

Elmasri • Navathe

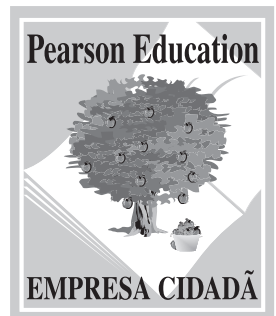
Sistemas de banco de dados

6^a edição



Sistemas de banco de dados

6^a edição



Elmasri • Navathe

Sistemas de banco de dados

6^a edição

Ramez Elmasri

Departamento de Ciência da Computação e Engenharia

Universidade do Texas em Arlington

Shankant B. Navathe

Faculdade de Computação

Georgia Institute of Technology

Tradução:

Daniel Vieira

Revisão técnica:

Enzo Seraphim

Thatyana de Faria Piola Seraphim

Professores Doutores do Instituto de Engenharia de Sistemas e Tecnologias da Informação — Universidade Federal de Itajubá

PEARSON

abdr 
Respeite o direito autoral

© 2011 by Pearson Education do Brasil.

© 2011, 2007, 2004, 2000, 1994 e 1989 Pearson Education, Inc.

Tradução autorizada a partir da edição original, em inglês, *Fundamentals of Database Systems*, 6th edition, publicada pela Pearson Education, Inc., sob o selo Addison-Wesley.

Todos os direitos reservados. Nenhuma parte desta publicação poderá ser reproduzida ou transmitida de qualquer modo ou por qualquer outro meio, eletrônico ou mecânico, incluindo fotocópia, gravação ou qualquer outro tipo de sistema de armazenamento e transmissão de informação, sem prévia autorização, por escrito, da Pearson Education do Brasil.

Diretor editorial: Roger Trimer

Gerente editorial: Sabrina Cairo

Supervisor de produção editorial: Marcelo Françozo

Editora plena: Thelma Babaoka

Editora de texto: Sabrina Levensteinas

Preparação: Paula Brandão Perez Mendes

Revisão: Elisa Andrade Buzzo

Capa: Thyago Santos sobre o projeto original de Lou Gibbs/Getty Images

Projeto gráfico e diagramação: Globaltec Artes Gráficas Ltda.

Dados Internacionais de Catalogação na Publicação (CIP)

(Câmara Brasileira do Livro, SP, Brasil)

Elmasri, Ramez

Sistemas de banco de dados / Ramez Elmasri e Shamkant B. Navathe ; tradução Daniel Vieira ; revisão técnica Enzo Seraphim e Thatyana de Faria Piola Seraphim. -- 6. ed. -- São Paulo : Pearson Addison Wesley, 2011.

Título original: Fundamentals of database systems.

ISBN 978-85-4301-381-7

1. Banco de dados I. Navathe, Shamkant B..II. Título.

10-11462

CDD-005.75

Índices para catálogo sistemático:

1. Banco de dados : Sistemas : Processamento de dados 005.75
 2. Banco de dados : Fundamentos : Processamento de dados 005.75
-

3^a reimpressão – Julho 2014

Direitos exclusivos para a língua portuguesa cedidos à

Pearson Education do Brasil Ltda.,

uma empresa do grupo Pearson Education

Rua Nelson Francisco, 26

CEP 02712-100 – São Paulo – SP – Brasil

Fone: (11) 2178-8686 – Fax: (11) 2178-8688

vendas@pearson.com

Para Katrina, Thomas e Dora (e também para Vicky)
R.E.

*Para minha esposa Aruna, mãe Vijaya e para minha família
inteira, por seu amor e apoio*
S.B.N.



Sumário

Parte 1: Introdução aos bancos de dados	1
Capítulo 1 Bancos de dados e usuários de banco de dados.....	2
1.1 Introdução.....	2
1.2 Um exemplo	4
1.3 Características da abordagem de banco de dados.....	6
1.4 Atores em cena	9
1.5 Trabalhadores dos bastidores	10
1.6 Vantagens de usar a abordagem de SGBD	11
1.7 Uma breve história das aplicações de banco de dados.....	15
1.8 Quando não usar um SGBD	17
Resumo.....	18
Perguntas de revisão.....	18
Exercícios.....	18
Bibliografia selecionada.....	18
Capítulo 2 Conceitos e arquitetura do sistema de banco de dados.....	19
2.1 Modelos de dados, esquemas e instâncias	19
2.2 Arquitetura de três esquemas e independência de dados.....	22
2.3 Linguagens e interfaces do banco de dados...	24
2.4 O ambiente do sistema de banco de dados ..	26
2.5 Arquiteturas centralizadas e cliente/servidor para SGBDs.....	29
2.6 Classificação dos sistemas gerenciadores de banco de dados.....	32
Resumo.....	35
Perguntas de revisão.....	36
Exercícios.....	36
Bibliografia selecionada.....	36
Parte 2: Modelo de dados relacional e SQL..	37
Capítulo 3 O modelo de dados relacional e as restrições em bancos de dados relacionais	38
3.1 Conceitos do modelo relacional.....	39
3.2 Restrições em modelo relacional e esquemas de bancos de dados relacionais	44
3.3 Operações de atualização, transações e tratamento de violações de restrição	50
Resumo.....	52
Perguntas de revisão.....	53
Exercícios.....	53
Bibliografia selecionada.....	56
Capítulo 4 SQL básica.....	57
4.1 Definições e tipos de dados em SQL	58
4.2 Especificando restrições em SQL	61
4.3 Consultas de recuperação básicas em SQL ..	63
4.4 Instruções INSERT, DELETE e UPDATE em SQL	70
4.5 Recursos adicionais da SQL	72
Resumo.....	73
Perguntas de revisão.....	73
Exercícios.....	74
Bibliografia selecionada.....	75
Capítulo 5 Mais SQL: Consultas complexas, triggers, views e modificação de esquema.....	76
5.1 Consultas de recuperação SQL mais complexas	76

5.2	Especificando restrições como asserções e ações como triggers	87	Resumo	154	
5.3	Visões (views) — Tabelas virtuais em SQL	88	Perguntas de revisão.....	154	
5.4	Instruções de alteração de esquema em SQL	91	Exercícios.....	155	
	Resumo	92	Exercícios de laboratório	159	
	Perguntas de revisão.....	93	Bibliografia selecionada.....	160	
	Exercícios.....	94			
	Bibliografia selecionada.....	94			
Capítulo 6 Álgebra e cálculo relacional.....		96	Capítulo 8 O modelo Entidade-Relacionamento Estendido (EER).....		161
6.1	Operações relacionais unárias: SELEÇÃO e PROJEÇÃO	97	8.1	Subclasses, superclasses e herança	162
6.2	Operações de álgebra relacional com base na teoria dos conjuntos	101	8.2	Especialização e generalização.....	163
6.3	Operações relacionais binárias: JUNÇÃO e DIVISÃO	105	8.3	Restrições e características das hierarquias de especialização e generalização	165
6.4	Outras operações relacionais	110	8.4	Modelagem dos tipos UNIAO usando categorias	170
6.5	Exemplos de consultas na álgebra relacional.....	115	8.5	Um exemplo de esquema UNIVERSIDADE de EER, opções de projeto e definições formais	172
6.6	O cálculo relacional de tupla	116	8.6	Exemplo de outra notação: representando especialização e generalização em diagramas de classes em UML	175
6.7	O cálculo relacional de domínio	123	8.7	Conceitos de abstração de dados, representação do conhecimento e ontologia.....	176
	Resumo	124	Resumo	181	
	Perguntas de revisão.....	125	Perguntas de revisão.....	181	
	Exercícios.....	125	Exercícios.....	181	
	Exercícios de laboratório	128	Exercícios de laboratório	186	
	Bibliografia selecionada.....	129	Bibliografia selecionada.....	188	
Parte 3: Modelagem conceitual e projeto de banco de dados		130	Capítulo 9 Projeto de banco de dados relational por mapeamento ER e EER para relacional		189
Capítulo 7 Modelagem de dados usando o modelo Entidade-Relacionamento (ER).....		131	9.1	Projeto de banco de dados relational usando o mapeamento ER para relational.....	189
7.1	Usando modelos de dados conceituais de alto nível para o projeto do banco de dados... ..	132	9.2	Mapeando construções do modelo EER para relações	195
7.2	Exemplo de aplicação de banco de dados.. ..	133	Resumo	198	
7.3	Tipos de entidade, conjuntos de entidades, atributos e chaves	134	Perguntas de revisão.....	199	
7.4	Tipos e conjuntos de relacionamentos, papéis e restrições estruturais	140	Exercícios.....	199	
7.5	Tipos de entidade fraca.....	144	Exercícios de laboratório	200	
7.6	Refinando o projeto de ER para o banco de dados EMPRESA.....	145	Bibliografia selecionada.....	200	
7.7	Diagramas ER, convenções de nomes e questões de projeto.....	146			
7.8	Exemplo de outra notação: diagramas de classes UML	148			
7.9	Tipos de relacionamento de grau maior que dois	151			
Capítulo 10 Metodologia prática de projeto de banco de dados e uso de diagramas UML		201			
10.1	O papel dos sistemas de informação nas organizações.....	202			
10.2	O projeto de banco de dados e o processo de implementação.....	205			

10.3	Uso de diagramas UML como recurso para especificação de projeto de banco de dados.....	219
10.4	Rational Rose: uma ferramenta de projeto baseada em UML	225
10.5	Ferramentas de projeto automatizado de banco de dados.....	229
	Resumo	231
	Perguntas de revisão.....	232
	Bibliografia selecionada.....	233
Parte 4:	Objeto, objeto-relacional e XML: conceitos, modelos, linguagens e padrões.....	235
Capítulo 11	Bancos de dados de objeto e objeto-relacional.....	236
11.1	Visão geral dos conceitos de banco de dados de objeto	237
11.2	Recursos objeto-relacional: extensões do banco de dados de objeto para SQL	247
11.3	O modelo de objeto ODMG e a Object Definition Language (ODL).....	252
11.4	Projeto conceitual de banco de dados de objeto	267
11.5	A linguagem de consulta de objeto (OQL — Object Query Language).....	269
11.6	Visão geral de binding da linguagem C++ no padrão ODMG.....	275
	Resumo	276
	Perguntas de revisão.....	277
	Exercícios.....	277
	Bibliografia selecionada.....	278
Capítulo 12	XML: Extensible Markup Language	279
12.1	Dados estruturados, semiestruturados e não estruturados.....	280
12.2	Modelo de dados hierárquico (em árvore) da XML	283
12.3	Documentos XML, DTD e esquema XML	284
12.4	Armazenando e extraíndo documentos XML de bancos de dados	291
12.5	Linguagens XML.....	292
12.6	Extraíndo documentos XML de bancos de dados relacionais	295
	Resumo	300
	Perguntas de revisão.....	300
	Exercícios.....	300
	Bibliografia selecionada.....	300
Parte 5:	Técnicas de programação de banco de dados	301
Capítulo 13	Introdução às técnicas de programação SQL	302
13.1	Programação de banco de dados: técnicas e problemas.....	303
13.2	SQL embutida, SQL dinâmica e SQLJ ...	305
13.3	Programação de banco de dados com chamadas de função: SQL/CLI e JDBC...	314
13.4	Procedimentos armazenados de banco de dados e SQL/PSM.....	320
13.5	Comparando as três técnicas	322
	Resumo	323
	Perguntas de revisão.....	323
	Exercícios.....	323
	Bibliografia selecionada.....	324
Capítulo 14	Programação de banco de dados Web usando PHP	325
14.1	Um exemplo simples em PHP	325
14.2	Visão geral dos recursos básicos da PHP ..	327
14.3	Visão geral da programação de banco de dados em PHP	332
	Resumo	335
	Perguntas de revisão.....	335
	Exercícios.....	335
	Bibliografia selecionada.....	335
Parte 6:	Teoria e normalização de projeto de banco de dados	336
Capítulo 15	Fundamentos de dependências funcionais e normalização para bancos de dados relacionais ...	337
15.1	Diretrizes de projeto informais para esquemas de relação	338
15.2	Dependências funcionais	346
15.3	Formas normais baseadas em chaves primárias	347
15.4	Definições gerais da segunda e terceira formas normais	353
15.5	Forma normal de Boyce-Codd	355
15.6	Dependência multivalorada e quarta forma normal.....	357
15.7	Dependências de junção e quinta forma normal.....	359
	Resumo	360
	Perguntas de revisão.....	360

Exercícios.....	361
Exercício de laboratório	363
Bibliografia selecionada.....	363
Capítulo 16 Algoritmos de projeto de banco de dados relacional e demais dependências	364
16.1 Outros tópicos em dependências funcionais: regras de inferência, equivalência e cobertura mínima	365
16.2 Propriedades de decomposições relacionais	369
16.3 Algoritmos para projeto de esquema de banco de dados relacional	374
16.4 Sobre nulos, tuplas suspensas e projetos relacionais alternativos	377
16.5 Discussão adicional sobre dependências multivaloradas e 4FN	381
16.6 Outras dependências e formas normais..	383
Resumo.....	385
Perguntas de revisão.....	386
Exercícios.....	386
Exercícios de laboratório	387
Bibliografia selecionada.....	387
Parte 7: Estruturas de arquivo, indexação e hashing	388
Capítulo 17 Armazenamento de disco, estruturas de arquivo básicas e hashing	389
17.1 Introdução.....	389
17.2 Dispositivos de armazenamento secundários.....	392
17.3 Buffering de blocos.....	397
17.4 Gravando registros de arquivo no disco..	397
17.5 Operações em arquivos	401
17.6 Arquivos de registros desordenados (arquivos de heap).....	403
17.7 Arquivos de registros ordenados (arquivos classificados).....	404
17.8 Técnicas de hashing	406
17.9 Outras organizações de arquivo primárias	414
17.10 Paralelizando o acesso de disco usando tecnologia RAID.....	415
17.11 Novos sistemas de armazenamento ...	418
Resumo.....	419
Perguntas de revisão.....	420
Exercícios.....	421
Bibliografia selecionada.....	423

Capítulo 18 Estruturas de indexação para arquivos..... **424**

18.1 Tipos de índices ordenados de único nível ..	424
18.2 Índices multiníveis	433
18.3 Índices multiníveis dinâmicos usando B-trees e B ⁺ -trees	435
18.4 Índices em chaves múltiplas.....	445
18.5 Outros tipos de índices	447
18.6 Algumas questões gerais referentes à indexação	450
Resumo	452
Perguntas de revisão.....	453
Exercícios.....	453
Bibliografia selecionada.....	455

Parte 8: Processamento de consulta, otimização e ajuste de banco de dados..... **456**

Capítulo 19 Algoritmos para processamento e otimização de consulta **457**

19.1 Traduzindo consultas SQL para álgebra relacional.....	459
19.2 Algoritmos para ordenação externa....	459
19.3 Algoritmos para operações SELEÇÃO e JUNÇÃO.....	461
19.4 Algoritmos para operações PROJEÇÃO e de conjunto	469
19.5 Implementando operações de agregação e JUNÇÃO EXTERNA	470
19.6 Combinando operações com pipelining ..	472
19.7 Usando a heurística na otimização da consulta	472
19.8 Usando seletividade e estimativas de custo na otimização da consulta	479
19.9 Visão geral da otimização da consulta no Oracle	487
19.10 Otimização de consulta semântica	487
Resumo	488
Perguntas de revisão.....	488
Exercícios.....	488
Bibliografia selecionada.....	489

Capítulo 20 Projeto físico e ajuste de banco de dados **490**

20.1 Projeto físico em bancos de dados relacionais	490
20.2 Visão geral do ajuste de banco de dados em sistemas relacionais	494
Resumo	498

Perguntas de revisão.....	498
Bibliografia selecionada.....	498
Parte 9: Processamento de transações, controle de concorrência e recuperação.....	499
Capítulo 21 Introdução aos conceitos e teoria de processamento de transações ...	500
21.1 Introdução ao processamento de transações.....	500
21.2 Conceitos de transação e sistema	506
21.3 Propriedades desejáveis das transações	508
21.4 Caracterizando schedules com base na facilidade de recuperação	509
21.5 Caracterizando schedules com base na facilidade de serialização	511
21.6 Suporte para transação em SQL	519
Resumo.....	520
Perguntas de revisão.....	520
Exercícios.....	521
Bibliografia selecionada.....	522
Capítulo 22 Técnicas de controle de concorrência	523
22.1 Técnicas de bloqueio em duas fases para controle de concorrência	523
22.2 Controle de concorrência baseado na ordenação de rótulo de tempo (timestamp).....	531
22.3 Técnicas de controle de concorrência multiversão.....	533
22.4 Técnicas de controle de concorrência de validação (otimista)	535
22.5 Granularidade dos itens de dados e bloqueio de granularidade múltiplo....	536
22.6 Usando bloqueios para controle de concorrência em índices.....	539
22.7 Outras questões de controle de concorrência.....	539
Resumo.....	540
Perguntas de revisão.....	541
Exercícios.....	542
Bibliografia selecionada.....	542
Capítulo 23 Técnicas de recuperação de banco de dados.....	543
23.1 Conceitos de recuperação	543
23.2 Recuperação NO-UNDO/REDO baseada em atualização adiada	549
23.3 Técnicas de recuperação baseadas em atualização imediata	550
23.4 Paginação de sombra	552
23.5 O algoritmo de recuperação ARIES.....	553
23.6 Recuperação em sistemas de múltiplos bancos de dados	556
23.7 Backup e recuperação de banco de dados contra falhas catastróficas	557
Resumo.....	557
Perguntas de revisão.....	558
Exercícios.....	558
Bibliografia selecionada.....	560
Parte 10: Tópicos adicionais de banco de dados: segurança e distribuição.....	561
Capítulo 24 Segurança de banco de dados...562	
24.1 Introdução a questões de segurança de banco de dados.....	562
24.2 Controle de acesso discricionário baseado na concessão e revogação de privilégios ..	567
24.3 Controle de acesso obrigatório e controle de acesso baseado em papel para segurança multinível	570
24.4 Injeção de SQL	575
24.5 Introdução à segurança do banco de dados estatístico	577
24.6 Introdução ao controle de fluxo	579
24.7 Criptografia e infraestruturas de chave pública	580
24.8 Questões de privacidade e preservação	582
24.9 Desafios da segurança do banco de dados.	583
24.10 Segurança baseada em rótulo no Oracle .	584
Resumo.....	586
Perguntas de revisão.....	587
Exercícios.....	587
Bibliografia selecionada.....	588
Capítulo 25 Bancos de dados distribuídos....589	
25.1 Conceitos de banco de dados distribuído..	590
25.2 Tipos de sistemas de bancos de dados distribuídos	593
25.3 Arquiteturas de banco de dados distribuídas.....	596
25.4 Técnicas de fragmentação, replicação e alocação de dados para projeto de banco de dados distribuído	601
25.5 Processamento e otimização de consulta em bancos de dados distribuídos.....	605
25.6 Visão geral do gerenciamento de transação em bancos de dados distribuídos	611

25.7	Visão geral do controle de concorrência e recuperação em bancos de dados distribuídos	613
25.8	Gerenciamento de catálogo distribuído ..	615
25.9	Tendências atuais em bancos de dados distribuídos	615
25.10	Bancos de dados distribuídos em Oracle	617
	Resumo.....	620
	Perguntas de revisão.....	621
	Exercícios.....	622
	Bibliografia selecionada.....	623
Parte 11:	Modelos, sistemas e aplicações de bancos de dados avançados	625
Capítulo 26	Modelos de dados avançados para aplicações avançadas....	626
26.1	Conceitos de banco de dados ativo e triggers	627
26.2	Conceitos de banco de dados temporal ..	635
26.3	Conceitos de banco de dados espacial...	645
26.4	Conceitos de banco de dados multimídia .	650
26.5	Introdução aos bancos de dados dedutivos.....	653
	Resumo.....	663
	Perguntas de revisão.....	664
	Exercícios.....	665
	Bibliografia selecionada.....	667
Capítulo 27	Introdução à recuperação de informações e busca na Web..	669
27.1	Conceitos de recuperação de informações (RI).....	669
27.2	Modelos de recuperação.....	674
27.3	Tipos de consultas em sistemas de RI ..	679
27.4	Pré-processamento de textos.....	680
27.5	Indexação invertida	682
27.6	Medidas de avaliação de relevância da pesquisa.....	684
27.7	Pesquisa e análise na Web.....	686
27.8	Tendências na recuperação de informações.....	693
	Resumo.....	694
	Perguntas de revisão.....	695
	Bibliografia selecionada.....	696
Capítulo 28	Conceitos de mineração de dados	698
28.1	Visão geral da tecnologia de mineração de dados	698
28.2	Regras de associação	701
28.3	Classificação.....	709
28.4	Agrupamento	712
28.5	Abordagens para outros problemas de mineração de dados.....	713
28.6	Aplicações de mineração de dados.....	715
28.7	Ferramentas comerciais de mineração de dados.....	716
	Resumo	717
	Perguntas de revisão.....	718
	Exercícios.....	718
	Bibliografia selecionada.....	719
Capítulo 29	Visão geral de data warehousing e OLAP	720
29.1	Introdução, definições e terminologia ..	720
29.2	Características dos data warehouses....	721
29.3	Modelagem de dados para data warehouses.....	722
29.4	Criando um data warehouse.....	726
29.5	Funcionalidade típica de um data warehouse	728
29.6	Data warehouses <i>versus</i> visões	729
29.7	Dificuldades de implementação de data warehouses.....	729
	Resumo	730
	Perguntas de revisão.....	731
	Bibliografia selecionada.....	731
Apêndice A	Notações diagramáticas alternativas para modelos ER..	732
Apêndice B	Parâmetros de discos	735
Apêndice C	Visão geral da linguagem QBE...	737
C.1	Recuperações básicas em QBE	737
C.2	Agrupamento, agregação e modificação de banco de dados em QBE	740
Bibliografia	744	
Índice remissivo	766	



Prefácio

Este livro é uma introdução aos conceitos fundamentais necessários para projetar, usar e implementar sistemas de banco de dados e aplicações de banco de dados. Nossa apresentação enfatiza os fundamentos da modelagem e do projeto de banco de dados, as linguagens e os modelos fornecidos pelos sistemas de gerenciamento de banco de dados e as técnicas de implementação do sistema de banco de dados. O propósito do livro é que ele seja usado como um livro-texto para a disciplina de sistemas de banco de dados e como livro de referência. Nosso objetivo é oferecer uma apresentação profunda e atualizada dos aspectos mais importantes dos sistemas e aplicações de banco de dados, bem como das tecnologias relacionadas. Consideramos que os leitores estejam acostumados aos conceitos elementares da programação e estruturação de dados, e que eles tenham tido algum contato com os fundamentos de organização do computador.

Novidades

Os recursos-chave a seguir foram acrescentados nessa edição:

- Uma reorganização da ordem dos capítulos, permitindo que os professores comecem com projetos e exercícios de laboratório bem mais cedo no curso.
- O material sobre SQL, padrão de banco de dados relacional, foi antecipado no livro para os capítulos 4 e 5, para permitir que os professores focalizem esse importante assunto no início do curso.
- O material sobre bancos de dados objeto-relacional e orientado a objeto foi atualizado para que se adapte aos padrões SQL e

ODMG mais recentes, e consolidado em um único capítulo (Capítulo 11).

- A apresentação da XML foi expandida e atualizada, sendo antecipada no livro para o Capítulo 12.
- Os capítulos sobre teoria de normalização foram reorganizados de modo que o primeiro capítulo (Capítulo 15) focaliza os conceitos de normalização intuitivos, enquanto o segundo capítulo (Capítulo 16) aborda as teorias formais e os algoritmos de normalização.
- A apresentação das ameaças à segurança do banco de dados foi atualizada com uma discussão sobre ataques de Injeção de SQL e técnicas de prevenção no Capítulo 24, e uma visão geral da segurança baseada em rótulo, com exemplos.
- Nossa apresentação sobre bancos de dados espaciais e bancos de dados de multimídia foi expandida e atualizada no Capítulo 26.
- Um novo Capítulo 27, sobre técnicas de recuperação de informações, foi acrescentado, discutindo sobre modelos e técnicas de recuperação, consulta, navegação e indexação de informações a partir de documentos da Web; apresentamos as etapas de processamento típicas em um sistema de recuperação de informações, as medidas de avaliação e como as técnicas de recuperação de informação estão relacionadas aos bancos de dados e à pesquisa na Web.

Organização desta edição

Existem mudanças organizacionais significativas nesta edição, bem como melhoria nos capítulos indi-

viduais. O livro agora é dividido em onze partes, da seguinte forma:

- Parte 1 (capítulos 1 e 2) inclui os capítulos introdutórios.
- A apresentação sobre bancos de dados relacionais e SQL foi movida para a Parte 2 (capítulos de 3 a 6) do livro; o Capítulo 3 apresenta o modelo relacional formal e as restrições do banco de dados relacional; o material sobre SQL (capítulos 4 e 5) agora é apresentado antes da nossa apresentação sobre álgebra e cálculo relacional no Capítulo 6, para permitir que os professores iniciem projetos em SQL mais cedo em um curso, se desejarem (essa reordenação também é baseada em um estudo que sugere que os alunos dominam SQL melhor quando ela é ensinada antes das linguagens relacionais formais).
- A apresentação sobre modelagem de entidade-relacionamento e projeto de banco de dados agora está na Parte 3 (capítulos 7 a 10), mas ainda pode ser abordada antes da Parte 2, se o foco do curso for o projeto de banco de dados.
- A Parte 4 aborda o material atualizado sobre bancos de dados objeto-relacional e orientado a objeto (Capítulo 11) e XML (Capítulo 12).
- A Parte 5 inclui os capítulos sobre técnicas de programação de banco de dados (Capítulo 13) e programação de banco de dados na Web usando PHP (Capítulo 14, que foi antecipado no livro).
- A Parte 6 (capítulos 15 e 16) inclui os capítulos sobre normalização e teoria de projeto (passamos todos os aspectos formais dos algoritmos de normalização para o Capítulo 16).
- A Parte 7 (capítulos 17 e 18) contém os capítulos sobre organizações de arquivo, indexação e hashing.
- A Parte 8 inclui os capítulos sobre técnicas de processamento e otimização de consulta (Capítulo 19) e ajuste de banco de dados (Capítulo 20).
- A Parte 9 inclui o Capítulo 21 sobre conceitos de processamento de transação; o Capítulo 22 sobre controle de concorrência; e o Capítulo 23 sobre recuperação do banco de dados contra falhas.
- A Parte 10, sobre tópicos adicionais de banco de dados, inclui o Capítulo 24 sobre segurança de banco de dados e o Capítulo 25 sobre bancos de dados distribuídos.

- A Parte 11 sobre modelos e aplicações avançadas de banco de dados inclui o Capítulo 26 sobre modelos de dados avançados (bancos de dados ativos, temporais, espaciais, multimídia e dedutivos); o novo Capítulo 27 sobre recuperação de informações e busca na Web; e os capítulos sobre mineração de dados (Capítulo 28) e data warehousing (Capítulo 29).

Conteúdo desta edição

A Parte 1 descreve os conceitos introdutórios básicos necessários para um bom conhecimento dos modelos de banco de dados, sistemas e linguagens. Os capítulos 1 e 2 introduzem bancos de dados, usuários típicos e conceitos, terminologia e arquitetura de SGBD.

A Parte 2 descreve o modelo de dados relacional, o padrão SQL e as linguagens relacionais formais. O Capítulo 3 descreve o modelo relacional básico, suas restrições de integridade e operações de atualização. O Capítulo 4 descreve algumas partes básicas do padrão SQL para bancos de dados relacionais, incluindo definição de dados, operações de modificação de dados e consultas SQL simples. O Capítulo 5 apresenta consultas SQL mais complexas, bem como os conceitos SQL de triggers, asserções, visões e modificação de esquema. O Capítulo 6 descreve as operações da álgebra relacional e introduz o cálculo relacional.

A Parte 3 aborda vários tópicos relacionados à modelagem conceitual do banco de dados e o projeto de banco de dados. No Capítulo 7, os conceitos do modelo Entidade-Relacionamento (ER) e diagramas ER são apresentados e usados para ilustrar o projeto conceitual do banco de dados. O Capítulo 8 focaliza os conceitos de abstração de dados e modelagem semântica dos dados, mostrando como o modelo ER pode ser estendido para incorporar essas ideias, levando ao modelo de dados ER-Estendido (EER) e diagramas EER. Os conceitos apresentados no Capítulo 8 incluem subclasses, especialização, generalização e tipos (categorias) de união. A notação para os diagramas de classe da UML também é apresentada nos capítulos 7 e 8. O Capítulo 9 discute o projeto de banco de dados relacional usando o mapeamento ER e EER para relacional. Terminamos a Parte 3 com o Capítulo 10, que apresenta uma visão geral das diferentes fases do processo de projeto de banco de dados nas empresas para aplicações de banco de dados de tamanho médio e grande.

A Parte 4 aborda os modelos de dados orientados a objeto, objeto-relacional e XML, e suas linguagens e padrões afiliados. O Capítulo 11 introduz os

conceitos para bancos de dados de objeto e mostra como eles foram incorporados ao padrão SQL a fim de acrescentar capacidades de objeto aos sistemas de bancos de dados relacionais. Depois, aborda o padrão do modelo de objeto ODMG e sua definição de objeto e linguagens de consulta. O Capítulo 12 aborda o modelo e linguagens XML (eXtensible Markup Language), discutindo como a XML está relacionada aos sistemas de banco de dados. Apresenta os conceitos e linguagens do modelo XML, comparando-o com modelos de banco de dados tradicionais. Também mostra como os dados podem ser convertidos entre a XML e representações relacionais.

A Parte 5 é sobre técnicas de programação de banco de dados. O Capítulo 13 aborda os tópicos de programação SQL, como SQL embutida, SQL dinâmica, ODBC, SQLJ, JDBC e SQL/CLIENTE. O Capítulo 14 introduz a programação de banco de dados na Web, usando a linguagem de scripting PHP em nossos exemplos.

A Parte 6 aborda a teoria da normalização. Os capítulos 15 e 16 abordam os formalismos, as teorias e os algoritmos desenvolvidos para o projeto de banco de dados relacional por normalização. Esse material inclui dependências funcionais e outros tipos de dependências e formas normais das relações. A normalização intuitiva passo a passo é apresentada no Capítulo 15, que também define dependências multivaloradas e de junção. Os algoritmos de projeto relacional baseados na normalização, junto com o material teórico em que os algoritmos são baseados, são apresentados no Capítulo 16.

A Parte 7 descreve as estruturas de arquivo físicas e os métodos de acesso usados nos sistemas de banco de dados. O Capítulo 17 descreve os principais métodos de organização de arquivos de registros em disco, incluindo o hashing estático e dinâmico. O Capítulo 18 descreve as técnicas de indexação para arquivos, incluindo estruturas de dados em árvore B e B⁺ e arquivos de grade.

A Parte 8 focaliza o processamento de consulta e o ajuste de desempenho de banco de dados. O Capítulo 19 apresenta os fundamentos do processamento e otimização de consulta, e o Capítulo 20 discute sobre o projeto físico e ajuste de banco de dados.

A Parte 9 discute o processamento de transações, controle de concorrência e técnicas de recuperação, incluindo discussões de como esses conceitos são realizados em SQL. O Capítulo 21 introduz as técnicas necessárias para os sistemas de processamento de transação e define os conceitos de facilidade de recuperação e serialização dos schedules. O Capítulo 22 oferece uma visão

geral dos vários tipos de protocolos de controle de concorrência, com foco no bloqueio em duas fases. Também trata das técnicas de ordenação de timestamp (rótulos de tempo) e controle de concorrência otimista, além do bloqueio de granularidade múltiplo. Finalmente, o Capítulo 23 focaliza os protocolos de recuperação de banco de dados e oferece uma visão geral dos conceitos e técnicas que são usadas nessa recuperação.

As partes 10 e 11 abordam diversos tópicos avançados. O Capítulo 24 oferece uma visão geral da segurança do banco de dados, incluindo o modelo do controle de acesso discricionário com comandos SQL para o GRANT e o REVOKE de privilégios, o modelo de controle de acesso obrigatório com categorias de usuários e poli-instanciação, uma discussão sobre privacidade de dados e seu relacionamento com segurança, e uma visão geral dos ataques de Injeção de SQL. O Capítulo 25 oferece uma introdução aos bancos de dados distribuídos e discute a arquitetura cliente/servidor em três camadas. O Capítulo 26 introduz vários modelos de banco de dados avançados para aplicações avançadas. Estes incluem bancos de dados ativos e triggers, além de bancos de dados temporais, espaciais, multimídia e dedutivos. O Capítulo 27 é um capítulo novo, sobre técnicas de recuperação de informações e como elas estão relacionadas a sistemas de banco de dados e a métodos de pesquisa na Web. O Capítulo 28, sobre mineração de dados (*data mining*), oferece uma visão geral do processo de mineração de dados e descoberta de conhecimento, discute algoritmos para mineração, classificação e agrupamento de regra de associação, e aborda rapidamente outras técnicas e ferramentas comerciais. O Capítulo 29 introduz os conceitos de data warehousing e OLAP.

O Apêndice A oferece uma série de notações diagramáticas alternativas para exibir um esquema ER ou EER conceitual. Estas podem ser usadas em substituição à notação que usamos, se o professor preferir. O Apêndice B oferece alguns parâmetros físicos importantes de discos. O Apêndice C oferece uma visão geral da linguagem de consulta gráfica QBE. Os apêndices D e E (disponíveis na Sala Virtual, sv.pearson.com.br) abordam sistemas de banco de dados legados, com base nos modelos de banco de dados hierárquico e de rede. Eles têm sido usados há mais de trinta anos como base para muitas aplicações de banco de dados e sistemas de processamento de transações comerciais. Consideraremos importante expor os alunos de gerenciamento de banco de dados a essas técnicas legadas de modo que possam ter uma ideia melhor de como a tecnologia de banco de dados progrediu.

Orientações

Existem muitas maneiras diferentes de ministrar um curso de banco de dados. Os capítulos das partes 1 a 7 podem ser usados em um curso introdutório sobre sistemas de banco de dados, na ordem em que aparecem ou na ordem preferida dos professores. Capítulos e seções selecionadas podem ser omitidas, e o professor pode acrescentar outros capítulos do restante do livro, dependendo da ênfase do curso. Ao final da seção inicial de muitos dos capítulos do livro, listamos seções que são candidatas a serem omitidas sempre que uma discussão menos detalhada do assunto for desejada. Sugerimos incluir até o Capítulo 15 em um curso introdutório de banco de dados e incluir partes selecionadas de outros capítulos, dependendo da base dos alunos e da cobertura desejada. Para uma ênfase em técnicas de implementação de sistemas, os capítulos das partes 7, 8 e 9 devem substituir alguns dos capítulos anteriores.

Os capítulos 7 e 8, que abordam a modelagem conceitual usando os modelos ER e EER, são importantes para um bom conhecimento conceitual dos bancos de dados. Porém, eles podem ser abordados parcialmente ou mais adiante em um curso ou até mesmo omitidos, se a ênfase for sobre a implementação do SGBD. Os capítulos 17 e 18, sobre organizações de arquivos e indexação, também podem ser abordados mais cedo, mais tarde ou ainda omitidos, se a ênfase for sobre modelos de banco de dados e linguagens. Para alunos que concluíram um curso sobre organização de arquivos, partes desses capítulos podem ser indicadas como material de leitura ou alguns exercícios podem ser passados como revisão para esses conceitos.

Se a ênfase de um curso for em projeto de banco de dados, então o professor deverá abordar os capítulos 7 e 8 mais cedo, seguidos pela apresentação dos bancos de dados relacionais. Um curso sobre o ciclo de vida completo do projeto e implementação de bancos de dados incluiria o projeto conceitual (capítulos 7 e 8), bancos de dados relacionais (capítulos 3, 4 e 5), mapeamento do modelo de dados (Capítulo 9), normalização (Capítulo 15) e implementação de programas de aplicação com SQL (Capítulo 13). O Capítulo 14 também deverá ser abordado se a ênfase for em programação e aplicações de banco de dados na Web. A documentação adicional sobre linguagens de programação e SGBDRs específicos seria necessária.

O livro foi escrito de modo a possibilitar a abordagem de tópicos em várias sequências. O gráfico de dependência dos capítulos, a seguir, mostra as principais dependências entre os capítulos. Conforme o diagrama ilustra, é possível começar com vários tó-

picos diferentes após os dois capítulos introdutórios. Embora o gráfico possa parecer complexo, é importante observar que, se os capítulos forem usados na ordem, as dependências não serão perdidas. O gráfico pode ser consultado por aqueles que desejam usar uma ordem de apresentação alternativa.

Para um curso de um semestre baseado neste livro, capítulos selecionados podem ser atribuídos como material de leitura. O livro também pode ser usado para uma sequência de curso em dois semestres. O primeiro curso, *Introdução ao Projeto e Sistemas de Bancos de Dados*, pode abranger a maioria dos capítulos 1 a 15. O segundo curso, *Modelos e Técnicas de Implementação de Bancos de Dados*, pode abranger a maioria dos Capítulos de 16 a 29. A sequência de dois semestres também pode ser elaborada de várias outras maneiras, dependendo da preferência de cada professor.

Materiais adicionais



Na Sala Virtual (sv.pearson.com.br), professores e estudantes podem acessar materiais adicionais 24 horas por dia.

Para professores:

- Apresentações em PowerPoint.
- Banco de imagens.
- Manual de soluções (em inglês).

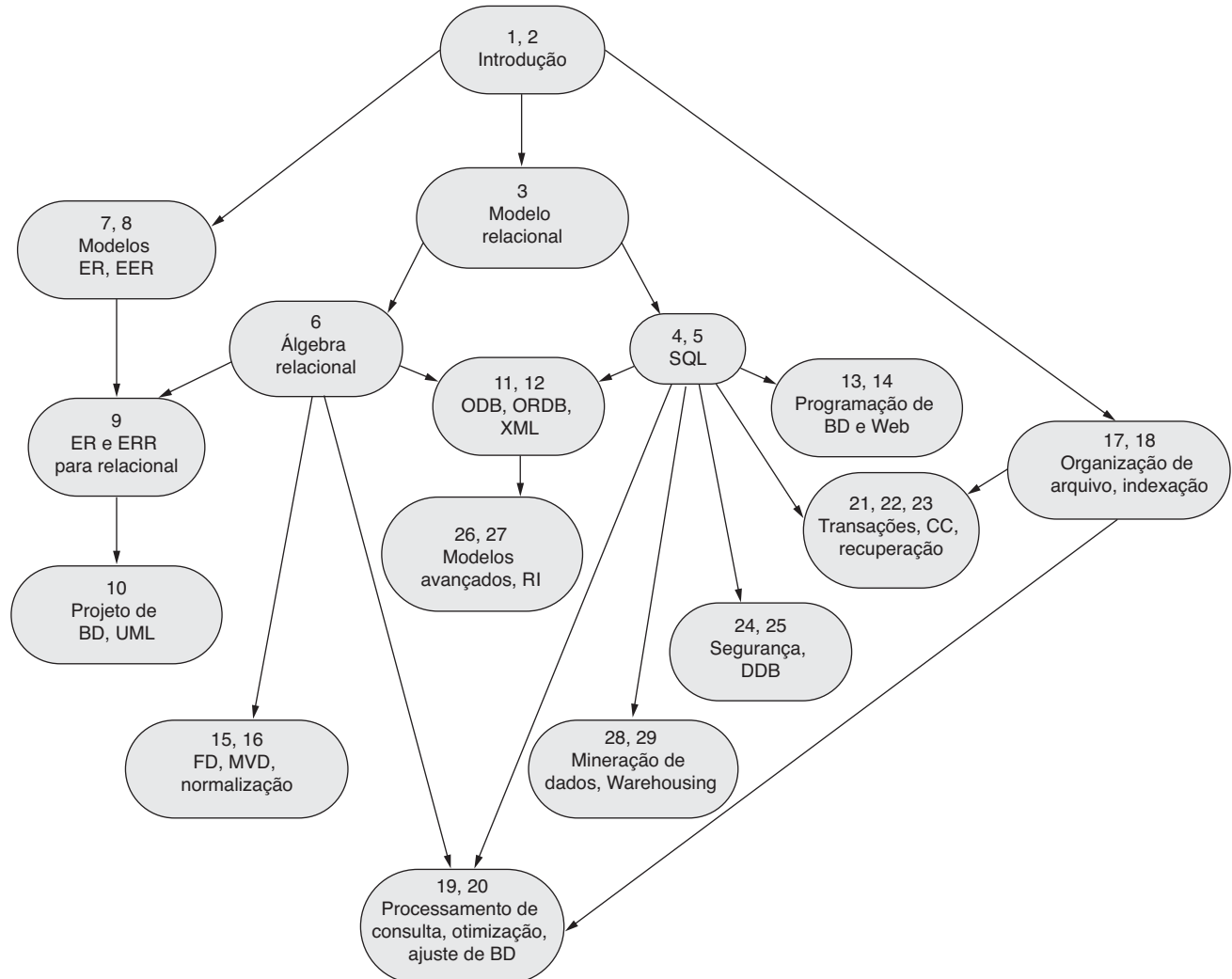
Esse material é de uso exclusivo para professores e está protegido por senha. Para ter acesso a ele, os professores que adotam o livro devem entrar em contato com seu representante Pearson ou enviar e-mail para universitarios@pearson.com.

Para estudantes:

- Manual de laboratório (em inglês).
- Apêndices D e E (em inglês).

Agradecimentos

É um grande prazer reconhecer o auxílio e as contribuições de muitos indivíduos para este esforço. Primeiro, gostaríamos de agradecer ao nosso editor, Matt Goldstein, por sua orientação, encorajamento e apoio. Gostaríamos de agradecer o excelente trabalho de Gillian Hall, pela gerência de produção, e Rebecca Greenberg, por uma revisão completa do livro. Agradecemos às seguintes pessoas da Pearson, que contribuíram para a sexta edição: Jeff Holcomb, Marilyn Lloyd, Margaret Waples e Chelsea Bell.



Sham Navathe gostaria de agradecer a contribuição significativa de Saurav Sahay para o Capítulo 27. Vários alunos atuais e do passado também contribuíram para os diversos capítulos nesta edição: Rafi Ahmed, Liora Sahar, Fariborz Farahmand, Nalini Polavarapu e Wanxia Xie (ex-alunos); e Bharath Rengarajan, Narsi Srinivasan, Parimala R. Pranesh, Neha Deodhar, Balaji Palanisamy e Hariprasad Kumar (alunos atuais). Discussões com seus colegas Ed Omiecinski e Leo Mark, da Georgia Tech, e Venu Dasigi, da SPSU, Atlanta, também contribuíram para a revisão do material.

Gostaríamos de repetir nossos agradecimentos àqueles que revisaram e contribuíram de alguma maneira para as edições anteriores de *Sistemas de banco de dados*.

■ **Primeira edição.** Alan Apt (editor), Don Batony, Scott Downing, Dennis Heimbigner, Julia Hodges, Yannis Ioannidis, Jim Larson, Per-Ake Larson, Dennis McLeod, Rahul Patel, Nicholas Roussopoulos, David Stemple, Michael Stonebraker, Frank Tompa e Kyu-Young Whang.

■ **Segunda edição.** Dan Joraanstad (editor), Rafi Ahmed, Antonio Albano, David Beech, Jose Blakeley, Panos Chrysanthis, Suzanne Dietrich, Vic Ghorpadey, Goetz Graefe, Eric Hanson, Junguk L. Kim, Roger King, Vram Kouramajian, Vijay Kumar, John Lowther, Sanjay Manchanda, Toshimi Minoura, Inderpal Mumick, Ed Omiecinski, Girish Pathak, Raghu Ramakrishnan, Ed Robertson, Eugene Sheng, David Stotts, Marianne Winslett e Stan Zdonick.

- **Terceira edição.** Maite Suarez-Rivas e Katherine Harutunian (editores); Suzanne Dietrich, Ed Omiecinski, Rafi Ahmed, Francois Bancilhon, Jose Blakeley, Rick Cattell, Ann Chervenak, David W. Embley, Henry A. Etlinger, Leonidas Fegaras, Dan Forsyth, Farshad Fotouhi, Michael Franklin, Sreejith Gopinath, Goetz Craefe, Richard Hull, Sushil Jajodia, Ramesh K. Karne, Harish Kotbagi, Vijay Kumar, Tarcisio Lima, Ramon A. Mata-Toledo, Jack McCaw, Dennis McLeod, Rokia Missaoui, Magdi Morsi, M. Narayanaswamy, Carlos Ordóñez, Joan Peckham, Betty Salzberg, Ming-Chien Shan, Junping Sun, Rajshekhar Sunderraman, Aravindan Veerasamy e Emilia E. Villareal.
- **Quarta edição.** Maite Suarez-Rivas, Katherine Harutunian, Daniel Rausch e Juliet Silveri (editores); Phil Bernhard, Zhengxin Chen, Jan Chomicki, Hakan Ferhatosmanoglu, Len Fisk, William Hankley, Ali R. Hurson, Vijay Kumar, Peretz Shoval, Jason T. L. Wang (revisores); Ed Omiecinski (que contribuiu para o Capítulo 27). Os colaboradores da Universidade do Texas em Arlington são Jack Fu, Hyoil Han, Babak Hojabri, Charley Li, Ande Swathi e Steven Wu;

os colaboradores da Georgia Tech são Weimin Feng, Dan Forsythe, Angshuman Guin, Abrar Ul-Haque, Bin Liu, Ying Liu, Wanxia Xie e Waigen Yee.

- **Quinta edição.** Matt Goldstein e Katherine Harutunian (editores); Michelle Brown, Gillian Hall, Patty Mahtani, Maite Suarez-Rivas, Bethany Tidd e Joyce Cosentino Wells (da Addison-Wesley); Hani Abu-Salem, Jamal R. Alsabbagh, Ramzi Bualuan, Soon Chung, Sumali Conlon, Hasan Davulcu, James Geller, Le Gruenwald, Latifur Khan, Herman Lam, Byung S. Lee, Donald Sanderson, Jamil Saquer, Costas Tsatsoulis e Jack C. Wileden (revisores); Raj Sunderraman (que contribuiu com os projetos de laboratório); Salman Azar (que contribuíram com alguns exercícios novos); Gaurav Bhatia, Fariborz Farahmand, Ying Liu, Ed Omiecinski, Nalini Polavarapu, Liora Sahar, Saurav Sahay e Wanxia Xie (da Georgia Tech).

Por último, mas não menos importante, gostaríamos de agradecer nossas famílias pelo apoio, pelo encorajamento e pela paciência.

R.E.
S.B.N.



parte



1

Introdução aos bancos de dados

Bancos de dados e usuários de banco de dados

Bancos de dados e sistemas de banco de dados são um componente essencial da vida na sociedade moderna; a maioria de nós encontra diariamente diversas atividades que envolvem alguma interação com um banco de dados. Por exemplo, quando vamos ao banco para depositar ou retirar fundos, fazemos uma reserva de hotel ou de voo, acessamos o catálogo de uma biblioteca virtual para procurar uma referência bibliográfica, ou compramos algo on-line — como um livro, um brinquedo ou um computador —, provavelmente essas atividades envolverão alguém ou algum programa de computador que acessa um banco de dados. Até mesmo a compra de produtos em um supermercado atualiza automaticamente o banco de dados que mantém o controle de estoque dos itens.

Essas interações são exemplos do que podemos chamar de **aplicações de banco de dados tradicionais**, em que a maior parte da informação armazenada e acessada é textual ou numérica. Nos últimos anos, os avanços na tecnologia levaram a interessantes novas aplicações dos sistemas de banco de dados. A nova tecnologia de mídia tornou possível armazenar imagens, clipes de áudio e streams de vídeo digitalmente. Esses tipos de arquivo estão se tornando um componente importante dos **bancos de dados de multimídia**. Os **sistemas de informações geográficas** (GIS — Geographic Information Systems) podem armazenar e analisar mapas, dados sobre o clima e imagens de satélite. Sistemas de **data warehousing** e de **processamento analítico on-line** (OLAP — On-Line Analytical Processing) são usados em muitas empresas para extraír e analisar informações comerciais úteis de bancos de dados muito grandes, para ajudar na tomada de decisão. A **tecnologia de tempo real** e **banco de dados ativo** é usada para controlar processos industriais e de ma-

nufatura. Além disso, técnicas de pesquisa de banco de dados estão sendo aplicadas à World Wide Web para melhorar a busca por informações necessárias feita pelos usuários que utilizam a Internet.

No entanto, para entender os fundamentos da tecnologia de banco de dados, devemos começar das aplicações básicas de banco de dados tradicional. Na Seção 1.1, começamos definindo um banco de dados, e depois explicamos outros termos básicos. Na Seção 1.2, oferecemos um simples exemplo de banco de dados UNIVERSIDADE para ilustrar nossa discussão. A Seção 1.3 descreve algumas das principais características dos sistemas de banco de dados, e as seções 1.4 e 1.5 classificam os tipos de pessoas cujas funções envolvem o uso e a interação com sistemas de banco de dados. As seções 1.6, 1.7 e 1.8 oferecem uma discussão mais profunda sobre as diversas capacidades oferecidas pelos sistemas de banco de dados e discutem algumas aplicações típicas. No final do capítulo é apresentado um resumo.

O leitor que quiser uma introdução rápida aos sistemas de banco de dados pode estudar as seções 1.1 a 1.5, depois pular ou folhear as seções 1.6 a 1.8 e seguir para o Capítulo 2.

1.1 Introdução

Os bancos de dados e sua tecnologia têm um impacto importante sobre o uso crescente dos computadores. É correto afirmar que os bancos de dados desempenham um papel crítico em quase todas as áreas em que os computadores são usados, incluindo negócios, comércio eletrônico, engenharia, medicina, genética, direito, educação e biblioteconomia. O termo *banco de dados* (do original *database*) é tão utilizado que precisamos começar por sua definição. E nossa definição inicial é bastante genérica.

Um **banco de dados** é uma coleção de dados¹ relacionados. Com **dados**, queremos dizer fatos conhecidos que podem ser registrados e possuem significado implícito. Por exemplo, considere os nomes, números de telefone e endereços das pessoas que você conhece. Você pode ter registrado esses dados em uma agenda ou, talvez, os tenha armazenado em um disco rígido, usando um computador pessoal e um software como Microsoft Access ou Excel. Essa coleção de dados relacionados, com um significado implícito, é um banco de dados.

Essa definição de banco de dados é bastante genérica; por exemplo, a coleção de palavras que compõem esta página de texto pode ser considerada dados relacionados e, portanto, constitui um banco de dados. Porém, o uso comum do termo *banco de dados* normalmente é mais restrito e tem as seguintes propriedades implícitas:

- Um banco de dados representa algum aspecto do mundo real, às vezes chamado de **minimundo** ou de **universo de discurso** (UoD — Universe of Discourse). As mudanças no minimundo são refletidas no banco de dados.
- Um banco de dados é uma coleção logicamente coerente de dados com algum significado inerente. Uma variedade aleatória de dados não pode ser corretamente chamada de banco de dados.
- Um banco de dados é projetado, construído e populado com dados para uma finalidade específica. Ele possui um grupo definido de usuários e algumas aplicações previamente concebidas nas quais esses usuários estão interessados.

Em outras palavras, um banco de dados tem alguma fonte da qual o dado é derivado, algum grau de interação com eventos no mundo real e um público que está ativamente interessado em seu conteúdo. Os usuários finais de um banco de dados podem realizar transações comerciais (por exemplo, um cliente compra uma câmera) ou eventos podem acontecer (por exemplo, uma funcionária tem um filho), fazendo que a informação no banco de dados mude. Para que um banco de dados seja preciso e confiável o tempo todo, ele precisa ser um reflexo verdadeiro do minimundo que representa; portanto, as mudanças precisam ser refletidas no banco de dados o mais breve possível.

Um banco de dados pode ter qualquer tamanho e complexidade. Por exemplo, a lista de nomes e endereços referenciados anteriormente pode consistir em apenas algumas centenas de registros, cada um com

uma estrutura simples. Por sua vez, o catálogo computadorizado de uma grande biblioteca pode conter meio milhão de entradas organizadas sob diferentes categorias — por sobrenome do autor principal, por assunto, por título do livro —, com cada uma das categorias organizada alfabeticamente. Um banco de dados de tamanho e complexidade ainda maior é mantido pela Receita Federal para monitorar formulários de imposto de renda preenchidos pelos contribuintes. Se considerarmos que existem 100 milhões de contribuintes e que cada um deles preenche uma média de cinco formulários com aproximadamente 400 caracteres cada um, teríamos um banco de dados de $100 \times 10^6 \times 400 \times 5$ caracteres (bytes) de informação. Se a Receita Federal mantém o registro dos três últimos anos de cada contribuinte, além do ano atual, teríamos um banco de dados de 8×10^{11} bytes (800 gigabytes). Essa imensa quantidade de informações precisa ser organizada e gerenciada de modo que os usuários possam consultar, recuperar e atualizar os dados quando necessário.

Um exemplo de um grande banco de dados comercial é a Amazon.com. Ela contém dados de mais de 20 milhões de livros, CDs, vídeos, DVDs, jogos, eletrônicos, roupas e outros itens. O banco de dados ocupa mais de dois terabytes (um terabyte é 10^{12} bytes de armazenamento) e está armazenado em 200 computadores diferentes (denominados servidores). Cerca de 15 milhões de visitantes acessam a Amazon.com todos os dias e utilizam o banco de dados para fazer compras. O banco de dados é continuamente atualizado à medida que novos livros e outros itens são acrescentados ao estoque e as quantidades em estoque são atualizadas à medida que as compras são feitas. Cerca de cem pessoas são responsáveis por manter o banco de dados da Amazon atualizado.

Um banco de dados pode ser gerado e mantido manualmente, ou pode ser computadorizado. Por exemplo, um catálogo de cartão de biblioteca é um banco de dados que pode ser criado e mantido manualmente. Um banco de dados computadorizado pode ser criado e mantido por um grupo de programas de aplicação escritos especificamente para essa tarefa ou por um sistema gerenciador de banco de dados. Vamos tratar apenas dos bancos de dados computadorizados neste livro.

Um **sistema gerenciador de banco de dados** (SGBD — Database Management System) é uma coleção de programas que permite aos usuários criar e manter um banco de dados. O SGBD é um *sistema de software de uso geral* que facilita o processo de

¹O livro original utiliza a palavra *data* em singular e plural, pois isso é comum na literatura de banco de dados; o contexto determinará se ela está no singular ou no plural. (Em inglês padrão, *data* é usado para o plural e *datum*, para o singular.)

definição, construção, manipulação e compartilhamento de bancos de dados entre diversos usuários e aplicações. Definir um banco de dados envolve especificar os tipos, estruturas e restrições dos dados a serem armazenados. A definição ou informação descritiva do banco de dados também é armazenada pelo SGBD na forma de um catálogo ou dicionário, chamado de **metadados**. A **construção** do banco de dados é o processo de armazenar os dados em algum meio controlado pelo SGBD. A **manipulação** de um banco de dados inclui funções como consulta ao banco de dados para recuperar dados específicos, atualização do banco de dados para refletir mudanças no minimundo e geração de relatórios com base nos dados. O **compartilhamento** de um banco de dados permite que diversos usuários e programas acassem-no simultaneamente.

Um **programa de aplicação** acessa o banco de dados ao enviar consultas ou solicitações de dados ao SGBD. Uma **consulta**² normalmente resulta na recuperação de alguns dados; uma **transação** pode fazer que alguns dados sejam lidos e outros, gravados no banco de dados.

Outras funções importantes fornecidas pelo SGBD incluem **proteção** do banco de dados e sua **mantenção** por um longo período. A **proteção** inclui **proteção do sistema** contra defeitos (ou falhas) de hardware ou software e **proteção de segurança** contra acesso não autorizado ou malicioso. Um banco de dados grande pode ter um ciclo de vida de muitos anos, de modo que o SGBD precisa ser capaz de **manter** o sistema, permitindo que ele evolua à medida que os requisitos mudam com o tempo.

Não é absolutamente necessário utilizar software de SGBD de uso geral para implementar um banco de dados computadorizado. Poderíamos escrever nosso próprio conjunto de programas para criar e manter o banco de dados, com efeito criando nosso próprio software de SGBD de *uso especial*. Em ambos os casos — se usarmos um SGBD de uso geral ou não —, em geral temos de implementar uma quantidade considerável de software complexo. De fato, a maioria dos SGBDs é constituída de sistemas de software muito complexos.

Para completar nossas definições iniciais, chamaremos a união do banco de dados com o software de SGBD de **sistema de banco de dados**. A Figura 1.1 ilustra alguns dos conceitos que discutimos até aqui.

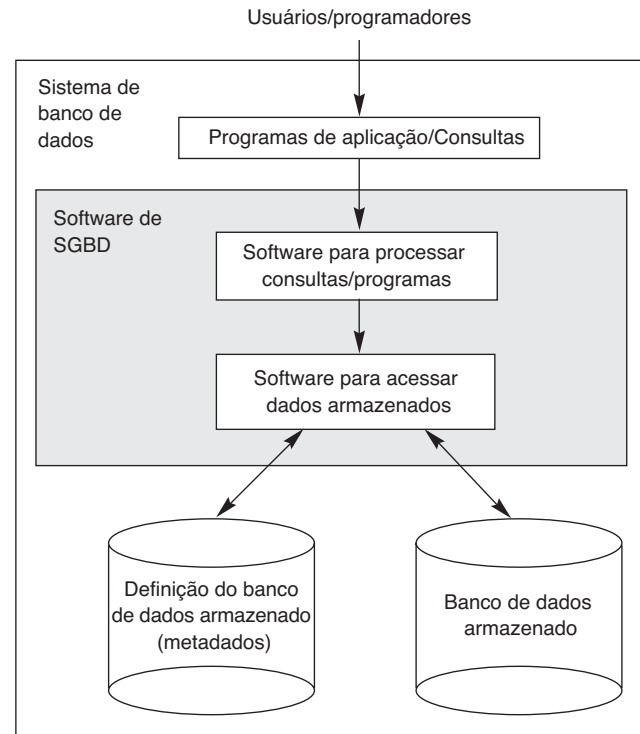


Figura 1.1

Diagrama simplificado de um ambiente de sistema de banco de dados.

1.2 Um exemplo

Vamos considerar um exemplo simples ao qual a maioria dos leitores pode estar acostumada: um banco de dados UNIVERSIDADE para manter informações referentes a alunos, disciplinas e notas em um ambiente universitário. A Figura 1.2 mostra a estrutura e alguns exemplos de dados para o banco de dados UNIVERSIDADE. O banco de dados está organizado como cinco arquivos, e cada um armazena **registros de dados** do mesmo tipo.³ O arquivo ALUNO armazena dados sobre cada aluno, o arquivo disciplina armazena dados sobre cada disciplina, o arquivo TURMA armazena dados sobre cada turma de uma disciplina, o arquivo HISTORICO_ESCOLAR armazena as notas que os alunos recebem nas várias turmas que eles concluíram, e o arquivo PRE_REQUISITO armazena os pré-requisitos de cada disciplina.

Para *definir* esse banco de dados, precisamos especificar a estrutura dos registros de cada arquivo, determinando os diferentes tipos de **elementos de dados** a serem armazenados em cada registro. Na Figura 1.2, cada registro de ALUNO contém os dados que represen-

²O termo *consulta* (ou *query*), que originalmente significa uma pergunta ou uma pesquisa, é usado livremente para todos os tipos de interações com bancos de dados, incluindo a modificação dos dados.

³Usamos o termo *arquivo* informalmente aqui. Em um nível conceitual, um *arquivo* é uma coleção de registros que podem ou não estar ordenados.

ALUNO

Nome	Numero_aluno	Tipo_aluno	Curso
Silva	17	1	CC
Braga	8	2	CC

DISCIPLINA

Nome_disciplina	Numero_disciplina	Creditos	Departamento
Introd. à ciência da computação	CC1310	4	CC
Estruturas de dados	CC3320	4	CC
Matemática discreta	MAT2410	3	MAT
Banco de dados	CC3380	3	CC

TURMA

Identificacao_turma	Numero_disciplina	Semestre	Ano	Professor
85	MAT2410	Segundo	07	Kleber
92	CC1310	Segundo	07	Anderson
102	CC3320	Primeiro	08	Carlos
112	MAT2410	Segundo	08	Chang
119	CC1310	Segundo	08	Anderson
135	CC3380	Segundo	08	Santos

HISTORICO_ESCOLAR

Numero_aluno	Identificacao_turma	Nota
17	112	B
17	119	C
8	85	A
8	92	A
8	102	B
8	135	A

PRE_REQUISITO

Numero_disciplina	Numero_pre_requisito
CC3380	CC3320
CC3380	MAT2410
CC3320	CC1310

Figura 1.2

Exemplo de banco de dados que armazena informações de aluno e disciplina.

tam o Nome, Numero_aluno, Tipo_aluno (como novato igual a ‘1’, segundo ano igual a ‘2’, e assim por diante) e Curso (como matemática igual a ‘MAT’ e ciência da computação igual a ‘CC’); cada registro de DISCIPLINA

contém os dados que representam o Nome_disciplina, Numero_disciplina, Creditos e Departamento (o departamento que oferece a disciplina); e assim por diante. Também precisamos especificar um **tipo de dado** para cada elemento de dado em um registro. Por exemplo, podemos especificar que o Nome de ALUNO é uma sequência de caracteres alfabéticos; Numero_aluno de ALUNO é um inteiro, e Nota de HISTORICO_ESCOLAR é um único caractere do conjunto {‘A’, ‘B’, ‘C’, ‘D’, ‘F’}. Também podemos usar um esquema de codificação para representar os valores de um item de dados. Por exemplo, na Figura 1.2, representamos Tipo_aluno de um ALUNO como 1 para novato, 2 para segundo ano, 3 para júnior, 4 para sênior e 5 para aluno formado.

Para *construir* o banco de dados UNIVERSIDADE, armazenamos dados para representar cada aluno, disciplina, turma, histórico escolar e pré-requisito como um registro no arquivo apropriado. Observe que os registros nos diversos arquivos podem estar relacionados. Por exemplo, o registro para Silva no arquivo ALUNO está relacionado a dois registros no arquivo HISTORICO_ESCOLAR, que especifica as notas de Silva em duas turmas. De modo semelhante, cada registro no arquivo PRE_REQUISITO relaciona-se a dois registros de disciplina; um representando a disciplina e o outro representando o pré-requisito. A maioria dos bancos de dados de tamanho médio e grande inclui muitos tipos de registros e possui *muitos relacionamentos* entre os registros.

A *manipulação* do banco de dados envolve consulta e atualização. Alguns exemplos de consultas são os seguintes:

- Recuperar uma lista de todas as disciplinas e notas de ‘Silva’.
- Listar os nomes dos alunos que realizaram a disciplina ‘Banco de dados’ oferecida no segundo semestre de 2008 e suas notas nessa turma.
- Listar os pré-requisitos do curso de ‘Banco de dados’.

Alguns exemplos de atualizações incluem:

- Alterar o tipo de aluno de ‘Silva’ para segundo ano.
- Criar outra turma para a disciplina ‘Banco de dados’ para este semestre.
- Inserir uma nota ‘A’ para ‘Silva’ na turma ‘Banco de dados’ do último semestre.

Essas consultas e atualizações informais precisam ser especificadas corretamente na linguagem de consulta do SGBD antes de serem processadas.

Nesse estágio, é útil descrever o banco de dados como parte de uma tarefa maior conhecida como sistema de informação dentro de qualquer organização.

O departamento de Tecnologia da Informação (TI) de uma empresa projeta e mantém um sistema de informações que consiste em vários computadores, sistemas de armazenamento, software de aplicação e bancos de dados. O projeto de uma nova aplicação para um banco de dados existente ou de um novo banco de dados começa com uma fase chamada **especificação e análise de requisitos**. Esses requisitos são documentados com detalhes e transformados em um **projeto conceitual**, que pode ser representado e manipulado usando algumas ferramentas computadorizadas para que possa ser facilmente mantido, modificado e transformado em uma implementação de banco de dados. (Apresentaremos um modelo denominado Entidade-Relacionamento, no Capítulo 7, que é usado para essa finalidade.) O projeto é então traduzido para um **projeto lógico**, que pode ser expresso em um modelo de dados implementado em um SGBD comercial. (Neste livro, vamos enfatizar um modelo de dados conhecido como Modelo de Dados Relacional a partir do Capítulo 3. Essa é atualmente a técnica mais popular para projetar e implementar bancos de dados usando SGBDs relacionais.) O estágio final é o **projeto físico**, durante o qual outras especificações são fornecidas para armazenar e acessar o banco de dados. O projeto de banco de dados é implementado, alimentado com dados reais e mantido continuamente para refletir o estado do minimundo.

1.3 Características da abordagem de banco de dados

Diversas características distinguem a abordagem de banco de dados da abordagem muito mais antiga de programação com arquivos. No **processamento de arquivo** tradicional, cada usuário define e implementa os arquivos necessários para uma aplicação de software específica como parte da programação da aplicação. Por exemplo, um usuário, o *departamento de registro acadêmico*, pode manter arquivos sobre os alunos e suas notas. Os programas para imprimir o histórico escolar de um aluno e inserir novas notas são implementados como parte da aplicação. Um segundo usuário, o *departamento de finanças*, pode registrar as mensalidades dos alunos e seus pagamentos. Embora ambos os usuários estejam interessados em dados sobre alunos, cada um mantém arquivos separados — e programas para manipular esses arquivos —, pois cada usuário requer dados não disponíveis nos arquivos do outro. Essa redundância na definição e no armazenamento de dados resulta em desperdício no espaço de armazenamento e em esforços redundantes para manter os dados comuns atualizados.

Na abordagem de banco de dados, um único repositório mantém dados que são definidos uma vez e depois acessados por vários usuários. Nos sis-

temas de arquivo, cada aplicação é livre para nomear os elementos de dados independentemente. Ao contrário, em um banco de dados, os nomes ou rótulos de dados são definidos uma vez, e usados repetidamente por consultas, transações e aplicações. As principais características da abordagem de banco de dados *versus* a abordagem de processamento de arquivo são as seguintes:

- Natureza de autodescrição de um sistema de banco de dados.
- Isolamento entre programas e dados, e abstração de dados.
- Suporte de múltiplas visões dos dados.
- Compartilhamento de dados e processamento de transação multiusuário.

Descrevemos cada uma dessas características em uma seção distinta. Discutiremos características adicionais dos sistemas de banco de dados nas seções 1.6 a 1.8.

1.3.1 Natureza de autodescrição de um sistema de banco de dados

Uma característica fundamental da abordagem de banco de dados é que seu sistema contém não apenas o próprio banco de dados, mas também uma definição ou descrição completa de sua estrutura e restrições. Essa definição é armazenada no catálogo do SGBD, que possui informações como a estrutura de cada arquivo, o tipo e o formato de armazenamento de cada item de dados e diversas restrições sobre os dados. A informação armazenada no catálogo é chamada de **metadados**, e descreve a estrutura do banco de dados principal (Figura 1.1).

O catálogo é usado pelo software de SGBD e também pelos usuários do banco de dados que precisam de informações sobre a estrutura do banco de dados. Um pacote de software de SGBD de uso geral não é escrito para uma aplicação de banco de dados específica. Portanto, ele precisa consultar o catálogo para conhecer a estrutura dos arquivos em um banco de dados específico, como o tipo e o formato dos dados que ele acessará. O software de SGBD precisa trabalhar de forma satisfatória com *qualquer quantidade de aplicações de banco de dados* — por exemplo, um banco de dados de universidade, de banco ou de uma empresa —, desde que sua definição esteja armazenada no catálogo.

No processamento de arquivos tradicional, a definição de dados normalmente faz parte dos próprios programas de aplicação. Logo, esses programas são forçados a trabalhar com apenas *um banco de dados específico*, cuja estrutura é declarada nos programas de aplicação. Por exemplo, um programa de aplicação

escrito em C++ pode ter declarações de estrutura ou classe, e um programa em COBOL tem instruções da divisão de dados para definir seus arquivos. Enquanto o software de processamento de arquivos pode acessar apenas bancos de dados específicos, o software de SGBD pode acessar diversos bancos de dados extraíndo e usando as definições do catálogo de banco de dados.

Para o exemplo mostrado na Figura 1.2, o catálogo do SGBD armazenará as definições de todos os arquivos mostrados. A Figura 1.3 mostra alguns exemplos de entradas em um catálogo de banco de dados. Essas definições são especificadas pelo projetista antes da criação do banco de dados real e armazenadas no catálogo. Sempre que é feita uma solicitação para acessar, digamos, o Nome de um registro de ALUNO, o software de SGBD consulta o catálogo para determinar a estrutura do arquivo ALUNO e a posição e o tamanho do item de dado Nome dentro do registro de ALUNO. Ao contrário, em uma aplicação típica de processamento de arquivo, a estrutura do arquivo e, no caso extremo, a localização exata do Nome dentro de um registro de ALUNO já estão codificadas dentro de cada programa que acessa esse item de dados.

RELACOES

Nome_relacao	Numero_de_colunas
ALUNO	4
DISCIPLINA	4
TURMA	5
HISTORICO_ESCOLAR	3
PRE_REQUISITO	2

COLUNAS

Nome_coluna	Tipo_de_dado	Pertence_a_relacao
Nome	Caractere (30)	ALUNO
Numero_aluno	Caractere (4)	ALUNO
Tipo_aluno	Inteiro (1)	ALUNO
Curso	Tipo_curso	ALUNO
Nome_disciplina	Caractere (10)	DISCIPLINA
Numero_disciplina	XXXXNNNN	DISCIPLINA
....
....
....
Numero_pre_requisito	XXXXNNNN	PRE-REQUISITO

Figura 1.3

Exemplo de um catálogo para o banco de dados na Figura 1.2.

Nota: Tipo_curso é definido como um tipo enumerado com todas as matérias conhecidas. XXXXNNNN é usado para definir um tipo com quatro características alfanuméricas seguidas por quatro dígitos.

1.3.2 Isolamento entre programas e dados, e abstração de dados

No processamento de arquivos tradicional, a estrutura dos arquivos de dados está embutida nos programas de aplicação, de modo que quaisquer mudanças em sua estrutura podem exigir *alteração em todos os programas* que acessam esse arquivo. Ao contrário, os programas que acessam o SGBD não exigem tais mudanças na maioria dos casos. A estrutura dos arquivos de dados é armazenada no catálogo do SGBD separadamente dos programas de acesso. Chamamos essa propriedade de **independência de dados do programa**.

Por exemplo, um programa de acesso a arquivo pode ser escrito para acessar apenas registros de ALUNO da estrutura mostrada na Figura 1.4. Se quisermos acrescentar outro dado a cada registro de ALUNO, digamos Data_nascimento, esse programa não funcionará mais, e precisará ser alterado. Ao contrário, em um ambiente de SGBD, só precisamos mudar a descrição dos registros de ALUNO no catálogo (Figura 1.3) para refletir a inclusão do novo item de dado Data_nascimento; nenhum programa é alterado. Da próxima vez que o programa de SGBD consultar o catálogo, a nova estrutura dos registros de ALUNO será acessada e usada.

Em alguns tipos de sistemas de banco de dados, como os orientados a objeto e objeto-relacional (ver Capítulo 11), os usuários podem definir operações sobre dados como parte das definições do banco de dados. Uma **operação** (também chamada de *função* ou *método*) é especificada em duas partes. A *interface* (ou *assinatura*) de uma operação inclui o nome da operação e os tipos de dados de seus argumentos (ou parâmetros). A *implementação* (ou *método*) da operação é especificada separadamente e pode ser alterada sem afetar a interface. Os programas de aplicação do usuário podem operar sobre os dados invocando essas operações por meio de seus nomes e argumentos, independentemente de como as operações são implementadas. Isso pode ser chamado de **independência da operação do programa**.

Nome do item de dados	Posicionamento inicial no registro	Tamanho em caracteres (bytes)
Nome	1	30
Numero_aluno	31	4
Tipo_aluno	35	1
Curso	36	4

Figura 1.4

Formato de armazenamento interno para um registro de ALUNO, baseado no catálogo do banco de dados da Figura 1.3.

A característica que permite a independência de dados do programa e a independência da operação do programa é chamada de **abstração de dados**. Um SGBD oferece aos usuários uma **representação conceitual** de dados que não inclui muitos dos detalhes de como os dados são armazenados ou como as operações são implementadas. De maneira informal, um **modelo de dados** é um tipo de abstração de dados usado para oferecer essa representação conceitual. O modelo de dados usa conceitos lógicos, como objetos, suas propriedades e seus inter-relacionamentos, que podem ser mais fáceis para os usuários entenderem do que os conceitos de armazenamento de computador. Logo, o modelo de dados *oculta* os detalhes de armazenamento e implementação que não são do interesse da maioria dos usuários de banco de dados.

Por exemplo, considere as figuras 1.2 e 1.3. A implementação interna de um arquivo pode ser definida por seu tamanho de registro — o número de caracteres (bytes) em cada registro — e cada item de dados pode ser especificado pelo byte inicial dentro de um registro e seu tamanho em bytes. O registro de ALUNO, assim, seria representado como mostra a Figura 1.4. Mas um típico usuário de banco de dados não está preocupado com a localização de cada item de dados dentro de um registro ou em seu tamanho; em vez disso, o usuário se preocupa se o valor é retornado corretamente, quando for feita uma referência ao Nome do ALUNO. Uma representação conceitual dos registros de ALUNO aparece na Figura 1.2. Muitos outros detalhes da organização do armazenamento do arquivo — como os caminhos de acesso especificados em um arquivo — podem ser ocultados dos usuários do banco de dados pelo SGBD. Discutiremos detalhes de armazenamento nos capítulos 17 e 18.

Na abordagem de banco de dados, a estrutura detalhada e a organização de cada arquivo são armazenadas no catálogo. Os usuários do banco de dados e os programas de aplicação se referem à representação conceitual dos arquivos, e o SGBD extrai os detalhes do armazenamento do arquivo do catálogo quando estes são necessários para os módulos de acesso a arquivo do SGBD. Muitos modelos de dados podem ser usados para oferecer essa abstração aos usuários do banco de dados. A primeira parte deste livro é dedicada à apresentação dos vários modelos de dados e dos conceitos que eles utilizam para abstrair a representação dos dados.

Nos bancos de dados orientados a objeto e objeto-relacional, o processo de abstração inclui não apenas a estrutura dos dados, mas também as operações sobre os dados. Essas operações oferecem uma abstração das atividades do minimundo comumente entendidas pelos usuários. Por exemplo, uma ope-

ração CALCULA_MEDIA pode ser aplicada ao objeto ALUNO para calcular a média das notas. Essas operações podem ser solicitadas pelas consultas do usuário ou por programas de aplicação sem ter que saber os detalhes de como as operações são implementadas. Nesse sentido, uma abstração da atividade do minimundo se torna disponível ao usuário como uma **operação abstrata**.

1.3.3 Suporte para múltiplas visões dos dados

Um banco de dados em geral tem muitos usuários, cada um podendo exigir um ponto de vista ou **visão** diferente do banco de dados. Uma visão (ou *view*) pode ser um subconjunto do banco de dados ou conter **dado virtual** que é derivado dos arquivos do banco de dados, mas não estão armazenados explicitamente. Alguns usuários não precisam saber se os dados a que se referem estão armazenados ou se são derivados. Um SGBD multiusuário, cujos usuários têm uma série de aplicações distintas, precisa oferecer facilidades para definir múltiplas visões. Por exemplo, um usuário do banco de dados da Figura 1.2 pode estar interessado apenas em acessar e imprimir o histórico escolar de cada aluno; a visão para esse usuário é mostrada na Figura 1.5(a). Um segundo usuário, que está interessado apenas em verificar se os alunos possuem todos os pré-requisitos de cada disciplina para a qual se inscreveram, pode requerer a visão apresentada na Figura 1.5(b).

1.3.4 Compartilhamento de dados e processamento de transação multiusuário

Um SGBD multiusuário, como o nome sugere, precisa permitir que múltiplos usuários acessem o banco de dados ao mesmo tempo. Isso é essencial se o dado para múltiplas aplicações está sendo integrado e mantido em um único banco de dados. O SGBD precisa incluir um software de **controle de concorrência** para garantir que vários usuários tentando atualizar o mesmo dado façam isso de uma maneira controlada, de modo que o resultado dessas atualizações seja correto. Por exemplo, quando vários agentes de viagem tentam reservar um assento em um voo de uma companhia aérea, o SGBD precisa garantir que cada assento só possa ser acessado por um agente de cada vez para que seja atribuído a um único passageiro. Esses tipos de aplicações geralmente são chamados de aplicações de **processamento de transação on-line (OLTP — On-Line Transaction Processing)**. Um papel fundamental do software SGBD multiusuário é garantir que as transações concorrentes operem de maneira correta e eficiente.

DADO_ESCOLAR

Nome_aluno	Historico_escolar_aluno				
	Numero_disciplina	Nota	Semestre	Ano	Identificacao_turma
Silvah	CC1310	C	Segundo	08	119
	MAT2410	B	Segundo	08	112
Braga	MAT2410	A	Segundo	07	85
	CC1310	A	Segundo	07	92
	CC3320	B	Primeiro	08	102
(a)	CC3380	A	Segundo	08	135

PRE_REQUISITO_DISCIPLINA

Nome_disciplina	Numero_disciplina	Pre_requisitos
Banco de dados	CC3380	CC3320
		MAT2410
Estrutura de dados	CC3320	CC1310

Figura 1.5

Duas visões derivadas do banco de dados da Figura 1.2.
 (a) A visão do HISTORICO_ESCOLAR. (b) A visão do PRE_REQUISITO_DISCIPLINA.

O conceito de **transação** tem se tornado fundamental para muitas aplicações de banco de dados. Uma transação é um *programa em execução* ou *processo* que inclui um ou mais acessos ao banco de dados, como a leitura ou atualização de seus registros. Uma transação executa um acesso logicamente correto a um banco de dados quando ela é executada de forma completa e sem interferência de outras transações. O SGBD precisa impor várias propriedades da transação. A propriedade de **isolamento** garante que cada transação pareça executar isoladamente das demais, embora centenas de transações possam estar executando concorrentemente. A propriedade de **atomicidade** garante que todas as operações em uma transação sejam executadas ou que nenhuma seja. Discutiremos sobre transações em detalhes na Parte 9.

As características anteriores são importantes para distinguir um SGBD de um software tradicional de processamento de arquivo. Na Seção 1.6, discutiremos recursos adicionais que caracterizam um SGBD. Primeiro, porém, vamos categorizar os diferentes tipos de pessoas que trabalham em um ambiente de sistema de banco de dados.

1.4 Atores em cena

Para um pequeno banco de dados pessoal, como a lista de endereços discutida na Seção 1.1, uma pessoa normalmente define, constrói e manipula o banco de dados, sem compartilhamento. Porém, em grandes organizações, muitas pessoas estão envolvidas no projeto, no uso e na manutenção de um grande banco de dados, com centenas de usuários. Nesta seção, identificamos as pessoas cujas funções envolvem o uso diário de um grande banco de dados; nós os chamamos de *atores em cena*. Na Seção 1.5, consideraremos as pessoas que podem ser chamadas de *trabalhadores dos bastidores* — aqueles que trabalham para manter o ambiente do sistema de banco de dados, mas que não estão ativamente interessados em seu conteúdo como parte de sua função diária.

1.4.1 Administradores de banco de dados

Em qualquer organização onde muitas pessoas utilizam os mesmos recursos, há uma necessidade de um administrador principal para supervisionar e gerenciar tais recursos. Em um ambiente de banco de dados, o recurso principal é o próprio banco de dados, e o recurso secundário é o SGBD e os softwares relacionados. A administração desses recursos é de responsabilidade do **administrador de banco de dados (DBA — database administrator)**. O DBA é responsável por autorizar o acesso ao banco de dados, coordenar e monitorar seu uso e adquirir recursos de software e hardware conforme a necessidade. Também é responsável por problemas como falhas na segurança e demora no tempo de resposta do sistema. Em grandes organizações, ele é auxiliado por uma equipe que executa essas funções.

1.4.2 Projetistas de banco de dados

Os projetistas de banco de dados são responsáveis por identificar os dados a serem armazenados e escolher estruturas apropriadas para representar e armazenar esses dados. Essas tarefas são realizadas principalmente antes que o banco de dados esteja realmente implementado e populado com dados. É responsabilidade dos projetistas de banco de dados se comunicar com todos os potenciais usuários a fim de entender suas necessidades e criar um projeto que as atenda. Em muitos casos, os projetistas estão na equipe de DBAs e podem receber outras responsabilidades após o projeto do banco de dados estar concluído. Os projetistas de banco de dados normalmente interagem com cada potencial grupo de usuários e desenvolvem visões do banco de dados que cumprem os requisitos de dados e processamento desses grupos. Cada visão é então analisada e integrada às visões de outros grupos de usuários.

O projeto final do banco de dados precisa ser capaz de atender às necessidades de todos os grupos de usuários.

1.4.3 Usuários finais

Os usuários finais são pessoas cujas funções exigem acesso ao banco de dados para consultas, atualizações e geração de relatórios. O banco de dados existe primariamente para atender os usuários finais. Existem várias categorias de usuários finais:

- **Usuários finais casuais** ocasionalmente acessam o banco de dados, mas podem precisar de diferentes informações a cada vez. Utilizam uma linguagem sofisticada de consulta ao banco de dados para especificar suas necessidades e normalmente são gerentes de nível intermediário ou alto, ou outros usuários ocasionais.
- **Usuários finais iniciantes ou paramétricos** compõem uma grande parte dos usuários finais do banco de dados. Sua função principal gira em torno de consultar e atualizar o banco de dados constantemente, usando tipos padrão de consultas e atualizações — denominadas **transações programadas** — que foram cuidadosamente programadas e testadas. As tarefas que esses usuários realizam são variadas:
 - Caixas de banco verificam saldos de conta e realizam saques, depósitos, pagamentos etc.
 - Agentes de companhias aéreas, hotéis e locadoras de automóveis verificam a disponibilidade de determinada solicitação e fazem reservas.
 - Funcionários nas estações de recebimento de transportadoras inserem identificações de pacotes por códigos de barra e informações descritivas por meio de etiquetas para atualizar um banco de dados central de pacotes recebidos e em trânsito.
- **Usuários finais sofisticados** incluem engenheiros, cientistas, analistas de negócios e outros que estão profundamente familiarizados com as facilidades do SGBD a ponto de implementar as próprias aplicações para que atendam a suas necessidades complexas.
- **Usuários isolados** mantêm bancos de dados pessoais usando pacotes de programas prontos, que oferecem interfaces de fácil utilização, baseadas em menus ou gráficos. Um exemplo é o usuário de um pacote de cálculos de impostos, que armazena uma série de dados financeiros pessoais para fins de declaração de imposto.

Um SGBD típico oferece múltiplas facilidades para acessar um banco de dados. Usuários iniciantes precisam aprender muito pouco sobre as facilidades oferecidas pelo SGBD; eles simplesmente têm de entender as interfaces de usuário das transações padrão projetadas e implementadas para seu uso. Os usuários casuais aprendem apenas algumas facilidades que podem usar repetidamente. Usuários sofisticados tentam aprender a maioria das facilidades do SGBD para satisfazer suas necessidades complexas. Usuários isolados costumam se tornar especialistas no uso de um pacote de software específico.

1.4.4 Analistas de sistemas e programadores de aplicações (engenheiros de software)

Analistas de sistemas identificam as necessidades dos usuários finais, especialmente os iniciantes e paramétricos, e definem as especificações das transações padrão que atendam a elas. Os **programadores de aplicações** implementam essas especificações como programas; depois, eles testam, depuram, documentam e mantêm essas transações programadas. Esses analistas e programadores — também conhecidos como **engenheiros de software** e **desenvolvedores de sistemas de software** — devem estar familiarizados com todo o conjunto de capacidades fornecido pelo SGBD para realizarem suas tarefas.

1.5 Trabalhadores dos bastidores

Além daqueles que projetam, usam e administram um banco de dados, há outros associados ao projeto, desenvolvimento e operação do *software e ambiente de sistema* do SGBD. Essas pessoas normalmente não estão interessadas no conteúdo do banco de dados em si. Vamos chamá-las de **trabalhadores dos bastidores**, e elas estão incluídas nas seguintes categorias:

- **Projetistas e implementadores de sistema de SGBD** projetam e implementam os módulos e as interfaces do SGBD como um pacote de software. Um SGBD é um sistema muito complexo, que consiste em muitos componentes, ou **módulos**, incluindo módulos para implementação do catálogo, processamento de linguagem de consulta, processamento de interface, acesso e buffering de dados, controle de concorrência e tratamento de recuperação e segurança de dados. O SGBD precisa realizar a interface com outros sistemas de software, como o sistema operacional, e compiladores para diversas linguagens de programação.

- **Desenvolvedores de ferramentas** projetam e implantam **ferramentas** — os pacotes de software que facilitam a modelagem e o projeto do banco de dados, o projeto do sistema de banco de dados e a melhoria no desempenho. Ferramentas são pacotes opcionais que, em geral, são adquiridos separadamente. Elas incluem pacotes para projeto de banco de dados, monitoramento de desempenho, linguagem natural ou interfaces gráficas, protótipo, simulação e geração de dados de teste. Em muitos casos, fornecedores de software independentes desenvolvem e comercializam essas ferramentas.
- **Operadores e pessoal de manutenção** (pessoal de administração de sistemas) são responsáveis pela execução e manutenção do ambiente de hardware e software para o sistema de banco de dados.

Embora essas categorias de trabalhadores dos bastidores sejam instrumento para tornar o sistema de banco de dados disponível aos usuários finais, eles não costumam utilizar o conteúdo do banco de dados para fins pessoais.

1.6 Vantagens de usar a abordagem de SGBD

Nesta seção, discutiremos algumas das vantagens de usar um bom SGBD e as capacidades que ele deve possuir. Essas capacidades estão além das quatro principais características discutidas na Seção 1.3. O DBA deve utilizá-las para cumprir uma série de objetivos relacionados ao projeto, à administração e ao uso de um grande banco de dados multiusuário.

1.6.1 Controlando a redundância

No desenvolvimento de software tradicional, utilizando processamento de arquivo, cada grupo de usuários mantém os próprios arquivos para tratamento de suas aplicações de processamento de dados. Por exemplo, considere o exemplo do banco de dados UNIVERSIDADE da Seção 1.2; aqui, dois grupos de usuários podem ser o pessoal do departamento de registro acadêmico e departamento de finanças. Na técnica tradicional, cada grupo mantém de maneira independente os arquivos sobre os alunos. O departamento financeiro mantém dados sobre o registro e informações relacionadas a faturas, enquanto o departamento de registro acadêmico acompanha as disciplinas e as notas dos alunos. Outros grupos podem duplicar ainda mais alguns ou todos os dados nos próprios arquivos.

Essa **redundância** causada ao armazenar os mesmos dados várias vezes gera diversos problemas. Primeiro, é preciso realizar uma única atualização lógica — como a

entrada de dados sobre um novo aluno — várias vezes: uma para cada arquivo onde o dado do aluno é registrado. Isso ocasiona uma *duplicação de esforço*. Segundo, o *espaço de armazenamento é desperdiçado* quando o mesmo dado é armazenado repetidamente, e esse problema pode ser sério para grandes bancos de dados. Terceiro, os arquivos que representam os mesmos dados podem tornar-se *inconsistentes*. Isso porque uma atualização é aplicada a alguns dos arquivos, mas não a outros. Mesmo que uma atualização — como a inclusão de um novo aluno — seja aplicada a todos os arquivos apropriados, os dados referentes ao aluno ainda podem ser *inconsistentes* porque as atualizações são aplicadas de maneira independente pelos grupos de usuários. Por exemplo, um grupo de usuários pode entrar com a data de nascimento de um aluno incorretamente como ‘19/01/1988’, enquanto outros grupos de usuários podem inserir o valor correto ‘29/01/1988’.

Na abordagem de banco de dados, as visões de diferentes grupos de usuários são integradas durante o projeto. O ideal é que tenhamos um projeto que armazena cada item de dados lógico — como o nome ou a data de nascimento de um aluno — em *apenas um lugar* no banco de dados. Isso é conhecido como **normalização de dados**, e garante consistência e economia de espaço de armazenamento (a normalização de dados é descrita na Parte 6 do livro). Porém, na prática, às vezes é necessário usar a **redundância controlada** para melhorar o desempenho das consultas. Por exemplo, podemos armazenar Nome_aluno e Numero_disciplina redundantemente em um arquivo HISTORICO_ESCOLAR [Figura 1.6(a)] porque, sempre que recuperamos um registro de HISTORICO_ESCOLAR, queremos recuperar o nome do aluno e o número da disciplina juntamente com a nota, o número do aluno e o identificador de turma. Colocando todos os dados juntos, não precisamos pesquisar vários arquivos para coletar esses dados. Isso é conhecido como **desnormalização**. Nesses casos, o SGBD deve ter a capacidade de *controlar* essa redundância a fim de proibir inconsistências entre os arquivos. Isso pode ser feito verificando automaticamente se os valores de Nome_aluno-Numero_aluno em qualquer registro de HISTORICO_ESCOLAR na Figura 1.6(a) combinam com um dos valores de Nome-Numero_aluno de um registro de ALUNO (Figura 1.2). De modo semelhante, os valores de Identificacao_turma-Numero_disciplina de HISTORICO_ESCOLAR podem ser verificados em registros de TURMA. Essas verificações podem ser especificadas no SGBD durante o projeto do banco de dados e impostas automaticamente pelo SGBD sempre que o arquivo HISTORICO_ESCOLAR for atualizado. A Figura 1.6(b) mostra um registro de HISTORICO_ESCOLAR incoerente com o arquivo ALUNO na Figura 1.2; esse tipo de erro pode ser inserido se a redundância *não for controlada*. Você consegue identificar a parte inconsistente?

HISTORICO_ESCOLAR

Numero_aluno	Nome_aluno	Identificacao_turma	Numero_disciplina	Nota
17	Silva	112	MAT2410	B
17	Silva	119	CC1310	C
8	Braga	85	MAT2410	A
8	Braga	92	CC1310	A
8	Braga	102	CC3320	B
8	Braga	135	CC3380	A

(a)

HISTORICO_ESCOLAR

Numero_aluno	Nome_aluno	Identificacao_turma	Numero_disciplina	Nota
17	Braga	112	MAT2410	B

(b)

Figura 1.6

Armazenamento redundante de Nome_aluno e Nome_disciplina em HISTORICO_ESCOLAR. (a) Dados consistentes. (b) Registro inconsistente.

1.6.2 Restringindo o acesso não autorizado

Quando vários usuários compartilham um grande banco de dados, é provável que a maioria deles não esteja autorizada a acessar todas as informações nele contidas. Por exemplo, dados financeiros normalmente são considerados confidenciais, e somente pessoas autorizadas têm permissão para acessá-los. Além disso, alguns usuários só podem ter permissão para recuperar dados, enquanto outros podem recuperar e atualizar. Logo, o tipo de operação de acesso — recuperação ou atualização — também deve ser controlado. Em geral, os usuários ou grupos de usuários recebem números de conta protegidos por senhas, que podem usar para acessar o banco de dados. Um SGBD deve oferecer um subsistema de segurança e autorização, que o DBA utiliza para criar contas e especificar suas restrições. Então, o SGBD deve impor essas restrições automaticamente. Observe que podemos aplicar controles semelhantes ao software de SGBD. Por exemplo, somente o DBA está autorizado a usar certo software privilegiado, como o software para criar contas. De modo semelhante, usuários paramétricos podem ter permissão para acessar o banco de dados apenas por meio de transações programadas predefinidas, desenvolvidas para seu uso.

1.6.3 Oferecendo armazenamento persistente para objetos do programa

Os bancos de dados podem ser usados para oferecer armazenamento persistente para objetos e estruturas

de dados do programa. Esse é um dos principais motivos para a existência de sistemas de banco de dados orientados a objeto. Linguagens de programação normalmente possuem estruturas de dados complexas, como tipos de registro em Pascal ou definições de classe em C++ ou Java. Os valores das variáveis de programa ou estruturas dos objetos são descartados quando um programa termina, a menos que o programador os armazene explicitamente em arquivos permanentes, o que, em geral, envolve converter essas estruturas complexas em um formato adequado para armazenamento de arquivo. Quando surge a necessidade de ler esses dados mais uma vez, o programador precisa converter do formato de arquivo para a variável de programa ou estrutura de objeto. Os sistemas de banco de dados orientados a objeto são compatíveis com linguagens de programação, como C++ e Java, e o software de SGBD realiza automaticamente quaisquer conversões necessárias. Assim, um objeto complexo em C++ pode ser armazenado de forma permanente em um SGBD orientado a objeto. Esse objeto é considerado **persistente**, pois sobrevive ao término da execução e pode ser recuperado mais tarde diretamente por outro programa C++.

O armazenamento persistente de objetos de programa e estruturas de dados é uma função importante dos sistemas de banco de dados. Os sistemas tradicionais sofrem com frequência do chamado problema de divergência de impedância, pois as estruturas de dados fornecidas pelo SGBD são incompatíveis com as estruturas de dados da linguagem de programação. Os sistemas de banco de dados orientados a objeto em geral oferecem **compatibilidade** da estrutura de dados com uma ou mais linguagens de programação orientadas a objeto.

1.6.4 Oferecendo estruturas de armazenamento e técnicas de pesquisa para o processamento eficiente de consulta

Os sistemas de banco de dados precisam oferecer capacidades para *executar consultas e atualizações de modo eficiente*. Como o banco de dados costuma ser armazenado em disco, o SGBD precisa oferecer estruturas de dados e técnicas de pesquisa especializadas para agilizar a busca dos registros desejados no disco. Arquivos auxiliares, denominados **índices**, são usados para essa finalidade. Os índices normalmente são baseados em estruturas de dados em árvore ou estrutura de dados em *hash*, que são modificadas de maneira adequada para a pesquisa no disco. Para processar os registros de banco de dados necessários por uma consulta em particular, eles precisam ser copiados do disco para a memória principal. Portanto,

o SGBD frequentemente tem um módulo de buffering ou caching que mantém partes do banco de dados nos buffers de memória principais. Em geral, o sistema operacional é responsável pelo buffering do disco para a memória. Contudo, como o buffering de dados é essencial para o desempenho do SGBD, a maioria desses sistemas realiza o próprio buffering de dados.

O módulo de processamento e otimização de consulta do SGBD é responsável por escolher um plano de execução eficiente para cada consulta, com base nas estruturas de armazenamento existentes. A escolha de quais índices criar e manter faz parte do *projeto e ajuste de banco de dados físico*, que é uma das responsabilidades da equipe de DBAs. Discutiremos sobre processamento de consulta, otimização e ajuste na Parte 8 do livro.

1.6.5 Oferecendo backup e recuperação

Um SGBD precisa oferecer recursos para recuperar-se de falhas de hardware ou software. Seu subsistema de backup e recuperação é responsável por isso. Por exemplo, se o sistema do computador falhar no meio de uma transação de atualização complexa, o subsistema de recuperação é responsável por garantir que o banco de dados seja restaurado ao estado em que estava antes da transação ser executada. Como alternativa, o subsistema de recuperação poderia garantir que a transação seja reiniciada no ponto em que foi interrompida, de modo que seu efeito completo seja registrado no banco de dados. O backup de disco também é necessário no caso de uma falha de disco catastrófica. Discutiremos a respeito do backup e recuperação no Capítulo 23.

1.6.6 Oferecendo múltiplas interfaces do usuário

Uma vez que muitos tipos de usuários, com diversos níveis de conhecimento técnico, utilizam um banco de dados, um SGBD deve oferecer uma variedade de interfaces de usuário. Essas incluem linguagens de consulta para usuários casuais, interfaces de linguagem de programação para programadores de aplicação, formulários e códigos de comando para usuários paramétricos e interfaces controladas por menu e de linguagem natural para usuários isolados. As interfaces no estilo de formulários e de menus normalmente são conhecidas como **interfaces gráficas do usuário (GUIs — Graphical User Interfaces)**. Existem muitas linguagens e ambientes especializados para especificar GUIs. Recursos para oferecer interfaces GUI para um banco de dados na Web — ou habilitar um banco de dados para a Web — também são muito comuns.

1.6.7 Representando relacionamentos complexos entre dados

Um banco de dados pode incluir muitas variedades de dados que estão inter-relacionados de diversas maneiras. Considere o exemplo mostrado na Figura 1.2. O registro de ‘Braga’ no arquivo ALUNO está relacionado a quatro registros no arquivo HISTORICO_ESCOLAR. De modo semelhante, cada registro de turma está relacionado a um registro de disciplina e a uma série de registros de HISTORICO_ESCOLAR — um para cada aluno que concluiu a turma. Um SGBD precisa ter a capacidade de representar uma série de relacionamentos complexos entre os dados, definir novos relacionamentos à medida que eles surgem e recuperar e atualizar dados relacionados de modo fácil e eficaz.

1.6.8 Impondo restrições de integridade

A maioria das aplicações de banco de dados possui certas **restrições de integridade** que devem ser mantidas para os dados. Um SGBD deve oferecer capacidades para definir e impor tais restrições. O tipo mais simples de restrição de integridade envolve especificar um tipo de dado para cada item de dado. Por exemplo, na Figura 1.3, especificamos que o valor do item de dados Tipo_aluno em cada registro de ALUNO deve ser um inteiro de um dígito e que o valor de Nome precisa ser um alfanumérico de até 30 caracteres. Para restringir o valor de Tipo_aluno entre 1 e 5, seria preciso uma restrição adicional, que não aparece no catálogo atual. Um tipo de restrição mais complexo, que ocorre com frequência, envolve especificar que um registro em um arquivo deve estar relacionado a registros em outros arquivos. Por exemplo, na Figura 1.2, podemos especificar que *cada registro de turma deve estar relacionado a um registro de disciplina*. Isso é conhecido como restrição de **integridade referencial**. Outro tipo de restrição especifica a exclusividade sobre valores de item de dados, como *cada registro de disciplina deverá ter um valor exclusivo para Numero_disciplina*. Isso é conhecido como uma restrição de **chave ou singularidade**. Tais restrições são derivadas do significado ou da **semântica** dos dados e do minimundo que eles representam. É responsabilidade dos projetistas do banco de dados identificar restrições de integridade durante o projeto. Algumas restrições podem ser especificadas ao SGBD e impostas automaticamente. Outras podem ter que ser verificadas por programas de atualização ou no momento da entrada de dados. Em geral, para grandes aplicações, é comum chamar essas restrições de **regras de negócio**.

Um item de dados pode ser inserido erroneamente e ainda satisfazer as restrições de integridade especificadas. Por exemplo, se um aluno recebe uma nota ‘A’, mas uma nota ‘C’ é inserida no banco de dados, o SGBD *não pode* descobrir esse erro automaticamente,

pois ‘C’ é um valor válido para o tipo de dados Nota. Esse erros de entrada de dados só podem ser descobertos manualmente (quando o aluno recebe a nota e reclama) e corrigidos posteriormente, atualizando o banco de dados. Porém, uma nota ‘Z’ seria rejeitada automaticamente pelo SGBD, pois ‘Z’ não é um valor válido para o tipo de dado Nota. Quando discutirmos cada modelo de dados nos próximos capítulos, vamos apresentar regras que pertencem a esse modelo de maneira implícita. Por exemplo, no modelo Entidade-Relacionamento, no Capítulo 7, um relacionamento deve envolver pelo menos duas entidades. Essas regras são **regras inerentes** do modelo de dados e assumidas de maneira automática, para garantir a validade do modelo.

1.6.9 Permitindo dedução e ações usando regras

Alguns sistemas oferecem capacidades para definir *regras de dedução* (ou *inferência*) para *deduzir* novas informações com base nos fatos armazenados no banco de dados. Esses sistemas são chamados de **sistemas de banco de dados dedutivos**. Por exemplo, pode haver regras complexas na aplicação do minimundo para determinar quando um aluno está em época de prova. Estas podem ser especificadas *declarativamente* como **regras** que, quando compiladas e mantidas pelo SGBD, podem determinar todos os alunos em época de prova. Em um SGBD tradicional, um *código de programa de procedimento* explícito teria de ser escrito para dar suporte a tais aplicações. Mas, se as regras do minimundo mudarem, geralmente é mais conveniente mudar as regras de dedução declaradas do que recodificar programas de procedimento. Nos sistemas de banco de dados relacionais de hoje é possível associar **gatilhos** (ou **triggers**) a tabelas. Um gatilho é uma forma de regra ativada por atualizações na tabela, que resulta na realização de algumas operações adicionais em algumas outras tabelas, envio de mensagens, e assim por diante. Procedimentos mais elaborados para impor regras são popularmente chamados de **procedimentos armazenados** (ou *stored procedures*); eles se tornam parte da definição geral de banco de dados e são chamados de forma apropriada quando certas condições são atendidas. A funcionalidade mais poderosa é fornecida por **sistemas de banco de dados ativos**, que oferecem regras ativas que podem automaticamente iniciar ações quando ocorrem certos eventos e condições.

1.6.10 Implicações adicionais do uso da abordagem de banco de dados

Esta seção discute algumas implicações adicionais do uso da abordagem de banco de dados que pode beneficiar a maioria das organizações.

Potencial para garantir padrões. A técnica de banco de dados permite que o DBA defina e impõa o uso de padrões entre os usuários de banco de dados em uma grande organização. Isso facilita a comunicação e a cooperação entre seus vários departamentos, projetos e usuários dentro da organização. Podem ser definidos padrões para nomes e formatos dos elementos de dados, formatos de exibição, estruturas de relatório, terminologia, e assim por diante. O DBA pode impor padrões em um ambiente de banco de dados centralizado mais facilmente do que em um ambiente onde cada grupo de usuários tem controle sobre os próprios arquivos de dados e software.

Tempo reduzido para desenvolvimento de aplicação Um importante recurso de venda da abordagem de banco de dados é que o desenvolvimento de uma nova aplicação — como a recuperação de certos dados para impressão de um novo relatório — leva muito pouco tempo. Projetar e implementar um grande banco de dados multiusuário do zero pode levar mais tempo do que escrever uma única aplicação de arquivo especializada. Porém, quando um banco de dados está pronto e funcionando, geralmente é preciso muito menos tempo para criar outras aplicações usando as facilidades do SGBD. O tempo de desenvolvimento usando um SGBD é estimado como sendo um sexto a um quarto daquele para um sistema de arquivo tradicional.

Flexibilidade. Pode ser necessário mudar a estrutura de um banco de dados à medida que as necessidades mudam. Por exemplo, pode aparecer um novo grupo de usuários precisando de informações atualmente não incluídas no banco de dados. Em resposta, pode ser preciso acrescentar um arquivo ao banco de dados ou estender os elementos de dados em um arquivo existente. Os SGBDs modernos permitem certos tipos de mudanças evolucionárias na estrutura do banco de dados sem afetar os dados armazenados e os programas de aplicação existentes.

Disponibilidade de informações atualizadas. Um SGBD torna o banco de dados disponível a todos os usuários. Assim que a atualização de um usuário é aplicada ao banco de dados, todos os outros usuários podem vê-la imediatamente. Essa disponibilidade de informações atualizadas é essencial para muitas aplicações de processamento de transação, como sistemas de reserva ou bancos de dados bancários, e ela é possibilitada pelos subsistemas de controle de concorrência e recuperação de um SGBD.

Economias de escala. A técnica de SGBD permite a consolidação de dados e aplicações, reduzindo assim a quantidade de sobreposição desperdiçada entre as atividades do pessoal de processamento de dados em diferen-

tes projetos ou departamentos, bem como as redundâncias entre as aplicações. Isso permite que a organização inteira invista em processadores, dispositivos de armazenamento ou mecanismos de comunicação mais poderosos, em vez de cada departamento ter de comprar o próprio equipamento (menor desempenho), o que reduz os custos gerais de operação e gerenciamento.

1.7 Uma breve história das aplicações de banco de dados

Agora, vamos apresentar uma breve visão histórica das aplicações que usam SGBDs e como elas motivaram o desenvolvimento de novos tipos de sistemas de banco de dados.

1.7.1 Antigas aplicações de banco de dados usando sistemas hierárquicos e de rede

Muitas aplicações de banco de dados antigas mantinham os registros em grandes organizações, como corporações, universidades, hospitais e bancos. Em muitas delas, existia grande quantidade de registros com estrutura semelhante. Por exemplo, em uma aplicação de universidade, informações semelhantes seriam mantidas para cada aluno, cada disciplina, cada histórico escolar, e assim por diante. Também existiam muitos tipos de registros e muitos inter-relacionamentos entre eles.

Um dos principais problemas com os sistemas de banco de dados antigos era a mistura de relacionamentos conceituais com o armazenamento e posicionamento físico dos registros no disco. Logo, esses sistemas não ofereciam capacidades suficientes para *abstração de dados e independência entre dados e programas*. Por exemplo, as notas de determinado aluno poderiam ser armazenadas fisicamente próximas do registro do aluno. Embora isso fornecesse um acesso muito eficiente para as consultas e transações originais com as quais o banco de dados foi projetado para lidar, não oferecia flexibilidade suficiente para acessar registros de modo eficiente quando novas consultas e transações fossem identificadas. Em particular, novas consultas que exigiam uma organização de armazenamento diferente para o processamento eficiente eram muito difíceis de implementar de modo eficaz. Também era muito trabalhoso reorganizar o banco de dados quando eram feitas mudanças nos requisitos da aplicação.

Outra deficiência dos sistemas antigos era que eles ofereciam apenas interfaces da linguagem de programação. Isso tornava demorada e cara a implementação de novas consultas e transações, pois novos programas

tinham de ser escritos, testados e depurados. A maioria desses sistemas de banco de dados era implantada em computadores mainframes grandes e caros, começando em meados da década de 1960 e continuando nos anos 1970 e 1980. Os principais tipos dos primeiros sistemas eram baseados em três paradigmas principais: sistemas hierárquicos, sistemas baseados em modelo de rede e sistemas de arquivo invertidos.

1.7.2 Oferecendo abstração de dados e flexibilidade de aplicação com bancos de dados relacionais

Os bancos de dados relacionais foram propostos originalmente para separar o armazenamento físico dos dados de sua representação conceitual e para fornecer uma base matemática para a representação e a consulta dos dados. O modelo de dados relacional também introduziu linguagens de consulta de alto nível, que ofereciam uma alternativa às interfaces de linguagem de programação, tornando muito mais rápida a escrita de novas consultas. A representação relacional dos dados é semelhante ao exemplo que apresentamos na Figura 1.2. Os sistemas relacionais visavam inicialmente atender às mesmas aplicações dos sistemas mais antigos, e forneciam flexibilidade para desenvolver rapidamente novas consultas e reorganizar o banco de dados à medida que os requisitos mudavam. Logo, a *abstração de dados e a independência entre dados e programas* eram mais desenvolvidas em comparação com os sistemas anteriores.

Os sistemas relacionais experimentais, desenvolvidos no final da década de 1970, e os sistemas de gerenciamento de bancos de dados relacionais (SGBDR), introduzidos na década de 1980, eram muito lentos, pois não usavam ponteiros de armazenamento físico ou posicionamento de registro para acessar registros de dados relacionados. Com o desenvolvimento de novas técnicas de armazenamento houve uma melhora no desempenho do processamento e otimização de consulta. Por fim, os bancos de dados relacionais se tornaram o tipo de sistema de banco de dados dominante para aplicações tradicionais. Eles agora existem em quase todos os tipos de computadores, desde os menores modelos pessoais até grandes servidores.

1.7.3 Aplicações orientadas a objeto e a necessidade de bancos de dados mais complexos

O surgimento de linguagens de programação orientadas a objeto no final da década de 1980 e a necessidade de armazenar e compartilhar objetos complexos e estruturados levou ao desenvolvimento

de Bancos de Dados Orientados a Objeto (BDOOs). Inicialmente, os BDOOs eram considerados um concorrente dos bancos de dados relacionais, pois forneciam estruturas de dados mais gerais. Eles também incorporavam muitos dos paradigmas úteis orientados a objeto, como tipos de dados abstratos, encapsulamento de operações, herança e identidade de objeto. Porém, a complexidade do modelo e a falta de um padrão inicial contribuíram para seu uso limitado. Eles agora são usados principalmente em aplicações especializadas, como projeto de engenharia, publicação de multimídia e sistemas de manufatura. Apesar das expectativas de que eles causarão um grande impacto, atualmente sua penetração geral no mercado de produtos de banco de dados permanece abaixo dos cinco por cento. Além disso, muitos conceitos orientados a objeto foram incorporados nas versões mais recentes dos SGBDs relacionados, levando a sistemas de gerenciamento de banco de dados objeto-relacional, conhecidos como SGBDORs.

1.7.4 Intercâmbio de dados na Web para comércio eletrônico usando XML

A World Wide Web oferece uma grande rede de computadores interconectados. Os usuários podem criar documentos usando uma linguagem de publicação na Web, como HyperText Markup Language (HTML ou, em português, linguagem de marcação de hipertexto), e armazenar esses documentos em servidores Web, onde outros usuários (clientes) podem acessá-los. Os documentos podem ser vinculados por meio de **hyperlinks**, que são indicadores para outros documentos. Na década de 1990, o comércio eletrônico (e-commerce) surgiu como uma importante aplicação da Web. Rapidamente ficou visível que partes da informação nas páginas Web de e-commerce eram, com frequência, dados extraídos dinamicamente de SGBDs. Diversas técnicas foram desenvolvidas para permitir o intercâmbio de dados na Web. Atualmente, a eXtended Markup Language (XML, em português, linguagem de marcadores extensível) é considerada o principal padrão para intercâmbio entre diversos tipos de bancos de dados e páginas Web. A XML combina conceitos dos modelos usados nos sistemas de documentos com os conceitos de modelagem de banco de dados. O Capítulo 12 é dedicado à discussão sobre a XML.

1.7.5 Estendendo as capacidades do banco de dados para novas aplicações

O sucesso dos sistemas de banco de dados nas aplicações tradicionais encorajou os desenvolvedores de outros tipos de aplicações a tentarem utilizá-los.

Essas aplicações tradicionalmente usavam suas próprias estruturas especializadas de arquivo e dados. Os sistemas de banco de dados agora oferecem extensões para dar melhor suporte às necessidades especializadas para algumas dessas aplicações. A seguir estão alguns exemplos dessas aplicações:

- Aplicações científicas que armazenam grande quantidade de dados resultantes de experimentos científicos em áreas como a física de alta energia, o mapeamento do genoma humano e a descoberta de estruturas de proteínas.
- Armazenamento e recuperação de **imagens**, incluindo notícias escaneadas e fotografias pessoais, imagens fotográficas de satélite e imagens de procedimentos médicos, como raios X e IRMs (imagens por ressonância magnética).
- Armazenamento e recuperação de **vídeos**, como filmes, e **clipes de vídeo** de notícias ou de câmeras digitais pessoais.
- Aplicações de **mineração de dados** (ou **data mining**), que analisam grande quantidade de dados procurando as ocorrências de padrões ou relacionamentos específicos, e identificação de padrões incomuns em áreas como uso de cartão de crédito.
- Aplicações **espaciais**, que armazenam a localização espacial de dados, como informações de clima, mapas usados em sistemas de informações geográficas e em sistemas de navegação de automóveis.
- Aplicações de **série temporais**, que armazenam informações como dados econômicos em pontos regulares no tempo, como vendas diárias e valores mensais do Produto Interno Bruto (PIB).

Logo ficou aparente que os sistemas relacionais básicos não eram muito adequados para muitas dessas aplicações, em geral por um ou mais dos seguintes motivos:

- Estruturas de dados mais complexas eram necessárias para modelar a aplicação do que a representação relacional simples.
- Novos tipos de dados eram necessários além dos tipos básicos numéricos e alfanuméricos.
- Novas operações e construtores de linguagem de consulta eram necessários para manipular os novos tipos de dados.
- Novas estruturas de armazenamento e indexação eram necessárias para a pesquisa eficiente sobre os novos tipos de dados.

Isso levou os desenvolvedores de SGBD a acrescentarem funcionalidade a seus sistemas. Alguma funcionalidade era de uso geral, como a incorporação de conceitos dos bancos de dados orientados a objeto aos sistemas relacionais. Outras eram de uso especial, na forma de módulos opcionais que poderiam ser usados para aplicações específicas. Por exemplo, os usuários poderiam comprar um módulo de séries temporal para usar com seu SGBD relacional para aplicações de séries temporais.

Muitas organizações de grande porte utilizam vários pacotes de aplicação de software que trabalham intimamente com o **banco de dados de back-ends**. O banco de dados do back-end representa um ou mais bancos de dados, possivelmente de diferentes fornecedores e usando diferentes modelos de dados, que mantêm dados manipulados por esses pacotes para dar suporte a transações, gerar relatórios e responder a consultas ocasionais. Um dos sistemas mais utilizados inclui o **ERP** (Enterprise Resource Planning, planejamento de recursos empresariais), que serve para consolidar diversas áreas funcionais dentro de uma organização, incluindo produção, vendas, distribuição, marketing, finanças, recursos humanos, e assim por diante. Outro tipo de sistema popular é o **CRM** (Customer Relationship Management, gerenciamento do relacionamento com o cliente), que compreende funções de processamento de pedido, bem como marketing e suporte ao cliente. Essas aplicações são habilitadas para Web porque usuários internos e externos recebem uma série de interfaces de portal Web para interagir com os bancos de dados de back-end.

1.7.6 Bancos de dados versus recuperação de informações

Tradicionalmente, a tecnologia de banco de dados se aplica a dados estruturados e formatados, que surgem em aplicações de rotina no governo, no comércio e na indústria. Ela é bastante utilizada nos setores de manufatura, varejo, bancos, seguros, finanças e saúde, onde dados estruturados são coletados por meio de formulários, como faturas ou documentos de registro de paciente. Uma área relacionada à tecnologia de banco de dados é a **Recuperação de Informação (RI)**, que lida com livros, manuscritos e diversas formas de artigos baseados em biblioteca. O dado é indexado, catalogado e anotado usando palavras-chave. A RI está relacionada à busca por conteúdo com base nessas palavras-chave e a muitos problemas que lidam com processamento de documento e processamento de texto em forma livre. Muito trabalho tem sido feito sobre busca em texto baseada em palavras-chave, localização de do-

cumentos e sua classificação conforme a relevância, categorização automática de texto, classificação de documentos de texto por tópicos, e assim por diante. Com o advento da Web e a proliferação de páginas HTML na faixa dos bilhões, é preciso aplicar muitas técnicas de RI para processar os dados na Web. Os dados dessas páginas normalmente contêm imagens, texto e objetos que são ativos e mudam de maneira dinâmica. A recuperação de informações na Web é um problema novo que exige que técnicas de bancos de dados e RI sejam aplicadas a uma série de combinações novas. Discutiremos os conceitos relacionados à recuperação de informações e páginas Web no Capítulo 27.

1.8 Quando não usar um SGBD

Apesar das vantagens de usar um SGBD, existem algumas situações em que esse sistema pode envolver custos adicionais desnecessários, que não aconteceriam no processamento de arquivos tradicional. Os custos adicionais do uso de um SGBD devem-se aos seguintes fatores:

- Alto investimento inicial em hardware, software e treinamento.
- A generalidade que um SGBD oferece para a definição e o processamento de dados.
- Esforço adicional para oferecer funções de segurança, controle de concorrência, recuperação e integridade.

Portanto, pode ser mais desejável usar arquivos comuns sob as seguintes circunstâncias:

- Aplicações de banco de dados simples e bem definidas, para as quais não se espera muitas mudanças.
- Requisitos rigorosos, de tempo real, para alguns programas de aplicação, que podem não ser atendidos devido as operações extras executadas pelo SGBD.
- Sistemas embarcados com capacidade de armazenamento limitada, onde um SGBD de uso geral não seria apropriado.
- Nenhum acesso de múltiplos usuários aos dados.

Certos setores e aplicações decidiram não utilizar SGBDs de uso geral. Por exemplo, muitas ferramentas de projeto auxiliado por computador (CAD) usadas por engenheiros civis e mecânicos possuem software proprietário para gerenciamento de arquivos e dados, preparado para as manipulações internas dos desenhos e objetos 3D. De modo semelhante, sistemas de comunicação e comutação projetados por empresas como a AT&T foram manifestações

iniciais do software de banco de dados preparado para executar de forma muito rápida com dados organizados hierarquicamente, para agilizar o acesso e o roteamento das chamadas. De modo semelhante, implementações dos sistemas de informações geográficas (SIG) normalmente usam os próprios esquemas de organização de dados, a fim de implantar, de modo eficiente, funções relacionadas a processamento de mapas, contornos físicos, linhas, polígonos, e assim por diante. Os SGBDs de uso geral são inadequados para essa finalidade.

Resumo

Neste capítulo, definimos um banco de dados como uma coleção de dados relacionados, onde *dados* significam fatos gravados. Um banco de dados típico representa algum aspecto do mundo real e é usado para fins específicos por um ou mais grupos de usuários. Um SGBD é um pacote de software generalizado para implementar e manter um banco de dados computadorizado. Juntos, o banco de dados e o software formam um sistema de banco de dados. Identificamos várias características que distinguem a técnica de banco de dados das aplicações tradicionais de processamento de arquivo, e discutimos as principais categorias de usuários de banco de dados, ou os *atores em cena*. Observamos que, além dos usuários em ambiente de banco de dados, existem várias categorias de pessoal de suporte, ou *trabalhadores de bastidores*, em um ambiente de banco de dados.

Apresentamos uma lista de capacidades que devem ser fornecidas pelo software de SGBD ao DBA, aos projetistas de banco de dados e aos usuários finais para ajudá-los a projetar, administrar e usar um banco de dados. Depois, mostramos uma rápida perspectiva histórica da evolução das aplicações de banco de dados. Indicamos o casamento da tecnologia de banco de dados com a tecnologia da recuperação de informações, que desempenhará um papel importante devido à popularidade da Web. Finalmente, discutimos os custos adicionais do uso de um SGBD e algumas situações em que sua utilização pode não ser vantajosa.

Perguntas de revisão

- 1.1. Defina os seguintes termos: *dados*, *banco de dados*, *SGBD*, *sistema de banco de dados*, *catálogo de banco de dados*, *independência entre dados e programas*, *visão do usuário*, *DBA*, *usuário final*, *transação programada*, *sistema de banco de dados dedutivo*, *objeto persistente*, *metadados* e *aplicação para processamento de transação*.
- 1.2. Quais os quatro tipos principais de ações que envolvem bancos de dados? Discuta cada tipo rapidamente.

- 1.3. Discuta as principais características da abordagem de banco de dados e como ela difere dos sistemas de arquivo tradicionais.
- 1.4. Quais são as responsabilidades do DBA e dos projetistas de banco de dados?
- 1.5. Quais são os diferentes tipos de usuários finais de banco de dados? Discuta as principais atividades de cada um.
- 1.6. Discuta as capacidades que devem ser fornecidas por um SGBD.
- 1.7. Discuta as diferenças entre sistemas de banco de dados e sistemas de recuperação de informações.

Exercícios

- 1.8. Identifique algumas operações informais de consulta e atualização que você esperaria aplicar ao banco de dados mostrado na Figura 1.2.
- 1.9. Qual é a diferença entre redundância controlada e não controlada? Dê exemplos.
- 1.10. Especifique todos os relacionamentos entre os registros do banco de dados mostrado na Figura 1.2.
- 1.11. Mostre algumas visões adicionais que podem ser necessárias a outros grupos de usuários do banco de dados mostrado na Figura 1.2.
- 1.12. Cite alguns exemplos de restrições de integridade que você acredita que possam se aplicar ao banco de dados mostrado na Figura 1.2.
- 1.13. Dê exemplos de sistemas em que pode fazer sentido usar o processamento de arquivos tradicional em vez da técnica de banco de dados.
- 1.14. Considere a Figura 1.2.
 - a. Se o nome do departamento ‘CC’ (Ciência da computação) mudar para ‘CCES’ (Ciência da computação e engenharia de software) e o prefixo correspondente para o número da disciplina também mudar, identifique as colunas no banco de dados que precisariam ser atualizadas.
 - b. Você consegue reestruturar as colunas nas tabelas DISCIPLINA, TURMA e PRE_REQUISITO de modo que somente uma delas precise de atualização?

Bibliografia selecionada

A edição de outubro de 1991 de *Communications of the ACM* e Kim (1995) incluem vários artigos que descrevem SGBDs da próxima geração. Muitos dos recursos de banco de dados discutidos no início agora estão disponíveis comercialmente. A edição de março de 1976 de *ACM Computing Surveys* oferece uma introdução aos sistemas de banco de dados, e pode fornecer uma perspectiva histórica para o leitor interessado.

Conceitos e arquitetura do sistema de banco de dados

A arquitetura dos SGBDs tem evoluído desde os primeiros sistemas monolíticos, nos quais todo o software SGBD era um sistema altamente integrado, até os mais modernos, que têm um projeto modular, com arquitetura de sistema cliente/servidor. Essa evolução espelha as tendências na computação, em que grandes computadores mainframes centralizados estão sendo substituídos por centenas de estações de trabalho distribuídas e computadores pessoais, conectados por redes de comunicações a vários tipos de máquinas servidoras — servidores Web, servidores de banco de dados, servidores de arquivos, servidores de aplicações, e assim por diante.

Em uma arquitetura básica de SGBD cliente/servidor a funcionalidade do sistema é distribuída entre dois tipos de módulos.¹ O **módulo cliente** normalmente é projetado para executar em uma estação de trabalho ou computador pessoal. Em geral, os programas de aplicação e interfaces com o usuário que acessam o banco de dados executam no módulo cliente. Logo, esse módulo se encarrega da interação do usuário e oferece interfaces amigáveis, como formulários ou GUIs (interfaces gráficas do usuário) baseadas em menu. O outro tipo de módulo, chamado **módulo servidor**, é normalmente responsável pelo armazenamento de dados, acesso, pesquisa e outras funções. Discutiremos sobre arquiteturas cliente/servidor com mais detalhes na Seção 2.5. Primeiro, temos de estudar mais os conceitos básicos, que nos darão um melhor conhecimento das arquiteturas de banco de dados modernas.

Neste capítulo, apresentamos a terminologia e os conceitos básicos que serão usados no decorrer do livro. A Seção 2.1 discute os modelos de dados e de-

fine os conceitos de esquemas e instâncias, que são fundamentais para o estudo dos sistemas de banco de dados. Depois, discutimos a arquitetura do SGBD de três esquemas e a independência de dados na Seção 2.2; isso oferece um ponto de vista do usuário sobre o que um SGBD deve realizar. Na Seção 2.3, descrevemos os tipos de interfaces e linguagens que, normalmente, são fornecidas por um SGBD. A Seção 2.4 discute o ambiente do software de um sistema de banco de dados. A Seção 2.5 oferece uma visão geral de vários tipos de arquiteturas cliente/servidor. Finalmente, a Seção 2.6 apresenta uma classificação dos tipos de pacotes de SGBD. No final do capítulo é apresentado um resumo.

O material nas seções 2.4 a 2.6 oferece conceitos mais detalhados, que podem ser considerados suplementares ao material introdutório básico.

2.1 Modelos de dados, esquemas e instâncias

Uma característica fundamental da abordagem de banco de dados é que ela oferece algum nível de abstração de dados. A **abstração de dados**, geralmente, se refere à supressão de detalhes da organização e armazenamento dos dados, destacando recursos essenciais para um melhor conhecimento desses dados. Uma das principais características da abordagem de banco de dados é possibilitar a abstração de dados, de modo que diferentes usuários possam percebê-los em seu nível de detalhe preferido. Um **modelo de dados** — uma coleção de conceitos que podem ser usados para descrever a estrutura de um banco de dados — oferece os meios necessários para

¹ Conforme veremos na Seção 2.5, existem variações sobre essa simples arquitetura cliente/servidor em duas camadas.

alcançar essa abstração.² Com *estrutura de um banco de dados*, queremos dizer os tipos, relacionamentos e restrições que se aplicam aos dados. A maioria dos modelos de dados também inclui um conjunto de **operações básicas** para especificar recuperações e atualizações no banco de dados.

Além das operações básicas fornecidas pelo modelo de dados, está se tornando mais comum incluir conceitos no modelo de dados para especificar o aspecto dinâmico ou comportamento de uma aplicação de banco de dados. Isso permite ao projetista do banco de dados especificar um conjunto de operações válidas, definidas pelo usuário, sobre os objetos do banco de dados.³ Um exemplo de uma operação definida pelo usuário poderia ser CALCULA_MEDIA, que pode ser aplicada a um objeto ALUNO. Por sua vez, operações genéricas para inserir, excluir, modificar ou recuperar qualquer tipo de objeto normalmente estão incluídas nas *operações básicas do modelo de dados*. Conceitos para especificar o comportamento são fundamentais para os modelos de dados orientados a objeto (ver Capítulo 11), mas também estão sendo incorporados em modelos de dados mais tradicionais. Por exemplo, modelos objeto-relacional (ver Capítulo 11) estendem o modelo relacional básico para incluir tais conceitos, entre outros. No modelo de dados relacional básico, existe um recurso para conectar um comportamento às relações, na forma de módulos de armazenamento persistente, popularmente conhecidos como procedimentos armazenados ou *stored procedures* (ver Capítulo 13).

2.1.1 Categorias de modelos de dados

Muitos modelos de dados foram propostos, e podemos classificá-los de acordo com os tipos de conceitos que eles utilizam para descrever a estrutura do banco de dados. **Modelos de dados de alto nível ou conceituais** oferecem conceitos que são próximos ao modo como muitos usuários percebem os dados, enquanto os **modelos de dados de baixo nível ou físicos** oferecem conceitos que descrevem os detalhes de como os dados são armazenados no computador, em geral, em discos magnéticos. Os conceitos oferecidos pelos modelos de dados de baixo nível costumam ser voltados para especialistas de computadores, não para usuários finais. Entre esses dois extremos está uma classe de **modelos**

de **dados representativos** (ou de **implementação**),⁴ que oferece conceitos que podem ser facilmente entendidos pelos usuários finais, mas que não está muito longe do modo como os dados são organizados e armazenados no computador. Modelos de dados representativos ocultam muitos detalhes do armazenamento de dados em disco, mas podem ser implementados diretamente em um sistema de computador.

Os modelos de dados conceituais utilizam conceitos como entidades, atributos e relacionamentos. Uma **entidade** representa um objeto ou conceito do mundo real, como um funcionário ou um projeto do minimundo que é descrito no banco de dados. Um **atributo** representa alguma propriedade de interesse que descreve melhor uma entidade, como o nome ou o salário do funcionário. Um **relacionamento** entre duas ou mais entidades representa uma associação entre elas — por exemplo, um relacionamento trabalha-em entre um funcionário e um projeto. O Capítulo 7 apresentará o **modelo Entidade-Relacionamento** — um modelo de dados conceitual popular de alto nível. O Capítulo 8 descreverá abstrações adicionais usadas para a modelagem avançada, como generalização, especialização e categorias (tipos de união).

Os modelos de dados representativos ou de implementação são os usados com mais frequência nos SGBDs comerciais tradicionais. Estes incluem o amplamente utilizado **modelo de dados relacional**, bem como os chamados modelos de dados legados — os **modelos de rede e hierárquicos** — que foram bastante usados no passado. A Parte 2 é dedicada ao modelo de dados relacional e suas restrições, operações e linguagens.⁵ O padrão SQL para bancos de dados relacionais será descrito nos capítulos 4 e 5. Os modelos de dados representativos mostram os dados usando estruturas de registro e, portanto, às vezes são denominados **modelos de dados baseados em registro**.

Podemos considerar o **modelo de dados de objeto** como um exemplo de uma nova família de modelos de dados de implementação de nível mais alto e que são mais próximos dos modelos de dados conceituais. Um padrão para bancos de dados de objeto, chamado **modelo de objeto ODMG**, foi proposto pelo **grupo de gerenciamento de dados objeto (ODMG — Object Data Management Group)**. O Capítulo 11 descreve as características gerais dos bancos de dados de objeto e o padrão proposto do modelo de

² Às vezes, a palavra **modelo** é usada para indicar uma descrição de banco de dados específica, ou esquema — por exemplo, o **modelo de dados de marketing**. Não usaremos essa interpretação.

³ A inclusão de conceitos para descrever um comportamento reflete uma tendência por meio da qual as atividades do projeto do banco de dados e do projeto de software estão, cada vez mais, sendo combinadas em uma única atividade. Tradicionalmente, especificar um comportamento é algo associado ao projeto de software.

⁴ O termo **modelo de dados de implementação** não é um termo padrão; ele foi apresentado para nos referirmos aos modelos de dados disponíveis nos sistemas de banco de dados comerciais.

⁵ Um resumo dos modelos de dados hierárquico e de rede consta dos apêndices D e E (em inglês). Eles podem ser acessados no site de apoio do livro.

objeto. Os modelos de dados de objeto também são frequentemente utilizados como modelos conceituais de alto nível, em particular no domínio da engenharia de software.

Os modelos de dados físicos descrevem o armazenamento dos dados como arquivos no computador, com informações como formatos de registro, ordenações de registro e caminhos de acesso. Um **caminho de acesso** é uma estrutura que torna eficiente a busca por registros de um banco de dados em particular. Discutiremos as técnicas de armazenamento físico e as estruturas de acesso nos capítulos 17 e 18. Um **índice** é um exemplo de um caminho que permite o acesso direto aos dados usando um termo de índice ou uma palavra-chave. Ele é semelhante ao índice no final deste livro, com a exceção de que pode ser organizado de forma linear, hierárquica (estruturada em árvore) ou de alguma outra maneira.

2.1.2 Esquemas, instâncias e estado do banco de dados

Em qualquer modelo de dados, é importante distinguir entre a *descrição* do banco de dados e o *próprio banco de dados*. Tal descrição é chamada de **esquema do banco de dados**, que é especificado durante o projeto do banco de dados e não se espera que mude com frequência.⁶ A maioria dos modelos de dados tem certas convenções para representar esquemas como diagramas.⁷ A representação de um esquema é chamada de **diagrama de esquema**. A Figura 2.1 mostra um diagrama de esquema para o banco de dados da Figura 1.2; o diagrama apresenta a estrutura de cada tipo de registro, mas não as instâncias reais dos registros. Chamamos cada objeto no esquema — por exemplo, ALUNO ou DISCIPLINA — de **construtor do esquema**.

Um diagrama de esquema representa apenas *alguns aspectos* de um esquema, como os nomes de tipos de registro e itens de dados, e alguns tipos de restrições. Outros aspectos não são especificados nele; por exemplo, a Figura 2.1 não mostra nem o tipo de dado de cada item de dados nem os relacionamentos entre os diversos arquivos. Muitos tipos de restrições não são apresentados nos diagramas de esquema. Uma restrição do tipo *alunos prestes a se formarem em ciéncia da computação precisam realizar o curso CC1310 antes do final de seu segundo ano* é muito difícil de representar em forma de diagrama.

ALUNO

Nome	Numero_aluno	Tipo_aluno	Curso
------	--------------	------------	-------

DISCIPLINA

Nome_disciplina	Numero_disciplina	Creditos	Departamento
-----------------	-------------------	----------	--------------

PRE_REQUISITO

Numero_disciplina	Numero_pre_requisito
-------------------	----------------------

TURMA

Identificacao_turma	Numero_disciplina	Semestre	Ano	Professor
---------------------	-------------------	----------	-----	-----------

HISTORICO_ESCOLAR

Numero_aluno	Identificacao_turma	Nota
--------------	---------------------	------

Figura 2.1

Diagrama de esquema para o banco de dados da Figura 1.2.

Os dados reais armazenados em um banco de dados podem mudar com muita frequência. Por exemplo, o banco de dados mostrado na Figura 1.2 muda toda vez que acrescentamos um novo aluno ou inserimos uma nova nota. Os dados no banco de dados em determinado momento no tempo são chamados de **estado** ou **instante do banco de dados**. Também são chamados de conjunto *atual* de ocorrências ou **instâncias** no banco de dados. Em determinado estado do banco de dados, cada construtor de esquema tem o próprio *conjunto de instâncias atuais*; por exemplo, o construtor ALUNO terá o conjunto de entidades de cada aluno (registros) como suas instâncias. Muitos estados de banco de dados podem ser construídos para corresponder a um esquema de banco de dados em particular. Toda vez que inserirmos ou excluirmos um registro ou alterarmos o valor de um item de dados em um registro, mudamos de um estado do banco de dados para outro.

A distinção entre esquema e estado de banco de dados é muito importante. Quando **definimos** um novo banco de dados, especificamos seu esquema apenas para o SGBD. Nesse ponto, o estado do banco de dados correspondente é o *estado vazio*, sem dados. Obtemos o *estado inicial* do banco de dados quando ele é **populado** ou **carregado** com os dados iniciais. Daí em diante, toda vez que uma operação de atualização

⁶ Mudanças no esquema normalmente são necessárias à medida que os requisitos das aplicações do banco de dados mudam. Sistemas de banco de dados mais novos incluem operações para permitir mudanças de esquema, embora esse processo seja mais complicado do que as simples atualizações no banco de dados.

⁷ Em terminologia de banco de dados, em inglês, é comum usar **schemas** como plural para **schema**, embora **schemata** seja a forma no plural apropriada. A palavra **scheme** também é usada para se referir a um esquema.

é aplicada, obtemos outro estado do banco de dados. Em qualquer ponto no tempo, o banco de dados tem um *estado atual*.⁸ O SGBD é parcialmente responsável por garantir que todo estado do banco de dados seja um **estado válido** — ou seja, um estado que satisfaça a estrutura e as restrições especificadas no esquema. Logo, especificar um esquema correto para o SGBD é extremamente importante, e o esquema deve ser projetado com extremo cuidado. O SGBD armazena as descrições das construções e restrições do esquema — também denominadas **metadados** — no catálogo do SGBD, de modo que o software do SGBD possa recorrer ao esquema sempre que precisar. O esquema às vezes é chamado de **intenção**, e um estado do banco de dados é chamado de **extensão** do esquema.

Embora, como já mencionamos, o esquema não deva mudar com frequência, não é raro que as mudanças, ocasionalmente, precisem ser aplicadas ao esquema, à medida que os requisitos da aplicação mudam. Por exemplo, podemos decidir que outro item de dados precisa ser armazenado para cada registro em um arquivo, como a inclusão de Data_nascimento ao esquema ALUNO da Figura 2.1. Isso é conhecido como **evolução do esquema**. A maioria dos SGBDs modernos possui algumas operações para evolução de esquema que podem ser aplicadas enquanto o banco de dados está em funcionamento.

2.2 Arquitetura de três esquemas e independência de dados

Três das quatro características importantes da abordagem de banco de dados, listadas na Seção 1.3, são (1) uso de um catálogo para armazenar a descrição (esquema) do banco de dados de modo a torná-lo autodescritivo, (2) isolamento de programas e dados (independência entre dados do programa e operação do programa) e (3) suporte para múltiplas visões do usuário. Nesta seção, especificamos uma arquitetura para sistemas de banco de dados, chamada **arquitetura de três esquemas**,⁹ que foi proposta para ajudar a alcançar e visualizar essas características. Depois, vamos discutir melhor o conceito de independência de dados.

2.2.1 A arquitetura de três esquemas

O objetivo da arquitetura de três esquemas, ilustrada na Figura 2.2, é separar as aplicações do usuário do banco de dados físico. Nessa arquitetura, os esquemas podem ser definidos nos três níveis a seguir:

1. O nível interno tem um **esquema interno**, que descreve a estrutura do armazenamento físico do banco de dados. O esquema interno usa um modelo de dados físico e descreve os detalhes completos do armazenamento de dados e caminhos de acesso para o banco de dados.
2. O nível conceitual tem um **esquema conceitual**, que descreve a estrutura do banco de dados inteiro para uma comunidade de usuários. O esquema conceitual oculta os detalhes das estruturas de armazenamento físico e se concentra na descrição de entidades, tipos de dados, relacionamentos, operações do usuário e restrições. Normalmente, um modelo de dados representativo é usado para descrever o esquema conceitual quando um sistema de banco de dados é implementado. Esse *esquema conceitual de implementação* costuma estar baseado em um *projeto de esquema conceitual* em um modelo de dados de alto nível.
3. O nível externo ou de visão inclui uma série de **esquemas externos** ou **visões do usuário**. Cada esquema externo descreve a parte do banco de dados em que um grupo de usuários em particular está interessado e oculta o restante do banco de dados do grupo de usuários. Como no nível anterior, cada esquema externo é comumente implementado usando um modelo de dados representativo, possivelmente baseado em um projeto de esquema externo em um modelo de dados de alto nível.

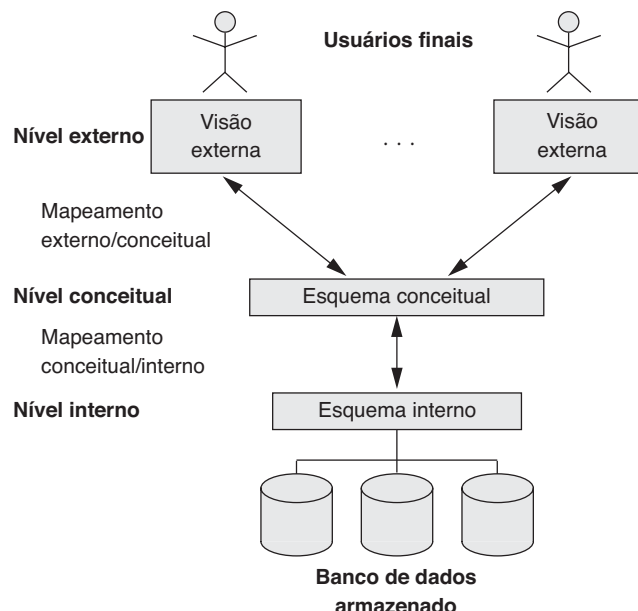


Figura 2.2

A arquitetura de três esquemas.

⁸ O estado atual também é chamado de *instante atual* do banco de dados e de *instância do banco de dados*, mas preferimos usar o termo *instância* para nos referir a registros individuais.

⁹ Isso também é conhecido como arquitetura ANSI/SPARC, mesmo nome do comitê que a propôs (Tsichritzis e Klug, 1978).

A arquitetura de três esquemas é uma ferramenta com a qual o usuário pode visualizar os níveis de esquema em um sistema de banco de dados. A maioria dos SGBDs não separa os três níveis completa e explicitamente, mas dá suporte a eles de alguma forma. Alguns sistemas mais antigos podem incluir detalhes de nível físico no esquema conceitual. A arquitetura ANSI de três níveis tem um lugar importante no desenvolvimento da tecnologia de banco de dados, pois separa, claramente, o nível externo dos usuários, o nível conceitual do banco de dados e o nível de armazenamento interno no projeto de um banco de dados. Ainda hoje ela é bastante aplicável no projeto de SGBDs. Na maioria dos SGBDs que têm suporte a visões do usuário, os esquemas externos são especificados no mesmo modelo de dados que descreve a informação no nível conceitual (por exemplo, um SGBD relacional como o Oracle utiliza SQL para isso). Alguns SGBDs permitem que diferentes modelos de dados sejam usados nos níveis conceitual e externo. Um exemplo é a Base de Dados Universal (Universal Data Base — UDB), um SGBD da IBM que utiliza o modelo relacional para descrever o esquema conceitual, mas que pode usar um modelo orientado a objeto para descrever um esquema externo.

Observe que os três esquemas são apenas *descrições* dos dados; os dados armazenados que *realmente* existem estão apenas no nível físico. Em um SGBD baseado na arquitetura de três esquemas, cada grupo de usuários recorre ao seu próprio esquema externo. Assim, o SGBD precisa transformar uma solicitação especificada em um esquema externo em uma solicitação no esquema conceitual, e depois em uma solicitação no esquema interno para o processamento no banco de dados armazenado. Se a solicitação for uma recuperação, os dados extraídos do banco de dados armazenado devem ser reformatados para corresponder à visão externa do usuário. Os processos de transformação de requisições e os resultados entre os níveis são chamados de **mapeamentos**. Esses mapeamentos podem ser demorados, de modo que alguns SGBDs — especialmente aqueles que servem para dar suporte a pequenos bancos de dados — não suportam visões externas. Porém, mesmo em tais sistemas, uma certa quantidade de mapeamento é necessária para transformar solicitações entre os níveis conceitual e interno.

2.2.2 Independência de dados

A arquitetura de três esquemas pode ser usada para explicar melhor o conceito de **independência de dados**, que pode ser definida como a capacidade de alterar o esquema em um nível do sistema de banco de

dados sem ter de alterar o esquema no nível mais alto. Podemos definir dois tipos de independência de dados:

- 1. Independência lógica de dados** é a capacidade de alterar o esquema conceitual sem ter de alterar os esquemas externos ou os programas de aplicação. Podemos alterar o esquema conceitual para expandir o banco de dados (acrescentando um tipo de registro ou item de dado), para alterar restrições ou para reduzir o banco de dados (removendo um tipo de registro ou item de dado). No último caso, esquemas externos que se referem apenas aos dados restantes não seriam afetados. Por exemplo, o esquema externo da Figura 1.5(a) não deverá ser afetado pela alteração do arquivo HISTÓRICO_ESCOLAR (ou tipo de registro), mostrado na Figura 1.2, para aquele mostrado na Figura 1.6(a). Somente a definição da visão e os mapeamentos precisam ser alterados em um SGBD que suporta a independência lógica de dados. Depois que o esquema conceitual passa por uma reorganização lógica, os programas de aplicação que referenciam as construções do esquema externo devem trabalhar da mesma forma que antes. As mudanças nas restrições podem ser aplicadas ao esquema conceitual sem afetar os esquemas externos ou os programas de aplicação.
- 2. Independência física de dados** é a capacidade de alterar o esquema interno sem ter de alterar o esquema conceitual. Logo, os esquemas externos também não precisam ser alterados. Mudanças no esquema interno podem ser necessárias porque alguns arquivos físicos foram reorganizados — por exemplo, ao criar estruturas de acesso adicionais — para melhorar o desempenho da recuperação ou atualização. Se os mesmos dados de antes permanecerem no banco de dados, provavelmente não teremos de alterar o esquema conceitual. Por exemplo, oferecer um caminho de acesso para melhorar a velocidade de recuperação dos registros de turma (Figura 1.2) por semestre e ano não deverá exigir que uma consulta como *listar todas as turmas oferecidas no segundo semestre de 2008* seja alterada, embora a consulta seja executada com mais eficiência pelo SGBD ao utilizar o novo caminho de acesso.

Em geral, a independência física de dados existe na maioria dos bancos de dados e ambientes de arquivo, nos quais detalhes físicos, como a localização exata dos dados no disco, e detalhes de hardware sobre codificação do armazenamento, posicionamento, compactação, divisão, mesclagem de registros, e

assim por diante, são ocultados do usuário. As demais aplicações ignoram esses detalhes. Por sua vez, a independência lógica de dados é mais difícil de ser alcançada porque permite alterações estruturais e de restrição sem afetar os programas de aplicação — um requisito muito mais estrito.

Sempre que temos um SGBD de múltiplos níveis, seu catálogo deve ser expandido para incluir informações sobre como mapear solicitações e dados entre os diversos níveis. O SGBD usa software adicional para realizar esses mapeamentos, recorrendo à informação de mapeamento no catálogo. A independência de dados ocorre porque, quando o esquema é alterado em algum nível, o esquema no próximo nível mais alto permanece inalterado; somente o *mapeamento* entre os dois níveis é alterado. Logo, os programas de aplicação que fazem referência ao esquema de nível mais alto não precisam ser alterados.

A arquitetura de três esquemas pode tornar mais fácil obter a verdadeira independência de dados, tanto física quanto lógica. Porém, os dois níveis de mapeamentos criam uma sobrecarga durante a compilação ou execução de uma consulta ou programa, levando a baixa eficiência do SGBD. Por causa disso, poucos SGBDs implementaram a arquitetura completa de três esquemas.

2.3 Linguagens e interfaces do banco de dados

Na Seção 1.4, discutimos a variedade de usuários atendidos por um SGBD. O sistema precisa oferecer linguagens e interfaces apropriadas para cada categoria de usuário. Nesta seção, discutimos os tipos de linguagens e interfaces oferecidas por um SGBD e as categorias de usuário alvo de cada interface.

2.3.1 Linguagens do SGBD

Quando o projeto de um banco de dados é finalizado e um SGBD é escolhido para implementá-lo, o primeiro passo é especificar esquemas conceituais e internos para o banco de dados e quaisquer mapeamentos entre os dois. Em muitos SGBDs, onde não é mantida nenhuma separação estrita de níveis, uma linguagem, chamada **linguagem de definição de dados (DDL — Data Definition Language)**, é usada pelo DBA e pelos projetistas de banco de dados para definir os dois esquemas. O SGBD terá um compilador da DDL cuja função é processar instruções da DDL a fim de identificar as descrições dos construtores de esquema e armazenar a descrição de esquema no catálogo do SGBD.

Nos SGBDs que mantêm uma separação clara entre os níveis conceitual e interno, a DDL é usada para especificar apenas o esquema conceitual. Outra linguagem, a **linguagem de definição de armazenamento (SDL — Storage Definition Language)**, é utilizada para especificar o esquema interno. Os mapeamentos entre os dois esquemas podem ser especificados em qualquer uma dessas linguagens. Na maioria dos SGBDs relacionais, *não existe uma linguagem específica* que realiza o papel de SDL. Em vez disso, o esquema interno é especificado por uma combinação de funções, parâmetros e especificações relacionadas ao armazenamento, que permitem aos DBAs controlar opções de indexação e mapeamentos dos dados que serão armazenados. Para uma verdadeira arquitetura de três esquemas, precisaríamos de uma terceira linguagem, a **linguagem de definição de visão (VDL — View Definition Language)**, para especificar visões do usuário e seus mapeamentos ao esquema conceitual, mas na maioria dos SGBDs a DDL é usada para definir tanto o esquema conceitual como o externo. Nos SGBDs relacionais, a SQL é usada pela VDL para definir visões do usuário ou da aplicação como resultados de consultas predefinidas (ver capítulos 4 e 5).

Quando os esquemas são compilados e o banco de dados é populado, os usuários precisam de alguma forma de manipulá-lo. As manipulações típicas incluem recuperação, inserção, exclusão e modificação dos dados. O SGBD oferece um conjunto de operações ou uma linguagem chamada **linguagem de manipulação de dados (DML — Data Manipulation Language)** para essas finalidades.

Nos SGBDs atuais, esses tipos de linguagens normalmente *não são considerados linguagens distintas*; ao contrário, uma linguagem integrada e abrangente é usada na definição do esquema conceitual, definição de visão e manipulação de dados. A definição do armazenamento, em geral, é mantida em separado, pois serve para definir estruturas de armazenamento físicas, para ajustar o desempenho do sistema de banco de dados, o que é normalmente feito pelos DBAs. Um exemplo típico de linguagem de banco de dados abrangente é a linguagem de banco de dados relacional SQL (ver capítulos 4 e 5), que representa uma combinação de DDL, VDL e DML, bem como as instruções para especificação de restrição, evolução de esquema e outros recursos. A SDL era um componente nas primeiras versões da SQL, mas foi removida da linguagem para mantê-la apenas nos níveis conceitual e externo.

Existem dois tipos de DMLs. Uma DML de alto nível ou não procedural pode ser utilizada para espe-

cificar operações de banco de dados complexas de forma concisa. Muitos SGBDs permitem que instruções DML de alto nível sejam inseridas interativamente em um monitor ou terminal ou sejam embutidas em uma linguagem de programação de uso geral. Nesse último caso, as instruções DML precisam ser identificadas dentro do programa, de modo que possam ser extraídas por um pré-compilador e processadas por um SGBD. Uma DML de baixo nível ou procedural deve ser embutida em uma linguagem de programação de uso geral. Esse tipo de DML, em geral, recupera registros individuais ou objetos do banco de dados e processa cada um deles separadamente. Portanto, precisa de construções de linguagem de programação, como o looping, para recuperar e processar cada registro de um conjunto de registros. DMLs de baixo nível também são chamadas de DMLs que tratam **um registro de cada vez**, devido a essa propriedade. A DL/1, uma DML projetada para o modelo hierárquico, é uma DML de baixo nível que emprega comandos como GET UNIQUE, GET NEXT ou GET NEXT WITHIN PARENT para navegar de um registro para outro em uma hierarquia de registros no banco de dados. As DMLs de alto nível, como a SQL, podem especificar e recuperar muitos registros em uma única instrução DML; portanto, elas são chamadas de DMLs de **um conjunto de cada vez ou orientadas a conjunto**. Uma consulta em uma DML de alto nível normalmente especifica *quais* dados recuperar, em vez de *como* recuperá-los; portanto, essas linguagens também são chamadas **declarativas**.

Sempre que comandos DML, sejam eles de alto ou de baixo nível, são incorporados em uma linguagem de programação de uso geral, ela é chamada de **linguagem hospedeira** e a DML é chamada de **sublinguagem de dados**.¹⁰ Por sua vez, uma DML de alto nível usada em uma maneira interativa é chamada **linguagem de consulta**. Em geral, comandos de recuperação e atualização de uma DML de alto nível podem ser usados de maneira interativa e, portanto, são considerados parte da linguagem de consulta.¹¹

Usuários finais casuais costumam usar uma linguagem de consulta de alto nível para especificar suas solicitações, enquanto os programadores usam a DML em sua forma embutida. Para usuários comuns e paramétricos, normalmente existem **interfaces amigáveis ao usuário** para interagir com o banco de dados; estas também podem ser usadas por usuários casuais ou outros que não querem aprender os

detalhes de uma linguagem de consulta de alto nível. Discutiremos esses tipos de interfaces a seguir.

2.3.2 Interfaces de SGBD

As interfaces amigáveis ao usuário oferecidas por um SGBD podem incluir:

Interfaces baseadas em menu para clientes

Web ou de navegação. Essas interfaces apresentam ao usuário uma lista de opções (chamadas **menus**) que acompanham o usuário na formulação de uma solicitação. Os menus acabam com a necessidade de memorizar os comandos específicos e a sintaxe de uma linguagem de consulta; em vez disso, a consulta é composta passo a passo ao escolher opções de um menu que é exibido pelo sistema. Os menus pull-down são uma técnica muito popular nas **interfaces de usuário baseadas na Web**. Eles também são usados com frequência em **interfaces de navegação**, que permitem a um usuário examinar o conteúdo de um banco de dados de uma maneira exploratória e desestruturada.

Interfaces baseadas em formulário

Uma interface baseada em formulário apresenta um formulário para cada usuário. Os usuários podem preencher todas as entradas do **formulário** para inserir novos dados ou preencher apenas certas entradas, neste caso o SGBD recuperará os dados correspondentes para as entradas restantes. Os formulários, normalmente, são projetados e programados para usuários finais como interfaces para transações já programadas. Muitos SGBDs possuem **linguagens de especificação de formulários**, que são linguagens especiais que ajudam os programadores a especificar tais formulários. A SQL*Forms é uma linguagem baseada em formulário que especifica consultas usando um formulário projetado em conjunto com o esquema de banco de dados relacional. O Oracle Forms é um componente do pacote de produtos da Oracle que oferece um extenso conjunto de recursos para projetar e montar aplicações usando formulários. Alguns sistemas possuem utilitários para definir um formulário, permitindo que o usuário final construa interativamente um formulário de amostra na tela.

Interfaces gráficas com o usuário

Uma GUI normalmente apresenta um esquema para o usuário em formato de diagrama. O usuário pode então especificar uma consulta manipulando o diagrama. Em

¹⁰ Em bancos de dados de objeto, as sublinguagens hospedeiras e de dados formam uma linguagem integrada — por exemplo, C++ com algumas extensões, para dar suporte à funcionalidade de banco de dados. Alguns sistemas relacionais também oferecem linguagens integradas — por exemplo, a PL/SQL do Oracle.

¹¹ De acordo com seu significado em inglês, a palavra *consulta* (*query*), na realidade, deveria ser usada para descrever apenas leituras, e não atualizações.

muitos casos, as GUIs utilizam menus e formulários. A maioria delas utiliza um **dispositivo de apontamento**, como um mouse, para selecionar certas partes do diagrama de esquema apresentado.

Interfaces de linguagem natural. Essas interfaces aceitam solicitações escritas em inglês, ou em outro idioma, e tentam *entendê-las*. Uma interface de linguagem natural costuma ter o próprio *esquema*, que é semelhante ao esquema conceitual do banco de dados, bem como um dicionário de palavras importantes. Essa interface recorre às palavras em seu esquema, bem como ao conjunto de palavras-padrão em seu dicionário, para interpretar a solicitação. Se a interpretação for bem-sucedida, a interface gera uma consulta de alto nível correspondente à solicitação de linguagem natural e a submete ao SGBD para processamento; caso contrário, um diálogo é iniciado com o usuário para esclarecer a solicitação. As funcionalidades das interfaces de linguagem natural não têm avançado rapidamente. Hoje, vemos mecanismos de busca que aceitam sequências de palavras de linguagem natural (como inglês) e as combinam com documentos em sites específicos (para mecanismos de busca locais) ou páginas na Web em geral (para mecanismos como Google ou Ask). Eles utilizam índices pré-definidos sobre palavras e funções de pontuação (ranking) para recuperar e apresentar documentos resultantes em um grau decrescente de combinação. Essas interfaces de consulta textual ‘em forma livre’ ainda não são comuns nos bancos de dados de modelo relacional estruturado ou legado, embora uma área de pesquisa chamada **consulta baseada em palavra-chave** tenha surgido recentemente para os bancos de dados relacionais.

Entrada e saída de voz. O uso limitado da voz como entrada para uma consulta e como resposta para uma pergunta ou resultado de uma solicitação está se tornando comum. Aplicações com vocabulários limitados, como consultas do catálogo telefônico, chegada/saída de voo e informações de conta de cartão de crédito, estão permitindo que a voz, para entrada e saída, facilite o acesso a essas informações pelos clientes. A entrada de voz é detectada usando uma biblioteca de palavras predefinidas e usadas para configurar os parâmetros fornecidos para as consultas. Para a saída, acontece uma conversão semelhante de texto ou de números para voz.

Interfaces para usuários paramétricos. Os usuários paramétricos, como caixas de banco, em geral possuem um pequeno conjunto de operações que precisam realizar repetidamente. Por exemplo, um caixa pode usar teclas de função isoladas para fazer transações de rotina e repetitivas, como depósitos em conta ou saques, ou consultas de saldo. Os analistas de sistemas e programadores projetam e implemen-

tam uma interface especial para cada classe conhecida de usuários finais. Normalmente, um pequeno conjunto de comandos abreviados é incluído, com o objetivo de minimizar o número de toques de teclas exigidos para cada solicitação. Por exemplo, as teclas de função em um terminal podem ser programadas para iniciar diversos comandos. Isso permite que o usuário paramétrico prossiga com um número mínimo de toques de teclas.

Interfaces para o DBA. A maioria dos sistemas de banco de dados contém comandos privilegiados que podem ser usados apenas pelos DBAs. Estes incluem comandos para criar contas, definir parâmetros do sistema, conceder autorização de conta, alterar um esquema e reorganizar as estruturas de armazenamento de um banco de dados.

2.4 O ambiente do sistema de banco de dados

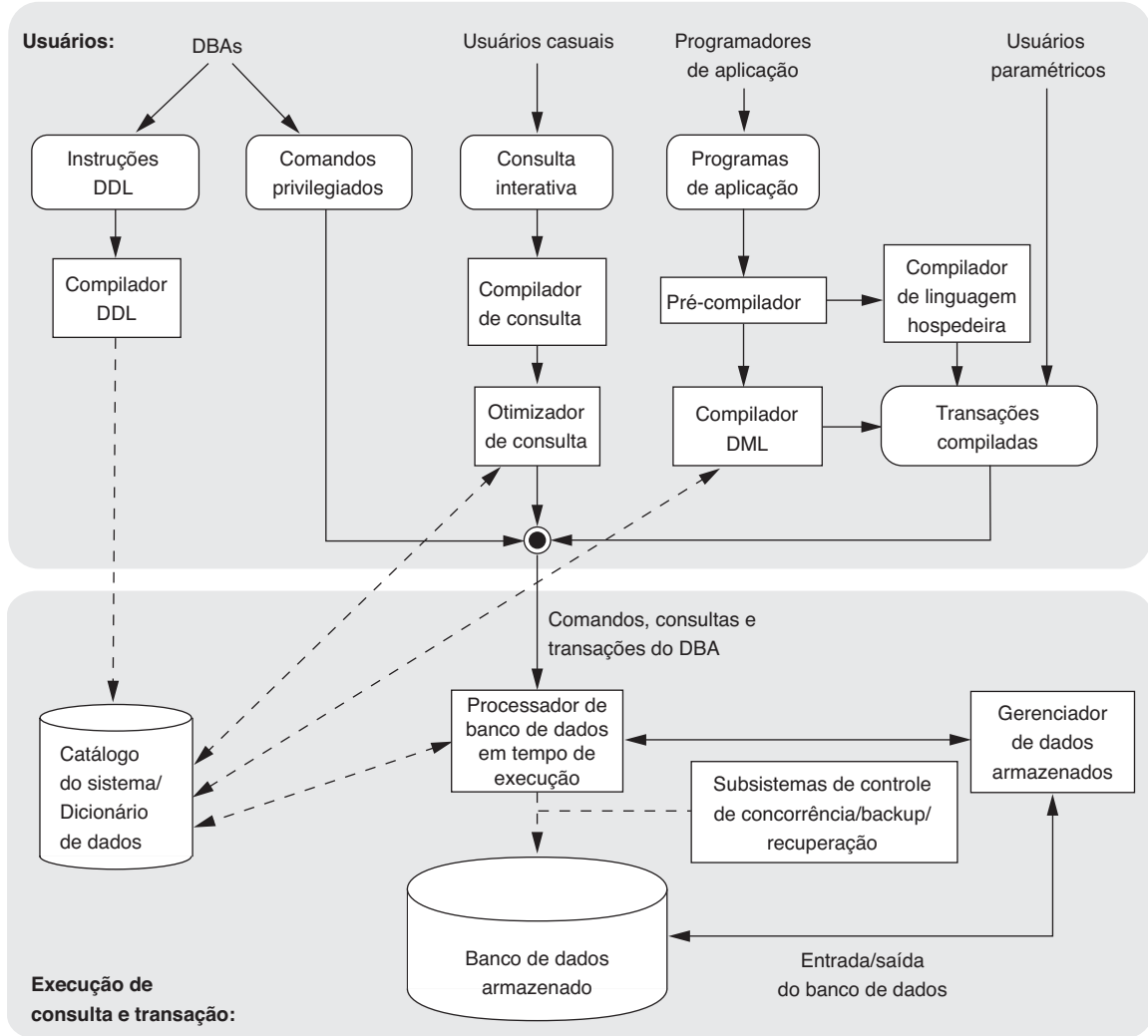
Um SGBD é um sistema de software complexo. Nesta seção, vamos discutir os tipos de componentes de software que constituem um SGBD e os tipos de software de sistemas de computação com os quais ele interage.

2.4.1 Módulos componentes do SGBD

A Figura 2.3 ilustra, de uma forma simplificada, os componentes típicos do SGBD. A figura está dividida em duas partes. A parte superior refere-se aos vários usuários do ambiente de banco de dados e suas interfaces. A parte inferior mostra os detalhes internos do SGBD, responsáveis pelo armazenamento de dados e processamento de transações.

O banco de dados e o catálogo do SGBD, habitualmente, são armazenados em disco. O acesso ao disco é controlado, em especial, pelo **sistema operacional (SO)**, que escalona a leitura/escrita em disco. Muitos SGBDs possuem o próprio módulo de **gerenciamento de buffer** para planejar a leitura/escrita em disco, pois isso tem um efeito considerável sobre o desempenho. A redução da leitura/escrita em disco melhora o desempenho de maneira considerável. Um módulo **gerenciador de dados armazenados** controla o acesso às informações do SGBD que são armazenadas em disco, não importando se elas fazem parte do banco de dados ou do catálogo.

Primeiramente, vamos considerar a parte superior da Figura 2.3. Ela mostra as interfaces para DBAs, usuários casuais que trabalham com interfaces interativas para formular consultas, programadores de aplicação que criam programas usando algumas linguagens de programação hospedeira, e usuários

**Figura 2.3**

Módulos componentes de um SGBD e suas interações.

paramétricos que realizam a entrada dos dados fornecendo parâmetros para transações predefinidas. Os DBAs definem o banco de dados e realizam ajustes, alterando sua definição por meio da DDL e de outros comandos privilegiados.

O compilador da DDL processa as definições de esquema especificadas e armazena as descrições dos esquemas (metadados) no catálogo do SGBD. O catálogo inclui informações como os nomes e os tamanhos dos arquivos, nomes e tipos de dados dos itens de dados, detalhes de armazenamento de cada arquivo, informações de mapeamento entre esquemas e restrições. Além disso, o catálogo armazena muitos outros tipos de informações essenciais para os módulos do SGBD, que podem, então, utilizar as informações do catálogo, conforme a necessidade.

Usuários casuais do banco de dados interagem usando alguma forma de interface, que chamamos

de interface de consulta interativa, na Figura 2.3. Não mostramos explicitamente qualquer interação baseada em menu ou baseada em formulário que possa ser usada para gerar a consulta interativa de maneira automática. Essas consultas são analisadas e validadas pela exatidão da sintaxe da consulta, os nomes de arquivos e elementos de dados, e assim por diante, por um compilador de consulta, que as compila para um formato interno. Essa consulta interna está sujeita à otimização de consultas (discutida nos capítulos 19 e 20). Entre outras coisas, o otimizador de consulta preocupa-se com o rearranjo e a possível reordenação de operações, com a eliminação de redundâncias e uso dos algoritmos e índices corretos durante a execução. Ele consulta o catálogo do sistema em busca de informações estatísticas e outras informações físicas sobre os dados armazenados, gerando um código executável que realiza as operações necessárias para

a consulta e faz chamadas ao processador em tempo de execução.

Os programadores de aplicação escrevem programas em linguagens hospedeiras, como Java, C ou C++, que são submetidas a um pré-compilador. O **pré-compilador** extrai comandos DML do programa de aplicação escrito em uma linguagem de programação hospedeira. Esses comandos são enviados ao compilador DML para serem compilados em código objeto para o acesso ao banco de dados. O restante do programa é enviado ao compilador da linguagem hospedeira. Os códigos objeto para os comandos DML e o restante do programa são ligados ('linkados'), formando uma transação programada, cujo código executável inclui chamadas para o processador de banco de dados em tempo de execução. As transações programadas são executadas repetidamente pelos usuários paramétricos, que apenas fornecem os parâmetros para as transações. Cada execução é considerada uma transação separada. Um exemplo é uma transação de saque bancário, no qual o número da conta e o valor podem ser fornecidos como parâmetros.

Na parte inferior da Figura 2.3, o **processador de banco de dados em tempo de execução** executa (1) os comandos privilegiados, (2) os planos de consulta executáveis e (3) as transações programadas com parâmetros em tempo de execução. Ele trabalha com o **catálogo do sistema** e pode atualizá-lo com estatísticas. Também trabalha com o **gerenciador de dados armazenados**, que, por sua vez, utiliza os serviços básicos do sistema operacional para executar operações de entrada/saída (leitura/escrita) de baixo nível entre o disco e a memória principal. O processador de banco de dados em tempo de execução cuida de outros aspectos da transferência de dados, como o gerenciamento de buffers na memória principal. Alguns SGBDs têm o próprio módulo de gerenciamento de buffer, enquanto outros dependem do SO para fazê-lo. Mostramos os **sistemas de controle de concorrência e backup e recuperação** separadamente como um módulo nessa figura. Eles são integrados ao processador de banco de dados em tempo de execução para fins de gerenciamento de transação.

Agora, é comum que o **programa cliente** acesse o SGBD executando em um computador separado do computador em que o banco de dados reside. O primeiro é chamado **computador cliente**, que executa um software cliente do SGBD, e o segundo é chamado **servidor de banco de dados**. Em alguns casos, o cliente acessa um computador intermediário, conhecido como **servidor de aplicações**, que, por sua vez, acessa o servidor de banco de dados. Abordaremos melhor esse assunto na Seção 2.5.

A Figura 2.3 não pretende descrever um SGBD específico; ao contrário, ela ilustra os módulos básicos de SGBD. O SGBD interage com o sistema operacional quando os acessos ao disco — ao banco de dados ou ao catálogo — são necessários. Se o computador for compartilhado por muitos usuários, o SO escalonará as solicitações de acesso ao disco do SGBD e o processamento do SGBD juntamente com outros processos. Além disso, se o computador estiver, principalmente, dedicado a executar o servidor de banco de dados, o SGBD controlará a memória principal buferizando das páginas do disco. O sistema também realiza a interface com compiladores das linguagens de programação hospedeiras de uso geral, e com os servidores de aplicação e programas cliente rodando em máquinas separadas, por meio da interface de rede do sistema.

2.4.2 Utilitários do sistema de banco de dados

Além dos componentes de software que descrevemos, a maioria dos SGBDs possui **utilitários de banco de dados** que ajudam o DBA a gerenciar o sistema. Os utilitários têm, basicamente, os seguintes tipos de funções:

- **Carga.** Um utilitário de carga é usado para carregar os arquivos de dados existentes — como arquivos de texto ou arquivos sequenciais — no banco de dados. Normalmente o formato atual do arquivo de dado (origem) e a estrutura do arquivo do banco de dados desejado (destino) são especificados pelo utilitário que reformata automaticamente os dados e os armazena no banco de dados. Com a proliferação de SGBDs, a transferência de dados de um SGBD para outro está se tornando comum em muitas organizações. Alguns fornecedores de SGBDs estão oferecendo produtos que geram os programas de carga apropriados, tendo como base descrições de armazenamento de banco de dados de origem e destino (esquemas internos). Essas ferramentas também são chamadas de **ferramentas de conversão**. Para o SGBD hierárquico chamado IMS (da IBM) e para muitos SGBDs de rede, incluindo o IDMS (da Computer Associates), SUPRA (da Cincom) e Image (da HP), os fornecedores ou empresas de terceiros estão disponibilizando uma série de ferramentas de conversão (por exemplo, o SUPRA Server SQL da Cincom) para transformar os dados para o modelo relacional.
- **Backup.** Um utilitário de backup cria uma cópia de segurança do banco de dados, nor-

malmente copiando o banco de dados inteiro para fita ou outro meio de armazenamento em massa. A cópia backup pode ser usada para restaurar o banco de dados no caso de uma falha catastrófica no disco. Os backups incrementais também costumam ser utilizados, e registram apenas as mudanças ocorridas após o backup anterior. O backup incremental é mais complexo, mas economiza espaço de armazenamento.

- **Reorganização do armazenamento do banco de dados.** Esse utilitário pode ser usado para reorganizar um conjunto de arquivos do banco de dados em diferentes organizações de arquivo, e cria novos caminhos de acesso para melhorar o desempenho.
- **Monitoração de desempenho.** Esse utilitário monitora o uso do banco de dados e oferece estatísticas ao DBA. O DBA usa as estatísticas para tomar decisões se deve ou não reorganizar arquivos ou se deve incluir ou remover índices para melhorar o desempenho.

Podem estar disponíveis outros utilitários para classificar arquivos, tratar da compactação de dados, monitorar o acesso pelos usuários, realizar a interface com a rede e desempenhar outras funções.

2.4.3 Ferramentas, ambientes de aplicação e facilidades de comunicações

Outras ferramentas estão frequentemente disponíveis aos projetistas de bancos de dados, usuários e ao SGBD. Ferramentas CASE¹² são usadas na fase de projeto dos sistemas de banco de dados. Outra ferramenta que pode ser muito útil em grandes organizações é um **sistema de dicionário de dados** (ou de **repositório de dados**) expandido. Além de armazenar informações de catálogo sobre esquemas e restrições, o dicionário de dados armazena decisões do projeto, padrões de uso, descrições de programa de aplicação e informações do usuário. Esse sistema também é chamado de **repositório de informação**. Essa informação pode ser acessada *diretamente* pelos usuários ou pelo DBA, quando necessário. Um utilitário de dicionário de dados é semelhante ao catálogo do SGBD, mas inclui uma variedade maior de informações e é acessado principalmente pelos usuários, em vez de ser acessada pelo software de SGBD.

Ambientes de desenvolvimento de aplicação, como o PowerBuilder (Sybase) ou o JBuilder (Borland), são muito populares. Esses sistemas oferecem

um ambiente para desenvolver aplicações de banco de dados e incluem facilidades que ajudam em muitas facetas dos sistemas, incluindo projeto de banco de dados, desenvolvimento GUI, consulta e atualização, e desenvolvimento de programas de aplicação.

O SGBD também precisa realizar a interface com o **software de comunicações**, cuja função é permitir que os usuários em locais remotos do sistema de banco de dados acessem o banco de dados por meio de terminais de computador, estações de trabalho ou computadores pessoais. Estes são conectados ao local do banco de dados por meio de hardware de comunicações de dados, como roteadores da Internet, linhas telefônicas, redes de longa distância, redes locais ou dispositivos de comunicação por satélite. Muitos sistemas de banco de dados do mercado possuem pacotes de comunicação que trabalham com o SGBD. O sistema integrado de SGBD e comunicações de dados é chamado de sistema **DB/DC**. Além disso, alguns SGBDs estão fisicamente distribuídos em várias máquinas. Nesse caso, redes de comunicações são necessárias para conectar as máquinas. Estas, com frequência, são **redes locais (LANs — Local Area Networks)**, mas também podem ser outros tipos de redes.

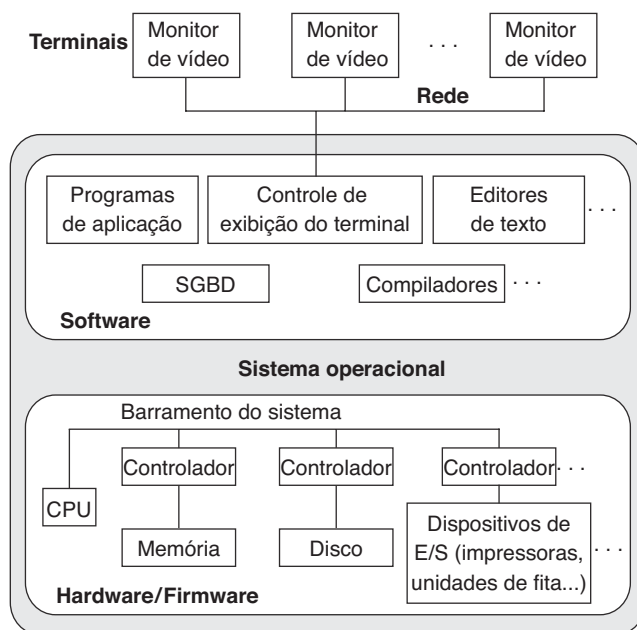
2.5 Arquiteturas centralizadas e cliente/servidor para SGBDs

2.5.1 Arquitetura de SGBDs centralizada

As arquiteturas para SGBDs têm seguido tendências semelhantes àquelas dos sistemas de computação em geral. As arquiteturas anteriores usavam computadores mainframe para oferecer o processamento principal para todas as funções do sistema, incluindo programas de aplicação do usuário e programas de interface com o usuário, bem como toda a funcionalidade do SGBD. O motivo é que a maioria dos usuários acessava tais sistemas por terminais de computador, que não tinham poder de processamento e apenas ofereciam capacidades de exibição. Portanto, todo o processamento era realizado remotamente no computador central, e somente informações de exibição e controles eram enviados do computador para os terminais de vídeo, que eram conectados ao computador central por meio de vários tipos de redes de comunicações.

À medida que os preços do hardware caíram, a maioria dos usuários substituiu seus terminais com PCs e estações de trabalho. No início, os sistemas

¹² Embora CASE signifique engenharia de software auxiliada por computador, muitas de suas ferramentas são usadas, principalmente, para o projeto de banco de dados.

**Figura 2.4**

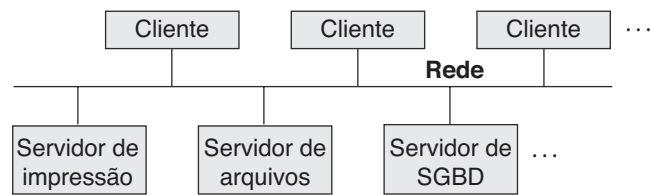
Uma arquitetura física centralizada.

de banco de dados usavam esses computadores de modo semelhante à forma que usavam terminais de vídeo, de maneira que o SGBD em si ainda era um **SGBD centralizado**, em que toda sua funcionalidade, execução de programas de aplicação e processamento de interface do usuário eram executados em uma máquina. A Figura 2.4 ilustra os componentes físicos em uma arquitetura centralizada. Gradualmente, os sistemas de SGBD começaram a explorar o poder de processamento disponível no lado do usuário, o que levou às arquiteturas de SGBD cliente/servidor.

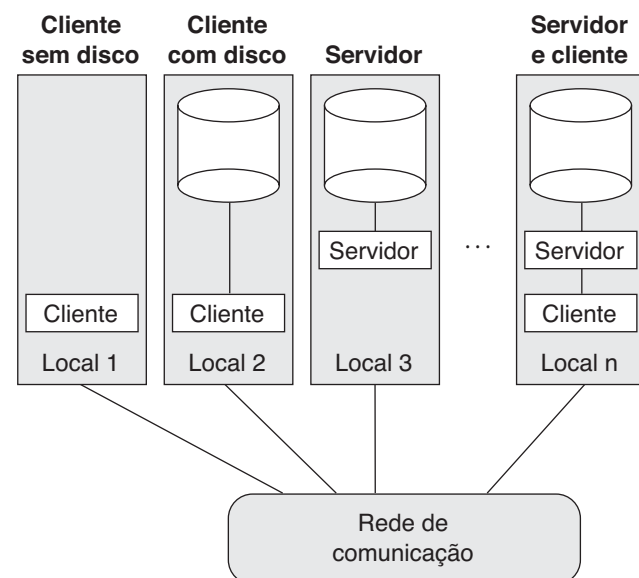
2.5.2 Arquiteturas cliente/servidor básicas

Primeiro, vamos discutir a arquitetura cliente/servidor em geral, e depois veremos como ela se aplica aos SGBDs. A **arquitetura cliente/servidor** foi desenvolvida para lidar com ambientes de computação em que um grande número de PCs, estações de trabalho, servidores de arquivos, impressoras, servidores de banco de dados, servidores Web, servidores de correio (e-mail) e outros softwares e equipamentos são conectados por uma rede. A ideia é definir **servidores especializados** com funcionalidades específicas. Por exemplo, é possível conectar uma série de PCs ou pequenas estações de trabalho como clientes a um **servidor de arquivos** que mantém os arquivos das máquinas clientes. Outra máquina pode ser designada como **servidor de impressão**, sendo conectada a várias impressoras; todas as solicitações de impressão pelos clientes são encaminhadas a essa máquina. Os

servidores Web ou **servidores de correio** também se encontram na categoria de servidor especializado. Os recursos fornecidos pelos servidores especializados podem ser acessados por muitas máquinas cliente. As **máquinas cliente** oferecem ao usuário as interfaces apropriadas para utilizar esses servidores, bem como poder de processamento local para executar aplicações locais. Esse conceito pode ser transportado para outros pacotes de software, com programas especializados — como o CAD (Computer-Aided Design) — sendo armazenados em máquinas servidoras específicas e acessíveis a múltiplos clientes. A Figura 2.5 ilustra a arquitetura cliente/servidor no nível lógico; a Figura 2.6 é um diagrama simplificado que mostra a arquitetura física. Algumas máquinas seriam apenas locais do cliente (por exemplo, estações de trabalho sem disco ou estações de trabalho/PCs com discos, que têm apenas software cliente instalado). Outras máquinas seriam servidores dedicados, e outras ainda teriam funcionalidade de cliente e servidor.

**Figura 2.5**

Arquitetura cliente/servidor lógica em duas camadas.

**Figura 2.6**

Arquitetura cliente/servidor física em duas camadas.

O conceito de arquitetura cliente/servidor assume uma estrutura básica composta por muitos PCs e estações de trabalho, além de um número menor de máquinas de grande porte (mainframes), conectados por LANs e outros tipos de redes de computadores. Um **cliente** nessa estrutura normalmente é uma máquina que oferece capacidades de interface com o usuário e processamento local. Quando um cliente requer acesso a alguma funcionalidade adicional — como acesso ao banco de dados — que não existe nessa máquina, ele se conecta a um servidor que oferece a funcionalidade necessária. Um **servidor** é um sistema com hardware e software que pode oferecer serviços às máquinas cliente, como acesso a arquivo, impressão, arquivamento ou acesso a banco de dados. Em geral, algumas máquinas têm instalados apenas softwares cliente, outras, apenas software servidor, e ainda outras podem incluir software cliente e servidor, conforme ilustrado na Figura 2.6. Porém, é mais comum que o software cliente e servidor seja executado em máquinas separadas. Dois tipos principais de arquiteturas de SGBD foram criados nessa estrutura cliente/servidor básica: **duas camadas** e **três camadas**.¹³ Vamos explicar esses dois tipos a seguir.

2.5.3 Arquiteturas cliente/servidor de duas camadas para SGBDs

Em sistemas de gerenciamento de banco de dados relacional (SGBDRs), muitos dos quais começaram como sistemas centralizados, os componentes do sistema movidos inicialmente para o lado do cliente foram a interface com o usuário e os programas de aplicação. Como a SQL (ver capítulos 4 e 5) fornecia uma linguagem-padrão para os SGBDRs, isso criou um ponto de divisão lógico entre cliente e servidor. Assim, as funcionalidades de consulta e de transação relacionadas ao processamento da SQL permaneceram no lado do servidor. Em tal arquitetura, o servidor frequentemente é chamado **servidor de consulta ou servidor de transação**, pois oferece essas duas funcionalidades. Em um SGBDR, o servidor também é chamado de **servidor SQL**.

Os programas da interface com o usuário e os programas de aplicação podem ser executados no lado do cliente. Quando é necessário acessar o SGBD, o programa estabelece uma conexão com o SGBD (que está no lado do servidor); quando a conexão é criada, o programa cliente pode se comunicar com o SGBD. Um padrão denominado **Connectividade de Banco de Dados Aberta (ODBC — Open Database Connectivity)** oferece uma interface

de programação de aplicações (**API — Application Programming Interface**), que permite que os programas do cliente chamem o SGBD, desde que as máquinas cliente e servidor tenham o software necessário instalado. A maioria dos vendedores de SGBD oferece drivers ODBC para seus sistemas. Um programa cliente pode se conectar a vários SGBDRs e enviar solicitações de consulta e transação usando a API da ODBC, que são processadas nos servidores. Quaisquer resultados de consulta são enviados de volta ao programa cliente, que pode processar e exibir os resultados conforme a necessidade. Foi definido também um padrão para a linguagem de programação Java, chamado **JDBC**. Isso permite que programas cliente em Java acessem um ou mais SGBDs por meio de uma interface-padrão.

A abordagem diferente para a arquitetura cliente/servidor em duas camadas foi seguida por alguns SGBDs orientados a objeto, em que os módulos de software do sistema foram divididos entre cliente e servidor de uma maneira mais integrada. Por exemplo, o **nível do servidor** pode incluir a parte do software do SGBD responsável por tratar do armazenamento de dados nas páginas do disco, controle de concorrência local e recuperação, buffering e caching de páginas do disco, e outras funções semelhantes. Enquanto isso, o **nível do cliente** pode tratar da interface com o usuário; funções de dicionário de dados; interações do SGBD com os compiladores da linguagem de programação; otimização global da consulta, controle de concorrência e recuperação entre vários servidores; estruturação de objetos complexos com base nos dados dos buffers; e outras funções semelhantes. Nessa abordagem, a interação cliente/servidor é mais acoplada e é feita internamente pelos módulos de SGBD — alguns dos quais residem no cliente e alguns no servidor —, e não pelos usuários/programadores. A divisão exata da funcionalidade pode variar de um sistema para outro. Em tal arquitetura cliente/servidor, o servidor é chamado de **servidor de dados**, pois oferece dados organizados em páginas de disco ao cliente. Esses dados podem então ser estruturados pelos programas clientes pelo software cliente do SGBD em objetos.

As arquiteturas descritas aqui são chamadas **arquiteturas de duas camadas** porque os componentes de software são distribuídos por dois sistemas: cliente e servidor. As vantagens dessa arquitetura são sua simplicidade e compatibilidade transparente com os sistemas existentes. O surgimento da Web mudou os papéis de clientes e servidores, levando à arquitetura de três camadas.

¹³ Existem muitas outras variações de arquiteturas cliente/servidor. Discutiremos aqui as duas mais básicas.

2.5.4 Arquiteturas de três camadas e n camadas para aplicações Web

Muitas aplicações Web utilizam uma arquitetura chamada **arquitetura de três camadas**, que acrescenta uma camada intermediária entre o cliente e o servidor de banco de dados, conforme ilustrado na Figura 2.7(a).

Essa camada intermediária é chamada de **servidor de aplicação** ou **servidor Web**, dependendo da aplicação. Esse servidor desempenha um papel intermediário pela execução de programas de aplicação e armazenamento de regras de negócios (procedimentos ou restrições), que são usados para acessar os dados do servidor de banco de dados. Ela também pode melhorar a segurança do banco de dados, verificando as credenciais de um cliente antes de encaminhar uma solicitação ao servidor de banco de dados. Os clientes têm interfaces GUI e algumas regras de negócios adicionais, específicas da aplicação. O servidor intermediário aceita e processa solicitações do cliente, e envia consultas e comandos do banco de dados ao servidor de banco de dados, e depois atua como um canal para passar (parcialmente) dados processados do servidor de banco de dados aos clientes, onde podem ainda ser processados e filtrados para serem apresentados aos usuários no formato da GUI. Assim, a *interface com o usuário*, as *regras da aplicação* e o *acesso aos dados* atuam como três camadas. A Figura 2.7(b) mostra outra arquitetura usada pelos fornecedores de bancos de dados e de outras aplicações. A camada de apresentação exibe informações ao usuário e permite a entrada de dados. A camada de lógica de negócios cuida das regras e restrições

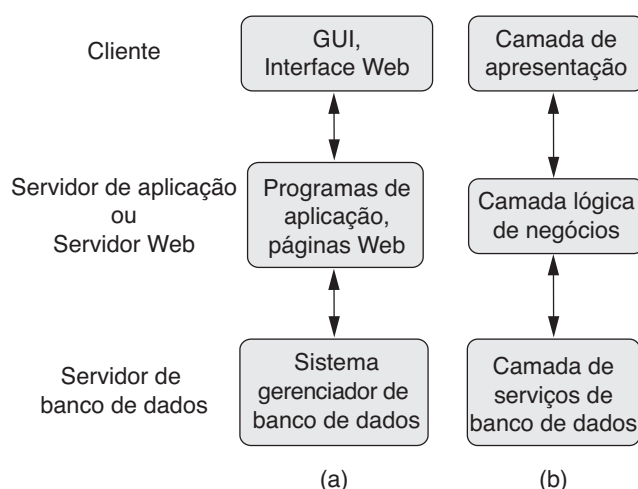


Figura 2.7

Arquitetura cliente/servidor lógica de três camadas, com algumas nomenclaturas comumente utilizadas.

intermediárias antes dos dados serem passados para o usuário ou devolvidos ao SGBD. A camada inferior inclui todos os serviços de gerenciamento de dados. A camada do meio também pode atuar como um servidor Web, que recupera resultados das consultas do servidor de banco de dados e os formata para as páginas Web dinâmicas, que são vistas pelo navegador Web no lado do cliente.

Outras arquiteturas também foram propostas. É possível dividir as camadas entre o usuário e os dados armazenados em outros componentes mais detalhados, resultando, assim, em arquiteturas de n camadas, onde n pode ser quatro ou cinco camadas. Em geral, a camada da lógica de negócios é dividida em várias camadas. Além de distribuir a programação e os dados pela rede, as aplicações de n camadas têm a vantagem de que qualquer camada poder ser executada em um processador ou plataforma de sistema operacional adequado e ser tratada independentemente. Os fornecedores de pacotes de ERP (Enterprise Resource Planning) e CRM (Customer Relationship Management) costumam utilizar uma *camada de middleware*, que é responsável pelos módulos de front-end (clientes) que se comunicam com uma série de bancos de dados de back-end (servidores).

Os avanços na tecnologia de criptografia tornam mais seguro transferir dados confidenciais em formato codificado do servidor ao cliente, onde será decodificado. Isso pode ser feito pelo hardware ou por um software avançado. Essa tecnologia oferece níveis mais altos de segurança de dados, mas as questões de segurança da rede continuam sendo uma preocupação constante. Diversas tecnologias de compactação de dados também ajudam a transferir grande quantidade de dados dos servidores aos clientes por redes com e sem fio.

2.6 Classificação dos sistemas gerenciadores de banco de dados

Vários critérios são normalmente utilizados para classificar os SGBDs. O primeiro é o **modelo de dados** no qual o SGBD é baseado. O principal modelo de dados usado atualmente em muitos SGBDs comerciais é o **modelo de dados relacional**. O **modelo de dados de objeto** foi implementado em alguns sistemas comerciais, mas não tem seu uso generalizado. Muitas aplicações legadas ainda rodam em sistemas de banco de dados baseados nos **modelos de dados hierárquico** e **de rede**. Alguns exemplos de SGBDs hierárquicos são o IMS (da IBM) e alguns outros sistemas, como o System 2K (da SAS Inc.) e o TDMS.

O IMS ainda é usado em instalações do governo e industriais, incluindo hospitais e bancos, embora muitos de seus usuários tenham passado para sistemas relacionais. O modelo de dados de rede foi usado por muitos fornecedores, e os produtos resultantes, como IDM's (da Cullinet — atualmente, Computer Associates), DMS 1100 (da Univac — atualmente, Unisys), IMAGE (da Hewlett-Packard), VAX-SGBD (da Digital — depois Compaq e atualmente HP) e SUPRA (da Cincom), ainda têm seguidores e seus grupos de usuários estão ativamente organizados. Se acrescentarmos a eles o popular sistema de arquivos VSAM da IBM, podemos facilmente dizer que uma porcentagem razoável dos dados computadorizados do mundo inteiro ainda estão nesses chamados **sistemas de banco de dados legados**.

Os SGBDs relacionais estão evoluindo continuamente e, em particular, têm incorporado muitos dos conceitos que foram desenvolvidos nos bancos de dados de objeto. Isso tem levado a uma nova classe de SGBDs, chamada **SGBDs objeto-relacionais**. Assim, podemos categorizar os SGBDs com base no modelo de dados: relacionais, objeto, objeto-relacional, hierárquico, rede, entre outros.

Mais recentemente, alguns SGBDs experimentais se baseiam no modelo XML (eXtended Markup Language), que é um modelo de dados estruturado em árvore (hierárquico). Estes têm sido chamados de **SGBDs XML nativos**. Vários SGBDs relacionais comerciais acrescentaram interfaces e armazenamento XML a seus produtos.

O segundo critério usado para classificar SGBDs é o **número de usuários** suportados pelo sistema. **Sistemas monousuário** admitem apenas um usuário de cada vez, e são usados principalmente com PCs. **Sistemas multiusuário**, que incluem a maioria dos SGBDs, admitem múltiplos usuários simultaneamente.

O terceiro critério é o **número de locais** sobre os quais o banco de dados está distribuído. Um SGBD é **centralizado** se os dados estiverem armazenados em um único computador. Um SGBD centralizado pode atender a vários usuários, mas o SGBD e o banco de dados residem integralmente em um único computador. Um SGBD **distribuído** (SGBDD) pode ter o banco de dados real e o software de SGBD distribuídos por vários locais, conectados por uma rede de computadores. Os SGBDDs **homogêneos** usam o mesmo software de SGBD em todos os locais, ao passo que SGBDDs **heterogêneos** podem usar um software de SGBD diferente em cada local. Também é possível desenvolver **software de middleware** para acessar vários bancos de dados autônomos pré-existentes, armazenados sob SGBDs heterogêneos. Isso leva a um **SGBD federado** (ou **sistema multibanco de dados**),

em que os sistemas participantes são fracamente acoplados e possuem um certo grau de autonomia local. Muitos SGBDDs utilizam arquitetura cliente/servidor, conforme descrito na Seção 2.5.

O quarto critério é o custo. É difícil propor uma classificação dos SGBDs com base no custo. Hoje, temos SGBDs de código aberto (gratuito), como MySQL e PostgreSQL, que têm suporte de fornecedores terceirizados com serviços adicionais. Os principais SGBDRs estão disponíveis em versões gratuitas para testes durante 30 dias, além de versões pessoais, que podem custar menos de US\$ 100 e permitir uma funcionalidade muito maior. Os sistemas gigantes estão sendo vendidos em formato modular, com componentes para lidar com distribuição, replicação, processamento paralelo, capacidade móvel, e assim por diante, e com um grande número de parâmetros que precisam ser definidos para configuração. Além do mais, eles são vendidos na forma de licenças — as licenças por local permitem uso ilimitado do sistema de banco de dados com qualquer número de cópias rodando na instalação definida pelo comprador. Outro tipo de licença limita o número de usuários simultâneos ou o número total de usuários em determinado local. As versões de alguns sistemas para um único usuário isolado, como Microsoft Access, são vendidas por cópia ou incluídas na configuração geral do computador desktop ou laptop. Além disso, recursos de data warehousing e mineração de dados, bem como o suporte para tipos de dados adicionais, estão disponíveis a um custo extra. É possível pagar milhões de dólares anualmente pela instalação e manutenção de grandes sistemas de banco de dados.

Também podemos classificar um SGBD com base nas opções de **tipos de caminho de acesso** para armazenar arquivos. Uma família bem conhecida de SGBDs é baseada em estruturas invertidas de arquivo. Por fim, um SGBD pode ser de **uso geral** ou de **uso especial**. Quando o desempenho é um aspecto importante, um SGBD de uso especial pode ser projetado e construído para uma aplicação específica; esse sistema não pode ser usado para outras aplicações sem mudanças relevantes. Muitos sistemas de reservas aéreas e catálogo telefônico desenvolvidos no passado são SGBDs de uso especial. Eles se encontram na categoria de sistemas de **processamento de transação on-line (OLTP — Online Transaction Processing)**, que precisam dar suporte a um grande número de transações simultâneas sem causar atrasos excessivos.

Vamos detalhar rapidamente o critério principal para classificar SGBDs: o modelo de dados. O **modelo de dados relacional** básico representa um banco de dados como uma coleção de tabelas, onde cada

tabela pode ser armazenada como um arquivo separado. O banco de dados na Figura 1.2 se assemelha a uma representação relacional. A maior parte dos bancos de dados relacionais utiliza a linguagem de consulta de alto nível, chamada SQL, e admite uma forma limitada de visões do usuário. Discutiremos o modelo relacional e suas linguagens e operações nos capítulos 3 a 6, e as técnicas para programar aplicações relacionais nos capítulos 13 e 14.

O **modelo de dados de objeto** define um banco de dados em termos de objetos, suas propriedades e operações. Os objetos com a mesma estrutura e comportamento pertencem a uma **classe**, e as classes são organizadas em **hierarquias** (ou **grafos acíclicos**). As operações de cada classe são especificadas com procedimentos predefinidos, chamados **métodos**. Os SGBDs relacionais têm estendido seus modelos para incorporar conceitos de banco de dados de objeto e outras funcionalidades; esses sistemas são chamados de **sistemas objeto-relacional** ou **relacional estendido**. Discutiremos os sistemas de bancos de dados de objeto e objeto-relacional no Capítulo 11.

O **modelo XML** surgiu como um padrão para troca de dados pela Web, e foi usado como base para implementar vários protótipos de sistemas com XML nativa. A XML utiliza estruturas de árvore hierárquicas e combina conceitos de banco de dados com conceitos dos modelos de representação de documentos. Os dados são representados como elementos; com o uso de tags, os dados podem ser aninhados para criar estruturas hierárquicas complexas. Esse modelo é conceitualmente semelhante ao modelo de objeto, mas usa uma terminologia diferente. Funcionalidades XML têm sido acrescentadas a muitos produtos

de SGBD comercial. Apresentaremos uma visão geral da XML no Capítulo 12.

Dois modelos de dados mais antigos, historicamente importantes, agora conhecidos como **modelos de dados legados**, são os modelos de rede e hierárquico. O **modelo de rede** representa dados como tipos de registro e também representa um tipo limitado de relacionamento 1:N, chamado **tipo de conjunto**. Um relacionamento 1:N, ou um-para-muitos, relaciona uma instância de um registro a muitas instâncias de registros usando algum mecanismo de ligação com ponteiros nesses modelos. A Figura 2.8 mostra um diagrama de esquema de rede para o banco de dados da Figura 2.1, em que os tipos de registros aparecem como retângulos e os tipos de conjuntos aparecem como setas direcionadas e rotuladas.

O modelo de rede, também conhecido como modelo CODASYL DBTG,¹⁴ possui uma linguagem que trata um registro por vez e que deve estar embutida em uma linguagem de programação hospedeira. A DML do modelo de rede foi proposta no Database Task Group (DBTG) Report de 1971 como uma extensão da linguagem COBOL. Ela oferece comandos para localizar registros diretamente (por exemplo, FIND ANY <tipo-registro> USING <lista-de-campos> ou FIND DUPLICATE <tipo-registro> USING <lista-de-campos>). Tem comandos para navegar dentro dos tipos conjunto (por exemplo, GET OWNER, GET {FIRST, NEXT, LAST} MEMBER WITHIN <tipo-conjunto> WHERE <condição>). Tem também comandos para armazenar novos dados (por exemplo, STORE <tipo-registro>) e torná-los parte de um tipo conjunto (por exemplo, CONNECT <tipo-registro> TO <tipo-conjunto>). A linguagem também trata diversos aspectos adicionais, como a posição dos tipos de

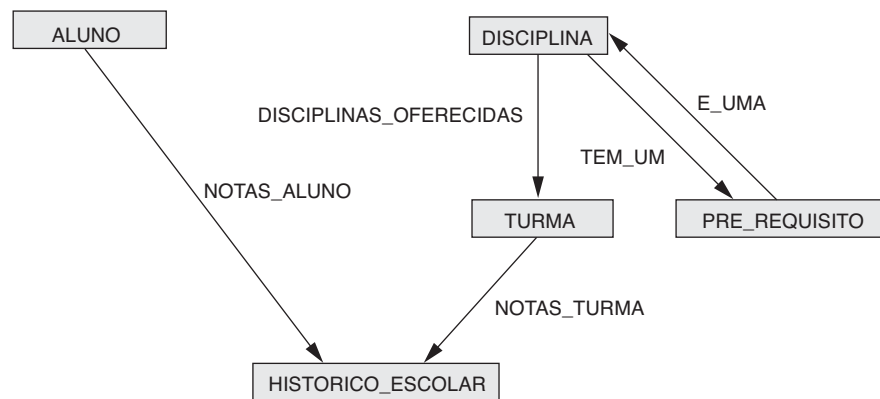


Figura 2.8

O esquema da Figura 2.1 na notação de modelo de rede.

¹⁴ CODASYL DBTG significa Conference on Data Systems Languages Database Task Group, que é o nome do comitê que especificou o modelo de rede e sua linguagem.

registro e dos tipos de conjunto, que são definidos pela posição atual do processo de navegação no banco de dados. Ela é usada predominantemente pelos sistemas IDMS, IMAGE e SUPRA nos dias de hoje.

O modelo hierárquico representa os dados como estruturas de árvore hierárquicas. Cada hierarquia simboliza uma série de registros relacionados. Não existe uma linguagem-padrão para o modelo hierárquico. Uma DML hierárquica popular é a DL/1 do sistema IMS. Ela dominou o mercado de SGBD por mais de 20 anos, entre 1965 e 1985, e ainda é um sistema muito usado no mundo inteiro, gerenciando uma grande porcentagem dos dados dos bancos de dados do governo, de serviços de saúde, de bancos e do setor de seguros. Sua DML, chamada DL/1, foi um padrão de fato na indústria por um longo tempo. Ela tem comandos para localizar um registro (por exemplo, GET {UNIQUE, NEXT} <tipo-registro> WHERE <condição>) e facilidades para navegar nas hierarquias (por exemplo, GET NEXT WITHIN PARENT ou GET {FIRST, NEXT} PATH <especificação-caminho-hierárquico> WHERE <condição>). Possui funcionalidades para armazenar e atualizar registros (por exemplo, INSERT <tipo-registro>, REPLACE <tipo-registro>). As questões relacionadas à posição do registro durante a navegação também são tratadas com outros recursos na linguagem.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos os principais conceitos usados em sistemas de banco de dados. Definimos um modelo de dados e destacamos três categorias principais:

- Modelos de dados de alto nível ou conceituais (baseados em entidades e relacionamentos).
- Modelos de dados de baixo nível ou físicos.
- Modelos de dados representativos ou de implementação (baseados em registro, orientados a objeto).

Destacamos a separação do esquema, ou descrição de um banco de dados, do próprio banco de dados. O esquema não muda com muita frequência, enquanto o estado do banco de dados muda todas as vezes em que dados são inseridos, excluídos ou modificados. Depois, descrevemos a arquitetura de SGBD, que permite três níveis de esquema:

- Um esquema interno que descreve a estrutura física do armazenamento do banco de dados.
- Um esquema conceitual que é uma descrição de alto nível do banco de dados inteiro.
- Esquemas externos que descrevem as visões de diferentes grupos de usuários.

Um SGBD que separa nitidamente os três níveis precisa ter mapeamentos entre os esquemas para transformar solicitações e resultados das consultas de um nível para o seguinte. A maioria dos SGBDs não separa os três níveis completamente. Usamos a arquitetura de três esquemas para definir os conceitos de independência lógica e física dos dados.

Depois, discutimos os principais tipos de linguagens e interfaces que os SGBDs possuem. Uma linguagem de definição de dados (DDL) é usada para definir o esquema conceitual do banco de dados. Na maioria dos SGBDs, a DDL também define visões do usuário e, às vezes, estruturas de armazenamento; em outros, existem linguagens ou funções separadas para especificar estruturas de armazenamento. Atualmente, essa distinção está desaparecendo nas implementações relacionais, com a SQL servindo como uma linguagem geral para realizar vários papéis, incluindo definição de visões. A parte de definição de armazenamento (SDL) foi incluída nas primeiras versões da SQL, mas agora costuma ser implementada como comandos especiais para o DBA nos SGBDs relacionais. O SGBD compila todas as definições do esquema e armazena suas descrições no catálogo do sistema.

Uma linguagem de manipulação de dados (DML) é usada para especificar leituras e atualizações no banco de dados. As DMLs podem ser de alto nível (orientada a conjunto, não procedural) ou de baixo nível (orientada a registro, procedural). Uma DML de alto nível pode ser embutida em uma linguagem de programação hospedeira, ou pode ser usada como uma linguagem independente; nesse último caso, ela costuma ser chamada de linguagem de consulta.

Discutimos os diferentes tipos de interfaces fornecidas pelos SGBDs e os tipos de usuários com os quais cada interface está associada. Depois, abordamos o ambiente do sistema de banco de dados, módulos de software de SGBD típicos e utilitários de SGBD para ajudar os usuários e os DBAs a realizar suas tarefas. Continuamos com uma visão geral das arquiteturas de duas e três camadas para aplicações de banco de dados, progressivamente passando para n camadas, que agora são comuns em muitas aplicações, em especial nas aplicações de banco de dados da Web.

Por fim, classificamos os SGBDs de acordo com vários critérios: modelo de dados, número de usuários, número de locais, tipos de caminhos de acesso e custo. Discutimos a disponibilidade dos SGBDs e módulos adicionais — desde nenhum custo, na forma de software de código aberto, até configurações que custam anualmente milhões de dólares para serem mantidas. Também indicamos um conjunto variável de licença para os SGBDs e produtos relacionados. A principal classificação dos SGBDs é baseada no modelo de dados. Discutimos rapidamente os principais modelos de dados usados nos SGBDs disponíveis atualmente no mercado.

Perguntas de revisão

- 2.1. Defina os seguintes termos: *modelo de dados, esquema de banco de dados, estado de banco de dados, esquema interno, esquema conceitual, esquema externo, independência de dados, DDL, DML, SDL, VDL, linguagem de consulta, linguagem hospedeira, sublinguagem de dados, utilitário de banco de dados, catálogo, arquitetura cliente/servidor, arquitetura de três camadas e arquitetura de n camadas.*
- 2.2. Discuta as principais categorias de modelos de dados. Quais são as diferenças básicas entre o modelo relacional, o de objeto e a XML?
- 2.3. Qual é a diferença entre um esquema de banco de dados e um estado de banco de dados?
- 2.4. Descreva a arquitetura de três camadas. Por que precisamos de mapeamentos entre os níveis de esquema? Como diferentes linguagens de definição de esquema dão suporte a essa arquitetura?
- 2.5. Qual é a diferença entre a independência lógica e a independência física dos dados? Qual é a mais difícil de se alcançar? Por quê?
- 2.6. Qual é a diferença entre DMLs procedurais e não procedurais?
- 2.7. Discuta os diferentes tipos de interfaces de fácil utilização e os tipos de usuários que normalmente utilizam cada tipo.
- 2.8. Com que outro software um SGBD interage?
- 2.9. Qual é a diferença entre as arquiteturas cliente/servidor de duas e três camadas?
- 2.10. Discuta alguns tipos de utilitários e ferramentas de banco de dados e suas funções.
- 2.11. Qual é a funcionalidade adicional na arquitetura de n camadas ($n > 3$)?

Exercícios

- 2.12. Pense nos diferentes usuários para o banco de dados mostrado na Figura 1.2. De que tipos de aplicações cada usuário precisaria? A que categoria de usuário cada um pertenceria e de que tipo de interface cada um precisaria?
- 2.13. Escolha uma aplicação de banco de dados com a qual você esteja acostumado. Crie um esquema e mostre um exemplo de banco de dados para

essa aplicação, usando a notação das figuras 1.2 e 2.1. Que tipos de informações e restrições adicionais você gostaria de representar no esquema? Pense nos diversos usuários de seu banco de dados e crie uma visão para cada tipo.

- 2.14. Se você estivesse criando um sistema baseado na Web para fazer reservas e vender passagens aéreas, qual arquitetura de SGBD você escolheria, com base na Seção 2.5? Por quê? Por que as outras arquiteturas não seriam uma boa escolha?
- 2.15. Considere a Figura 2.1. Além das restrições relacionando os valores das colunas de uma tabela às colunas de outra tabela, também existem restrições que impõem limitações sobre valores de uma coluna ou uma combinação de colunas de uma tabela. Uma restrição desse tipo impõe que uma coluna ou um grupo de colunas deva ser exclusivo em todas as linhas na tabela. Por exemplo, na tabela ALUNO, a coluna numero_aluno deve ser exclusiva (para impedir que dois alunos diferentes tenham o mesmo numero_aluno). Identifique a coluna ou o grupo de colunas das outras tabelas que precisam ser exclusivos em todas as linhas na tabela.

Bibliografia selecionada

Muitos livros-texto de banco de dados, incluindo Date (2004), Silberschatz et al. (2006), Ramakrishnan e Gehrke (2003), Garcia-Molina et al. (2000, 2009) e Abiteboul et al. (1995), oferecem uma discussão sobre os diversos conceitos de banco de dados apresentados aqui. Tsichritzis e Lochovsky (1982) é o livro-texto mais antigo sobre modelos de dados. Tsichritzis e Klug (1978) e Jardine (1977) apresentam a arquitetura de três esquemas, que foi sugerida inicialmente no relatório CODASYL DBTG de 1971 e, mais tarde, em um relatório do American National Standards Institute (ANSI, instituto norte-americano de padrões) de 1975. Uma análise profunda do modelo de dados relacional e algumas de suas possíveis extensões são apresentadas em Codd (1990). O padrão proposto para bancos de dados orientados a objeto é descrito em Cattell et al. (2000). Muitos documentos descrevendo XML estão disponíveis na Web, como XML (2005).

Alguns exemplos de utilitários de banco de dados são as ferramentas Connect, Analyze e Transform, da ETI (<<http://www.eti.com>>), e a ferramenta de administração de banco de dados, DBArtisan, da Embarcadero Technologies (<<http://www.embarcadero.com>>).



parte

2

Modelo de dados relacional e SQL

O modelo de dados relacional e as restrições em bancos de dados relacionais

Este capítulo abre a Parte 2 do livro, que aborda os bancos de dados relacionais. O modelo de dados relacional foi introduzido inicialmente por Ted Codd, da IBM Research, em 1970, em um artigo clássico (Codd, 1970), que atraiu atenção imediata devido a sua simplicidade e base matemática. O modelo usa o conceito de *relação matemática* — que se parece com uma tabela de valores — como seu bloco de montagem básico, e sua base teórica reside em uma teoria de conjunto e lógica de predicado de primeira ordem. Neste capítulo, discutiremos as características básicas do modelo e suas restrições.

As primeiras implementações comerciais do modelo relacional se tornaram disponíveis no início da década de 1980, como o sistema SQL/DS no sistema operacional MVS, da IBM, e o SGBD, da Oracle. Desde então, o modelo foi implantado em uma grande quantidade de sistemas comerciais. Os SGBDs relacionais (SGBDRs) populares atuais incluem o DB2 e Informix Dynamic Server (da IBM), o Oracle e Rdb (da Oracle), o Sybase SGBD (da Sybase) e o SQLServer e Access (da Microsoft). Além disso, vários sistemas de código aberto, como MySQL e PostgreSQL, estão disponíveis.

Por causa da importância do modelo relacional, toda a Parte 2 é dedicada a esse modelo e algumas das linguagens associadas a ele. Nos capítulos 4 e 5, descreveremos a linguagem de consulta SQL, que é o *padrão* para SGBDs relacionais comerciais. O Capítulo 6 abordará as operações da álgebra relacional e introduzirá o cálculo relacional — essas são duas linguagens formais associadas ao modelo relacional.

O cálculo relacional é considerado a base para a linguagem SQL, e a álgebra relacional é usada nos detalhes internos de muitas implementações de banco de dados para processamento e otimização de consulta (ver Parte 8 do livro).

Outros aspectos do modelo relacional são apresentados em outras partes do livro. O Capítulo 9 abordará as estruturas de dados do modelo relacional para construções dos modelos ER e EER (apresentados nos capítulos 7 e 8), e apresentará algoritmos para projetar um esquema de banco de dados relacional mapeando um esquema conceitual no modelo ER ou EER para uma representação relacional. Esses mapeamentos são incorporados em muitas ferramentas de projeto de banco de dados e CASE.¹ Os capítulos 13 e 14, na Parte 5, discutirão as técnicas de programação usadas para acessar sistemas de banco de dados e a noção de conexão com bancos de dados relacionais por meio dos protocolos-padrão ODBC e JDBC. O Capítulo 14 também apresentará o tópico de programação de banco de dados na Web. Os capítulos 15 e 16, na Parte 6, apresentarão outro aspecto do modelo relacional, a saber, as restrições formais das dependências funcionais e multivvaloradas. Essas dependências são usadas para desenvolver uma teoria de projeto de banco de dados relacional baseada no conceito conhecido como *normalização*.

Os modelos de dados que precederam o relacional incluem os modelos hierárquico e de rede. Eles foram propostos na década de 1960 e implementados nos primeiros SGBDs durante o final da década

¹CASE significa Computer-Aided Software Engineering (engenharia de software auxiliada por computador).

de 1960 e início da década de 1970. Por causa de sua importância histórica e da existência da base de usuários para esses SGBDs, incluímos um resumo dos destaques desses modelos nos apêndices D e E, que estão disponíveis no site de apoio do livro (em inglês). Esses modelos e sistemas agora são conhecidos como *sistemas de banco de dados legados*.

Neste capítulo, concentrarmo-nos em descrever os princípios básicos do modelo de dados relacional. Começamos definindo os conceitos de modelagem e a notação do modelo relacional na Seção 3.1. A Seção 3.2 é dedicada a uma discussão das restrições relacionais que são consideradas uma parte importante do modelo relacional e automaticamente impostas na maioria dos SGBDs relacionais. A Seção 3.3 define as operações de atualização do modelo relacional, discute como as violações de restrições de integridade são tratadas e apresenta o conceito de uma transação. No final há um resumo do capítulo.

3.1 Conceitos do modelo relacional

O modelo relacional representa o banco de dados como uma coleção de *relações*. Informalmente, cada relação é semelhante a uma tabela de valores ou, até certo ponto, a um arquivo *plano* de registros. Ele é chamado de **arquivo plano** porque cada registro tem uma simples estrutura linear ou *plana*. Por exemplo, o banco de dados de arquivos mostrado na Figura 1.2 é semelhante à representação do modelo relacional básico. No entanto, existem diferenças importantes entre relações e arquivos, conforme veremos em breve.

Quando uma relação é considerada uma **tabela** de valores, cada linha na tabela representa uma coleção de valores de dados relacionados. Uma linha representa um fato que normalmente corresponde a uma entidade ou relacionamento do mundo real. Os nomes da tabela e de coluna são usados para ajudar a interpretar o significado dos valores em cada linha. Por exemplo, a primeira tabela da Figura 1.2 é chamada de ALUNO porque cada linha representa fatos sobre uma entidade particular de aluno. Os nomes de coluna — Nome, Numero_aluno, Tipo_aluno e Curso — especificam como interpretar os valores de dados em cada linha, com base na coluna em que cada valor se encontra. Todos os valores em uma coluna são do mesmo tipo de dado.

Na terminologia formal do modelo relacional, uma linha é chamada de *tupla*, um cabeçalho da coluna é chamado de *atributo* e a tabela é chamada de *relação*. O tipo de dado que descreve os tipos de valores que podem aparecer em cada coluna é representado por um *domínio* de valores possíveis. Agora, vamos definir esses termos — *domínio*, *tupla*, *atributo* e *relação* — de maneira formal.

3.1.1 Domínios, atributos, tuplas e relações

Um **domínio** D é um conjunto de valores atômicos. Com **atômico**, queremos dizer que cada valor no domínio é indivisível em se tratando do modelo relacional formal. Um método comum de especificação um domínio é definir um tipo de dado do qual são retirados os valores de dados que formam o domínio. Também é útil especificar um nome para o domínio, para ajudar na interpretação de seus valores. Alguns exemplos de domínios são:

- Numeros_telefone_nacional. O conjunto de números de telefone com dez dígitos válidos no Brasil.
- Numeros_telefone_local. O conjunto de números de telefone de oito dígitos válidos dentro de um código de área em particular no Brasil. O uso de números de telefone locais está rapidamente se tornando obsoleto, sendo substituído por números padrão de dez dígitos.
- Cadastro_pessoa_física. O conjunto de números do CPF com onze dígitos. (Esse é um identificador exclusivo atribuído a cada pessoa no Brasil para fins de emprego, imposto e benefícios.)
- Nomes. O conjunto de cadeia de caracteres que representam nomes de pessoas.
- Medias_nota. Possíveis valores para calcular a média das notas; cada um deve ser um número real (ponto flutuante) entre 0 e 4.
- Idades_funcionario. Idades possíveis dos funcionários em uma empresa; cada um deve ser um valor inteiro entre 15 e 80.
- Nomes_departamento_academico. O conjunto de nomes de departamentos acadêmicos em uma universidade, como Ciência da Computação, Economia e Física.
- Códigos_departamento_academico. O conjunto de códigos de departamentos acadêmicos, como ‘CC’, ‘ECON’ e ‘FIS’.

Estas são chamadas definições *lógicas* de domínios. Um **tipo de dado ou formato** também é especificado para cada domínio. Por exemplo, o tipo de dado para o domínio Numeros_telefone_nacional pode ser declarado como uma sequência de caracteres na forma $(dd)dddd-dddd$, onde cada d é um dígito numérico (decimal) e os dois primeiros dígitos formam um código de área de telefone válido. O tipo de dado para Idades_funcionario é um número inteiro entre 15 e 80. Para Nomes_departamento_academico, o tipo de dado é o conjunto de todas as cadeias de

caracteres que representam nomes de departamento válidos. Um domínio, portanto, recebe um nome, tipo de dado e formato. Informações adicionais para interpretar os valores de um domínio também podem ser dadas; por exemplo, um domínio numérico como Pesos_pessoa deveria ter as unidades de medida, como gramas ou quilos.

Um **esquema² relacional** R , indicado por $R(A_1, A_2, \dots, A_n)$, é composto de um nome de relação R e uma lista de atributos, A_1, A_2, \dots, A_n . Cada **atributo** A_i é o nome de um papel desempenhado por algum domínio D no esquema de relação R . D é chamado de **domínio** de A_i , e indicado por $\text{dom}(A_i)$. Um esquema de relação é usado para *descrever* uma relação; R é chamado de **nome** dessa relação. O **grau** (ou aridade) de uma relação é o número de atributos n desse esquema de relação.

Uma relação de grau sete, que armazena informações sobre alunos universitários, teria sete atributos descrevendo cada aluno, da seguinte forma:

$\text{ALUNO}(\text{Nome}, \text{Cpf}, \text{Telefone_residencial}, \text{Endereco}, \text{Telefone_comercial}, \text{Idade}, \text{Media})$

Usando o tipo de dado de cada atributo, a definição às vezes é escrita como:

$\text{ALUNO}(\text{Nome: string, Cpf: string, Telefone_residencial: string, Endereco: string, Telefone_comercial: string, Idade: integer, Media: real})$

Para este esquema de relação, ALUNO é o nome da relação, que tem sete atributos. Na definição anterior, mostramos a atribuição de tipos genéricos, como string ou inteiro, aos atributos. Mais precisamente, podemos especificar os seguintes domínios já definidos para alguns dos atributos da relação ALUNO: $\text{dom}(\text{Nome}) = \text{Nomes}$; $\text{dom}(\text{Cpf}) = \text{Cadastro_pessoa_física}$; $\text{dom}(\text{Telefone_residencial}) = \text{Numeros_telefone_nacional}$,³ $\text{dom}(\text{Endereco})$, $\text{dom}(\text{Telefone_comercial}) = \text{Numeros_telefone_nacional}$ e $\text{dom}(\text{Media}) = \text{Media}$. Também é possível referenciar atributos de um esquema de relação por sua posição dentro da relação; assim, o segundo atributo da relação ALUNO é Cpf, enquanto o quarto atributo é Endereco.

Uma **relação** (ou **estado de relação**)⁴ r do esquema de relação $R(A_1, A_2, \dots, A_n)$, também indicada por $r(R)$, é um conjunto de n tuplas $r = \{t_1, t_2, \dots, t_m\}$. Cada n **tupla** t é uma lista ordenada de n valores $t = \langle v_1, v_2, \dots, v_n \rangle$, em que cada valor v_i , $1 \leq i \leq n$, é um elemento de $\text{dom}(A_i)$ ou é um valor especial NULL. (Valores NULL serão discutidos mais adiante, na Seção 3.1.2.) O valor $i^{\text{ésimo}}$ na tupla t , que corresponde ao atributo A_i , é referenciado como $t[A_i]$ ou $t.A_i$ (ou $t[i]$ se usarmos a notação posicional). Os termos **intenção da relação** para o esquema R e **extensão da relação** para o estado de relação $r(R)$ também são comumente utilizados.

A Figura 3.1 mostra um exemplo de uma relação ALUNO, que corresponde ao esquema ALUNO já espe-

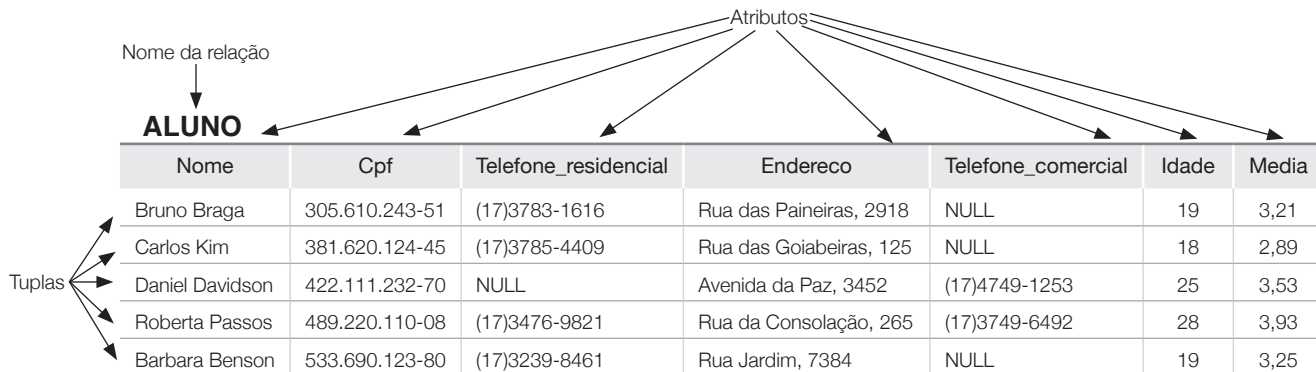


Figura 3.1

Os atributos e tuplas de uma relação ALUNO.

²Um esquema de relação às vezes é chamado de **scheme de relação**.

³Nos EUA, com o grande aumento nos números de telefone causado pela proliferação dos telefones móveis, a maioria das áreas metropolitanas agora possui vários códigos de área, de modo que a discagem local com sete dígitos foi descontinuada na maioria das áreas. Mudamos esse domínio para Numeros_telefone_nacional em vez de Numeros_telefones_local, que seria uma opção mais geral. Isso ilustra como os requisitos do banco de dados podem mudar com o tempo.

⁴Isso também tem sido chamado de **instância da relação**. Não usaremos esse termo porque *instância* também é usado para se referir a uma única tupla ou linha.

cificado. Cada tupla na relação representa uma entidade de aluno em particular (ou objeto). Apresentamos a relação como uma tabela, onde cada tupla aparece como uma *linha* e cada atributo corresponde a um *cabecalho de coluna*, indicando um papel ou interpretação dos valores nesta coluna. Valores *NULL* representam atributos cujos valores são desconhecidos ou não existem para alguma tupla individual de ALUNO.

A definição anterior de uma relação pode ser *refeita* de maneira mais formal usando os conceitos da teoria de conjunto, como se segue. Uma relação (ou estado de relação) $r(R)$ é uma relação matemática de grau n sobre os domínios $\text{dom}(A_1), \text{dom}(A_2), \dots, \text{dom}(A_n)$, que é um **subconjunto do produto cartesiano** (indicado por \times) dos domínios que definem R :

$$r(R) \subseteq (\text{dom}(A_1) \times \text{dom}(A_2) \times \dots \times \text{dom}(A_n))$$

O produto cartesiano especifica todas as combinações possíveis de valores dos domínios subjacentes. Logo, se indicarmos o número total de valores, ou **cardinalidade**, em um domínio D como $|D|$ (considerando que todos os domínios são finitos), o número total de tuplas no produto cartesiano é

$$|\text{dom}(A_1)| \times |\text{dom}(A_2)| \times \dots \times |\text{dom}(A_n)|$$

Esse produto de cardinalidades de todos os domínios representa o número total de possíveis instâncias ou tuplas que poderão existir em qualquer estado de relação $r(R)$. De todas as combinações possíveis, um estado de relação em determinado momento — o **estado de relação atual** — reflete apenas as tuplas válidas que representam um estado em particular do mundo real. Em geral, à medida que o estado do mundo real muda, também muda o estado de relação, sendo transformado em outro estado de relação. Contudo, o esquema R é relativamente estático e muda com *muito pouca* frequência — por exemplo, como resultado da inclusão de um atributo para representar novas informações que não estavam armazenadas originalmente na relação.

É possível que vários atributos *tenham o mesmo domínio*. Os nomes de atributo indicam diferentes papéis, ou interpretações, do domínio. Por exemplo, na relação ALUNO, o mesmo domínio Numeros_telefone_nacional desempenha o papel de Telefone_residencial, referindo-se ao *telefone residencial de um aluno*, e o papel de Telefone_comercial, referindo-se ao *telefone comercial do aluno*. Um terceiro atributo possível (não mostrado) com o mesmo domínio poderia ser Telefone_cellular.

3.1.2 Características das relações

A definição dada de relações implica certas características que tornam uma relação diferente de um arquivo ou uma tabela. Agora, discutiremos algumas dessas características.

Ordenação de tuplas em uma relação. Uma relação é definida como um *conjunto* de tuplas. Matematicamente, os elementos de um conjunto *não possuem ordem* entre eles; logo, as tuplas em uma relação não possuem nenhuma ordem em particular. Em outras palavras, uma relação não é sensível à ordenação das tuplas. Porém, em um arquivo, os registros estão fisicamente armazenados no disco (ou na memória), de modo que sempre existe uma ordem entre eles. Essa ordenação indica o primeiro, segundo, *i-nésimo* e último registros no arquivo. De modo semelhante, quando exibimos uma relação como uma tabela, as linhas são exibidas em certa ordem.

A ordenação da tupla não faz parte da definição da relação porque uma relação tenta representar fatos em um nível lógico ou abstrato. Muitas ordens de tupla podem ser especificadas na mesma relação. Por exemplo, as tuplas na relação ALUNO da Figura 3.1 poderiam ser ordenadas pelos valores de Nome, Cpf, Idade ou algum outro atributo. A definição de uma relação não especifica ordem alguma: *não existe preferência* para ordenação de qualquer outra relação. Logo, a relação apresentada na Figura 3.2 é conside-

ALUNO

Nome	Cpf	Telefone_residencial	Endereco	Telefone_comercial	Idade	Media
Daniel Davidson	422.111.232-70	NULL	Avenida da Paz, 3452	(17)4749-1253	25	3,53
Barbara Benson	533.690.123-80	(17)3239-8461	Rua Jardim, 7384	NULL	19	3,25
Roberta Passos	489.220.110-08	(17)3476-9821	Rua da Consolação, 265	(17)3749-6492	28	3,93
Carlos Kim	381.620.124-45	(17)3785-4409	Rua das Goiabeiras, 125	NULL	18	2,89
Bruno Braga	305.610.243-51	(17)3783-1616	Rua das Paineiras, 2918	NULL	19	3,21

Figura 3.2

A relação ALUNO da Figura 3.1 com uma ordem de tuplas diferente.

rada *idêntica* àquela mostrada na Figura 3.1. Quando uma relação é implementada como um arquivo ou exibida como uma tabela, uma ordenação em particular pode ser especificada sobre os registros do arquivo ou das linhas da tabela.

Ordem dos valores dentro de uma tupla e uma definição alternativa de uma relação. De acordo com a definição anterior de uma relação, uma tupla n é uma *lista ordenada* de n valores, de modo que a ordem dos valores em uma tupla — e, portanto, dos atributos em um esquema de relação — é importante. No entanto, em um nível mais abstrato, a ordem dos atributos e seus valores *não* é tão importante, desde que a correspondência entre atributos e valores seja mantida.

Uma definição alternativa de uma relação pode ser dada, tornando a ordem dos valores em uma tupla *desnecessária*. Nessa definição, um esquema de relação $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ é um *conjunto* de atributos (em vez de uma lista), e um estado de relação $r(R)$ é um conjunto finito de mapeamentos $r = \{t_1, t_2, \dots, t_m\}$, onde cada tupla t_i é um *mapeamento* de R para D , e D é a *união* (indicada por \cup) dos domínios de atributo; ou seja, $D = \text{dom}(A_1) \cup \text{dom}(A_2) \cup \dots \cup \text{dom}(A_n)$. Nessa definição, $t[A_i]$ deve estar em $\text{dom}(A_i)$ para $1 \leq i \leq n$ para cada mapeamento t em r . Cada mapeamento t_i é chamado de *tupla*.

De acordo com essa definição de tupla como um mapeamento, uma *tupla* pode ser considerada um *conjunto* de pares (*atributo*, *valor*), em que cada par dá o valor do mapeamento a partir de um atributo A_i para um valor v_i de $\text{dom}(A_i)$. A ordem dos atributos *não* é importante, pois o *nome do atributo* aparece com seu *valor*. Por essa definição, as duas tuplas mostradas na Figura 3.3 são idênticas.

$$t = \langle(\text{Nome}, \text{Daniel Davidson}), (\text{Cpf}, 422.111.232-70), (\text{Telefone_residencial}, \text{NULL}), (\text{Endereco}, \text{Avenida da Paz}, 3452), (\text{Telefone_comercial}, (17)4749-1253), (\text{Idade}, 25), (\text{Media}, 3,53) \rangle$$

$$t = \langle(\text{Endereco}, \text{Avenida da Paz}, 3452), (\text{Nome}, \text{Daniel Davidson}), (\text{Cpf}, 422.111.232-70), (\text{Idade}, 25), (\text{Telefone_comercial}, (17)4749-1253), (\text{Media}, 3,53), (\text{Telefone_residencial}, \text{NULL}) \rangle$$

Figura 3.3

Duas tuplas idênticas quando a ordem dos atributos e valores não faz parte da definição da relação.

Isso faz sentido em um nível abstrato, já que não há realmente motivo para preferir ter um valor de atributo aparecendo antes de outro em uma tupla.

Quando uma relação é implementada como um arquivo, os atributos são fisicamente ordenados como campos dentro de um registro. Geralmente, usaremos a *primeira definição* da relação, onde os atributos e os valores dentro das tuplas *são ordenados*, porque isso simplifica grande parte da notação. Porém, a definição alternativa dada aqui é mais geral.⁵

Valores e NULLs nas tuplas. Cada valor em uma tupla é um valor *atômico*; ou seja, ele não é divisível em componentes dentro da estrutura do modelo relacional básico. Logo, atributos compostos ou multivalorados (ver Capítulo 7) não são permitidos. Esse modelo às vezes é chamado de *modelo relacional plano*. Grande parte da teoria por trás do modelo relacional foi desenvolvida com essa suposição em mente, que é chamada pressuposto da *primeira forma normal*.⁶ Assim, atributos multivalorados precisam ser representados por relações separadas, e os atributos compostos são representados apenas por seus atributos de componentes simples no modelo relacional básico.⁷

Um conceito importante é o dos valores *NULL*, que são usados para representar os valores de atributos que podem ser desconhecidos ou não se aplicam a uma tupla. Um valor especial, chamado *NULL*, é usado nesses casos. Por exemplo, na Figura 3.1, algumas tuplas *ALUNO* têm *NULL* para seus telefones comerciais, pois eles não trabalham (ou seja, o telefone comercial *não se aplica* a esses alunos). Outro aluno tem um *NULL* para o telefone residencial, talvez porque ele não tenha um telefone residencial ou ele tem, mas nós não o conhecemos (o valor é *desconhecido*). Em geral, podemos ter vários significados para valores *NULL*, como *valor desconhecido*, *valor existe mas não está disponível* ou *atributo não se aplica* a esta tupla (também conhecido como *valor indefinido*). Um exemplo do último tipo de *NULL* ocorrerá se acrescentarmos um atributo *Tipo_visto* (tipo do visto) à relação *ALUNO*, que se aplica apenas a tuplas que representam alunos estrangeiros. É possível criar diferentes códigos para diversos significados de valores *NULL*. A incorporação de diferentes tipos de valores *NULL* nas operações do modelo relacional (ver Capítulo 6) provou ser muito difícil e, portanto, está fora do escopo de nossa apresentação.

⁵ Como veremos, a definição alternativa da relação será útil quando discutirmos o processamento e a otimização da consulta no Capítulo 19.

⁶ Discutiremos esse pressuposto da primeira forma normal com mais detalhes no Capítulo 15.

⁷ Extensões do modelo relacional removem essas restrições. Por exemplo, os sistemas objeto-relacional (Capítulo 11) permitem atributos estruturados complexos, assim como os modelos relacionais **não de primeira forma normal** ou **aninhados**.

O significado exato de um valor NULL determina como ele será aplicado durante agregações aritméticas ou comparações com outros valores. Por exemplo, uma comparação de dois valores NULL leva a ambiguidades — se os Clientes A e B têm endereços NULL, isso *não significa* que eles têm o mesmo endereço. Durante o projeto do banco de dados, é melhor evitar ao máximo valores NULL. Discutiremos isso melhor nos capítulos 5 e 6, no contexto de operações e consultas, e no Capítulo 15, no contexto do projeto e normalização de banco de dados.

Interpretação (significado) de uma relação. O esquema de relação pode ser interpretado como uma declaração ou um tipo de afirmação (ou asserção). Por exemplo, o esquema da relação ALUNO da Figura 3.1 afirma que, em geral, uma entidade de aluno tem um Nome, Cpf, Telefone_residencial, Endereco, Telefone_comercial, Idade e Media. Cada tupla na relação pode então ser interpretada como um fato ou uma instância em particular da afirmação. Por exemplo, a primeira tupla na Figura 3.1 afirma que existe um ALUNO cujo Nome é Bruno Braga, o Cpf é 305.610.243-51, a Idade é 19, e assim por diante.

Observe que algumas relações podem representar fatos sobre *entidades*, enquanto outras podem representar fatos sobre *relacionamentos*. Por exemplo, um esquema de relação CURSAR (Cpf_aluno, Código_disciplina) afirma que os alunos cursaram disciplinas acadêmicas. Uma tupla nessa relação relaciona um aluno a disciplina cursada. Logo, o modelo relacional representa fatos sobre entidades e relacionamentos *uniformemente* como relações. Isso às vezes compromete a compreensão, pois é preciso descobrir se uma relação representa um tipo de entidade ou um tipo de relacionamento. Apresentaremos o modelo Entidade-Relacionamento (ER) com detalhes no Capítulo 7, no qual os conceitos de entidade e relacionamento serão descritos minuciosamente. Os procedimentos de mapeamento no Capítulo 9 mostram como diferentes construções dos modelos de dados conceituais ER e EER (modelo ER estendido, abordado no Capítulo 8, na Parte 3) são convertidas em relações.

Uma interpretação alternativa de um esquema de relação é como um **predicado**; nesse caso, os valores em cada tupla são interpretados como valores que *satisfazem* o predicado. Por exemplo, o predicado ALUNO (Nome, Cpf, ...) é verdadeiro para as cinco tuplas na relação ALUNO da Figura 3.1. Essas tuplas representam cinco proposições ou fatos diferentes no mundo real. Essa interpretação é muito útil no contexto das linguagens de programação lógicas, como

Prolog, pois permite que o modelo relacional seja usado nessas linguagens (ver Seção 26.5). Um pressuposto, chamado **pressuposto do mundo fechado**, afirma que os únicos fatos verdadeiros no universo são aqueles presentes dentro da extensão (estado) da(s) relação(ões). Qualquer outra combinação de valores torna o predicado falso.

3.1.3 Notação do modelo relacional

Usaremos a seguinte notação em nossa representação:

- Um esquema de relação R de grau n é indicado por $R(A_1, A_2, \dots, A_n)$.
- As letras maiúsculas Q, R, S indicam nomes de relação.
- As letras minúsculas q, r, s indicam estados de relação.
- As letras t, u, v indicam tuplas.
- Em geral, o nome de um esquema de relação, como ALUNO, também indica o conjunto atual de tuplas nessa relação — o *estado de relação atual* —, enquanto ALUNO(Nome, Cpf, ...) refere-se *apenas* ao esquema de relação.
- Um atributo A pode ser qualificado com o nome de relação R ao qual pertence usando a notação de ponto $R.A$ — por exemplo, ALUNO.Nome ou ALUNO.Idade. Isso porque o mesmo nome pode ser usado para dois atributos em relações diferentes. Contudo, todos os nomes de atributo *em uma relação em particular* precisam ser distintos.
- Uma n -tupla t em uma relação $r(R)$ é indicada por $t = <v_1, v_2, \dots, v_n>$, onde v_i é o valor correspondente ao atributo A_i . A notação a seguir refere-se a **valores componentes** de tuplas:
 - Tanto $t[A_i]$ quanto $t.A_i$ (e às vezes $t[i]$) referem-se ao valor v_i em t para o atributo A_i .
 - Tanto $t[A_u, A_w, \dots, A_z]$ quanto $t.(A_u, A_w, \dots, A_z)$, onde A_u, A_w, \dots, A_z é uma lista de atributos de R , que referem-se à subtupla de valores $<v_u, v_w, \dots, v_z>$ de t correspondentes aos atributos especificados na lista.

Como um exemplo, considere a tupla $t = <\text{Barbara Benson}, \text{'533.690.123-80'}, \text{'(17)3239-8461}', \text{'Rua Jardim, 7384'}, \text{NULL}, 19, 3,25>$ da relação ALUNO na Figura 3.1; temos $t[\text{Nome}] = <\text{Barbara Benson}>$ e $t[\text{Cpf, Media, Idade}] = <\text{'533.690.123-80'}, 3,25, 19>$.

3.2 Restrições em modelo relacional e esquemas de bancos de dados relacionais

Até aqui, discutimos as características de relações isoladas. No banco de dados relacional, normalmente haverá muitas relações, e as tuplas nessas relações costumam estar relacionadas de várias maneiras. O estado do banco de dados inteiro corresponderá aos estados de todas as suas relações em determinado ponto no tempo. Em geral, existem muitas **restrições** (ou *constraints*) sobre os valores reais em um estado do banco de dados. Essas restrições são derivadas das regras no minimundo que o banco de dados representa, conforme discutimos na Seção 1.6.8.

Nesta seção, discutiremos as diversas restrições sobre os dados que podem ser especificadas em um banco de dados relacional na forma de restrições. As restrições nos bancos de dados geralmente podem ser divididas em três categorias principais:

1. Restrições que são inerentes no modelo de dados. Chamamos estas de **restrições inerentes baseadas no modelo ou restrições implícitas**.
2. Restrições que podem ser expressas diretamente nos esquemas do modelo de dados, em geral especificando-as na DDL (linguagem de definição de dados; ver Seção 2.3.1). Chamamos estas de **restrições baseadas em esquema ou restrições explícitas**.
3. Restrições que *não podem* ser expressas diretamente nos esquemas do modelo de dados, e, portanto, devem ser expressas e impostas pelos programas de aplicação. Chamamos estas de **restrições baseadas na aplicação ou restrições semânticas ou regras de negócios**.

As características das relações que discutimos na Seção 3.1.2 são as restrições inerentes do modelo relacional e pertencem à primeira categoria. Por exemplo, a restrição de que uma relação não pode ter tuplas duplicadas é uma restrição inerente. As restrições que discutimos nesta seção são da segunda categoria, a saber, restrições que podem ser expressas no esquema do modelo relacional por meio da DDL. As restrições da terceira categoria são mais gerais, relacionam-se ao significado e também ao comportamento dos atributos, e são difíceis de expressar e impor dentro do modelo de dados, de modo que normalmente são verificadas nos programas de aplicação que realizam as atualizações no banco de dados.

Outra categoria importante de restrições é a de *dependências de dados*, que incluem *dependências funcionais* e *dependências multivaloradas*. Elas são usadas principalmente para testar a 'virtude' do pro-

jeto de um banco de dados relacional e em um processo chamado *normalização*, que será discutido nos capítulos 15 e 16.

As restrições baseadas em esquema incluem restrições de domínio, restrições de chave, restrições sobre NULLs, restrições de integridade de entidade e restrições de integridade referencial.

3.2.1 Restrições de domínio

As restrições de domínio especificam que, dentro de cada tupla, o valor de cada atributo *A* deve ser um valor indivisível do domínio $\text{dom}(A)$. Já discutimos as maneiras como os domínios podem ser especificados na Seção 3.1.1. Os tipos de dados associados aos domínios normalmente incluem os tipos de dados numéricos padrão para inteiros (como short integer, integer e long integer) e números reais (float e double). Caracteres, booleanos, cadeia de caracteres de tamanho fixo e cadeia de caracteres de tamanho variável também estão disponíveis, assim como data, hora, marcador de tempo, moeda ou outros tipos de dados especiais. Outros domínios possíveis podem ser descritos por um subintervalo dos valores de um tipo de dados ou como um tipo de dado enumerado, em que todos os valores possíveis são explicitamente listados. Em vez de descrevê-los com detalhes aqui, discutiremos os tipos de dados oferecidos pelo padrão relacional SQL na Seção 4.1.

3.2.2 Restrições de chave e restrições sobre valores NULL

No modelo relacional formal, uma *relação* é definida como um *conjunto de tuplas*. Por definição, todos os elementos de um conjunto são distintos; logo, todas as tuplas em uma relação também precisam ser distintas. Isso significa que duas tuplas não podem ter a mesma combinação de valores para *todos* os seus atributos. Normalmente, existem outros **subconjuntos de atributos** de um esquema de relação *R* com a propriedade de que duas tuplas em qualquer estado de relação *r* de *R* não deverão ter a mesma combinação de valores para esses atributos. Suponha que indiquemos um subconjunto de atributos desse tipo como *SCh*; então, para duas tuplas *distintas* quaisquer t_1 e t_2 em um estado de relação *r* de *R*, temos a restrição de que:

$$t_1[\text{SCh}] \neq t_2[\text{SCh}]$$

Qualquer conjunto de atributos *SCh* desse tipo é chamado de **superchave** do esquema de relação *R*. Uma superchave *SCh* especifica uma *restrição de exclusividade* de que duas tuplas distintas em qualquer estado *r* de *R* não podem ter o mesmo valor de *SCh*. Cada relação tem pelo menos uma superchave padrão — o

conjunto de todos os seus atributos. Contudo, uma superchave pode ter atributos redundantes, de modo que um conceito mais útil é o de uma *chave*, que não tem redundância. Uma *chave Ch* de um esquema de relação *R* é uma superchave de *R* com a propriedade adicional de que a remoção de qualquer atributo *A* de *Ch* deixa um conjunto de atributos *Ch'* que não é mais uma superchave de *R*. Logo, uma chave satisfaz duas propriedades:

1. Duas tuplas distintas em qualquer estado da relação não podem ter valores idênticos para (todos) os atributos na chave. Essa primeira propriedade também se aplica a uma superchave.
2. Ela é uma *superchave mínima* — ou seja, uma superchave da qual não podemos remover nenhum atributo e ainda mantemos uma restrição de exclusividade na condição 1. Essa propriedade não é exigida por uma superchave.

Embora a primeira propriedade se aplique a chaves e superchaves, a segunda propriedade é exigida apenas para chaves. Assim, uma chave também é uma superchave, mas não o contrário. Considere a relação ALUNO da Figura 3.1. O conjunto de atributos {Cpf} é uma chave de ALUNO porque duas tuplas de aluno não podem ter o mesmo valor para Cpf.⁸ Qualquer conjunto de atributos que inclua Cpf — por exemplo, {Cpf, Nome, Idade} — é uma superchave. No entanto, a superchave {Cpf, Nome, Idade} não é uma chave de ALUNO, pois remover Nome ou Idade, ou ambos, do conjunto ainda nos deixa com uma superchave. Em geral, qualquer superchave formada com base em um único atributo também é uma chave. Uma chave com múltiplos atributos precisa exigir que *todos* os seus atributos juntos tenham uma propriedade de exclusividade.

O valor de um atributo de chave pode ser usado para identificar exclusivamente cada tupla na relação. Por exemplo, o valor de Cpf 305.610.243-51 identifica exclusivamente a tupla correspondente a Bruno Braga na relação ALUNO. Observe que um conjunto de atributos constituindo uma chave é uma propriedade do esquema de relação; essa é uma restrição que deve ser mantida sobre *cada* estado de relação válido do esquema. Uma chave é determinada com base no significado dos atributos, e a propriedade é *invariável no tempo*: ela precisa permanecer verdadeira quando inserirmos novas tuplas na relação. Por exemplo, não podemos e não deve-

CARRO

Placa	Numero_chassi	Marca	Modelo	Ano
Itatiaia ABC-7039	A6935207586	Volkswagen	Gol	02
Itu TVP-3470	B4369668697	Chevrolet	Corsa	05
Santos MPO-2902	X8355447376	Fiat	Uno	01
Itanhaém TFY-6858	C4374268458	Chevrolet	Celta	99
Itatiba RSK-6279	Y8293586758	Renault	Clio	04
Atibaia RSK-6298	U0283657858	Volkswagen	Parati	04

Figura 3.4

A relação CARRO, com duas chaves candidatas: Placa e Numero_chassi.

mos designar o atributo Nome da relação ALUNO da Figura 3.1 como uma chave porque é possível que dois alunos com nomes idênticos existam em algum ponto em um estado válido.⁹

Em geral, um esquema de relação pode ter mais de uma chave. Nesse caso, cada uma das chaves é chamada de **chave candidata**. Por exemplo, a relação CARRO na Figura 3.4 tem duas chaves candidatas: Placa e Numero_chassi. É comum designar uma das chaves candidatas como **chave primária** da relação. Essa é a chave candidata cujos valores são usados para *identificar* tuplas na relação. Usamos a convenção de que os atributos que formam a chave primária de um esquema de relação são sublinhados, como mostra a Figura 3.4. Observe que, quando um esquema de relação tem várias chaves candidatas, a escolha de uma para se tornar a chave primária é um tanto quanto arbitrária; porém, normalmente é melhor escolher uma chave primária com um único atributo ou um pequeno número de atributos. As outras chaves candidatas são designadas como **chaves únicas (unique keys)**, e não são sublinhadas.

Outra restrição sobre os atributos especifica se valores NULL são permitidos ou não. Por exemplo, se cada tupla de ALUNO precisar ter um valor válido, diferente de NULL, para o atributo Nome, então Nome de ALUNO é restrito a ser NOT NULL.

3.2.3 Bancos de dados relacionais e esquemas de banco de dados relacional

As definições e restrições que discutimos até aqui se aplicam a relações isoladas e seus atributos. Um

⁸Observe que Cpf também é uma superchave.

⁹Os nomes às vezes são usados como chaves, mas, nesse caso, algum artefato — como anexar um número ordinal — precisa ser usado para distinguir esses nomes idênticos.

banco de dados relacional costuma conter muitas relações, com tuplas nas relações que estão relacionadas de várias maneiras. Nesta seção, definimos um banco de dados relacional e um esquema de banco de dados relacional.

Um **esquema de banco de dados relacional** S é um conjunto de esquemas de relação $S = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ e um conjunto de restrições de integridade RI. Um **estado de banco de dados relacional**¹⁰ DB de S é um conjunto de estados de relação $DB = \{r_1, r_2, \dots, r_m\}$, tal que cada r_i é um estado de R_i e tal que os estados da relação r_i satisfazem as restrições de integridade especificadas em RI. A Figura 3.5 mostra um esquema de banco de dados relacional que chamamos de EMPRESA = {FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO, LOCALIZACAO_DEP, PROJETO, TRABALHA_EM, DEPENDENTE}. Os atributos sublinhados representam chaves primárias. A Figura 3.6 mostra um estado de banco de dados relacional correspondente ao esquema EMPRESA. Usaremos esse esquema e estado de banco de dados neste capítulo e nos capítulos 4 a 6 para desenvolver consultas de exemplo em diferentes linguagens relacionais.

Quando nos referimos a um banco de dados relacional, implicitamente incluímos seu esquema e seu estado atual. Um estado de banco de dados que não obedece a todas as restrições de integridade é chamado de **estado inválido**, e um estado que satisfaz a todas as restrições no conjunto definido de restrições de integridade RI é chamado de **estado válido**.

Na Figura 3.5, o atributo Dnumero em DEPARTAMENTO e LOCALIZACAO_DEP significa o conceito do mundo real — o número dado a um departamento. O mesmo conceito é chamado Dnr em FUNCIONARIO e Dnum em PROJETO. Os atributos que representam o mesmo conceito do mundo real podem ou não ter nomes idênticos em diferentes relações. Como alternativa, os atributos que representam diferentes conceitos podem ter o mesmo nome em diferentes relações. Por exemplo, poderíamos ter usado o nome de atributo Nome para Projname de PROJETO e Dnome de DEPARTAMENTO; nesse caso, teríamos dois atributos compartilhando o mesmo nome, mas representando diferentes conceitos do mundo real — nomes de projeto e nomes de departamento.

FUNCIONARIO

Pnome	Minicial	Unome	<u>Cpf</u>	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario	Cpf_supervisor	Dnr
-------	----------	-------	------------	----------	----------	------	---------	----------------	-----

DEPARTAMENTO

Dnome	<u>Dnumero</u>	Cpf_gerente	Data_inicio_gerente
-------	----------------	-------------	---------------------

LOCALIZACAO_DEP

<u>Dnumero</u>	<u>Dlocal</u>
----------------	---------------

PROJETO

Projname	<u>Projnumero</u>	Projlocal	Dnum
----------	-------------------	-----------	------

TRABALHA_EM

<u>Fcpf</u>	<u>Pnr</u>	Horas
-------------	------------	-------

DEPENDENTE

<u>Fcpf</u>	Nome_dependente	Sexo	Datanasc	Parentesco
-------------	-----------------	------	----------	------------

Figura 3.5

Diagrama de esquema para o esquema de banco de dados relacional EMPRESA.

¹⁰ Um **estado** de banco de dados relacional às vezes é chamado de **instância** de banco de dados relacional. No entanto, como mencionamos anteriormente, não usaremos o termo **instância** porque ele também se aplica a tuplas isoladas.

Em algumas versões antigas do modelo relacional, era feita uma suposição de que o mesmo conceito do mundo real, quando representado por um atributo, teria nomes de atributo *idênticos* em todas as relações. Isso cria problemas quando o mesmo conceito do mundo real é usado em diferentes papéis (significados) na mesma relação. Por exemplo, o conceito de Cadastro de Pessoa Física aparece duas vezes na relação FUNCIONARIO da Figura 3.5: uma no papel do CPF do funcionário e outra no papel do CPF do supervisor. Precisamos dar-lhes nomes de atributo distintos — Cpf e Cpf_supervisor, respectivamente — porque eles aparecem na mesma relação e a fim de distinguir seu significado.

Cada SGBD relacional precisa ter uma linguagem de definição de dados (DDL) para estabelecer um esquema de banco de dados relacional. Os SGBDs relacionais atuais costumam usar principalmente SQL para essa finalidade. Apresentaremos a DDL SQL nas seções 4.1 e 4.2.

Restrições de integridade são especificadas em um esquema de banco de dados e espera-se que sejam mantidas em cada estado de banco de dados válido desse esquema. Além das restrições de domínio, chave e NOT NULL, dois outros tipos de restrições são considerados parte do modelo relacional: integridade de entidade e integridade referencial.

3.2.4 Integridade, integridade referencial e chaves estrangeiras

A restrição de integridade de entidade afirma que nenhum valor de chave primária pode ser NULL. Isso porque o valor da chave primária é usado para identificar tuplas individuais em uma relação. Ter valores NULL para a chave primária implica que não podemos identificar algumas tuplas. Por exemplo, se duas ou mais tuplas tivessem NULL para suas chaves primárias, não conseguiríamos distingui-las ao tentar referenciá-las por outras relações.

As restrições de chave e as restrições de integridade de entidade são especificadas sobre relações individuais. A restrição de integridade referencial é especificada entre duas relações e usada para manter a consistência entre tuplas nas duas relações. Informalmente, a restrição de integridade referencial afirma que uma tupla em uma relação que referencia outra relação precisa se referir a uma *tupla existente* nessa relação. Por exemplo, na Figura 3.6, o atributo Dnr de FUNCIONARIO fornece o número de departamento para o qual cada funcionário trabalha; logo, seu valor em cada tupla FUNCIONARIO precisa combinar com o valor de Dnumero de alguma tupla na relação DEPARTAMENTO.

Para definir a integridade referencial de maneira mais formal, primeiro estabelecemos o conceito de uma *chave estrangeira* (*ChE* — *foreign key*). As condições para uma chave estrangeira, dadas a seguir, especificam a restrição de integridade referencial entre os dois esquemas de relação R_1 e R_2 . Um conjunto de atributos ChE no esquema de relação R_1 é uma *chave estrangeira* de R_1 que referencia a relação R_2 se ela satisfizer as seguintes regras:

1. Os atributos em ChE têm o mesmo domínio (ou domínios) que os atributos de chave primária ChP de R_2 ; diz-se que os atributos ChE **referenciam** ou **referem-se** à relação R_2 .
2. Um valor de ChE em uma tupla t_1 do estado atual $r_1(R_1)$ ocorre como um valor de ChE para alguma tupla t_2 no estado atual $r_2(R_2)$ ou é NULL. No primeiro caso, temos $t_1[\text{ChE}] = t_2[\text{ChP}]$, e dizemos que a tupla t_1 **referencia** ou **refere-se** à tupla t_2 .

Nessa definição, R_1 é chamada de **relação que referencia** e R_2 é a **relação referenciada**. Se essas condições se mantiverem, diz-se que é mantida uma **restrição de integridade referencial** de R_1 para R_2 . Em um banco de dados de muitas relações, normalmente existem muitas restrições de integridade referencial.

Para especificar essas restrições, primeiro devemos ter um conhecimento claro do significado ou papel que cada atributo, ou conjunto de atributos, que fazem parte nos diversos esquemas de relação do banco de dados. As restrições de integridade referencial surgem com frequência dos *relacionamentos entre as entidades* representadas pelos esquemas de relação. Por exemplo, considere o banco de dados mostrado na Figura 3.6. Na relação FUNCIONARIO, o atributo Dnr refere-se ao departamento para o qual um funcionário trabalha; portanto, designamos Dnr para ser a chave estrangeira de FUNCIONARIO que referencia a relação DEPARTAMENTO. Isso significa que um valor de Dnr em qualquer tupla t_1 da relação FUNCIONARIO precisa combinar com um valor da chave primária de DEPARTAMENTO — o atributo Dnumero — em alguma tupla t_2 da relação DEPARTAMENTO, ou o valor de Dnr pode ser NULL se o funcionário não pertencer a um departamento ou for atribuído a um departamento mais tarde. Por exemplo, na Figura 3.6, a tupla para o funcionário ‘João Silva’ referencia a tupla para o departamento ‘Pesquisa’, indicando que ‘João Silva’ trabalha para esse departamento.

Observe que uma chave estrangeira pode *se referir a sua própria relação*. Por exemplo, o atributo Cpf_supervisor em FUNCIONARIO refere-se ao supervisor de um funcionário; este é outro funcionário, representado por uma tupla na relação FUNCIONARIO.

FUNCIONARIO

Pnome	Minicial	Uname	Cpf	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario	Cpf_supervisor	Dnr
João	B	Silva	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	M	30.000	33344555587	5
Fernando	T	Wong	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	M	40.000	88866555576	5
Alice	J	Zelaya	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	F	25.000	98765432168	4
Jennifer	S	Souza	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	F	43.000	88866555576	4
Ronaldo	K	Lima	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	M	38.000	33344555587	5
Joice	A	Leite	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	F	25.000	33344555587	5
André	V	Pereira	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	M	25.000	98765432168	4
Jorge	E	Brito	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	M	55.000	NULL	1

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	Data_inicio_gerente
Pesquisa	5	33344555587	22-05-1988
Administração	4	98765432168	01-01-1995
Matriz	1	88866555576	19-06-1981

LOCALIZACAO_DEP

Dnumero	Dlocal
1	São Paulo
4	Mauá
5	Santo André
5	Itu
5	São Paulo

TRABALHA_EM

Fcpf	Pnr	Horas
12345678966	1	32,5
12345678966	2	7,5
66688444476	3	40,0
45345345376	1	20,0
45345345376	2	20,0
33344555587	2	10,0
33344555587	3	10,0
33344555587	10	10,0
33344555587	20	10,0
99988777767	30	30,0
99988777767	10	10,0
98798798733	10	35,0
98798798733	30	5,0
98765432168	30	20,0
98765432168	20	15,0
88866555576	20	NULL

PROJETO

Projnome	Projnumero	Projlocal	Dnum
ProdutoX	1	Santo André	5
ProdutoY	2	Itu	5
ProdutoZ	3	São Paulo	5
Informatização	10	Mauá	4
Reorganização	20	São Paulo	1
Novosbenefícios	30	Mauá	4

DEPENDENTE

Fcpf	Nome_dependente	Sexo	Datanasc	Parentesco
33344555587	Alicia	F	05-04-1986	Filha
33344555587	Tiago	M	25-10-1983	Filho
33344555587	Janaína	F	03-05-1958	Esposa
98765432168	Antonio	M	28-02-1942	Marido
12345678966	Michael	M	04-01-1988	Filho
12345678966	Alicia	F	30-12-1988	Filha
12345678966	Elizabeth	F	05-05-1967	Esposa

Figura 3.6

Um estado de banco de dados possível para o esquema de banco de dados relacional EMPRESA.

Logo, Cpf_supervisor é uma chave estrangeira que referencia a própria relação FUNCIONARIO. Na Figura 3.6, a tupla que o funcionário ‘João Silva’ referencia é a tupla do funcionário ‘Fernando Wong’, indicando que ‘Fernando Wong’ é o supervisor de ‘João Silva’.

Podemos exibir em forma de diagrama as restrições de integridade referencial, desenhandando um arco direcionado de cada chave estrangeira para a relação que ela referencia. Para ficar mais claro, a ponta da seta pode apontar para a chave primária da relação referenciada. A Figura 3.7 mostra o esquema da Fi-

FUNCIONARIO

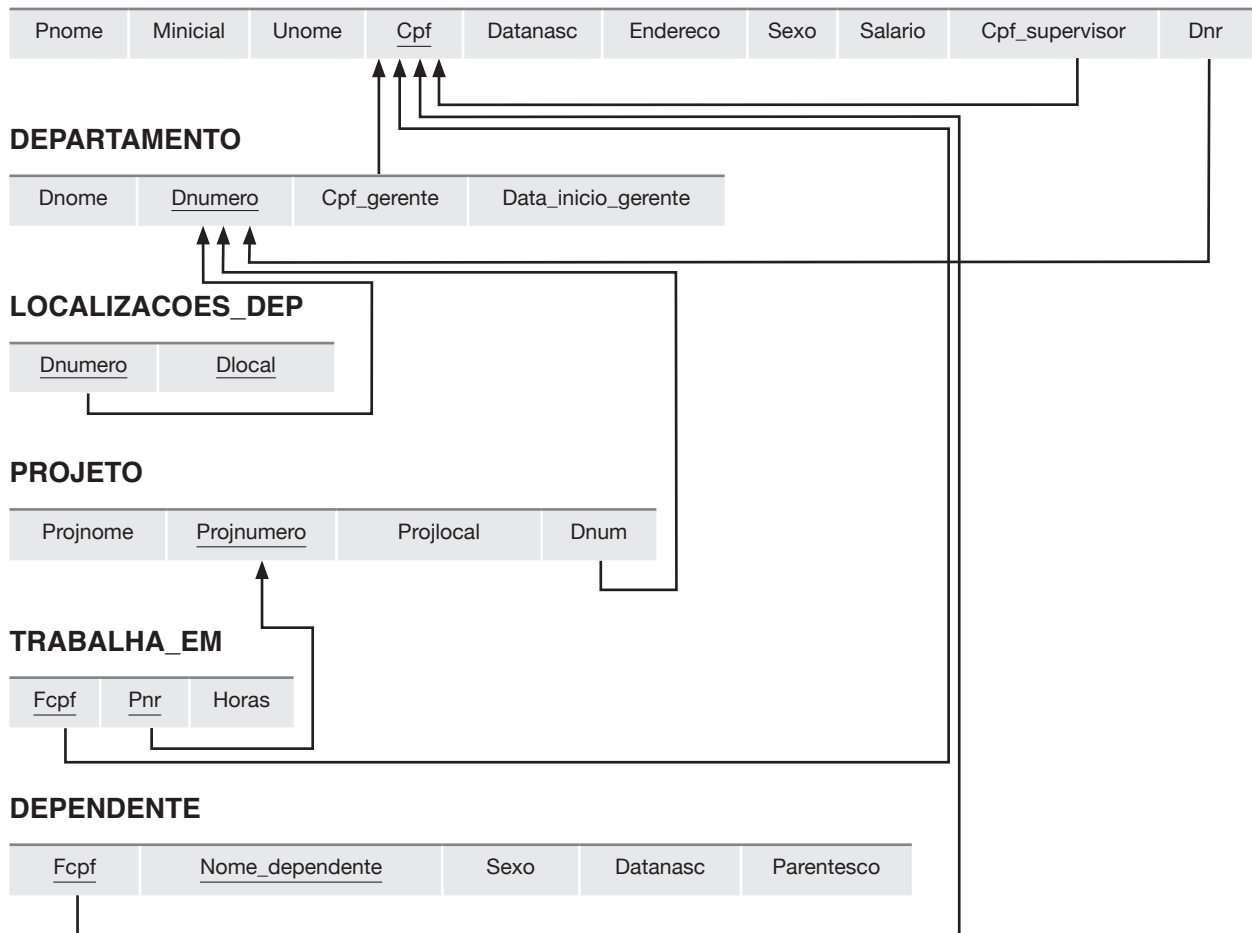


Figura 3.7

Restrições de integridade referencial exibidas no esquema de banco de dados relacional EMPRESA.

gura 3.5 com as restrições de integridade referencial mostradas dessa maneira.

Todas as restrições de integridade deverão ser especificadas no esquema de banco de dados relacional (ou seja, definidas como parte de sua definição) se quisermos impor essas restrições sobre os estados do banco de dados. Logo, a DDL inclui meios para especificar os diversos tipos de restrições de modo que o SGBD possa impô-las automaticamente. A maioria dos SGBDs relacionais admite restrições de chave, integridade de entidade e integridade referencial. Essas restrições são especificadas como uma parte da definição de dados na DDL.

3.2.5 Outros tipos de restrições

As restrições de integridade anteriores estão incluídas na linguagem de definição de dados porque ocorrem na maioria das aplicações de banco de dados. No entanto, elas não incluem uma grande classe de restrições gerais, também chamadas de *restrições*

de integridade semântica, que podem ter de ser especificadas e impostas em um banco de dados relacional. Alguns exemplos dessas restrições são o *salário de um funcionário não deve ser superior ao salário de seu supervisor* e o *número máximo de horas que um funcionário pode trabalhar em todos os projetos por semana é 56*. Essas restrições podem ser especificadas e impostas em programas de aplicação que atualizam o banco de dados, ou usando uma *linguagem de especificação de restrição* de uso geral. Mecanismos chamados *triggers* (gatilhos) e *assertions* (afirmações) podem ser usados. Em SQL, os comandos *CREATE ASSERTION* e *CREATE TRIGGER* podem ser usados para essa finalidade (ver Capítulo 5). É mais comum verificar esses tipos de restrições em programas de aplicação do que usar linguagens de especificação de restrição, pois estas às vezes são difíceis e complexas de se usar, conforme discutiremos na Seção 26.1.

Outro tipo de restrição é a de *dependência funcional*, que estabelece um relacionamento funcional

entre dois conjuntos de atributos X e Y . Essa restrição especifica que o valor de X determina um valor exclusivo de Y em todos os estados de uma relação; isso é indicado como uma dependência funcional $X \rightarrow Y$. Usaremos dependências funcionais e outros tipos de dependências nos capítulos 15 e 16 como ferramentas para analisar a qualidade dos projetos relacionais e 'normalizar' relações para melhorar sua qualidade.

Os tipos de restrições que discutimos até aqui podem ser chamados de **restrições de estado**, pois definem as restrições às quais um *estado válido* do banco de dados precisa satisfazer. Outro tipo de restrição, chamadas **restrições de transição**, pode ser definido para lidar com mudanças de estado no banco de dados.¹¹ Um exemplo de uma restrição de transição é: 'o salário de um funcionário só pode aumentar'. Tais restrições costumam ser impostas pelos programas de aplicação ou especificadas usando regras ativas e triggers, conforme discutiremos na Seção 26.1.

3.3 Operações de atualização, transações e tratamento de violações de restrição

As operações do modelo relacional podem ser categorizadas em *recuperações* e *atualizações*. As operações da álgebra relacional, que podem ser usadas para especificar **recuperação**, serão discutidas com detalhes no Capítulo 6. Uma expressão da álgebra relacional forma uma nova relação após a aplicação de uma série de operadores algébricos a um conjunto existente de relações; seu uso principal é consultar um banco de dados a fim de recuperar informações. O usuário formula uma consulta que especifica os dados de interesse, e uma nova relação é formada aplicando operadores relacionais para recuperar esses dados. Esta **relação resultado** torna-se a resposta para a (ou resultado da) consulta do usuário. O Capítulo 6 também introduz a linguagem chamada cálculo relacional, que é usada para definir a nova relação de forma declarativa sem dar uma ordem específica das operações.

Nesta seção, concentrarmo-nos nas operações de **modificação** ou **atualização** do banco de dados. Existem três operações básicas que podem mudar os estados das relações no banco de dados: Inserir, Excluir e Alterar (ou Modificar). Elas inserem novos dados, excluem dados antigos ou modificam registros de dados existentes. **Insert** é usado para inserir uma ou mais novas tuplas em uma relação, **Delete** é usado para excluir

tuplas, e **Update** (ou **Modify**) é usado para alterar os valores de alguns atributos nas tuplas existentes. Sempre que essas operações são aplicadas, as restrições de integridade especificadas sobre o esquema de banco de dados relacional não devem ser violadas. Nesta seção, discutimos os tipos de restrições que podem ser violadas por cada uma dessas operações e os tipos de ações que podem ser tomados se uma operação causar uma violação. Usamos o banco de dados mostrado na Figura 3.6 para os exemplos e discutimos apenas as restrições de chave, restrições de integridade de entidade e as restrições de integridade referencial, mostradas na Figura 3.7. Para cada tipo de operação, damos alguns exemplos e discutimos as restrições que cada operação pode violar.

3.3.1 A operação Inserir

A operação **Inserir** oferece uma lista de valores de atributo para que uma nova tupla t possa ser inserida em uma relação R . Ela pode violar qualquer um dos quatro tipos de restrições discutidos na seção anterior. As restrições de domínio podem ser violadas se for dado um valor de atributo que não aparece no domínio correspondente ou não é do tipo de dado apropriado. As restrições de chave podem ser violadas se um valor de chave na nova tupla t já existir em outra tupla na relação $r(R)$. A integridade de entidade pode ser violada se qualquer parte da chave primária da nova tupla t for NULL. A integridade referencial pode ser violada se o valor de qualquer chave estrangeira em t se referir a uma tupla que não existe na relação referenciada. Aqui estão alguns exemplos para ilustrar essa discussão.

■ Operação:

Inserir <'Cecilia', 'F', 'Ribeiro', NULL, '05-04-1960', 'Rua Esmeraldas, 35, Bueno Brandão, MG', F, 28.000, NULL, 4> em FUNCIONARIO.

Resultado: Esta inserção viola a restrição de integridade de entidade (NULL para a chave primária Cpf), de modo que é rejeitada.

■ Operação:

Inserir <'Alice', 'J', 'Zelaya', '99988777767', '05-04-1960', 'Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR', F, 28.000, '98765432168', 4> em FUNCIONARIO.

Resultado: Esta inserção viola a restrição de chave porque outra tupla com o mesmo valor de Cpf já existe na relação FUNCIONARIO, e, portanto, é rejeitada.

¹¹ As restrições de estado também podem ser chamadas de **restrições estáticas**, e as restrições de transição também são chamadas de **restrições dinâmicas**.

■ *Operação:*

Inserir <‘Cecilia’, ‘F’, ‘Ribeiro’, ‘67767898976’, ‘05-04-1960’, ‘Rua Esmeraldas, 35, Bueno Brandão, MG’, F, 28.000, ‘98765432168’, 7> em FUNCIONARIO.

Resultado: Esta inserção viola a restrição de integridade referencial especificada sobre Dnr em FUNCIONARIO porque não existe uma tupla referenciada correspondente em DEPARTAMENTO com Dnumero = 7.

■ *Operação:*

Inserir <‘Cecilia’, ‘F’, ‘Ribeiro’, ‘67767898976’, ‘05-04-1960’, ‘Rua Esmeraldas, 35, Bueno Brandão, MG’, F, 28.000, NULL, 4> em FUNCIONARIO.

Resultado: Esta inserção satisfaz todas as restrições, de modo que é aceitável.

Se uma inserção violar uma ou mais restrições, a opção padrão é *rejeitar a inserção*. Nesse caso, seria útil se o SGBD pudesse oferecer um motivo ao usuário sobre a rejeição da inserção. Outra opção é tentar *corrigir o motivo da rejeição da inserção*, mas isso normalmente não é usado para violações causadas pela operação Inserir; em vez disso, é usado com mais frequência na correção de violações das operações Excluir e Alterar. Na primeira operação, o SGBD poderia pedir ao usuário para oferecer um valor para Cpf, e poderia então aceitar a inserção se um valor de Cpf válido fosse fornecido. Na operação 3, o SGBD poderia pedir que o usuário mudasse o valor de Dnr para algum valor válido (ou defini-lo como NULL), ou poderia pedir ao usuário para inserir uma tupla DEPARTAMENTO com Dnumero = 7 e poderia aceitar a inserção original somente depois que uma operação fosse aceita. Observe que, no último caso, a violação de inserção pode se *propagar* de volta à relação FUNCIONARIO se o usuário tentar inserir uma tupla para o departamento 7 com um valor para Cpf_gerente que não existe na relação FUNCIONARIO.

3.3.2 A operação Excluir

A operação Excluir pode violar apenas a integridade referencial. Isso ocorre se a tupla que está sendo excluída for referenciada por chaves estrangeiras de outras tuplas no banco de dados. Para especificar a exclusão, uma condição sobre os atributos da relação seleciona a tupla (ou tuplas) a ser(em) excluída(s). Aqui estão alguns exemplos.

■ *Operação:*

Excluir a tupla em TRABALHA_EM com Fcpf = ‘99988777767’ e Pnr = 10.

Resultado: Esta exclusão é aceitável e exclui exatamente uma tupla.

■ *Operação:*

Excluir a tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’.

Resultado: Esta exclusão não é aceitável, pois existem tuplas em TRABALHA_EM que se referenciam a esta tupla. Logo, se a tupla em FUNCIONARIO for excluída, haverá violações de integridade referencial.

■ *Operação:*

Excluir a tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘33344555587’.

Resultado: Esta exclusão resultará em ainda mais violações de integridade referencial, pois a tupla envolvida é referenciada por tuplas das relações FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO, TRABALHA_EM e DEPENDENTE.

Várias opções estão disponíveis se uma operação de exclusão causar uma violação. A primeira opção, chamada **restrict**, é *rejeitar a exclusão*. A segunda opção, chamada **cascade**, é *tentar propagar* (ou *gerar em cascata*) a exclusão excluindo tuplas que referenciam aquela que está sendo excluída. Por exemplo, na operação 2, o SGBD poderia excluir automaticamente as tuplas problemáticas de TRABALHA_EM com Fcpf = ‘99988777767’. Uma terceira opção, chamada **set null** ou **set default**, é *modificar os valores de atributo que referenciam* a causa da violação; cada valor desse tipo é definido para NULL ou alterado para referenciar outra tupla de valor válido. Observe que, se um atributo referenciando que causa uma violação faz parte da chave primária, ele não pode ser definido como NULL; caso contrário, ele violaria a integridade de entidade.

Combinações dessas três opções também são possíveis. Por exemplo, para evitar que a operação 3 cause uma violação, o SGBD pode excluir automaticamente todas as tuplas de TRABALHA_EM e DEPENDENTE com Fcpf = ‘33344555587’. As tuplas em FUNCIONARIO com Cpf_supervisor e a tupla em DEPARTAMENTO com Cpf_gerente = ‘33344555587’ podem ter seus valores Cpf_supervisor e Cpf_gerente alterados para outros valores válidos ou para NULL. Embora possa fazer sentido excluir automaticamente as tuplas de TRABALHA_EM e DEPENDENTE que se referem a uma tupla de FUNCIONARIO, pode não fazer sentido excluir outras tuplas de FUNCIONARIO ou uma tupla de DEPARTAMENTO.

Em geral, quando uma restrição de integridade referencial é especificada na DDL, o SGBD permitirá que o projetista de banco de dados *especifique qual das opções* se aplica no caso de uma violação da restrição. Discutiremos como especificar essas opções na DDL SQL no Capítulo 4.

3.3.3 A operação Alterar

A operação **Alterar** (ou **Modificar**) é usada para alterar os valores de um ou mais atributos em uma tupla (ou tuplas) de alguma relação R . É necessário especificar uma condição sobre os atributos da relação para selecionar a tupla ou tuplas a serem modificadas. Aqui estão alguns exemplos.

■ *Operação:*

Alterar o salário da tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’ para 28.000.

Resultado: Aceitável.

■ *Operação:*

Alterar o Dnr da tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’ para 1.

Resultado: Aceitável.

■ *Operação:*

Alterar o Dnr da tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’ para 7.

Resultado: Inaceitável, pois viola a integridade referencial.

■ *Operação:*

Alterar o Cpf da tupla em FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’ para ‘98765432168’.

Resultado: Inaceitável, pois viola a restrição de chave primária, repetindo um valor que já existe como chave primária em outra tupla; isso viola as restrições de integridade referencial porque existem outras relações que se referem ao valor existente de Cpf.

Atualizar um atributo que *nem faz parte de uma chave primária nem de uma chave estrangeira* em geral não causa problemas; o SGBD só precisa verificar para confirmar se o novo valor é do tipo de dado e domínio corretos. Modificar um valor de chave primária é semelhante a excluir uma tupla e inserir outra em seu lugar, pois usamos a chave primária para identificar tuplas. Logo, as questões discutidas anteriormente nas seções 3.3.1 (Operação Inserir) e 3.3.2 (Operação Excluir) entram em cena. Se um atributo de chave estrangeira for modificado, o SGBD deverá garantir que o novo valor referencia a uma tupla existente na relação referenciada (ou que seja definido como NULL). Existem opções semelhantes para lidar com as violações de integridade referencial causadas pela operação Alterar,

como as opções discutidas para a operação Excluir. De fato, quando uma restrição de integridade referencial for especificada na DDL, o SGBD permitirá que o usuário escolha opções separadas para lidar com uma violação causada pela operação Excluir e uma violação causada pela operação Alterar (ver a Seção 4.2).

3.3.4 O conceito de transação

Um programa de aplicação de banco de dados que executa com um banco de dados relacional normalmente executa uma ou mais *transações*. Uma **transação** é um programa em execução que inclui algumas operações de banco de dados, como fazer a leitura do banco de dados ou aplicar inserções, exclusões ou atualizações a ele. Ao final da transação, ela precisa deixar o banco de dados em um estado válido ou coerente, que satisfaça todas as restrições especificadas no esquema do banco de dados. Uma única transação pode envolver qualquer número de operações de recuperação (a serem discutidas como parte da álgebra e cálculo relacional no Capítulo 6, e como uma parte da linguagem SQL nos capítulos 4 e 5) e qualquer número de operações de atualização. Essas recuperações e atualizações juntas formarão uma unidade atômica de trabalho no banco de dados. Por exemplo, uma transação para aplicar um saque bancário costuma ler o registro da conta do usuário, verificar se existe saldo suficiente e depois atualizar o registro pelo valor do saque.

Um grande número de aplicações comerciais, que executam com bancos de dados relacionais em sistemas de **processamento de transação on-line (OLTP — Online Transaction Processing)**, executam transações que atingem taxas de centenas por segundo. Os conceitos de processamento de transação, execução concorrente de transações e recuperação de falhas serão discutidos nos capítulos 21 a 23.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos os conceitos de modelagem, estruturas de dados e restrições, fornecidos pelo modelo relacional de dados. Começamos apresentando os conceitos de domínios, atributos e tuplas. Depois, definimos um esquema de relação como uma lista de atributos que descrevem a estrutura de uma relação. Uma relação, ou estado de relação, é um conjunto de tuplas que correspondem ao esquema.

Várias características diferenciam relações das tabelas ou arquivos comuns. A primeira é que uma relação não é sensível à ordem das tuplas. A segunda envolve a ordem dos atributos em um esquema de relação e a ordem correspondente dos valores dentro de uma tupla. Oferecemos uma definição alternativa de relação que não exige essas duas ordens, mas continuamos a usar a

primeira definição, que requer que atributos e valores de tupla sejam ordenados, por conveniência. Depois, discutimos os valores nas tuplas e apresentamos os valores NULL para representar informações faltantes ou desconhecidas. Enfatizamos que valores NULL devem ser evitados ao máximo.

Classificamos as restrições do banco de dados em restrições inerentes baseadas no modelo, restrições explícitas baseadas no esquema e restrições baseadas na aplicação, também conhecidas como restrições semânticas ou regras de negócios. Depois, discutimos as restrições de esquema pertencentes ao modelo relacional, começando com as restrições de domínio, depois as restrições de chave, incluindo os conceitos de superchave, chave candidata e chave primária, e a restrição NOT NULL sobre atributos. Definimos bancos de dados relacionais e esquemas de banco de dados relacionais. Outras restrições relacionais incluem a restrição de integridade de entidade, que proíbe que atributos de chave primária sejam NULL. Descrevemos a restrição de integridade referencial entre relações, que é usada para manter a consistência das referências entre tuplas de diferentes relações.

As operações de modificação no modelo relacional são Inserir, Excluir e Alterar. Cada operação pode violar certos tipos de restrições (consulte a Seção 3.3). Sempre que uma operação é aplicada, o estado do banco de dados após a operação ser executada deve ser verificado para garantir que nenhuma restrição seja violada. Finalmente, apresentamos o conceito de transação, que é importante nos SGBDs relacionais porque permite o agrupamento de várias operações de banco de dados em uma única ação atômica sobre o banco de dados.

Perguntas de revisão

- 3.1. Defina os termos a seguir quando se aplicam ao modelo de dados relacional: *domínio, atributo, tupla n, esquema de relação, estado de relação, grau da relação, esquema de banco de dados relacional e estado de banco de dados relacional*.
- 3.2. Por que as tuplas em uma relação não são ordenadas?
- 3.3. Por que as tuplas duplicadas não são permitidas em uma relação?
- 3.4. Qual é a diferença entre uma chave e uma superchave?
- 3.5. Por que designamos uma das chaves candidatas de uma relação como sendo a chave primária?
- 3.6. Discuta as características de relações que as tornam diferentes das tabelas e arquivos comuns.
- 3.7. Discuta os diversos motivos que levam à ocorrência de valores NULL nas relações.
- 3.8. Discuta as restrições de integridade de entidade e integridade referencial. Por que são consideradas importantes?
- 3.9. Defina a *chave estrangeira*. Para que esse conceito é usado?

- 3.10. O que é uma transação? Como ela difere de uma operação atualização?

Exercícios

- 3.11. Suponha que cada uma das seguintes operações de atualização seja aplicada diretamente ao estado do banco de dados mostrado na Figura 3.6. Discuta *todas* as restrições de integridade violadas por cada operação, se houver, e as diferentes maneiras de lidar com essas restrições.
 - a. Inserir <‘Roberto’, ‘F’, ‘Santos’, ‘94377554355’, ‘21-06-1972’, ‘Rua Benjamin, 34, Santo André, SP’, M, 58.000, ‘88866555576’, 1> em FUNCIONARIO.
 - b. Inserir <‘ProdutoA’, 4, ‘Santo André’, 2> em PROJETO.
 - c. Inserir <‘Producao’, 4, ‘94377554355’, ‘01-10-2007’> em DEPARTAMENTO.
 - d. Inserir <‘67767898944’, NULL, ‘40,0’> em TRABALHA_EM.
 - e. Inserir <‘45345345376’, ‘João’, ‘M’, ‘12-12-1990’, ‘marido’> em DEPENDENTE.
 - f. Excluir as tuplas de TRABALHA_EM com Cpf = ‘33344555587’.
 - g. Excluir a tupla de FUNCIONARIO com Cpf = ‘98765432168’.
 - h. Excluir a tupla de PROJETO com Projnome = ‘ProdutoX’.
 - i. Modificar Cpf_gerente e Data_inicio_gerente da tupla DEPARTAMENTO com Dnumero = 5 para ‘12345678966’ e ‘01-10-2007’, respectivamente.
 - j. Modificar o atributo Cpf_supervisor da tupla FUNCIONARIO com Cpf = ‘99988777767’ para ‘94377554355’.
 - k. Modificar o atributo Horas da tupla TRABALHA_EM com Fcpf = ‘99988777767’ e Pnr = 10 para ‘5,0’.
- 3.12. Considere o esquema do banco de dados relacional COMPANHIA AEREA mostrado na Figura 3.8, que descreve um banco de dados para informações de voo. Cada VOO é identificado por um Numero_VOO, e consiste em um ou mais TRECHOS_VOO com Numero_trecho 1, 2, 3, e assim por diante. Cada TRECHO_VOO tem agendados horários de chegada e saída, aeroportos e uma ou mais INSTANCIAS_TRECHO — uma para cada Data em que o voo ocorre. TARIFAS são mantidas para cada VOO. Para cada instância de TRECHO_VOO, RESERVAs_ASSENTO são mantidas, assim como a AERONAVE usada no trecho e os horários de chegada e saída e aeroportos reais. Uma AERONAVE é identificada por um Código_aeronave e tem um TIPO_AERONAVE em particular. PODE_POUSAR relaciona os

TIPOS_AERONAVE aos AEROPORTOS em que eles podem aterrissar. Um AEROPORTO é identificado por um Código_aeroporto. Considere uma atualização para o banco de dados COMPANHIA AÉREA entrar com uma reserva em um voo em particular ou trecho de voo em determinada data.

- Indique as operações para esta atualização.

- Que tipos de restrições você esperaria verificar?
- Quais dessas restrições são de chave, de integridade de entidade e de integridade referencial, e quais não são?
- Especifique todas as restrições de integridade referencial que se mantêm no esquema mostrado na Figura 3.8.

AEROPORTO

<u>Código_aeroporto</u>	Nome	Cidade	Estado
-------------------------	------	--------	--------

VOO

<u>Número_voo</u>	Companhia aérea	Dias da semana
-------------------	-----------------	----------------

TRECHO_VOO

<u>Número_voo</u>	<u>Número_trecho</u>	<u>Código_aeroporto_partida</u>	<u>Horário_partida_previsto</u>
		<u>Código_aeroporto_chegada</u>	<u>Horário_chegada_previsto</u>

INSTANCIA_TRECHO

<u>Número_voo</u>	<u>Número_trecho</u>	<u>Data</u>	<u>Número_assentos_disponíveis</u>	<u>Código_aeronave</u>
<u>Código_aeroporto_partida</u>	<u>Horário_partida</u>	<u>Código_aeroporto_chegada</u>	<u>Horário_chegada</u>	

TARIFA

<u>Número_voo</u>	<u>Código_tarifa</u>	Quantidade	Restrições
-------------------	----------------------	------------	------------

TIPO_AERONAVE

<u>Nome_tipo_aeronave</u>	<u>Qtd_max_assentos</u>	Companhia
---------------------------	-------------------------	-----------

PODE_POUSAR

<u>Nome_tipo_aeronave</u>	<u>Código_aeroporto</u>
---------------------------	-------------------------

AERONAVE

<u>Código_aeronave</u>	<u>Número_total_assentos</u>	<u>Tipo_aeronave</u>
------------------------	------------------------------	----------------------

RESERVA_ASSENTO

<u>Número_voo</u>	<u>Número_trecho</u>	<u>Data</u>	<u>Número_assento</u>	<u>Nome_cliente</u>	<u>Telefone_cliente</u>
-------------------	----------------------	-------------	-----------------------	---------------------	-------------------------

Figura 3.8

O esquema do banco de dados relacional COMPANHIA AÉREA.

- 3.13. Considere a relação AULA(Num_disciplina, Num_turma, Nome_professor, Semestre, Código_edifício, Num_Sala, Turno, Dias_da_semana, Creditos). Isso representa as aulas lecionadas em uma universidade, com Num_Turma única. Identifique quais você acha que devem ser as diversas chaves candidatas e escreva, com suas palavras, as condições ou suposições sob as quais as chaves candidatas seriam válidas.

- 3.14. Considere as seis relações a seguir para uma aplicação de banco de dados de processamento de pedido em uma empresa:

CLIENTE(Num_cliente, Nome_cliente, Num_cidade)

PEDIDO(Num_pedido, Data_pedido, Num_cliente, Num_pedido)

ITEM_PEDIDO(Num_pedido, Num_item, Quantidade)

ITEM(Num_item, Preco_unitario)

EXPEDICAO(Num_pedido, Num_deposito, Data_envio)

DEPOSITO(Num_deposito#, Cidade)

Aqui, Valor_pedido refere-se ao valor total em reais de um pedido; Data_pedido é a data em que o pedido foi feito; e Data_envio é a data em que um pedido (ou parte de um pedido) é despachado do depósito. Suponha que um pedido possa ser despachado de vários depósitos. Especifique chaves estrangeiras para esse esquema, indicando quaisquer suposições que você faça. Que outras restrições você imagina para esse banco de dados?

- 3.15. Considere as seguintes relações para um banco de dados que registra viagens de negócios de vendedores em um escritório de vendas:

VENDEDOR(Cpf, Nome, Ano_inicio, Numero_departamento)

VIAGEM(Cpf, Cidade_origem, Cidade_destino, Data_partida, Data_retorno, Cod_viagem)

DESPESA(Cod_viagem, Num_conta, Valor)

Uma viagem pode ser cobrada de uma ou mais contas (Num_conta). Especifique as chaves estrangeiras para esse esquema, indicando quaisquer suposições que você faça.

- 3.16. Considere as seguintes relações para um banco de dados que registra a matrícula do aluno nas disciplinas e os livros adotados para cada disciplina:

ALUNO(Cpf, Nome, Curso, Datanasc)

DISCIPLINA(Num_Disciplina, Dnome, Dept)

INSCRICAO(Cpf, Num_disciplina, Semestre, Nota)

LIVRO_ADOOTADO(Num_disciplina, Semestre, ISBN_livro)

LIVRO(ISBN_livro, Titulo_livro, Editora, Autor)

Especifique as chaves estrangeiras para este esquema, indicando quaisquer suposições que você faça.

- 3.17. Considere as seguintes relações para um banco de dados que registra vendas de automóveis em um revendedor de carros (OPCAO refere-se a algum equipamento opcional instalado em um automóvel):

CARRO(Numero_chassi, Modelo, Fabricante, Preco)

OPCAO(Numero_chassi, Nome_opcional, Preco)

VENDA(Cod_vendedor, Numero_chassi, Data, Preco_venda)

VENDEDOR(Cod_vendedor, Nome, Telefone)

Primeiro, especifique as chaves estrangeiras para este esquema, indicando quaisquer suposições que você faça. Depois, preencha as relações com algumas tuplas de exemplo, e então mostre um exemplo de uma inserção nas relações VENDA e VENDEDOR que *viola* as restrições de integridade referencial e de outra inserção que não viola.

- 3.18. O projeto de banco de dados normalmente envolve decisões sobre o armazenamento de atributos. Por exemplo, o Cadastro de Pessoa Física pode ser armazenado como um atributo ou dividido em quatro atributos (um para cada um dos quatro grupos separados por hífen em um Cadastro de Pessoa Física — XXX-XXX-XXX-XX). Porém, os números do Cadastro de Pessoa Física costumam ser representados como apenas um atributo. A decisão é baseada em como o banco de dados será usado. Este exercício pede para você pensar nas situações específicas onde a divisão do CPF é útil.

- 3.19. Considere uma relação ALUNO em um banco de dados UNIVERSIDADE com os seguintes atributos (Nome, Cpf, Telefone_local, Endereco, Telefone_celular, Idade, Media). Observe que o telefone celular pode ser de uma cidade e estado diferentes do telefone local. Uma tupla possível da relação é mostrada a seguir:

Nome	Cpf	Telefone_local	Endereco	Telefone_celular	Idade	Media
Jorge Pereira	123-459-678-	5555-1234	Rua Cambará, 33,			
William Ribeiro	97		Bauru, SP	8555-4321	19	3,75

- a. Identifique a informação crítica que falta nos atributos *Telefone_local* e *Telefone_celular*. (*Dica:* Como você liga para alguém que mora em um estado diferente?)
- b. Você armazenaria essa informação adicional nos atributos *Telefone_local* e *Telefone_celular* ou incluiria novos atributos ao esquema para *ALUNO*?
- c. Considere o atributo *Nome*. Quais são as vantagens e desvantagens de dividir esse campo de um atributo em três atributos (primeiro nome, nome do meio e sobrenome)?
- d. Que orientação geral você daria para decidir quando armazenar informações em um único atributo e quando separar a informação?
- e. Suponha que o aluno possa ter entre 0 e 5 telefones. Sugira dois projetos diferentes que permitam esse tipo de informação.
- 3.20.** Mudanças recentes nas leis de privacidade dos EUA não permitiram que as organizações usem números de Seguro social (SSN) para identificar indivíduos, a menos que certas restrições sejam satisfeitas. Como resultado, a maioria das universidades nos EUA não pode usar SSNs como chaves primárias (exceto para dados financeiros). Na prática, *Cod_aluno*, um identificador exclusivo atribuído a cada aluno, provavelmente será usado como chave primária, em vez do *Ssn*, pois *Cod_aluno* pode ser usado por todo o sistema.
- a. Alguns projetistas de banco de dados são relutantes em usar chaves geradas (também conhecidas como *chaves substitutas*) para chaves primárias (como *Cod_aluno*), pois elas são artificiais. Você consegue propor algumas escolhas naturais de chaves que podem ser usadas para identificar o registro do aluno no banco de dados *UNIVERSIDADE*?
- b. Suponha que você consiga garantir a exclusividade de uma chave natural que inclua sobrenome. Você tem garantias de que ele não mudará durante o tempo de vida do banco de dados? Se o sobrenome puder mudar, quais soluções óbvias você pode propor para criar uma chave primária que ainda o inclua, mas permaneça exclusiva?
- c. Quais são as vantagens e desvantagens de usar chaves geradas (substitutas)?

Bibliografia selecionada

O modelo relacional foi introduzido por Codd (1970) em um artigo clássico. Codd também introduziu a álgebra relacional e estabeleceu as bases teóricas para o modelo relacional em uma série de artigos (Codd, 1971, 1972, 1972a, 1974); mais tarde, ele recebeu o Turing Award, a honra mais alta da ACM (Association for Computing Machinery) por seu trabalho sobre o modelo relacional. Em um artigo posterior, Codd (1979) discutiu a extensão do modelo relacional para incorporar mais metadados e semântica sobre as relações. Ele também propôs uma lógica de três valores para lidar com a incerteza nas relações e incorporar NULLs na álgebra relacional. O modelo resultante é conhecido como RM/T. Childs (1968) usou inicialmente a teoria de conjunto para modelar bancos de dados. Mais tarde, Codd (1990) publicou um livro examinando mais de 300 recursos do modelo de dados relacional e sistemas de banco de dados. Date (2001) oferece uma crítica e análise retrospectiva do modelo de dados relacional.

Desde o trabalho pioneiro de Codd, muita pesquisa tem sido realizada sobre vários aspectos do modelo relacional. Todd (1976) descreve um SGBD experimental chamado PRTV que implementa diretamente as operações da álgebra relacional. Schmidt e Swenson (1975) apresentam semântica adicional para o modelo relacional classificando diferentes tipos de relações. O modelo Entidade-Relacionamento de Chen (1976), que será discutido no Capítulo 7, é um meio de comunicar a semântica do mundo real de um banco de dados relacional no nível conceitual. Wiederhold e Elmasri (1979) introduzem diversos tipos de conexões entre relações para aprimorar suas restrições. As extensões do modelo relacional serão discutidas nos capítulos 11 e 26. Notas bibliográficas adicionais para outros aspectos do modelo relacional e suas linguagens, sistemas, extensões e teoria serão apresentados nos capítulos 4 a 6, 9, 11, 13, 15, 16, 24 e 25. Maier (1983) e Atzeni e De Antonellis (1993) oferecem um extenso tratamento teórico do modelo de dados relacional.

A linguagem SQL pode ser considerada um dos principais motivos para o sucesso dos bancos de dados relacionais comerciais. Como ela se tornou um padrão para esse tipo de bancos de dados, os usuários ficaram menos preocupados com a migração de suas aplicações de outros tipos de sistemas de banco de dados — por exemplo, sistemas de rede e hierárquicos — para sistemas relacionais. Isso aconteceu porque, mesmo que os usuários estivessem insatisfeitos com o produto de SGBD relacional em particular que estavam usando, a conversão para outro produto de SGBD relacional não seria tão cara ou demorada, pois os dois sistemas seguiam os mesmos padrões de linguagem. Na prática, é óbvio, existem muitas diferenças entre diversos pacotes de SGBD relacionais comerciais. Porém, se o usuário for cuidadoso em usar apenas os recursos que fazem parte do padrão, e se os dois sistemas relacionais admitirem fielmente o padrão, então a conversão entre ambos deverá ser bastante simplificada. Outra vantagem de ter esse padrão é que os usuários podem escrever comandos em um programa de aplicação de banco de dados que pode acessar dados armazenados em dois ou mais SGBDs relacionais sem ter de mudar a sublinguagem de banco de dados (SQL) se os sistemas admitirem o padrão SQL.

Este capítulo apresenta os principais recursos do padrão SQL para SGBDs relacionais *comerciais*, enquanto o Capítulo 3 apresentou os conceitos mais importantes por trás do modelo de dados relacional *formal*. No Capítulo 6 (seções 6.1 a 6.5), discutiremos as operações da *álgebra relacional*, que são muito importantes para entender os tipos de solicitações que podem ser especificadas em um banco de dados relacional. Elas também são importantes para processamento e otimização de consulta em um SGBD relacional, conforme veremos no Capítulo 19. No entanto, as operações da

álgebra relacional são consideradas muito técnicas para a maioria dos usuários de SGBD comercial, pois uma consulta em álgebra relacional é escrita como uma sequência de operações que, quando executadas, produz o resultado exigido. Logo, o usuário precisa especificar como — ou seja, *em que ordem* — executar as operações de consulta. Por sua vez, a linguagem SQL oferece uma interface de linguagem *declarativa* de nível mais alto, de modo que o usuário apenas especifica *qual* deve ser o resultado, deixando a otimização real e as decisões sobre como executar a consulta para o SGBD. Embora a SQL inclua alguns recursos da álgebra relacional, ela é baseada em grande parte no *cálculo relacional de tupla*, que descrevemos na Seção 6.6. Porém, a sintaxe SQL é mais fácil de ser utilizada do que qualquer uma das duas linguagens formais.

O nome SQL hoje é expandido como Structured Query Language (Linguagem de Consulta Estruturada). Originalmente, SQL era chamada de SEQUEL (Structured English QUERy Language) e foi criada e implementada na IBM Research como a interface para um sistema de banco de dados relacional experimental, chamado SYSTEM R. A SQL agora é a linguagem padrão para SGBDs relacionais comerciais. Um esforço conjunto entre o American National Standards Institute (ANSI) e a International Standards Organization (ISO) levou a uma versão-padrão da SQL (ANSI, 1986), chamada SQL-86 ou SQL1. Um padrão revisado e bastante expandido, denominado SQL-92 (também conhecido como SQL2) foi desenvolvido mais tarde. O próximo padrão reconhecido foi SQL:1999, que começou como SQL3. Duas atualizações posteriores ao padrão são SQL:2003 e SQL:2006, que acrescentaram recursos de XML (ver Capítulo 12) entre outras atualizações para a linguagem. Outra atualização em 2008 incorporou mais

recursos de banco de dados de objeto na SQL (ver Capítulo 11). Tentaremos abordar a última versão da SQL ao máximo possível.

SQL é uma linguagem de banco de dados abrangente: tem instruções para definição de dados, consultas e atualizações. Logo, ela é uma DDL e uma DML. Além disso, ela tem facilidades para definir visões sobre o banco de dados, para especificar segurança e autorização, para definir restrições de integridade e para especificar controles de transação. Ela também possui regras para embutir instruções SQL em uma linguagem de programação de uso geral, como Java, COBOL ou C/C++.¹

Os padrões SQL mais recentes (começando com **SQL:1999**) são divididos em uma especificação **núcleo** mais extensões especializadas. O núcleo deve ser implementado por todos os fornecedores de SGBDR que sejam compatíveis com SQL. As extensões podem ser implementadas como módulos opcionais a serem adquiridos independentemente para aplicações de banco de dados específicas, como mineração de dados, dados espaciais, dados temporais, data warehousing, processamento analítico on-line (OLAP), dados de multimídia e assim por diante.

Como a SQL é muito importante (e muito grande), dedicamos dois capítulos para explicar seus recursos. Neste capítulo, a Seção 4.1 descreve os comandos de DDL da SQL para criação de esquemas e tabelas, e oferece uma visão geral dos tipos de dados básicos em SQL. A Seção 4.2 apresenta como restrições básicas, chave e integridade referencial, são especificadas. A Seção 4.3 descreve as construções básicas da SQL para especificar recuperação de consultas, e a Seção 4.4 descreve os comandos SQL para inserção, exclusão e alteração de dados.

No Capítulo 5, descreveremos recuperação de consultas SQL mais complexas, bem como comandos ALTER para alterar o esquema. Também descreveremos a instrução CREATE ASSERTION, que permite a especificação de restrições mais gerais no banco de dados. Também apresentamos o conceito de triggers, que será abordado com mais detalhes no Capítulo 26, e descreveremos a facilidade SQL para definir views no banco de dados no Capítulo 5. As views também são conhecidas como *tabelas virtuais* ou *tabelas derivadas* porque apresentam ao usuário o que parecem ser tabelas; porém, a informação nessas tabelas é derivada de tabelas previamente definidas.

A Seção 4.5 lista alguns dos recursos da SQL que serão apresentados em outros capítulos do livro; entre eles estão o controle de transação no Capítulo

21, segurança/autorização no Capítulo 24, bancos de dados ativos (triggers) no Capítulo 26, recursos orientados a objeto no Capítulo 11 e recursos de processamento analítico on-line (OLAP) no Capítulo 29. No final deste capítulo há um resumo. Os capítulos 13 e 14 discutem as diversas técnicas de programação em banco de dados para programação com SQL.

4.1 Definições e tipos de dados em SQL

A SQL usa os termos **tabela**, **linha** e **coluna** para os termos do modelo relacional formal *relação*, *tupla* e *atributo*, respectivamente. Usaremos os termos correspondentes para indicar a mesma coisa. O principal comando SQL para a definição de dados é o CREATE, que pode ser usado para criar esquemas, tabelas (relações) e domínios (bem como outras construções como views, assertions e triggers). Antes de descrevermos a importância das instruções CREATE, vamos discutir os conceitos de esquema e catálogo na Seção 4.1.1 para contextualizar nossa discussão. A Seção 4.1.2 descreve como as tabelas são criadas, e a Seção 4.1.3, os tipos de dados mais importantes disponíveis para especificação de atributo. Como a especificação SQL é muito grande, oferecemos uma descrição dos recursos mais importantes. Outros detalhes poderão ser encontrados em diversos documentos dos padrões SQL (ver bibliografia selecionada ao final do capítulo).

4.1.1 Conceitos de esquema e catálogo em SQL

As primeiras versões da SQL não incluíam o conceito de um esquema de banco de dados relacional; todas as tabelas (relações) eram consideradas parte do mesmo esquema. O conceito de um esquema SQL foi incorporado inicialmente com SQL2 a fim de agrupar tabelas e outras construções que pertencem à mesma aplicação de banco de dados. Um **esquema SQL** é identificado por um **nome de esquema**, e inclui um **identificador de autorização** para indicar o usuário ou conta proprietário do esquema, bem como **descritores para cada elemento**. Esses elementos incluem tabelas, restrições, views, domínios e outras construções (como concessões — *grants* — de autorização) que descrevem o esquema que é criado por meio da instrução CREATE SCHEMA. Esta pode incluir todas as definições dos elementos do esquema. Como alternativa, o esquema pode receber um identificador de nome e autorização, e os elementos podem ser definidos mais tarde. Por exemplo, a instrução a seguir cria um esque-

¹ Originalmente, a SQL tinha instruções para criar e remover índices nos arquivos que representam as relações, mas estes foram retirados do padrão SQL por algum tempo.

ma chamado EMPRESA, pertencente ao usuário com identificador de autorização ‘Jsilva’. Observe que cada instrução em SQL termina com um ponto e vírgula.

```
CREATE SCHEMA EMPRESA AUTHORIZATION
‘Jsilva’;
```

Em geral, nem todos os usuários estão autorizados a criar esquemas e elementos do esquema. O privilégio para criar esquemas, tabelas e outras construções deve ser concedido explicitamente às contas de usuário relevantes pelo administrador do sistema ou DBA.

Além do conceito de um esquema, a SQL usa o conceito de um **catálogo** — uma coleção nomeada de esquemas em um ambiente SQL. Um **ambiente SQL** é basicamente uma instalação de um SGBDR compatível com SQL em um sistema de computador.² Um catálogo sempre contém um esquema especial, chamado INFORMATION_SCHEMA, que oferece informações sobre todos os esquemas no catálogo e todos os seus descritores de elemento. As restrições de integridade, como a integridade referencial, podem ser definidas entre as relações somente se existirem nos esquemas dentro do mesmo catálogo. Os esquemas dentro do mesmo catálogo também podem compartilhar certos elementos, como definições de domínio.

4.1.2 O comando CREATE TABLE em SQL

O comando **CREATE TABLE** é usado para especificar uma nova relação, dando-lhe um nome e especificando seus atributos e restrições iniciais. Os atributos são especificados primeiro, e cada um deles recebe um nome, um tipo de dado para especificar seu domínio de valores e quaisquer restrições de atributo, como NOT NULL. As restrições de chave, integridade de entidade e integridade referencial podem ser especificadas na instrução CREATE TABLE, depois que os atributos forem declarados, ou acrescentadas depois, usando o comando ALTER TABLE (ver Capítulo 5). A Figura 4.1 mostra exemplos de instruções de definição de dados em SQL para o esquema de banco de dados relacional EMPRESA da Figura 3.7.

Em geral, o esquema SQL em que as relações são declaradas é especificado implicitamente no ambiente em que as instruções CREATE TABLE são executadas. Como alternativa, podemos conectar explicitamente o nome do esquema ao nome da relação, separados por um ponto. Por exemplo, escrevendo

```
CREATE TABLE EMPRESA.FUNCIONARIO ...
```

em vez de

```
CREATE TABLE FUNCIONARIO ...
```

como na Figura 4.1, podemos explicitamente (ao invés de implicitamente) tornar a tabela FUNCIONARIO parte do esquema EMPRESA.

As relações declaradas por meio das instruções CREATE TABLE são chamadas de **tabelas da base** (ou relações da base); isso significa que a relação e suas tuplas são realmente criadas e armazenadas como um arquivo pelo SGBD. As relações da base são distintas das **relações virtuais**, criadas por meio da instrução CREATE VIEW (ver Capítulo 5), que podem ou não corresponder a um arquivo físico real. Em SQL, os atributos em uma tabela da base são considerados *ordenados na sequência em que são especificados* no comando CREATE TABLE. No entanto, as linhas (tuplas) não são consideradas ordenadas dentro de uma relação.

É importante observar que, na Figura 4.1, existem algumas *chaves estrangeiras que podem causar erros*, pois são especificadas por referências circulares ou porque dizem respeito a uma tabela que ainda não foi criada. Por exemplo, a chave estrangeira Cpf_supervisor na tabela FUNCIONARIO é uma referência circular, pois se refere à própria tabela. A chave estrangeira Dnr na tabela FUNCIONARIO se refere à tabela DEPARTAMENTO, que ainda não foi criada. Para lidar com esse tipo de problema, essas restrições podem ser omitidas inicialmente do comando CREATE TABLE, e depois acrescentadas usando a instrução ALTER TABLE (ver Capítulo 5). Apresentamos todas as chaves estrangeiras na Figura 4.1, para mostrar o esquema EMPRESA completo em um só lugar.

4.1.3 Tipos de dados de atributo e domínios em SQL

Os tipos de dados básicos disponíveis para atributos são numérico, cadeia ou sequência de caracteres, cadeia ou sequência de bits, booleano, data e hora.

- Os tipos de dados **numérico** incluem números inteiros de vários tamanhos (INTEGER ou INT e SMALLINT) e números de ponto flutuante (reais) de várias precisões (FLOAT ou REAL e DOUBLE PRECISION). O formato dos números pode ser declarado usando DECIMAL(*i, j*) — ou DEC(*i, j*) ou NUMERIC(*i, j*) — onde *i*, a *precisão*, é o número total de dígitos decimais e *j*, a *escala*, é o número de dígitos após o ponto decimal. O valor padrão para a escala é zero, e para a precisão, é definido pela implementação.
- Tipos de dados de **cadeia de caracteres** são de tamanho fixo — CHAR(*n*) ou CHARACTER(*n*), onde *n* é o número de caracteres — ou de tamanho variável — VARCHAR(*n*) ou CHAR

²A SQL também inclui o conceito de um grupo (*cluster*) de catálogos dentro de um ambiente.

```

CREATE TABLE FUNCIONARIO
  (Pnome      VARCHAR(15)          NOT NULL,
   Minicial   CHAR,                NOT NULL,
   Uname      VARCHAR(15)          NOT NULL,
   Cpf        CHAR(11),            NOT NULL,
   Datanaso   DATE,
   Endereço   VARCHAR(30),
   Sexo       CHAR,
   Salario    DECIMAL(10,2),
   Cpf_supervisor CHAR(11),      NOT NULL,
   Dnr        INT

PRIMARY KEY (Cpf),
FOREIGN KEY (Cpf_supervisor) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf),
FOREIGN KEY (Dnr) REFERENCES DEPARTAMENTO(Dnumero);

CREATE TABLE DEPARTAMENTO
  (Dnome      VARCHAR(15)          NOT NULL,
   Dnumero   INT                  NOT NULL,
   Cpf_gerente CHAR(11),          NOT NULL,
   Data_inicio_gerente DATE,
   PRIMARY KEY (Dnumero),
   UNIQUE (Dnome),
   FOREIGN KEY (Cpf_gerente) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf);

CREATE TABLE LOCALIZACAO_DEP
  (Dnumero     INT              NOT NULL,
   Dlocal      VARCHAR(15)        NOT NULL,
   PRIMARY KEY (Dnumero, Dlocal),
   FOREIGN KEY (Dnumero) REFERENCES DEPARTAMENTO(Dnumero);

CREATE TABLE PROJETO
  (Projnome    VARCHAR(15)          NOT NULL,
   Projnumero  INT                  NOT NULL,
   Projlocal   VARCHAR(15),
   Dnum        INT                  NOT NULL,
   PRIMARY KEY (Projnumero),
   UNIQUE (Projnome),
   FOREIGN KEY (Dnum) REFERENCES DEPARTAMENTO(Dnumero);

CREATE TABLE TRABALHA_EM
  (Fcpf       CHAR(9)             NOT NULL,
   Pnr        INT                  NOT NULL,
   Horas     DECIMAL(3,1),        NOT NULL,
   PRIMARY KEY (Fcpf, Pnr),
   FOREIGN KEY (Fcpf) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf),
   FOREIGN KEY (Pnr) REFERENCES PROJETO(Projnumero);

CREATE TABLE DEPENDENTE
  (Fcpf       CHAR(11),            NOT NULL,
   Nome_dependente VARCHAR(15)        NOT NULL,
   Sexo       CHAR,
   Datanaso   DATE,
   Parentesco VARCHAR(8),
   PRIMARY KEY (Fcpf, Nome_dependente),
   FOREIGN KEY (Fcpf) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf);

```

Figura 4.1

Instruções CREATE TABLE da SQL para definição do esquema EMPRESA da Figura 3.7.

VARYING(n) ou CHARACTER VARYING(n), onde n é o número máximo de caracteres. Ao especificar um valor literal de cadeia de caracteres, ele é colocado entre aspas simples (apóstrofos), e é *case sensitive* (diferencia maiúsculas de minúsculas).³ Para cadeias de caracteres de tamanho fixo, uma cadeia mais curta é preenchida com caracteres em branco à direita. Por exemplo, se o valor ‘Silva’ for para um atributo do tipo CHAR(10), ele é preenchido com cinco caracteres em branco para se tornar ‘Silva ’, se necessário. Os espaços preenchidos geralmente são ignorados quando as cadeias são comparadas. Para fins de comparação, as cadeias de caracteres são consideradas ordenadas em ordem alfabética (ou lexicográfica); se uma cadeia $str1$ aparecer antes de outra cadeia $str2$ em ordem alfabética, então $str1$ é considerada menor que $str2$.⁴ Há também um operador de concatenação indicado por || (barra vertical dupla), que pode concatenar duas cadeias de caracteres em SQL. Por exemplo, ‘abc’ || ‘XYZ’ resulta em uma única cadeia ‘abcXYZ’. Outro tipo de dado de cadeia de caracteres de tamanho variável, chamado CHARACTER LARGE OBJECT ou CLOB, também está disponível para especificar colunas que possuem grandes valores de texto, como documentos. O tamanho máximo de CLOB pode ser especificado em kilobytes (K), megabytes (M) ou gigabytes (G). Por exemplo, CLOB(20M) especifica um tamanho máximo de 20 megabytes.

- Tipos de dados de cadeia de bits podem ser de tamanho fixo n — BIT(n) — ou de tamanho variável — BIT VARYING(n), onde n é o número máximo de bits. O valor padrão para n , o tamanho de uma cadeia de caracteres ou cadeia de bits, é 1. Os literais de cadeia de bits literais são colocados entre apóstrofos, mas precedidos por um B para distingui-los das cadeias de caracteres; por exemplo, B‘10101’.⁵ Outro tipo de dados de cadeia de bits de tamanho variável, chamado BINARY LARGE OBJECT ou BLOB, também está disponível para especificar colunas que possuem grandes valores binários, como imagens. Assim como para CLOB, o tamanho máximo de um BLOB pode ser especificado em kilobits (K), megabits

³ Isso não acontece com palavras-chave da SQL, como CREATE ou CHAR. Com as palavras-chave, a SQL é *case insensitive*, significando que ela trata letras maiúsculas e minúsculas como equivalentes nessas palavras.

⁴ Para caracteres não alfabéticos, existe uma ordem definida.

⁵ Cadeias de bits cujo tamanho é um múltiplo de 4 podem ser especificadas em notação *hexadecimal*, em que a cadeia literal é precedida por X e cada caractere hexadecimal representa 4 bits.

(M) ou gigabits (G). Por exemplo, BLOB(30G) especifica um tamanho máximo de 30 gigabits.

- Um tipo de dado **booleano** tem os valores tradicionais TRUE (verdadeiro) ou FALSE (falso). Em SQL, devido à presença de valores NULL (nulos), uma lógica de três valores é utilizada, de modo que um terceiro valor possível para um tipo de dado booleano é UNKNOWN (indefinido). Discutiremos a necessidade de UNKNOWN e a lógica de três valores no Capítulo 5.
- O tipo de dados **DATE** possui dez posições, e seus componentes são DAY (dia), MONTH (mês) e YEAR (ano) na forma DD-MM-YYYY. O tipo de dado TIME (tempo) tem pelo menos oito posições, com os componentes HOUR (hora), MINUTE (minuto) e SECOND (segundo) na forma HH:MM:SS. Somente datas e horas válidas devem ser permitidas pela implementação SQL. Isso implica que os meses devem estar entre 1 e 12 e as datas devem estar entre 1 e 31; além disso, uma data deve ser uma data válida para o mês correspondente. A comparação < (menor que) pode ser usada com datas ou horas — uma data *anterior* é considerada menor que uma data posterior, e da mesma forma com o tempo. Os valores literais são representados por cadeias com apóstrofos precedidos pela palavra-chave DATE ou TIME; por exemplo, DATE '27-09-2008' ou TIME '09:12:47'. Além disso, um tipo de dado TIME(*i*), onde *i* é chamado de *precisão em segundos fracionários de tempo*, especifica *i* + 1 posições adicionais para TIME — uma posição para um caractere separador de período adicional (.), e *i* posições para especificar as frações de um segundo. Um tipo de dados TIME WITH TIME ZONE inclui seis posições adicionais para especificar o *deslocamento* com base no fuso horário universal padrão, que está na faixa de +13:00 a -12:59 em unidades de HOURS:MINUTES. Se WITH TIME ZONE não for incluído, o valor padrão é o fuso horário local para a sessão SQL.

Alguns tipos de dados adicionais são discutidos a seguir. A lista apresentada aqui não está completa; diferentes implementações acrescentaram mais tipos de dados à SQL.

- Um tipo de dado **timestamp** (TIMESTAMP) inclui os campos DATE e TIME, mais um mínimo de seis posições para frações decimais de segundos e um qualificador opcional WITH TIME ZONE. Valores literais são representados por cadeias entre apóstrofos precedidos pela palavra-chave TIMESTAMP, com um espaço

em branco entre data e hora; por exemplo, TIMESTAMP '27-09-2008 09:12:47.648302'.

- Outro tipo de dado relacionado a DATE, TIME e TIMESTAMP é o INTERVAL. Este especifica um *intervalo* — um *valor relativo* que pode ser usado para incrementar ou decrementar um valor absoluto de uma data, hora ou timestamp. Os intervalos são qualificados para serem de YEAR/MONTH ou de DAY/TIME.

O formato de DATE, TIME e TIMESTAMP pode ser considerado um tipo especial de cadeia. Logo, eles geralmente podem ser usados em comparações de cadeias sendo **convertidos (cast)** em cadeias equivalentes.

É possível especificar o tipo de dado de cada atributo diretamente, como na Figura 4.1; como alternativa, um domínio pode ser declarado e seu nome, usado com a especificação de atributo. Isso torna mais fácil mudar o tipo de dado para um domínio que é usado por diversos atributos em um esquema, e melhora a legibilidade do esquema. Por exemplo, podemos criar um domínio TIPO_CPF com a seguinte instrução:

```
CREATE DOMAIN TIPO_CPF AS CHAR(11);
```

Podemos usar TIPO_CPF no lugar de CHAR(11) na Figura 4.1 para os atributos Cpf e Cpf_supervisor de FUNCIONARIO, Cpf_gerente de DEPARTAMENTO, Fcpf de TRABALHA_EM e Fcpf de DEPENDENTE. Um domínio também pode ter uma especificação padrão opcional por meio de uma cláusula DEFAULT, conforme discutiremos mais adiante para os atributos. Observe que os domínios podem não estar disponíveis em algumas implementações da SQL.

4.2 Especificando restrições em SQL

Esta seção descreve as restrições básicas que podem ser especificadas em SQL como parte da criação de tabela. Estas incluem restrições de chave e integridade referencial, restrições sobre domínios de atributo e NULLs e restrições sobre tuplas individuais dentro de uma relação. Discutiremos a especificação de restrições mais gerais, chamadas asserções (ou *assertions*) no Capítulo 5.

4.2.1 Especificando restrições de atributo e defaults de atributo

Como a SQL permite NULLs como valores de atributo, uma *restrição NOT NULL* pode ser especificada se o valor NULL não for permitido para determinado atributo. Isso sempre é especificado de maneira implícita para os atributos que fazem parte da *chave primária* de cada relação, mas pode ser especificado para quaisquer outros atributos cujos valores não podem ser NULL, como mostra a Figura 4.1.

```

CREATE TABLE FUNCIONARIO
( ...,
  Dnr      INT      NOT NULL  DEFAULT 1,
  CONSTRAINT CHPFUNC
    PRIMARY KEY (Cpf),
  CONSTRAINT CHESUPERFUNC
    FOREIGN KEY (Cpf_supervisor) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf)
    ON DELETE SET NULL  ON UPDATE CASCADE,
  CONSTRAINT CHEDEPFUNC
    FOREIGN KEY(Dnr) REFERENCES DEPARTAMENTO(Dnumero)
    ON DELETE SET DEFAULT ON UPDATE CASCADE);
CREATE TABLE DEPARTAMENTO
( ...,
  Cpf_gerente  CHAR(11)  NOT NULL  DEFAULT '88866555576',
  ...,
  CONSTRAINT CHPDEP
    PRIMARY KEY(Dnumero),
  CONSTRAINT CHSDEP
    UNIQUE (Dnome),
  CONSTRAINT CHEGERDEP
    FOREIGN KEY (Cpf_gerente) REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf)
    ON DELETE SET DEFAULT ON UPDATE CASCADE);
CREATE TABLE LOCALIZACAO_DEP
( ...,
  PRIMARY KEY (Dnumero, Dlocal),
  FOREIGN KEY (Dnumero) REFERENCES DEPARTAMENTO(Dnumero)
  ON DELETE CASCADE  ON UPDATE CASCADE);

```

Figura 4.2

Exemplo ilustrando como os valores de atributo default e as ações disparadas por integridade referencial são especificadas em SQL.

Também é possível definir um *valor padrão* para um atributo anexando a cláusula **DEFAULT** <valor> a uma definição de atributo. O valor padrão está incluído em qualquer nova tupla se um valor explícito não for fornecido para esse atributo. A Figura 4.2 ilustra um exemplo de especificação de um gerente default para um novo departamento e um departamento default para um novo funcionário. Se nenhuma cláusula default for especificada, o *valor padrão* será NULL para atributos que não possuem a restrição NOT NULL.

Outro tipo de restrição pode limitar valores de atributo ou domínio usando a cláusula **CHECK** (verificação) após uma definição de atributo ou domínio.⁶ Por exemplo, suponha que números de departamento sejam restritos a números inteiros entre 1 e 20; então, podemos mudar a declaração de atributo de Dnumero na tabela DEPARTAMENTO (ver Figura 4.1) para o seguinte:

```
Dnumero INT NOT NULL CHECK (Dnumero > 0 AND
                                Dnumero < 21);
```

A cláusula CHECK também pode ser usada em conjunto com a instrução CREATE DOMAIN. Por exemplo, podemos escrever a seguinte instrução:

```

CREATE DOMAIN D_NUM AS INTEGER
CHECK (D_NUM > 0 AND D_NUM < 21);

```

Depois, podemos usar o domínio criado D_NUM como o tipo de atributo para todos os atributos que se referem aos números de departamento na Figura 4.1, como Dnumero de DEPARTAMENTO, Dnum de PROJETO, Dnr de FUNCIONARIO, e assim por diante.

4.2.2 Especificando restrições de chave e integridade referencial

Como chaves e restrições de integridade referencial são muito importantes, existem cláusulas especiais dentro da instrução CREATE TABLE para especificá-las. Alguns exemplos para ilustrar a especificação de chaves e integridade referencial aparecem na Figura 4.1.⁷ A cláusula PRIMARY KEY especifica um ou mais atributos que compõem a chave primária de uma relação. Se uma chave primária tiver um único atributo, a cláusula pode acompanhar o atributo diretamente. Por exemplo, a chave primária de DEPARTAMENTO pode ser especificada da seguinte forma (em vez do modo como ela é especificada na Figura 4.1):

```
Dnumero INT PRIMARY KEY;
```

A cláusula **UNIQUE** especifica chaves alternativas (secundárias), conforme ilustramos nas declarações da tabela DEPARTAMENTO e PROJETO na Figura 4.1. A cláusula **UNIQUE** também pode ser especificada diretamente para uma chave secundária se esta for um único atributo, como no exemplo a seguir:

```
Dnome VARCHAR(15) UNIQUE;
```

A integridade referencial é especificada por meio da cláusula **FOREIGN KEY** (chave estrangeira), como mostra a Figura 4.1. Conforme discutimos na Seção 3.2.4, uma restrição de integridade referencial pode ser violada quando tuplas são inseridas ou excluídas, ou quando um valor de atributo de chave estrangeira ou chave primária é modificado. A ação default que a SQL toma para uma violação de integridade é **rejeitar** a operação de atualização que causará uma violação, o que é conhecido como opção RESTRICT. Porém, o projetista do esquema pode especificar uma ação alternativa

⁶ A cláusula CHECK também pode ser usada para outras finalidades, conforme veremos.

⁷ As restrições de chave e integridade referencial não estavam incluídas nas primeiras versões da SQL. Em algumas implementações iniciais, as chaves eram especificadas implicitamente no nível interno por meio do comando CREATE INDEX.

para ser tomada conectando uma cláusula de **ação de disparo referencial** a qualquer restrição de chave estrangeira. As opções incluem SET NULL, CASCADE e SET DEFAULT. Uma opção deve ser qualificada com ON DELETE ou ON UPDATE. Ilustramos isso com os exemplos mostrados na Figura 4.2. Aqui, o projetista de banco de dados escolhe ON DELETE SET NULL e ON UPDATE CASCADE para a chave estrangeira Cpf_supervisor de FUNCIONARIO. Isso significa que, se a tupla para um *funcionário supervisor* é *excluída*, o valor de Cpf_supervisor será automaticamente definido como NULL para todas as tuplas de funcionários que estavam referenciando a tupla do funcionário excluído. Por sua vez, se o valor de Cpf para um funcionário supervisor é *atualizado* (digamos, porque foi inserido incorretamente), o novo valor será *propagado em cascata* de Cpf_supervisor para todas as tuplas de funcionário que referencia a tupla de funcionário atualizada.⁸

Em geral, a ação tomada pelo SGBD para SET NULL ou SET DEFAULT é a mesma para ON DELETE e ON UPDATE: o valor dos atributos de referência afetados é mudado para NULL em caso de SET NULL e para o valor padrão especificado do atributo de referência em caso de SET DEFAULT. A ação para CASCADE ON DELETE é excluir todas as tuplas de referência, enquanto a ação para CASCADE ON UPDATE é mudar o valor do(s) atributo(s) de chave estrangeira de referência para o (novo) valor de chave primária atualizado para todas as tuplas de referência. É responsabilidade do projetista de banco de dados escolher a ação apropriada e especificá-la no esquema do banco de dados. Como uma regra geral, a opção CASCADE é adequada para relações de 'relacionamento' (ver Seção 9.1), como TRABALHA_EM; para relações que representam atributos multivvalorados, como LOCALIZACAO_DEP; e para relações que representam tipos de entidades fracas, como DEPENDENTE.

4.2.3 Dando nomes a restrições

A Figura 4.2 também ilustra como uma restrição pode receber um **nome de restrição**, seguindo a palavra-chave **CONSTRAINT**. Os nomes de todas as restrições dentro de um esquema em particular precisam ser exclusivos. Um nome de restrição é usado para identificar uma restrição em particular caso ela deva ser removida mais tarde e substituída por outra, conforme discutiremos no Capítulo 5. Dar nomes a restrições é algo opcional.

4.2.4 Especificando restrições sobre tuplas usando CHECK

Além das restrições de chave e integridade referencial, que são especificadas por palavras-chave especiais, outras *restrições de tabela* podem ser especificadas por meio de cláusula adicional CHECK ao final de uma instrução CREATE TABLE. Estas podem ser chamadas de restrições **baseadas em tupla**, pois se aplicam a cada tupla *individualmente* e são verificadas sempre que uma tupla é inserida ou modificada. Por exemplo, suponha que a tabela DEPARTAMENTO da Figura 4.1 tivesse um atributo adicional Dep_data_criacao, que armazena a data em que o departamento foi criado. Então, poderíamos acrescentar a seguinte cláusula CHECK ao final da instrução CREATE TABLE para a tabela DEPARTAMENTO para garantir que a data de início de um gerente seja posterior à data de criação do departamento.

```
CHECK (Dep_data_criacao <= Data_inicio_gerente);
```

A cláusula CHECK também pode ser usada para especificar restrições mais gerais usando a instrução CREATE ASSERTION da SQL. Discutiremos isso no Capítulo 5 porque exige o entendimento completo sobre consultas, que são discutidas nas seções 4.3 e 5.1.

4.3 Consultas de recuperação básicas em SQL

A SQL tem uma instrução básica para recuperar informações de um banco de dados: a instrução **SELECT**. A instrução SELECT *não é o mesmo que* a operação SELECT da álgebra relacional, que discutiremos no Capítulo 6. Existem muitas opções e tipos de instrução SELECT em SQL, de modo que introduziremos seus recursos gradualmente. Usaremos consultas de exemplo especificadas no esquema da Figura 3.5 e vamos nos referir ao exemplo estado de banco de dados mostrado na Figura 3.6 para mostrar os resultados de alguns exemplos de consultas. Nesta seção, apresentamos os recursos da SQL para *consultas de recuperação simples*. Os recursos da SQL para especificar consultas de recuperação mais complexas serão apresentados na Seção 5.1.

Antes de prosseguir, devemos apontar uma *distinção importante* entre a SQL e o modelo relacional formal discutido no Capítulo 3: a SQL permite que uma tabela (relação) tenha duas ou mais tuplas

⁸ Observe que a chave estrangeira Cpf_supervisor na tabela FUNCIONARIO é uma referência circular e, portanto, pode ter de ser incluída mais tarde como uma restrição nomeada, usando a instrução ALTER TABLE, conforme discutimos no final da Seção 4.1.2.

que são idênticas em todos os seus valores de atributo. Assim, em geral, uma tabela SQL não é um *conjunto de tuplas*, pois um conjunto não permite dois membros idênticos; em vez disso, ela é um **multiconjunto** (também chamado de *bag*) de tuplas. Algumas relações SQL são *restritas a serem conjuntos* porque uma restrição de chave foi declarada ou porque a opção DISTINCT foi usada com a instrução SELECT (descrita mais adiante nesta seção). Precisamos estar cientes dessa distinção à medida que discutirmos os exemplos.

4.3.1 A estrutura SELECT-FROM-WHERE das consultas SQL básicas

As consultas em SQL podem ser muito complexas. Começaremos com consultas simples, e depois passaremos para as mais complexas de maneira passo a passo. A forma básica do comando SELECT, às vezes chamada de **mapeamento** ou **bloco select-from-where**, é composta pelas três cláusulas SELECT, FROM e WHERE, e tem a seguinte forma:⁹

```
SELECT <lista atributos>
FROM <lista tabelas>
WHERE <condição>;
```

onde

- <lista atributos> é uma lista de nomes de atributo cujos valores devem ser recuperados pela consulta.
- <lista tabelas> é uma lista dos nomes de relação exigidos para processar a consulta.
- <condição> é uma expressão condicional (booleana) que identifica as tuplas a serem recuperadas pela consulta.

Em SQL, os operadores básicos de comparação lógicos para comparar valores de atributo entre si e com constantes literais são `=`, `<`, `<=`, `>`, `>=` e `<>`. Estes correspondem aos operadores da álgebra relacional `=`, `<`, `≤`, `>`, `≥` e `≠`, respectivamente, e aos operadores da linguagem de programação C/C++ `=`, `<`, `<=`, `>`, `>=` e `!=`. A principal diferença sintática é o operador **diferente**. A SQL possui operadores de comparação adicional que apresentaremos de maneira gradual.

Ilustramos a instrução SELECT básica em SQL com alguns exemplos de consultas. As consultas são rotuladas aqui com os mesmos números de

consulta usados no Capítulo 6 para facilitar a referência cruzada.

Consulta 0. Recuperar a data de nascimento e o endereço do(s) funcionário(s) cujo nome seja ‘João B. Silva’.

C0: **SELECT** Datanasc, Endereco
FROM FUNCIONARIO
WHERE Pnome='João' **AND** Minicial='B' **AND** Uname='Silva';

Esta consulta envolve apenas a relação FUNCIONARIO listada na cláusula FROM. A consulta *seleciona* as tuplas FUNCIONARIO individuais que satisfazem a condição da cláusula WHERE, depois *projeta* o resultado nos atributos Datanasc e Endereco listados na cláusula SELECT.

A cláusula SELECT da SQL especifica os atributos cujos valores devem ser recuperados, que são chamados **atributos de projeção**, e a cláusula WHERE especifica a condição booleana que deve ser verdadeira para qualquer tupla recuperada, que é conhecida como **condição de seleção**. A Figura 4.3(a) mostra o resultado da consulta C0 sobre o banco de dados da Figura 3.6.

Podemos pensar em uma **variável de tupla** implícita (ou *iterator*) na consulta SQL variando ou *repetindo* sobre cada tupla individual na tabela FUNCIONARIO e avaliando a condição na cláusula WHERE. Somente as tuplas que satisfazem a condição — ou seja, aquelas tuplas para as quais a condição é avaliada como TRUE após substituir seus valores de atributo correspondentes — são selecionadas.

Consulta 1. Recuperar o nome e endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’.

C1: **SELECT** Pnome, Unome, Endereco
FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO
WHERE Dnome='Pesquisa' **AND** Dnumero=Dnr;

Na cláusula WHERE de C1, a condição `Dnome = 'Pesquisa'` é uma **condição de seleção** que escolhe a tupla de interesse em particular na tabela DEPARTAMENTO, pois Dnome é um atributo de DEPARTAMENTO. A condição `Dnumero = Dnr` é chamada **condição de junção**, pois combina duas tuplas: uma de DEPARTAMENTO e uma de FUNCIONARIO, sempre que o valor de Dnumero em DEPARTAMENTO é igual ao valor de Dnr em FUNCIONARIO. O resultado da consulta C1 é mostrado na Figura 4.3(b). Em geral, qualquer número de condições de seleção e junção pode ser especificado em uma única consulta SQL.

⁹ As cláusulas SELECT e FROM são necessárias em todas as consultas SQL. O WHERE é opcional (ver Seção 4.3.3).

(a)		<u>Datanasc</u>		<u>Endereco</u>	
09-01-1965		Rua das Flores, 751, São Paulo, SP			

(b)		<u>Pnome</u>	<u>Uname</u>	<u>Endereco</u>	
		João	Silva	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	
		Fernando	Wong	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	
		Ronaldo	Lima	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	
		Joice	Leite	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	

(c)		<u>Projnumero</u>	<u>Dnum</u>	<u>Uname</u>	<u>Endereco</u>	<u>Datanasc</u>
		10	4	Souza	Av. Artur de Lima, 54, Santo André, SP	20-06-1941
		30	4	Souza	Av. Artur de Lima, 54, Santo André, SP	20-06-1941

(d)		<u>F.Pname</u>	<u>F.Uname</u>	<u>S.Pname</u>	<u>S.Uname</u>
		João	Silva	Fernando	Wong
		Fernando	Wong	Jorge	Brito
		Alice	Zelaya	Jennifer	Souza
		Jennifer	Souza	Jorge	Brito
		Ronaldo	Lima	Fernando	Wong
		Joice	Leite	Fernando	Wong
		André	Pereira	Jennifer	Souza

(e)		<u>F.Pname</u>
12345678966		
33344555587		
99988777767		
98765432168		
66688444476		
45345345376		
98798798733		
88866555576		

(f)		<u>Cpf</u>	<u>Dname</u>
		12345678966	Pesquisa
		33344555587	Pesquisa
		99988777767	Pesquisa
		98765432168	Pesquisa
		66688444476	Pesquisa
		45345345376	Pesquisa
		98798798733	Pesquisa
		88866555576	Pesquisa
		12345678966	Administração
		33344555587	Administração
		99988777767	Administração
		98765432168	Administração
		66688444476	Administração
		45345345376	Administração
		98798798733	Administração
		88866555576	Administração
		12345678966	Matriz
		33344555587	Matriz
		99988777767	Matriz
		98765432168	Matriz
		66688444476	Matriz
		45345345376	Matriz
		98798798733	Matriz
		88866555576	Matriz

(g)		<u>Pname</u>	<u>Minicial</u>	<u>Uname</u>	<u>Cpf</u>	<u>Datanasc</u>	<u>Endereco</u>	<u>Sexo</u>	<u>Salario</u>	<u>Cpf_supervisor</u>	<u>Dnr</u>
		João	B	Silva	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	M	30.000	33344555587	5
		Fernando	T	Wong	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	M	40.000	88866555576	5
		Ronaldo	K	Lima	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	M	38.000	33344555587	5
		Joice	A	Leite	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	F	25.000	33344555587	5

Figura 4.3

Resultados das consultas SQL quando aplicados ao estado do banco de dados EMPRESA mostrado na Figura 3.6. (a) C0. (b) C1. (c) C2. (d) C8. (e) C9. (f) C10. (g) C1C.

Uma consulta que envolve apenas condições de seleção e junção mais atributos de projeção é conhecida como uma consulta **seleção-projeção-junção**. O próximo exemplo é uma consulta seleção-projeção-junção com *duas* condições de junção.

Consulta 2. Para cada projeto localizado em ‘Mauá’, liste o número do projeto, o número do departamento que o controla e o sobrenome, endereço e data de nascimento do gerente do departamento.

C2: **SELECT** Projnumero, Dnum, Unome, Endereco, Datanasc
FROM PROJETO, DEPARTAMENTO,
 FUNCIONARIO
WHERE Dnum=Dnumero **AND**
 Cpf_gerente=Cpf **AND**
 Projlocal=‘Mauá’;

A condição de junção Dnum = Dnumero relaciona uma tupla de projeto a sua tupla de departamento que o controla, enquanto a condição de junção Cpf_gerente = Cpf relaciona a tupla do departamento que o controla à tupla de funcionário que gerencia esse departamento. Cada tupla no resultado será uma *combinacão* de um projeto, um departamento e um funcionário, que satisfaz as condições de junção. Os atributos de projeção são usados para escolher os atributos a serem exibidos com base em cada tupla combinada. O resultado da consulta C2 aparece na Figura 4.3(c).

4.3.2 Nomes de atributos ambíguos, apelido, renomeação e variáveis de tupla

Em SQL, o mesmo nome pode ser usado para dois (ou mais) atributos, desde que estes estejam em *relações diferentes*. Se isso acontecer, e uma consulta em múltiplas tabelas se referir a dois ou mais atributos com o mesmo nome, é *preciso qualificar* o nome do atributo com o nome da relação, para evitar ambiguidade. Isso é feito *prefixando* o nome da relação ao nome do atributo e separando os dois por um ponto. Para ilustrar isso, suponha que, nas figuras 3.5 e 3.6, os atributos Dnr e Unome da relação FUNCIONARIO fossem chamados de Dnumero e Nome, e o atributo Dnome de DEPARTAMENTO também fosse chamado Nome. Então, para evitar ambiguidade, a consulta C1 seria reformulada como mostramos em C1A. Devemos prefixar os nomes de atributo Nome e Dnumero em C1A para especificar a quais estamos nos referindo, pois os mesmos nomes de atributo são usados nas duas relações:

C1A: **SELECT** Pname, FUNCIONARIO.Nome,
 Endereco
FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO
WHERE DEPARTAMENTO.Nome=‘Pesquisa’ **AND**
 DEPARTAMENTO.
 Dnumero=FUNCIONARIO.Dnumero;

Nomes de atributo totalmente qualificados podem ser usados por clareza mesmo que não haja ambiguidade nos nomes de atributo. C1 aparece dessa maneira como C1’ a seguir. Também podemos criar um *apelido* para cada nome de tabela, para evitar a digitação repetida de nomes de tabela longos (ver C8, a seguir).

C1’: **SELECT** FUNCIONARIO.Pname, FUNCIONARIO.
 UNome FUNCIONARIO.Endereco,
FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO
WHERE DEPARTAMENTO.DNome=‘Pesquisa’ **AND**
 DEPARTAMENTO.Dnumero=
 FUNCIONARIO.Dnr;

A ambiguidade dos nomes de atributo também surge no caso de consultas que se referem à mesma relação duas vezes, como no exemplo a seguir.

Consulta 8. Para cada funcionário, recupere o primeiro e o último nome do funcionário e o primeiro e o último nome de seu supervisor imediato.

C8: **SELECT** F.Pname, F.Unome, S.Pname, S.Unome
FROM FUNCIONARIO **AS** F, FUNCIONARIO
AS S
WHERE F.Cpf_supervisor=S.Cpf;

Neste caso, precisamos declarar nomes de relação alternativos F e S, chamados **apelidos** ou **variáveis de tupla**, para a relação FUNCIONARIO. Um apelido pode vir após a palavra-chave AS, como mostramos em C8, ou pode vir diretamente após o nome da relação — por exemplo, escrevendo FUNCIONARIO F, FUNCIONARIO S na cláusula FROM de C8. Também é possível **renomear** os atributos da relação dentro da consulta em SQL, dando-lhe apelidos. Por exemplo, se escrevermos

FUNCIONARIO **AS** F(Pn, Mi, Un, Cpf, Dn, End, Sexo, Sal, Scpf, Dnr)

na cláusula FROM, Pn torna-se um apelido para Pname, Mi para Minicial, Un para Unome, e assim por diante.

Em C8, podemos pensar em F e S como duas *cópias diferentes* da relação FUNCIONARIO; a primei-

ra, F, representa funcionários no papel de supervisados ou subordinados; a segunda, S, representa os funcionários no papel de supervisores. Agora, podemos juntar as duas cópias. Naturalmente, na realidade existe *apenas uma* relação FUNCIONARIO, e a condição de junção serve para juntar a própria relação, combinando as tuplas que satisfazem a condição de junção F.Cpf_supervisor = S.Cpf. Observe que este é um exemplo de uma consulta recursiva de um nível, conforme discutiremos na Seção 6.4.2. Nas versões anteriores da SQL, não era possível especificar uma consulta recursiva geral, com um número desconhecido de níveis, em uma única instrução SQL. Uma construção para especificar consultas recursivas foi incorporada na SQL:1999 (ver Capítulo 5).

O resultado da consulta C8 aparece na Figura 4.3(d). Sempre que um ou mais apelidos são dados a uma relação, podemos usar esses nomes para representar diferentes referências a essa mesma relação. Isso permite múltiplas referências à mesma relação dentro de uma consulta.

Podemos usar esse mecanismo de nomeação de apelidos em qualquer consulta SQL para especificar variáveis de tupla para cada tabela na cláusula WHERE, não importando se a mesma relação precisa ser referenciada mais de uma vez. De fato, essa prática é recomendada, pois resulta em consultas mais fáceis de compreender. Por exemplo, poderíamos especificar a consulta C1 como em C1B:

```
C1B: SELECT F.Pnome, F.Uname, F.Endereco
      FROM FUNCIONARIO F, DEPARTAMENTO D
     WHERE D.DName='Pesquisa' AND
          D.Dnumero=F.Dnr;
```

4.3.3 Cláusula WHERE não especificada e uso do asterisco

Vamos discutir aqui mais dois recursos da SQL. A falta de uma cláusula WHERE indica que não há condição sobre a seleção de tuplas; logo, *todas as tuplas* da relação especificada na cláusula FROM se qualificam e são selecionadas para o resultado da consulta. Se mais de uma relação for especificada na cláusula FROM e não houver uma cláusula WHERE, então o PRODUTO CARTESIANO — *todas as combinações de tuplas possíveis* — dessas relações será selecionado. Por exemplo, a Consulta 9 seleciona todos os Cpf's de FUNCIONARIO (Figura 4.3(e)) e a Consulta 10 seleciona todas as combinações de um Cpf de FUNCIONARIO e um Dname de DEPARTAMENTO, independentemente de o funcionário trabalhar ou não para o departamento (Figura 4.3(f)).

Consultas 9 e 10. Selecionar todos os Cpf's de FUNCIONARIO (C9) e todas as combinações de Cpf de FUNCIONARIO e Dname de DEPARTAMENTO (C10) no banco de dados.

```
C9: SELECT Cpf
      FROM FUNCIONARIO;
```

```
C10: SELECT Cpf, Dname
      FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO;
```

É extremamente importante especificar cada condição de seleção e junção na cláusula WHERE. Se alguma condição desse tipo for esquecida, o resultado poderá ser relações incorretas e muito grandes. Observe que C10 é semelhante a uma operação de PRODUTO CARTESIANO seguida por uma operação PROJECAO na álgebra relacional (ver Capítulo 6). Se especificarmos todos os atributos de FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO em C10, obteremos o PRODUTO CARTESIANO real (exceto pela eliminação de duplicatas, se houver).

Para recuperar todos os valores de atributo das tuplas selecionadas, não precisamos listar os nomes de atributo explicitamente em SQL; basta especificar um asterisco (*), que significa *todos os atributos*. Por exemplo, a consulta C1C recupera todos os valores de atributo de qualquer FUNCIONARIO que trabalha no DEPARTAMENTO número 5 (Figura 4.3(g)), a consulta C1D recupera todos os atributos de um FUNCIONARIO e os atributos do DEPARTAMENTO em que ele ou ela trabalha para todo funcionário no departamento ‘Pesquisa’, e C10A especifica o PRODUTO CARTESIANO das relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

```
C1C: SELECT *
      FROM FUNCIONARIO
     WHERE Dnr=5;
```

```
C1D: SELECT *
      FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO
     WHERE Dname='Pesquisa' AND Dnr=Dnumero;
```

```
C10A: SELECT *
      FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO;
```

4.3.4 Tabelas como conjuntos em SQL

Conforme já dissemos, a SQL normalmente trata uma tabela não como um conjunto, mas como um multiconjunto; *tuplas duplicadas podem aparecer mais de uma vez* em uma tabela, e no resultado de uma consulta. A SQL não elimina automaticamente tuplas duplicadas nos resultados das consultas, pelos seguintes motivos:

- A eliminação de duplicatas é uma operação dispendiosa. Um modo de implementá-la é classificar as tuplas primeiro e depois eliminar as duplicatas.
- O usuário pode querer ver as tuplas duplicadas no resultado de uma consulta.
- Quando uma função agregada (ver Seção 5.1.7) é aplicada às tuplas, na maioria dos casos não queremos eliminar duplicatas.

Uma tabela SQL com uma chave é restrita a ser um conjunto, uma vez que o valor de chave precisa ser distinto em cada tupla.¹⁰ Se quisermos eliminar tuplas duplicadas do resultado de uma consulta SQL, usamos a palavra-chave **DISTINCT** na cláusula SELECT, significando que apenas as tuplas distintas deverão permanecer no resultado. Em geral, uma consulta com SELECT DISTINCT elimina duplicatas, enquanto uma consulta com SELECT ALL não elimina. A especificação de SELECT sem ALL ou DISTINCT — como em nossos exemplos anteriores — é equivalente a SELECT ALL. Por exemplo, a C11 recupera o salário de cada funcionário; se vários funcionários tiverem o mesmo salário, esse valor de salário aparecerá muitas vezes no resultado da consulta, como mostra a Figura 4.4(a). Se estivermos interessados apenas em valores de salário distintos, queremos que cada valor apareça apenas uma vez, independentemente de quantos funcionários ganham esse salário. Usando a palavra-chave **DISTINCT**, como em C11A, conseguimos isso, como mostra a Figura 4.4(b).

Consulta 11. Recuperar o salário de cada funcionário (C11) e todos os valores de salário distintos (C11A).

```
C11:   SELECT      ALL Salario
          FROM       FUNCIONARIO;
C11A:  SELECT      DISTINCT Salario
          FROM       FUNCIONARIO;
```

A SQL incorporou diretamente algumas das operações de conjunto da *teoria de conjuntos* da matemática, que também fazem parte da álgebra relacional (ver Capítulo 6). Existem operações de união de conjunto (**UNION**), diferença de conjunto (**EXCEPT**),¹¹ e interseção de conjunto (**INTERSECT**). As relações resultantes dessas operações de conjunto são conjuntos de tuplas; ou seja, *tuplas duplicadas são eliminadas do resultado*. Essas operações de conjunto se aplicam apenas a *relações compatíveis com união*, de modo que precisamos garantir que as duas relações em que

(a)	Salário	(b)	Salário
	30.000		30.000
	40.000		40.000
	25.000		25.000
	43.000		43.000
	38.000		38.000
	25.000		55.000
	25.000		
	55.000		

(c)	Pnome	Unome	

(d)	Pnome	Unome	
	Fernando	Wong	

Figura 4.4

Resultados de consultas SQL adicionais, quando aplicadas ao estado de banco de dados EMPRESA, mostrados na Figura 3.6. (a) C11. (b) C11A. (c) C12. (d) C12A.

aplicamos a operação tenham os mesmos atributos e que os atributos apareçam na mesma ordem nas duas relações. O próximo exemplo ilustra o uso de UNION.

Consulta 4. Fazer uma lista de todos os números de projeto para aqueles que envolvam um funcionário cujo último nome é ‘Silva’, seja como um trabalhador ou como um gerente do departamento que controla o projeto.

```
C4A:  ( SELECT      DISTINCT Projnumero
          FROM       PROJETO, DEPARTAMENTO,
                      FUNCIONARIO
          WHERE     Dnum=Dnumero AND
                    Cpf_gerente=Cpf
                    AND Unome='Silva' )
        UNION
        ( SELECT      DISTINCT Projnumero
          FROM       PROJETO, TRABALHA_EM,
                      FUNCIONARIO
          WHERE     Projnumero=Pnr AND Fcpf=Cpf
                    AND Unome='Silva' );
```

A primeira consulta SELECT recupera os projetos que envolvem um ‘Silva’ como gerente do de-

¹⁰ Em geral, uma tabela SQL não precisa ter uma chave, embora, na maioria dos casos, exista uma.

¹¹ Em alguns sistemas, a palavra-chave MINUS é usada para a operação de diferença de conjunto, em vez de EXCEPT.

(a)	R	S	(b)	T	(c)	T
	A	A		A		A
	a1	a1		a1		a2
	a2	a2		a1		a3
	a2	a4		a2		
	a3	a5		a2		
				a2		
				a3		
				a4		
				a5		
(d)				T		
				A		
				a1		
				a2		

Figura 4.5

Os resultados das operações de multiconjunto da SQL. (a) Duas tabelas, R(A) e S(A). (b) R(A) UNION ALL S(A). (c) R(A) EXCEPT ALL S(A). (d) R(A) INTERSECT ALL S(A).

partamento que controla o projeto, e a segunda, recupera os projetos que envolvem um ‘Silva’ como um trabalhador no projeto. Observe que, se todos os funcionários tiverem o último nome ‘Silva’, os nomes de projeto envolvendo qualquer um deles seriam recuperados. A aplicação da operação UNION às duas consultas SELECT gera o resultado desejado.

A SQL também possui operações multiconjuntos correspondentes, que são acompanhadas da palavra-chave ALL (UNION ALL, EXCEPT ALL, INTERSECT ALL). Seus resultados são multiconjuntos (duplicatas não são eliminadas). O comportamento dessas operações é ilustrado pelos exemplos da Figura 4.5. Basicamente, cada tupla — seja ela uma duplicata ou não — é considerada uma tupla diferente ao aplicar essas operações.

4.3.5 Combinação de padrão de subcadeias e operadores aritméticos

Nesta seção, discutimos vários outros recursos da SQL. O primeiro recurso permite condições de comparação apenas sobre partes de uma cadeia de caracteres, usando o operador de comparação **LIKE**. Isso pode ser usado para **combinação de padrão** de cadeia. Cadeias parciais são especificadas usando dois caracteres reservados: % substitui um número qualquer de zero ou mais caracteres, e o sublinhado (_) substitui um único caractere. Por exemplo, considere a seguinte consulta.

Consulta 12. Recuperar todos os funcionários cujo endereço esteja em São Paulo, SP.

C12: **SELECT** Pnome, Unome
FROM FUNCIONARIO
WHERE Endereco
LIKE '%SaoPaulo,SP%';

Para recuperar todos os funcionários que nasceram durante a década de 1950, podemos usar a Consulta C12A. Aqui, ‘5’ precisa ser o nono caractere da cadeia (de acordo com nosso formato para data), de modo que usamos o valor ‘_____5_’, com cada sublinhado servindo como um marcador de lugar para um caractere qualquer.

Consulta 12A. Encontrar todos os funcionários que nasceram durante a década de 1950.

C12: **SELECT** Pnome, Unome
FROM FUNCIONARIO
WHERE Datanasc **LIKE** ‘_____5_’;

Se um sublinhado ou % for necessário como um caractere literal na cadeia, este deve ser precedido por um *caractere de escape*, que é especificado após a cadeia usando a palavra-chave ESCAPE. Por exemplo, ‘AB_CD%\EF’ ESCAPE ‘\’ representa a cadeia literal ‘AB_CD%\EF’, pois \ é especificado como o caractere de escape. Qualquer caractere não usado na cadeia pode ser escolhido como caractere de escape. Além disso, precisamos de uma regra para especificar apóstrofos ou aspas simples (‘ ’) se eles tiverem de ser incluídos em uma cadeia, pois são usados para iniciar e terminar cadeias. Se um apóstrofo (‘) for necessário, ele será representado como dois apóstrofos consecutivos (“”), de modo que não será interpretado como o término da cadeia. Observe que a comparação de subcadeia implica que os valores de atributo não sejam valores atômicos (indivisíveis), conforme assumimos no modelo relacional formal (ver Seção 3.1).

Outro recurso permite o uso de aritmética nas consultas. Os operadores aritméticos padrão para adição (+), subtração (-), multiplicação (*) e divisão (/) podem ser aplicados a valores ou atributos numéricos com domínios numéricos. Por exemplo, suponha que queiramos ver o efeito de dar a todos os funcionários que trabalham no projeto ‘ProdutoX’ um aumento de 10 por cento; podemos fazer a Consulta 13 para ver quais seriam seus novos salários. Este exemplo também mostra como podemos renomear um atributo no resultado da consulta usando AS na cláusula SELECT.

Consulta 13. Mostrar os salários resultantes se cada funcionário que trabalha no projeto ‘ProdutoX’ receber um aumento de 10 por cento.

C13: **SELECT** F.Pnome, F.Unome, 1,1 * F.Salario **AS** Aumento_salario
FROM FUNCIONARIO **AS** F, TRABALHA_EM
AS T, PROJETO **AS** P
WHERE F.Cpf=T.Cpf **AND** T.Pnr=P.Projnumero
AND P.Projnome=‘ProdutoX’;

Para os tipos de dados de cadeia, o operador de concatenação `||` pode ser usado em uma consulta para anexar dois valores de cadeia. Para tipos de dados data, hora, timestamp e intervalo, os operadores incluem incremento (+) ou decremento (-) de uma data, hora ou timestamp por um intervalo. Além disso, um valor de intervalo é o resultado da diferença entre dois valores de data, hora ou timestamp. Outro operador de comparação, que pode ser usado por conveniência, é **BETWEEN**, que está ilustrado na Consulta 14.

Consulta 14. Recuperar todos os funcionários no departamento 5 cujo salário esteja entre R\$ 30.000 e R\$ 40.000.

C14: `SELECT *`

```
FROM FUNCIONARIO
WHERE (Salario BETWEEN 30.000 AND
       40.000) AND Dnr = 5;
```

A condição `(Salario BETWEEN 30.000 AND 40.000)` em C14 é equivalente à condição `((Salario >= 30.000) AND (Salario <= 40.000))`.

4.3.6 Ordem dos resultados da consulta

A SQL permite que o usuário ordene as tuplas no resultado de uma consulta pelos valores de um ou mais dos atributos que aparecem, usando a cláusula **ORDER BY**. Isso é ilustrado pela Consulta 15.

Consulta 15. Recuperar uma lista dos funcionários e dos projetos em que estão trabalhando, ordenada por departamento e, dentro de cada departamento, ordenada alfabeticamente pelo sobrenome, depois pelo nome.

C15: `SELECT D.Dnome, F.Unome, F.Pnome,`
`P.Projnome`

```
FROM DEPARTAMENTO D, FUNCIONARIO
F, TRABALHA_EM T, PROJETO P
WHERE D.Dnumero= F.Dnr AND F.Cpf=
T.Fcpf AND T.Pnr= P.Projnumero
ORDER BY D.Dnome, F.Unome, F.Pnome;
```

A ordem padrão está em ordem crescente de valores. Podemos especificar a palavra-chave **DESC** se quisermos ver o resultado em uma ordem decrescente de valores. A palavra-chave **ASC** pode ser usada para especificar a ordem crescente explicitamente. Por exemplo, se quisermos a ordem alfabética decrescente de Dnome e ordem crescente de Unome, Pnome, a cláusula ORDER BY da C15 pode ser escrita como

```
ORDER BY D.Dnome DESC, F.Unome ASC, F.Pnome
ASC
```

4.3.7 Discussão e resumo das consultas de recuperação da SQL básica

Uma *simples* consulta em SQL pode consistir em até quatro cláusulas, mas apenas as duas primeiras — `SELECT` e `FROM` — são obrigatórias. As cláusulas são especificadas na seguinte ordem, com aquelas entre colchetes [...] sendo opcionais:

<code>SELECT</code>	<lista atributos>
<code>FROM</code>	<lista tabelas>
[<code>WHERE</code>]	<condição>]
[<code>ORDER BY</code>]	<lista atributos>];

A cláusula `SELECT` lista os atributos a serem recuperados, e a cláusula `FROM` especifica todas as relações (tabelas) necessárias na consulta simples. A cláusula `WHERE` identifica as condições para selecionar as tuplas dessas relações, incluindo condições de junção, se necessário. `ORDER BY` especifica uma ordem para exibir os resultados de uma consulta. Duas cláusulas adicionais, `GROUP BY` e `HAVING`, serão descritas na Seção 5.1.8.

No Capítulo 5, apresentaremos recursos mais complexos das consultas SQL. Estes incluem os seguintes: consultas aninhadas, que permitem que uma consulta seja incluída como parte de outra consulta; funções de agregação, que são usadas para fornecer resumos da informação nas tabelas; duas cláusulas adicionais (`GROUP BY` e `HAVING`), que podem ser usadas para fornecer mais poder para as funções agregadas; e vários tipos de junções (*joins*) que podem combinar registros de várias tabelas de diferentes maneiras.

4.4 Instruções INSERT, DELETE e UPDATE em SQL

Em SQL, três comandos podem ser usados para modificar o banco de dados: `INSERT`, `DELETE` e `UPDATE`. Discutiremos cada um deles.

4.4.1 O comando `INSERT`

Em sua forma mais simples, `INSERT` é usado para acrescentar uma única tupla a uma relação. Temos de especificar o nome da relação e uma lista de valores para a tupla. Os valores devem ser listados *na mesma ordem* em que os atributos correspondentes foram especificados no comando `CREATE TABLE`. Por exemplo, para acrescentar uma nova tupla à relação `FUNCIONARIO` mostrada na Figura 3.5 e especificada no comando `CREATE TABLE FUNCIONARIO...` da Figura 4.1, podemos usar U1:

U1: INSERT INTO FUNCIONARIO

```
VALUES ('Ricardo', 'K', 'Marini',
'65329865388', '30-12-
1962', 'Rua Itapira, 44,
Santos, SP', 'M', 37.000,
'65329865388', 4 );
```

Uma segunda forma da instrução `INSERT` permite que o usuário especifique nomes de atributo explícitos que correspondem aos valores fornecidos no comando `INSERT`. Isso é útil se uma relação tiver muitos atributos, mas apenas alguns deles recebem valores em uma nova tupla. Porém, os valores precisam incluir todos os atributos com a especificação `NOT NULL` e nenhum valor padrão. Os atributos com `NULL` permitido ou com valores `DEFAULT` são aqueles que podem ser *omitidos*. Por exemplo, para inserir uma tupla para um novo `FUNCIONARIO` do qual conhecemos apenas os atributos `Pname`, `Uname`, `Dnr` e `Cpf`, podemos usar U1A:

U1A: INSERT INTO FUNCIONARIO (Pname,

`Uname, Dnr, Cpf)`

```
VALUES ('Ricardo', 'Marini', 4,
'65329865388');
```

Os atributos não especificados em U1A são definidos como seu valor `DEFAULT` ou `NULL`, e os valores são listados na mesma ordem que os *atributos são listados no próprio comando INSERT*. Também é possível inserir em uma relação *múltiplas tuplas* separadas por vírgulas em um único comando `INSERT`. Os valores de atributo que formam *cada tupla* ficam entre parênteses.

Um SGBD que implementa totalmente a SQL deve aceitar e impor todas as restrições de integridade que podem ser especificadas na DDL. Por exemplo, se emitirmos o comando em U2 sobre o banco de dados mostrado na Figura 3.6, o SGBD deve *rejeitar* a operação, pois não existe uma tupla `DEPARTAMENTO` no banco de dados com `Dnumero = 2`. De modo semelhante, U2A seria *rejeitado* porque nenhum valor de `Cpf` é fornecido e essa é a chave primária, que não pode ser `NULL`.

U2: INSERT INTO FUNCIONARIO (Pname,

`Uname, Cpf, Dnr)`

```
VALUES ('Roberto', 'Gomes',
'98076054011', 2);
```

(U2 é rejeitado se a verificação da integridade referencial for oferecida pelo SGBD.)

U2A: INSERT INTO FUNCIONARIO (Pname,

`Uname, Dnr)`

```
VALUES ('Roberto', 'Gomes', 5);
```

(U2 é rejeitado se a verificação de `NOT NULL` for oferecida pelo SGBD.)

Uma variação do comando `INSERT` inclui várias tuplas em uma relação em conjunto com a criação da relação e sua carga com o *resultado de uma consulta*. Por exemplo, para criar uma tabela temporária que possui o sobrenome do funcionário, o nome do projeto e as horas por semana para cada funcionário que trabalha em um projeto, podemos escrever as instruções em U3A e U3B:

U3A: CREATE TABLE TRABALHA_EM_INFO

```
( Func_nome    VARCHAR(15),
Proj_nome     VARCHAR(15),
Horas_semanal DECIMAL(3,1) );
```

U3B: INSERT INTO TRABALHA_EM_INFO

```
( Func_nome, Proj_nome,
Horas_por_semana )
SELECT F.Uname, P.Projnome,
T.Horas
FROM PROJETO P, TRABALHA_EM T, FUNCIONARIO F
WHERE P.Projnumero=T.Pnr AND
T.Cpf=F.Cpf;
```

Uma tabela `TRABALHA_EM_INFO` é criada por U3A e é carregada com a informação da junção recuperada do banco de dados pela consulta em U3B. Agora, podemos consultar `TRABALHA_EM_INFO` como faríamos com qualquer outra relação; quando não precisarmos mais dela, poderemos removê-la usando o comando `DROP TABLE` (ver Capítulo 5). Observe que a tabela `TRABALHA_EM_INFO` pode não estar atualizada; ou seja, se atualizarmos qualquer uma das relações `PROJETO`, `TRABALHA_EM` ou `FUNCIONARIO` depois de emitir U3B, a informação em `TRABALHA_EM_INFO` pode ficar desatualizada. Temos de criar uma visão, ou view (ver Capítulo 5), para manter essa tabela atualizada.

4.4.2 O comando DELETE

O comando `DELETE` remove tuplas de uma relação. Ele inclui uma cláusula `WHERE`, semelhante a que é usada em uma consulta SQL, para selecionar as tuplas a serem excluídas. As tuplas são explicitamente excluídas de apenas uma tabela por vez. No entanto, a exclusão pode se propagar para as tuplas

em outras relações, se *ações de disparo referencial* forem especificadas nas restrições de integridade referencial da DDL (ver Seção 4.2.2).¹² Dependendo do número de tuplas selecionadas pela condição na cláusula WHERE, zero, uma ou várias tuplas podem ser excluídas por um único comando DELETE. Uma cláusula WHERE inexistente especifica que todas as tuplas na relação deverão ser excluídas; porém, a tabela permanece no banco de dados como uma tabela vazia. Temos de usar o comando DROP TABLE para remover a definição da tabela (ver Capítulo 5). Os comandos DELETE em U4A a U4D, se aplicados de maneira independente ao banco de dados da Figura 3.6, excluirão zero, uma, quatro e todas as tuplas, respectivamente, da relação FUNCIONARIO:

U4A:	DELETE FROM	FUNCIONARIO
	WHERE	Uname='Braga';
U4B:	DELETE FROM	FUNCIONARIO
	WHERE	Cpf='12345678966';
U4C:	DELETE FROM	FUNCIONARIO
	WHERE	Dnr=5;
U4D:	DELETE FROM	FUNCIONARIO;

4.4.3 O comando UPDATE

O comando **UPDATE** é usado para modificar valores de atributo de uma ou mais tuplas selecionadas. Assim como no comando DELETE, uma cláusula WHERE no comando UPDATE seleciona as tuplas a serem modificadas em uma única relação. No entanto, a atualização de uma chave primária pode ser propagada para os valores de chave estrangeira das tuplas em outras relações se tal *ação de disparo referencial* for especificada nas restrições de integridade referencial da DDL (ver Seção 4.2.2). Uma cláusula **SET** adicional no comando UPDATE especifica os atributos a serem modificados e seus novos valores. Por exemplo, para alterar o local e número de departamento que controla o número de projeto 10 para ‘Santo André’ e 5, respectivamente, usamos U5:

U5:	UPDATE	PROJETO
	SET	Projlocal = 'Santo André', Dnum = 5
	WHERE	Projnumero=10;

Várias tuplas podem ser modificadas com um único comando UPDATE. Um exemplo é dar a todos

os funcionários no departamento ‘Pesquisa’ um aumento de 10 por cento no salário, como mostra U6. Nesta solicitação, o valor de Salario modificado depende do valor de Salario em cada tupla, de modo que duas referências ao atributo Salario são necessárias. Na cláusula SET, a referência ao atributo Salario à direita refere-se ao antigo valor de Salario, *antes da modificação*, e aquele à esquerda refere-se ao novo valor de Salario, *após a modificação*:

U6:	UPDATE	FUNCIONARIO
	SET	Salario = Salario * 1,1
	WHERE	Dnr = 5;

Também é possível especificar NULL ou DEFAULT como o novo valor do atributo. Observe que cada comando UPDATE refere-se explicitamente a apenas uma única relação. Para modificar várias relações, precisamos emitir vários comandos UPDATE.

4.5 Recursos adicionais da SQL

A SQL possui uma série de recursos adicionais que não descrevemos neste capítulo, mas que discutiremos em outras partes do livro. São eles:

- No Capítulo 5, que é uma continuação deste capítulo, apresentaremos os seguintes recursos da SQL: diversas técnicas para especificar consultas de recuperação complexas, incluindo consultas aninhadas, funções de agregação, agrupamento, tabelas com junções (*join*), junções externas (*outer joins*) e consultas recursivas; visões (*views*), gatilhos (*triggers*) e asserções (*assertions*) da SQL; e comandos para modificação de esquema.
- A linguagem SQL possui diversas técnicas para escrever programas em várias linguagens de programação, que incluem instruções SQL para acessar um ou mais bancos de dados. Estas incluem SQL embutida (e dinâmica), SQL/CLI (Call Level Interface) e seu predecessor ODBC (Open Data Base Connectivity) e SQL/PSM (Persistent Stored Modules). Discutiremos essas técnicas no Capítulo 13. Também discutiremos como acessar bancos de dados SQL por meio da linguagem de programação Java usando JDBC e SQLJ.
- Cada SGBDR comercial terá, além dos comandos SQL, um conjunto de comandos para especificar parâmetros de projeto do

¹² Outras ações podem ser aplicadas automaticamente por meio de disparos (ver Seção 26.1) e outros mecanismos.

banco de dados físico, estruturas de arquivo para relações e caminhos de acesso, como índices. Chamamos esses comandos de *linguagem de definição de armazenamento (SDL)* no Capítulo 2. As primeiras versões da SQL tinham comandos para **criar índices**, mas estes foram removidos da linguagem porque não estavam no nível de esquema conceitual. Muitos sistemas ainda têm comandos CREATE INDEX.

- A SQL possui comandos de controle de transação. Estes são usados para especificar unidades de processamento de banco de dados para fins de controle de concorrência e recuperação. Discutiremos esses comandos no Capítulo 21, depois de discutirmos o conceito de transações com mais detalhes.
- A SQL possui construções da linguagem para especificar a *concessão* e *revogação* de privilégios aos usuários. Os privilégios normalmente correspondem ao direito de usar certos comandos SQL para acessar determinadas relações. Cada relação recebe um owner (proprietário), e este ou o DBA pode conceder a usuários selecionados o privilégio de usar uma instrução SQL — como SELECT, INSERT, DELETE ou UPDATE — para acessar a relação. Além disso, o DBA pode conceder os privilégios para criar esquemas, tabelas ou views a certos usuários. Esses comandos SQL — chamados de **GRANT** e **REVOKE** — serão discutidos no Capítulo 24, onde falaremos sobre segurança e autorização no banco de dados.
- A SQL possui construções de linguagem para a criação de triggers. Estas geralmente são conhecidas como técnicas de **banco de dados ativo**, pois especificam ações que são disparadas automaticamente por eventos, como atualizações no banco de dados. Discutiremos esses recursos na Seção 26.1, na qual abordaremos os conceitos de banco de dados ativo.
- A SQL incorporou muitos recursos dos modelos orientados a objeto para ter capacidades mais poderosas, levando a sistemas relacionais avançados, conhecidos como **objeto-relacional**. Capacidades como criar atributos complexos (também chamadas re-

lações aninhadas), especificar tipos de dados abstratos (chamados UDTs ou tipos definidos pelo usuário) para atributos e tabelas, criar **identificadores de objeto** para referenciar tuplas e especificar operações sobre tipos serão discutidas no Capítulo 11.

- SQL e bancos de dados relacionais podem interagir com novas tecnologias, como XML (ver Capítulo 12) e OLAP (Capítulo 29).

Resumo

Neste capítulo, apresentamos a linguagem de banco de dados SQL. Essa linguagem e suas variações têm sido implementadas como interfaces para muitos SGBDs relacionais comerciais, incluindo Oracle e Rdb, da Oracle;¹³ DB2, Informix Dynamic Server e SQL/DS, da IBM; SQL Server e Access, da Microsoft; e INGRES. Alguns sistemas de código aberto também fornecem SQL, como MySQL e PostgreSQL. A versão original da SQL foi implementada no SGBD experimental chamado SYSTEM R, que foi desenvolvido na IBM Research. A SQL foi projetada para ser uma linguagem abrangente, que inclui instruções para definição de dados, consultas, atualizações, especificação de restrição e definição de view. Discutimos os seguintes recursos da SQL neste capítulo: os comandos de definição de dados para criar tabelas, comandos para especificação de restrição, consultas de recuperação simples e comandos de atualização de banco de dados. No próximo capítulo, apresentaremos os seguintes recursos da SQL: consultas de recuperação complexas; views; triggers e assertions; e comandos de modificação de esquema.

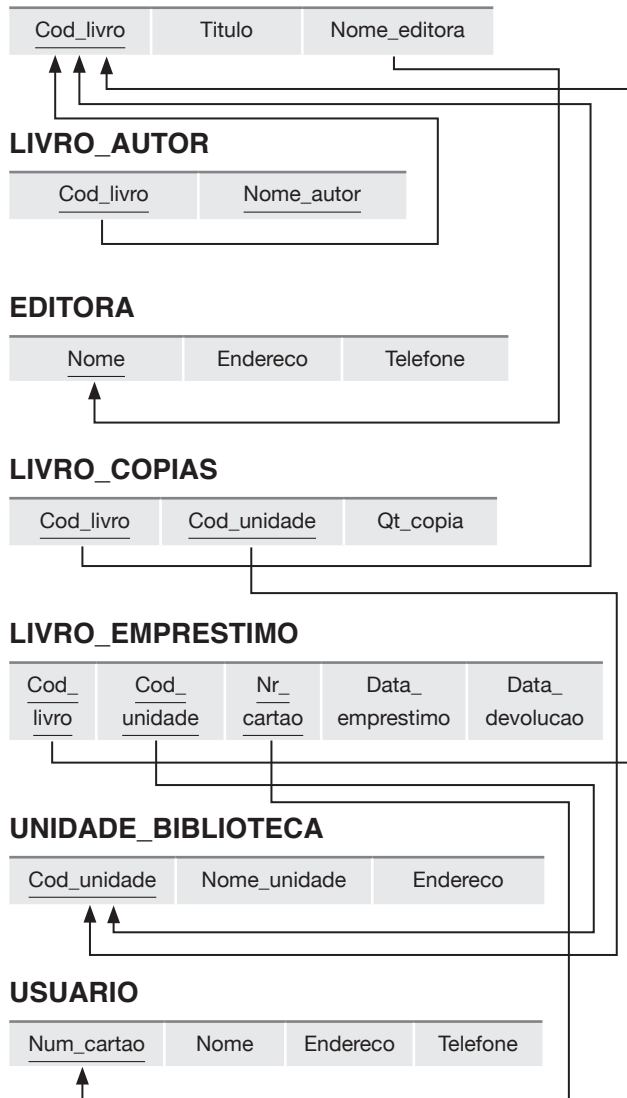
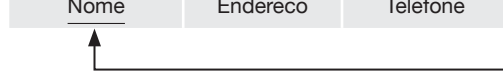
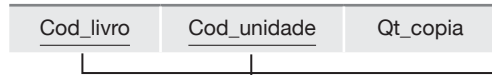
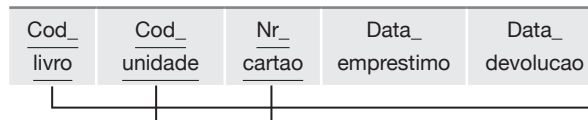
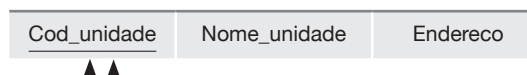
Perguntas de revisão

- 4.1. Como as relações (tabelas) em SQL diferem das relações definidas formalmente no Capítulo 3? Discuta as outras diferenças na terminologia. Por que a SQL permite tuplas duplicadas em uma tabela ou em um resultado de consulta?
- 4.2. Liste os tipos de dados que são permitidos para atributos SQL.
- 4.3. Como a SQL permite a implementação das restrições de integridade de entidade e de integridade referencial descritas no Capítulo 3? E as ações de disparo referencial?
- 4.4. Descreva as quatro cláusulas na sintaxe de uma consulta de recuperação SQL simples. Mostre que tipo de construções pode ser especificado em cada uma das cláusulas. Quais são obrigatórias e quais são opcionais?

¹³ O Rdb foi produzido originalmente pela Digital Equipment Corporation. Ele foi comprado da Digital pela Oracle em 1994, e está recebendo suporte e sendo melhorado.

Exercícios

- 4.5.** Considere o banco de dados mostrado na Figura 1.2, cujo esquema aparece na Figura 2.1. Quais são as restrições de integridade referencial que devem ser mantidas no esquema? Escreva instruções DDL da SQL apropriadas para definir o banco de dados.
- 4.6.** Repita o Exercício 4.5, mas use o esquema de banco de dados COMPANHIA AEREA da Figura 3.8.
- 4.7.** Considere o esquema de banco de dados relacional BIBLIOTECA mostrado na Figura 4.6. Escolha a ação apropriada (rejeitar, propagar, SET NULL, SET DEFAULT) para cada restrição de integridade referencial, tanto para a *exclusão* de uma tupla referenciada quanto para a *atualização* de um valor de atributo de chave primária em uma tupla referenciada. Justifique suas escolhas.
- 4.8.** Escreva as instruções DDL da SQL apropriadas para declarar o esquema de banco de dados relacional BIBLIOTECA da Figura 4.6. Especifique as chaves e ações de disparo referencial.
- 4.9.** Como as restrições de chave e chave estrangeira podem ser impostas pelo SGBD? A técnica de imposição que você sugere é difícil de implementar? As verificações de restrição podem ser executadas de modo eficiente quando as atualizações são aplicadas ao banco de dados?
- 4.10.** Especifique as seguintes consultas em SQL sobre o esquema de banco de dados relacional EMPRESA mostrado na Figura 3.5. Mostre o resultado de cada consulta se ela for aplicada ao banco de dados EMPRESA na Figura 3.6.
- Recupere os nomes de todos os funcionários no departamento 5 que trabalham mais de 10 horas por semana no projeto ProdutoX.
 - Liste os nomes de todos os funcionários que possuem um dependente com o mesmo primeiro nome que seu próprio.
 - Ache os nomes de todos os funcionários que são supervisionados diretamente por ‘Fernando Wong’.
- 4.11.** Especifique as atualizações do Exercício 3.11 usando comandos de atualização da SQL.
- 4.12.** Especifique as consultas a seguir em SQL no esquema de banco de dados da Figura 1.2.
- Recupere os nomes de todos os alunos sênior se formando em ‘CC’ (Ciência da computação).
 - Recupere os nomes de todas as disciplinas lecionadas pelo Professor Kleber em 2007 e 2008.
 - Para cada matéria lecionada pelo Professor Kleber, recupere o número da disciplina, semestre, ano e número de alunos que realizaram a matéria.
 - Recupere o nome e o histórico de cada aluno sênior (*Tipo_aluno* = 4) formando em CC. Um histórico inclui nome da disciplina, número da disciplina, crédito, semestre, ano e nota para cada disciplina concluída pelo aluno.
- 4.13.** Escreva instruções de atualização SQL para realizar ações sobre o esquema de banco de dados mostrado na Figura 1.2.
- Inserir um novo aluno <‘Alves’, 25, 1, ‘MAT’>, no banco de dados.
 - Alterar a turma do aluno ‘Silva’ para 2.
 - Inserir uma nova disciplina, <‘Engenharia do conhecimento’, ‘CC4390’, 3, ‘CC’>.
 - Excluir o registro para o aluno cujo nome é ‘Silva’ e cujo número de aluno é 17.

LIVRO**EDITORA****LIVRO_COPIAS****LIVRO_EMPRESTIMO****UNIDADE_BIBLIOTECA****USUARIO****Figura 4.6**

Um esquema de banco de dados relacional para um banco de dados BIBLIOTECA.

- 4.14.** Crie um esquema de banco de dados relacional para uma aplicação de banco de dados a sua escolha.
- Declare suas relações, usando a DDL da SQL.
 - Especifique algumas consultas em SQL que sejam necessárias para sua aplicação de banco de dados.
 - Com base em seu uso esperado do banco de dados, escolha alguns atributos que deverão ter índices específicos.
 - Implemente seu banco de dados, se você tiver um SGBD que suporta SQL.
- 4.15.** Considere que a restrição CHESUPERFUNC da tabela FUNCIONARIO, conforme especificado na Figura 4.2, seja mudada para:

```

CONSTRAINT CHESUPERFUNC
REFERENCES FUNCIONARIO(Cpf)
ON DELETE CASCADE ON
UPDATE CASCADE,
FOREIGN KEY (Cpf_supervisor)

```

Responda às seguintes questões:

- O que acontece quando o comando a seguir é executado no estado de banco de dados mostrado na Figura 3.6?
- DELETE FUNCIONARIO WHERE Unome = 'Brito'**
- É melhor usar CASCADE ou SET NULL no caso da restrição ON DELETE de CHESUPERFUNC?
- 4.16.** Escreva instruções SQL para criar uma tabela FUNCIONARIO_BACKUP para fazer o backup da tabela FUNCIONARIO mostrada na Figura 3.6.

Bibliografia selecionada

A linguagem SQL, originalmente chamada SEQUEL, foi baseada na linguagem SQUARE (Specifying Queries as Relational Expressions), descrita por Boyce et al. (1975). A sintaxe da SQUARE foi modificada para a SEQUEL (Chamberlin e Boyce, 1974) e depois para SEQUEL 2 (Chamberlin et al., 1976), na qual a SQL é baseada. A implementação original da SEQUEL foi feita na IBM Research, em San Jose, Califórnia. Mostraremos outras referências aos vários aspectos da SQL ao final do Capítulo 5.

Mais SQL: Consultas complexas, triggers, views e modificação de esquema

Este capítulo descreve recursos mais avançados da linguagem SQL padrão para bancos de dados relacionais. Começamos na Seção 5.1 apresentando recursos mais complexos das consultas de recuperação SQL, como consultas aninhadas, tabelas com junções, junções externas, funções de agregação e agrupamento. Na Seção 5.2, descrevemos o comando CREATE ASSERTION, que permite a especificação de restrições mais gerais sobre o banco de dados. Também apresentamos o conceito de triggers (gatilhos) e o comando CREATE TRIGGER, que será descrito com mais detalhes na Seção 26.1, quando mostraremos os princípios dos bancos de dados ativos. Depois, na Seção 5.3, descrevemos a facilidade da SQL para definir views (visões) no banco de dados. As views também são chamadas de *tabelas virtuais* ou *derivadas*, pois apresentam ao usuário o que parecem ser tabelas; porém, a informação nessas tabelas é derivada de tabelas previamente definidas. A Seção 5.4 apresenta o comando SQL ALTER TABLE, que é usado para modificar as tabelas e restrições do banco de dados. No final há um resumo do capítulo.

Este capítulo é uma continuação do Capítulo 4. O leitor poderá pular partes deste capítulo se desejar uma introdução menos detalhada à linguagem SQL.

5.1 Consultas de recuperação SQL mais complexas

Na Seção 4.3, descrevemos alguns tipos básicos de consultas de recuperação em SQL. Por causa da generalidade e do poder expressivo da linguagem, existem muitos outros recursos adicionais que permitem que os usuários especifiquem recuperações mais

complexas do banco de dados. Discutiremos vários desses recursos nesta seção.

5.1.1 Comparações envolvendo NULL e lógica de três valores

A SQL tem diversas regras para lidar com valores NULL. Lembre-se, da Seção 3.1.2, que NULL é usado para representar um valor que está faltando, mas que em geral tem uma de três interpretações diferentes — valor *desconhecido* (existe, mas não é conhecido), valor *não disponível* (existe, mas é propositadamente retido) ou valor *não aplicável* (o atributo é indefinido para essa tupla). Considere os seguintes exemplos para ilustrar cada um dos significados de NULL.

1. **Valor desconhecido.** A data de nascimento de uma pessoa não é conhecida, e por isso é representada por NULL no banco de dados.
2. **Valor indisponível ou retido.** Uma pessoa tem um telefone residencial, mas não deseja que ele seja listado, por isso ele é retido e representado como NULL no banco de dados.
3. **Atributo não aplicável.** Um atributo Conjugue seria NULL para uma pessoa que não fosse casada, pois ele não se aplica a essa pessoa.

Normalmente, não é possível determinar qual dos significados é intencionado; por exemplo, um NULL para o telefone residencial de uma pessoa pode ter qualquer um dos três significados. Logo, a SQL não distingue entre os diferentes significados de NULL.

Em geral, cada valor NULL individual é considerado diferente de qualquer outro valor NULL nos diversos registros do banco de dados. Quando um

NULL está envolvido em uma operação de comparação, o resultado é considerado UNKNOWN, ou desconhecido (e pode ser TRUE ou FALSE). Assim, a SQL usa uma lógica de três valores com os valores TRUE, FALSE e UNKNOWN em vez da lógica de dois valores (booleana) padrão, com os valores TRUE e FALSE. Portanto, é necessário definir os resultados (ou valores verdadeiros) das expressões lógicas de três valores quando os conectivos lógicos AND, OR e NOT forem usados. A Tabela 5.1 mostra os valores resultantes.

Nas Tabelas 5.1(a) e 5.1(b), as linhas e colunas representam os valores dos resultados das condições de comparação, que normalmente apareceriam na cláusula WHERE de uma consulta SQL. Cada resultado de expressão teria um valor TRUE, FALSE ou UNKNOWN. O resultado da combinação de dois valores usando o conectivo lógico AND é mostrado pelas entradas na Tabela 5.1(a). A Tabela 5.1(b) mostra o resultado do uso do conectivo lógico OR. Por exemplo, o resultado de (FALSE AND UNKNOWN) é FALSE, ao passo que o resultado de (FALSE OR UNKNOWN) é UNKNOWN. A Tabela 5.1(c) mostra o resultado da operação lógica NOT. Observe que, na lógica booleana padrão, somente valores TRUE e FALSE são permitidos; não existe um valor UNKNOWN.

Nas consultas seleção-projeção-junção, a regra geral é que somente as combinações de tuplas que avaliam a expressão lógica na cláusula WHERE da consulta como TRUE são selecionadas. As comi-

nações de tupla que são avaliadas como FALSE ou UNKNOWN não são selecionadas. Porém, existem exceções a essa regra para certas operações, como junções externas (*outer joins*), conforme veremos na Seção 5.1.6.

A SQL permite consultas que verificam se o valor de um atributo é **NULL**. Em vez de usar = ou <> para comparar o valor de um atributo com NULL, a SQL usa os operadores de comparação **IS** ou **IS NOT**. Isso porque ela considera cada valor NULL sendo distinto de cada outro valor NULL, de modo que a comparação de igualdade não é apropriada. Acontece que, quando uma condição de junção é especificada, as tuplas com valores NULL para os atributos de junção não são incluídas no resultado (a menos que seja uma OUTER JOIN; ver Seção 5.1.6). A Consulta 18 ilustra isso.

Consulta 18. Recuperar os nomes de todos os funcionários que não possuem supervisores.

```
C18:   SELECT Pnome, Unome
        FROM FUNCIONARIO
       WHERE Cpf_supervisor IS NULL;
```

5.1.2 Consultas aninhadas, tuplas e comparações de conjunto/multiconjunto

Algumas consultas precisam que os valores existentes no banco de dados sejam buscados e depois usados em uma condição de comparação. Essas consultas podem ser formuladas convenientemente usando **consultas aninhadas**, que são blocos select-from-where completos dentro da cláusula WHERE de outra consulta. Essa outra consulta é chamada de **consulta externa**. A Consulta 4 é formulada em C4 sem uma consulta aninhada, mas pode ser reformulada para usar consultas aninhadas, como mostramos em C4A. A C4A introduz o operador de comparação **IN**, que compara um valor v com um conjunto (ou multiconjunto) de valores V e avalia como **TRUE** se v for um dos elementos em V .

A primeira consulta aninhada seleciona os números dos projetos que possuem um funcionário com sobrenome ‘Silva’ envolvido como gerente, enquanto a segunda consulta aninhada seleciona os números dos projetos que possuem um funcionário com o sobrenome ‘Silva’ envolvido como trabalhador. Na consulta externa, usamos o conectivo lógico **OR** para recuperar uma tupla PROJETO se o valor de PROJ-NUMERO dessa tupla estiver no resultado de qualquer uma das consultas aninhadas.

Tabela 5.1

Conectivos lógicos na lógica de três valores.

(a) AND	TRUE	FALSE	UNKNOWN
TRUE	TRUE	FALSE	UNKNOWN
FALSE	FALSE	FALSE	FALSE
UNKNOWN	UNKNOWN	FALSE	UNKNOWN

(b) OR	TRUE	FALSE	UNKNOWN
TRUE	TRUE	TRUE	TRUE
FALSE	TRUE	FALSE	UNKNOWN
UNKNOWN	TRUE	UNKNOWN	UNKNOWN

(c) NOT			
TRUE	FALSE		
FALSE	TRUE		
UNKNOWN	UNKNOWN		

```
C4A: SELECT DISTINCT Projnumero
FROM PROJETO
WHERE Projnumero IN
  (SELECT Projnumero
   FROM PROJETO,
    DEPARTAMENTO,
    FUNCIONARIO
    Dnum=Dnumero AND
   WHERE Cpf_gerente=Cpf
         AND Uname='Silva' )
OR Projnumero IN
  (SELECT Pnr
   FROM TRABALHA_EM,
    FUNCIONARIO
   WHERE Fcpf=Cpf AND
         Uname='Silva' );
```

Se uma consulta aninhada retornar um único atributo e uma única tupla, o resultado da consulta será um único valor (escalar). Nesses casos, é permitido usar = em vez de IN para o operador de comparação. Em geral, a consulta aninhada retornará uma **tabela** (relação), que é um conjunto ou multiconjunto de tuplas.

A SQL permite o uso de **tuplas** de valores em comparações, colocando-os entre parênteses. Para ilustrar isso, considere a seguinte consulta:

```
SELECT DISTINCT Fcpf
FROM TRABALHA_EM
WHERE (Pnr, Horas) IN (SELECT Pnr, Horas
                           FROM TRABALHA_EM
                           WHERE Fcpf='12345678966' );
```

Essa consulta selecionará os Fcpfs de todos os funcionários que trabalham na mesma combinação (projeto, horas) em algum projeto que o funcionário 'João Silva' (cujo Cpf = '12345678966') trabalha. Neste exemplo, o operador IN compara a subtupla de valores entre parênteses (Pnr, Horas) dentro de cada tupla em TRABALHA_EM com o conjunto de tuplas com tipos compatíveis produzidas pela consulta aninhada.

Além do operador IN, diversos outros operadores de comparação podem ser usados para comparar um único valor v (em geral, um nome de atributo) com um conjunto ou multiconjunto V (tipicamente, uma consulta aninhada). O operador = ANY (ou = SOME) retorna TRUE se o valor v for igual a *algum valor* no conjunto V e, portanto, é equivalente a IN. As duas palavras-chave ANY e SOME possuem o mesmo efeito. Outros operadores que podem ser combinados com ANY (ou SOME) incluem >, >=, <, <= e <>. A palavra-chave ALL também pode ser combinada com

cada um desses operadores. Por exemplo, a condição de comparação ($v > \text{ALL } V$) retorna TRUE se o valor v é maior do que *todos* os valores no conjunto (ou multiconjunto) V . Um exemplo é a consulta a seguir, que retorna os nomes dos funcionários cujo salário é maior do que o salário de todos os funcionários no departamento 5:

```
SELECT Uname, Pname
FROM FUNCIONARIO
WHERE Salario > ALL (SELECT Salario
                           FROM FUNCIONARIO
                           WHERE Dnr=5);
```

Observe que essa consulta também pode ser especificada usando a função de agregação MAX (ver Seção 5.1.7).

Em geral, podemos ter vários níveis de consultas aninhadas. Podemos mais uma vez lidar com a possível ambiguidade entre nomes de atributo se existirem atributos com o mesmo nome — um em uma relação na cláusula FROM da *consulta exterior* e outro em uma relação na cláusula FROM da *consulta aninhada*. A regra é que uma referência a um *atributo não qualificado* refere-se à relação declarada na *consulta aninhada mais interna*. Por exemplo, nas cláusulas SELECT e WHERE da primeira consulta aninhada de C4A, uma referência a qualquer atributo não qualificado da relação PROJETO refere-se à relação PROJETO especificada na cláusula FROM da consulta aninhada. Para se referir a um atributo da relação PROJETO especificada na consulta externa, especificamos e nos referimos a um *apelido* (variável de tupla) para essa relação. Essas regras são semelhantes às regras de escopo para variáveis de programa na maioria das linguagens de programação que permitem procedimentos e funções aninhadas. Para ilustrar a ambiguidade em potencial dos nomes de atributo nas consultas aninhadas, considere a Consulta 16.

Consulta 16. Recuperar o nome de cada funcionário que tem um dependente com o mesmo nome e com o mesmo sexo do funcionário.

```
C16: SELECT F.Pname, F.Uname
FROM FUNCIONARIO AS F
WHERE F.Cpf IN (SELECT D.Fcpf
                           DEPENDENTE
                           FROM AS D
                           WHERE F.Pname=
                                 D.Nome_
                                 dependente
                                 AND
                                 F.Sexo=
                                 D.Sexo );
```

Na consulta aninhada de C16, temos de qualificar F.Sexo porque se refere ao atributo Sexo de FUNCIONARIO da consulta externa, e DEPENDENTE também tem um atributo chamado Sexo. Se houvesse quaisquer referências não qualificadas a Sexo na consulta aninhada, elas se refeririam ao atributo Sexo de DEPENDENTF. No entanto, não *teríamos de* qualificar os atributos Pnome e Cpf de FUNCIONARIO se eles aparecessem na consulta aninhada, pois a relação DEPENDENTE não tem atributos chamados Pnome e Cpf, de modo que não existe ambiguidade.

É aconselhável criar variáveis de tupla (*apelidos*) para *todas as tabelas referenciadas em uma consulta SQL*, para evitar erros e ambiguidades em potencial, conforme ilustrado em C16.

5.1.3 Consultas aninhadas correlacionadas

Sempre que uma condição na cláusula WHERE de uma consulta aninhada referencia algum atributo de uma relação declarada na consulta externa, as duas consultas são consideradas **correlacionadas**. Podemos entender melhor uma consulta correlacionada ao considerar que a *consulta aninhada é avaliada uma vez para cada tupla (ou combinação de tuplas) na consulta externa*. Por exemplo, podemos pensar em C16 da seguinte forma: para *cada* tupla FUNCIONARIO, avalie a consulta aninhada, que recupera os valores de Fcpf para todas as tuplas de DEPENDENTE com o mesmo sexo e nome da tupla em FUNCIONARIO; se o valor de Cpf da tupla FUNCIONARIO estiver no resultado da consulta aninhada, então selecione essa tupla FUNCIONARIO.

Em geral, uma consulta escrita com blocos aninhados select-from-where e usando os operadores de comparação = ou IN *sempre* pode ser expressa como uma única consulta em bloco. Por exemplo, C16 pode ser escrito como em C16A:

```
C16A:SELECT F.Pnome, F.Unome
      FROM FUNCIONARIO AS F,
            DEPENDENTE AS D
     WHERE F.Cpf=D.Fcpf AND F.Sexo=D.Sexo
          AND F.Pname=D.Nome_dependente;
```

5.1.4 As funções EXISTS e UNIQUE em SQL

A função EXISTS em SQL é usada para verificar se o resultado de uma consulta aninhada correlacionada é *vazio* (não contém tuplas) ou não. O resultado de EXISTS é um valor booleano **TRUE** se o resultado da consulta aninhada tiver pelo menos uma tupla, ou **FALSE**, se o resultado da consulta aninhada não

tiver tuplas. Ilustramos o uso de EXISTS — e NOT EXISTS — com alguns exemplos. Primeiro, formulamos a Consulta 16 de uma forma alternativa, que usa EXISTS, como em C16B:

```
C16B:SELECT F.Pname, F.Unome
      FROM FUNCIONARIO AS F
     WHERE EXISTS
           ( SELECT *
             FROM DEPENDENTE
               AS D
            WHERE F.Cpf=D.Fcpf
                  AND F.Sexo=
                    D.Sexo
                  AND F.Pname=
                    D.Nome_
                    dependente);
```

EXISTS e NOT EXISTS costumam ser usados em conjunto com uma consulta aninhada correlacionada. Em C16B, a consulta aninhada referencia os atributos Cpf, Pname e Sexo da relação FUNCIONARIO da consulta externa. Podemos pensar em C16B da seguinte forma: para cada tupla FUNCIONARIO, avale a consulta aninhada, que recupera todas as tuplas DEPENDENTE com os mesmos Fcpf, Sexo e Nome_dependente que a tupla FUNCIONARIO; se houver pelo menos uma tupla EXISTS no resultado da consulta aninhada, então selecionar a tupla FUNCIONARIO. Em geral, EXISTS(C) retorna **TRUE** se existe *pelo menos uma tupla* no resultado da consulta aninhada C, e retorna **FALSE** em caso contrário. Por sua vez, NOT EXISTS(C) retorna **TRUE** se *não houver tuplas* no resultado da consulta aninhada C, e retorna **FALSE** caso contrário. Em seguida, ilustramos o uso de NOT EXISTS.

Consulta 6. Recuperar os nomes de funcionários que não possuem dependentes.

```
C6: SELECT Pname, Unome
      FROM FUNCIONARIO
     WHERE NOT EXISTS ( SELECT*
                           FROM DEPENDENTE
                          WHERE Cpf=Fcpf );
```

Em C6, a consulta aninhada correlacionada recupera todas as tuplas de DEPENDENTE relacionadas a uma tupla FUNCIONARIO em particular. Se *não existir nenhuma*, a tupla FUNCIONARIO é selecionada, porque a condição da cláusula WHERE será avaliada como **TRUE** nesse caso. Podemos explicar C6 da seguinte forma: para *cada* tupla FUNCIONARIO, a

consulta aninhada correlacionada seleciona todas as tuplas DEPENDENTE cujo valor de Fcpf combina com o Cpf de FUNCIONARIO; se o resultado for vazio, nenhum dependente estará relacionado ao funcionário, de modo que selecionamos essa tupla FUNCIONARIO e recuperamos seu Pnome e Uname.

Consulta 7. Listar os nomes dos gerentes que possuem pelo menos um dependente.

```
C7: SELECT Pnome, Uname
      FROM FUNCIONARIO
     WHERE EXISTS ( SELECT *
                      FROM DEPENDENTE
                     WHERE Cpf=Fcpf )
        AND
     EXISTS ( SELECT *
                      FROM DEPARTAMENTO
                     WHERE Cpf=Cpf_gerente );
```

Uma maneira de escrever essa consulta é mostrada em C7, onde especificamos duas consultas aninhadas correlacionadas; a primeira seleciona todas as tuplas de DEPENDENTE relacionadas a um FUNCIONARIO, e a segunda seleciona todas as tuplas de DEPARTAMENTO gerenciadas pelo FUNCIONARIO. Se pelo menos uma da primeira e pelo menos uma da segunda existir, selecionamos a tupla FUNCIONARIO. Você consegue reescrever essa consulta usando apenas uma única consulta aninhada ou nenhuma consulta aninhada?

A consulta C3, *recuperar o nome de cada funcionário que trabalha em todos os projetos controlados pelo departamento número 5*, pode ser escrita usando EXISTS e NOT EXISTS nos sistemas SQL. Mostramos duas maneiras de especificar essa consulta C3 em SQL como C3A e C3B. Este é um exemplo de certos tipos de consultas que exigem *quantificação universal*, conforme discutiremos na Seção 6.6.7. Um modo de escrever essa consulta é usar a construção (S2 EXCEPT S1), conforme explicaremos a seguir, e verificar se o resultado é vazio.¹ Essa opção aparece como C3A.

```
C3A: SELECT Pnome, Uname
      FROM FUNCIONARIO
     WHERE NOT EXISTS ( (
          SELECT Projnumero
            FROM PROJETO
           WHERE Dnum=5)
      EXCEPT
      ( SELECT Pnr
          FROM TRABALHA_EM
         WHERE Cpf=Fcpf ));
```

Em C3A, a primeira subconsulta (que não está correlacionada à consulta externa) seleciona todos os

projetos controlados pelo departamento 5, e a segunda subconsulta (que está correlacionada) seleciona todos os projetos em que o funcionário em particular trabalha. Se a diferença de conjunto do resultado da primeira subconsulta menos (SUBTRAÇÃO) (EXCEPT) o resultado da segunda subconsulta for vazio, isso significa que o funcionário trabalha em todos os projetos e, portanto, é selecionado.

A segunda opção aparece como C3B. Observe que precisamos de aninhamento de dois níveis em C3B e que essa formulação é muito mais complexa do que C3A, que usa NOT EXISTS e EXCEPT.

```
C3B:   SELECT Uname, Pnome
        FROM FUNCIONARIO
       WHERE NOT EXISTS
          ( SELECT *
              FROM TRABALHA_EM T1
             WHERE ( T1.Pnr IN
                  ( SELECT Projnumero
                      FROM PROJETO
                     WHERE Dnum=5 )
                AND NOT EXISTS
                  ( SELECT *
                      FROM TRABALHA_EM T2
                     WHERE T2.Cpf=Cpf
                   AND T2.Pnr=B.Pnr )));
```

Em C3B, a consulta aninhada externa seleciona quaisquer tuplas de TRABALHA_EM (T1) cujo Pnr é de um projeto controlado pelo departamento 5, se não houver uma tupla em TRABALHA_EM (T2) com o mesmo Pnr e o mesmo Cpf daquele da tupla FUNCIONARIO em consideração na consulta externa. Se não existir tal tupla, selecionamos a tupla FUNCIONARIO. A forma de C3B combina com a reformulação da Consulta 3 a seguir: selecionar cada funcionário de modo que não exista um projeto controlado pelo departamento 5 em que o funcionário não trabalha. Isso corresponde ao modo como escreveremos essa consulta no cálculo relacional de tupla (ver Seção 6.6.7).

Existe outra função em SQL, UNIQUE(C), que retorna TRUE se não houver tuplas duplicadas no resultado da consulta C; caso contrário, ela retorna FALSE. Isso pode ser usado para testar se o resultado de uma consulta aninhada é um conjunto ou um multiconjunto.

5.1.5 Conjuntos explícitos e renomeação de atributos em SQL

Vimos várias consultas com uma consulta aninhada na cláusula WHERE. Também é possível usar um **conjunto explícito de valores** na cláusula WHERE, em vez de uma consulta aninhada. Esse conjunto é delimitado por parênteses em SQL.

¹Lembre-se de que EXCEPT é um operador de diferença de conjunto. A palavra-chave MINUS às vezes é usada, por exemplo, no Oracle.

Consulta 17. Recuperar os números do CPF de todos os funcionários que trabalham nos projetos de números 1, 2 ou 3.

C17: `SELECT DISTINCT Fcpf
FROM TRABALHA_EM
WHERE Pnr IN (1, 2, 3);`

Em SQL, é possível renomear qualquer atributo que apareça no resultado de uma consulta acrescentando o qualificador AS seguido pelo novo nome desejado. Logo, a construção AS pode ser usada para *apelidar* os nomes tanto do atributo quanto da relação, e ele pode ser usado nas cláusulas SELECT e FROM. Por exemplo, a C8A mostra como a consulta C8 da Seção 4.3.2 pode ser ligeiramente alterada para recuperar o último nome de cada funcionário e seu supervisor, enquanto renomeia os atributos resultantes como Nome_funcionario e Nome_supervisor. Os novos nomes aparecerão como cabeçalhos de coluna no resultado da consulta.

C8A: `SELECT F.Uname AS Nome_funcionario,
S.Uname AS Nome_supervisor
FROM FUNCIONARIO AS F,
FUNCIONARIO AS S
WHERE F.Cpf_supervisor=S.Cpf;`

5.1.6 Tabelas de junção em SQL e junções externas (outer joins)

O conceito de uma **tabela de junção** (ou **relação de junção**) foi incorporado na SQL para permitir aos usuários especificar uma tabela resultante de uma operação de junção na cláusula FROM de uma consulta. Essa construção pode ser mais fácil de compreender do que misturar todas as condições de seleção e junção na cláusula WHERE. Por exemplo, considere a consulta C1, que recupera o nome e o endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’. Pode ser mais fácil especificar a junção das relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO primeiro, e depois selecionar as tuplas e atributos desejados. Isso pode ser escrito em SQL como em C1A:

C1A: `SELECT Pnome, Unome, Endereco
FROM (FUNCIONARIO JOIN
DEPARTAMENTO
ON Dnr=Dnumero)
WHERE Dnome='Pesquisa';`

A cláusula FROM em C1A contém uma única *tabela de junção*. Os atributos dessa tabela são todos os atributos da primeira tabela, FUNCIONARIO, se-

guidos por todos os atributos da segunda tabela, DEPARTAMENTO. O conceito de uma tabela de junção também permite que o usuário especifique diferentes tipos de junção, como NATURAL JOIN (junção natural), e vários tipos de OUTER JOIN (junção externa). Em uma NATURAL JOIN sobre duas reações R e S, nenhuma condição de junção é especificada; cria-se uma *condição EQUIJOIN* implícita para *cada par de atributos com o mesmo nome* de R e S. Cada par de atributos desse tipo é incluído *apenas uma vez* na relação resultante (ver seções 6.3.2 e 6.4.4 para mais detalhes sobre os vários tipos de operações de junção na álgebra relacional).

Se os nomes dos atributos de junção não forem os mesmos nas relações da base, é possível renomear os atributos de modo que eles combinem, e depois aplicar a NATURAL JOIN. Nesse caso, a construção AS pode ser usada para renomear uma relação e todos os seus atributos na cláusula FROM. Isso é ilustrado em C1B, onde a relação DEPARTAMENTO é renomeada como DEP e seus atributos são renomeados como Dnome, Dnr (para combinar com o nome do atributo de junção desejado Dnr na tabela FUNCIONARIO), Cpf_gerente e Data_inicio_gerente. O significado da condição de junção para esse NATURAL JOIN é FUNCIONARIO.Dnr=DEPT.Dnr, porque esse é o único par de atributos com o mesmo nome após a renomeação:

C1B: `SELECT Pnome, Unome, Endereco
FROM (FUNCIONARIO NATURAL JOIN
(DEPARTAMENTO AS DEP
(Dnome, Dnr, Cpf_gerente, Data_inicio_gerente)))
WHERE Dnome='Pesquisa';`

O tipo padrão de junção em uma tabela de junção é chamado de **inner join**, onde uma tupla é incluída no resultado somente se uma tupla combinar na outra relação. Por exemplo, na consulta C8A, somente os funcionários que *possuem um supervisor* são incluídos no resultado; uma tupla FUNCIONARIO cujo valor para Cpf_supervisor é NULL é excluída. Se o usuário exigir que todos os funcionários sejam incluídos, uma OUTER JOIN precisa ser usada explicitamente (veja a definição de OUTER JOIN na Seção 6.4.4). Em SQL, isso é tratado especificando explicitamente a palavra-chave OUTER JOIN em uma tabela de junção, conforme ilustrado em C8B:

C8B: `SELECT F.Uname AS Nome_funcionario,
S.Uname AS Nome_supervisor
FROM (FUNCIONARIO AS F LEFT
OUTER JOIN FUNCIONARIO
AS S ON F.Cpf_supervisor
=S.Cpf);`

Existem diversas operações de junção externa, que discutiremos com mais detalhes na Seção 6.4.4. Em SQL, as opções disponíveis para especificar tabelas de junção incluem INNER JOIN (apenas pares de tuplas que combinam com a condição de junção são recuperadas, o mesmo que JOIN), LEFT OUTER JOIN (toda tupla na tabela da esquerda precisa aparecer no resultado; se ela não tiver uma tupla combinando, ela é preenchida com valores NULL para os atributos da tabela da direita), RIGHT OUTER JOIN (toda tupla na tabela da direita precisa aparecer no resultado; se ela não tiver uma tupla combinando, ela é preenchida com valores NULL para os atributos da tabela da esquerda) e FULL OUTER JOIN. Nas três últimas opções a palavra-chave OUTER pode ser omitida. Se os atributos de junção tiverem o mesmo nome, também é possível especificar a variação de junção natural das junções externas usando a palavra-chave NATURAL antes da operação (por exemplo, NATURAL LEFT OUTER JOIN). A palavra-chave CROSS JOIN é usada para especificar a operação PRODUTO CARTESIANO (ver Seção 6.2.2), embora isso só deva ser feito com o máximo de cuidado, pois gera todas as combinações de tuplas possíveis.

Também é possível *aninhar* especificações de junção; ou seja, uma das tabelas em uma junção pode ela mesma ser uma tabela de junção. Isso permite a especificação da junção de três ou mais tabelas como uma única tabela de junção, o que é chamado de **junção múltipla**. Por exemplo, a C2A é um modo diferente de especificar a consulta C2, da Seção 4.3.1, usando o conceito de uma tabela de junção:

```
C2A: SELECT Projnumero, Dnum, Uname,
          Endereco, Datanasc
     FROM ((PROJETO JOIN DEPARTAMENTO
            ON Dnum=Dnumero) JOIN
           FUNCIONARIO ON
           Cpf_gerente =Cpf)
    WHERE Projlocal='Mauá';
```

Nem todas as implementações de SQL empregaram a nova sintaxe das tabelas de junção. Em alguns sistemas, uma sintaxe diferente foi usada para especificar junções externas usando os operadores de comparação `+=`, `=+` e `++=` para a junção externa esquerda, direta e completa, respectivamente, ao especificar

a condição de junção. Por exemplo, essa sintaxe está disponível no Oracle. Para especificar a junção externa esquerda na C8B usando essa sintaxe, poderíamos escrever a consulta C8C, da seguinte forma:

```
C8C: SELECT F.Uname, S.Uname
     FROM FUNCIONARIO F,
           FUNCIONARIO S
    WHERE F.Cpf_supervisor += S.Cpf;
```

5.1.7 Funções de agregação em SQL

Na Seção 6.4.2, apresentaremos o conceito de uma função de agregação como uma operação da álgebra relacional. As **funções de agregação** são usadas para resumir informações de várias tuplas em uma síntese de tupla única. O **agrupamento** é usado para criar subgrupos de tuplas antes do resumo. O agrupamento e a agregação são exigidos em muitas aplicações de banco de dados, e apresentaremos seu uso na SQL por meio de exemplos. Existem diversas funções de agregação embutidas: **COUNT**, **SUM**, **MAX**, **MIN** e **AVG**.² A função COUNT retorna o número de tuplas ou valores, conforme especificado em uma consulta. As funções SUM, MAX, MIN e AVG podem ser aplicadas a um conjunto ou multiconjunto de valores numéricos e retornam, respectivamente, a soma, o valor máximo, o valor mínimo e a média desses valores. Essas funções podem ser usadas na cláusula SELECT ou em uma cláusula HAVING (que apresentaremos mais adiante). As funções MAX e MIN também podem ser usadas com atributos que possuem domínios não numéricos, se os valores do domínio tiverem uma *ordenação total* entre si.³ Vamos ilustrar o uso dessas funções com algumas consultas.

Consulta 19. Achar a soma dos salários de todos os funcionários, o salário máximo, o salário mínimo e a média dos salários.

```
C19:   SELECT SUM (Salario), MAX (Salario),
           MIN (Salario), AVG (Salario)
      FROM FUNCIONARIO;
```

Se quisermos obter os valores das funções para os funcionários de um departamento específico — digamos, o departamento ‘Pesquisa’ —, podemos escrever a Consulta 20, na qual as tuplas FUNCIONARIO são restritas pela cláusula WHERE aos funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’.

²Funções de agregação adicionais para cálculo estatístico mais avançado foram acrescentadas na SQL-99.

³Ordenação total significa que, para dois valores quaisquer no domínio, pode ser determinado que um aparece antes do outro na ordem definida; por exemplo, os domínios DATE, TIME e TIMESTAMP possuem ordenações totais em seus valores, assim como as cadeias alfabéticas.

Consulta 20. Achar a soma dos salários de todos os funcionários do departamento ‘Pesquisa’, bem como o salário máximo, o salário mínimo e a média dos salários nesse departamento.

```
C20: SELECT SUM (Salario), MAX (Salario),
          MIN (Salario), AVG (Salario)
      FROM FUNCIONARIO JOIN
           DEPARTAMENTO ON Dnr=Dnumero
     WHERE Dnome='Pesquisa';
```

Consultas 21 e 22. Recuperar o número total de funcionários na empresa (C21) e o número de funcionários no departamento ‘Pesquisa’ (C22).

```
C21: SELECT COUNT (*)  
      FROM FUNCIONARIO;
```

```
C22: SELECT COUNT (*)  
      FROM FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO  
     WHERE Dnr=Dnumero  
       AND Dnome='Pesquisa';
```

Aqui, o asterisco (*) refere-se às *linhas* (tuplas), de modo que COUNT (*) retorna o número de linhas no resultado da consulta. Também podemos usar a função COUNT para contar os valores em uma coluna, em vez de tuplas, como no exemplo a seguir.

Consulta 23. Contar o número de valores de salário distintos no banco de dados.

```
C23: SELECT COUNT (DISTINCT Salario)  
      FROM FUNCIONARIO;
```

Se escrevermos COUNT(SALARIO) em vez de COUNT (DISTINCT SALARIO) na C23, então os valores duplicados não serão eliminados. Porém, quaisquer tuplas com NULL para SALARIO não serão contadas. Em geral, valores NULL são **descartados** quando as funções de agregação são aplicadas a determinada coluna (atributo).

Os exemplos anteriores resumem *uma relação inteira* (C19, C21, C23) ou um subconjunto selecionado de tuplas (C20, C22), e, portanto, todos produzem tuplas ou valores isolados. Eles ilustram como as funções são aplicadas para recuperar um valor de resumo ou uma tupla de resumo do banco de dados. Essas funções também podem ser usadas nas condições de seleção envolvendo consultas aninhadas. Podemos especificar uma consulta aninhada correlacionada com uma função de agregação, e depois usar a consulta aninhada na cláusula WHERE de uma con-

sulta externa. Por exemplo, para recuperar os nomes de todos os funcionários que têm dois ou mais dependentes (Consulta 5), podemos escrever o seguinte:

```
C5: SELECT Unome, Pname
      FROM FUNCIONARIO
     WHERE ( SELECT COUNT (*)
            FROM DEPENDENTE
           WHERE Cpf=Fcpf ) >= 2;
```

A consulta aninhada correlacionada conta o número de dependentes que cada funcionário tem; se for maior ou igual a dois, a tupla do funcionário é selecionada.

5.1.8 Agrupamento: as cláusulas GROUP BY e HAVING

Em muitos casos, queremos aplicar as funções de agregação a *subgrupos de tuplas em uma relação*, na qual os subgrupos são baseados em alguns valores de atributo. Por exemplo, podemos querer achar o salário médio dos funcionários *em cada departamento* ou o número de funcionários que trabalham *em cada projeto*. Nesses casos, precisamos **particionar** a relação em subconjuntos de tuplas (ou **grupos**) não sobrepostos. Cada grupo (partição) consistirá nas tuplas que possuem o mesmo valor de algum(ns) atributo(s), chamado(s) **atributo(s) de agrupamento**. Podemos, então, aplicar a função a cada grupo desse tipo independentemente, para produzir informações de resumo sobre cada grupo. A SQL tem uma cláusula **GROUP BY** para essa finalidade. A cláusula GROUP BY especifica os atributos de agrupamento, que *também devem aparecer na cláusula SELECT*, de modo que o valor resultante da aplicação de cada função de agregação a um grupo de tuplas apareça junto com o valor do(s) atributo(s) de agrupamento.

Consulta 24. Para cada departamento, recuperar o número do departamento, o número de funcionários no departamento e seu salário médio.

```
C24: SELECT Dnr, COUNT (*), AVG (Salario)
      FROM FUNCIONARIO
     GROUP BY Dnr;
```

Na C24, as tuplas FUNCIONARIO são divididas em grupos — cada grupo tendo o mesmo valor para o atributo de agrupamento Dnr. Logo, cada grupo contém os funcionários que trabalham no mesmo departamento. As funções COUNT e AVG são aplicadas a cada grupo de tuplas. Observe que a cláusula SELECT inclui apenas o atributo de agrupamento e as funções de agregação a serem aplicadas a cada grupo de tuplas. A Figura 5.1(a) ilustra como o agrupamento funciona na C24; ela também mostra o resultado da C24.

(a)

Pnome	Minicial	Uname	Cpf	...	Salario	Cpf_supervisor	Dnr	Dnr	Count (*)	Avg (Salario)
João	B	Silva	12345678966		30.000	33344555587	5	5	4	33.250
Fernando	T	Wong	33344555587		40.000	88866555576	5	4	3	31.000
Ronaldo	K	Lima	66688444476		38.000	33344555587	5	1	1	55.000
Joice	A	Leite	45345345376	...	25.000	33344555587	5			
Alice	J	Zelaya	99988777767		25.000	98765432168	4			
Jennifer	S	Souza	98765432168		43.000	88866555576	4			
André	V	Pereira	98798798733		25.000	98765432168	4			
Jorge	E	Brito	88866555576		55.000	NULL	1			

Apagamento de tuplas FUNCIONARIO pelo valor de Dnr

(b)

Projnome	Projnumero	...	Fcpf	Pnr	Horas
ProdutoX	1		12345678966	1	32,5
ProdutoX	1		45345345376	1	20,0
ProdutoY	2		12345678966	2	7,5
ProdutoY	2		45345345376	2	20,0
ProdutoY	2		33344555587	2	10,0
ProdutoZ	3		66688444476	3	40,0
ProdutoZ	3		33344555587	3	10,0
Informatização	10	...	33344555587	10	10,0
Informatização	10		99988777767	10	10,0
Informatização	10		98798798733	10	35,0
Reorganização	20		33344555587	20	10,0
Reorganização	20		98765432168	20	15,0
Reorganização	20		88866555576	20	NULL
Novos Benefícios	30		98798798733	30	5,0
Novos Benefícios	30		98765432168	30	20,0
Novos Benefícios	30		99988777767	30	30,0

Após aplicar a cláusula WHERE, mas antes de aplicar HAVING

Projnome	Projnumero	...	Fcpf	Pnr	Horas	Projnome	Count (*)
ProdutoY	2		12345678966	2	7,5	ProdutoY	3
ProdutoY	2		45345345376	2	20,0	Informatização	3
ProdutoY	2		33344555587	2	10,0	Reorganização	3
Informatização	10		33344555587	10	10,0	Novos Benefícios	3
Informatização	10	...	99988777767	10	10,0		
Informatização	10		98798798733	10	35,0		
Reorganização	20		33344555587	20	10,0		
Reorganização	20		98765432168	20	15,0		
Reorganização	20		88866555576	20	NULL		
Novos Benefícios	30		98798798733	30	5,0		
Novos Benefícios	30		98765432168	30	20,0		
Novos Benefícios	30		99988777767	30	30,0		

Após aplicar a condição da cláusula HAVING

Figura 5.1

Resultados de GROUP BY e HAVING. (a) C24. (b) C26.

Se houver NULLs no atributo de agrupamento, então um **grupo separado** é criado para todas as tuplas com um *valor NULL no atributo de agrupamento*. Por exemplo, se a tabela FUNCIONARIO tivesse algumas tuplas com NULL para o atributo de agrupamento Dnr, haveria um grupo separado para essas tuplas no resultado da C24.

Consulta 25. Para cada projeto, recuperar o número do projeto, o nome do projeto e o número de funcionários que trabalham nesse projeto.

C25: `SELECT Projnumero, Projnome, COUNT (*)
FROM PROJETO, TRABALHA_EM
WHERE Projnumero=Pnr
GROUP BY Projnumero, Projnome;`

A C25 mostra como podemos usar uma condição de junção em conjunto com GROUP BY. Neste caso, o agrupamento e as funções são aplicados *após* a junção das duas relações. Às vezes, queremos recuperar os valores dessas funções somente para *grupos que satisfazem certas condições*. Por exemplo, suponha que queremos modificar a Consulta 25 de modo que apenas projetos com mais de dois funcionários apareçam no resultado. A SQL oferece uma cláusula **HAVING**, que pode aparecer em conjunto com uma cláusula GROUP BY, para essa finalidade. A cláusula HAVING oferece uma condição sobre a informação de resumo referente ao grupo de tuplas associado a cada valor dos atributos de agrupamento. Somente os grupos que satisfazem a condição são recuperados no resultado da consulta. Isso é ilustrado pela Consulta 26.

Consulta 26. Para cada projeto *em que mais de dois funcionários trabalham*, recupere o número e o nome do projeto e o número de funcionários que trabalham no projeto.

C26: `SELECT Projnumero, Projnome, COUNT (*)
FROM PROJETO, TRABALHA_EM
WHERE Projnumero=Pnr
GROUP BY Projnumero, Projnome
HAVING COUNT (*) > 2;`

Observe que, embora as condições de seleção na cláusula WHERE limitem as *tuplas* às quais as funções são aplicadas, a cláusula HAVING serve para escolher *grupos inteiros*. A Figura 5.1(b) ilustra o uso de HAVING e apresenta o resultado da C26.

Consulta 27. Para cada projeto, recupere o número e o nome do projeto e o número de funcionários do departamento 5 que trabalham no projeto.

C27: `SELECT Projnumero, Projnome, COUNT (*)
FROM PROJETO, TRABALHA_EM,
FUNCIONARIO
WHERE Projnumero=Pnr AND
Cpf=Fcpf AND Dnr=5
GROUP BY Projnumero, Projnome;`

Aqui, restringimos as tuplas na relação (e, portanto, as tuplas em cada grupo) àquelas que satisfazem a condição especificada na cláusula WHERE — a saber, que eles trabalham no departamento número 5. Observe que precisamos ter um cuidado extra quando duas condições diferentes se aplicam (uma para a função de agregação na cláusula SELECT e outra para a função na cláusula HAVING). Por exemplo, suponha que queremos contar o número *total* de funcionários cujos salários são superiores a R\$ 40.000 em cada departamento, mas somente para os departamentos em que há mais de cinco funcionários trabalhando. Aqui, a condição (*SALARIO > 40.000*) se aplica apenas à função COUNT na cláusula SELECT. Suponha que escrevemos a seguinte consulta *incorrecta*:

`SELECT Dnome, COUNT (*)
FROM DEPARTAMENTO, FUNCIONARIO
WHERE Dnumero=Dnr AND Salario>40.000
GROUP BY Dnome
HAVING COUNT (*) > 5;`

Elá está incorreta porque selecionará somente departamentos que tenham mais de cinco funcionários *que ganham cada um mais de R\$ 40.000*. A regra é que a cláusula WHERE é executada primeiro, para selecionar as tuplas individuais ou tuplas de junção; a cláusula HAVING é aplicada depois, para selecionar grupos individuais de tuplas. Logo, as tuplas já estão restritas a funcionários que ganham mais de R\$ 40.000 *antes* que a cláusula HAVING seja aplicada. Um modo de escrever essa consulta corretamente é usar uma consulta aninhada, como mostra a Consulta 28.

Consulta 28. Para cada departamento que tem mais de cinco funcionários, recuperar o número do departamento e o número de seus funcionários que estão ganhando mais de R\$ 40.000.

C28: `SELECT Dnumero, COUNT (*)
FROM DEPARTAMENTO, FUNCIONARIO
WHERE Dnumero=Dnr AND Salario>40.000 AND
(SELECT Dnr IN
FROM FUNCIONARIO
GROUP BY Dnr
HAVING COUNT (*) > 5)`

5.1.9 Discussão e resumo das consultas em SQL

Uma consulta de recuperação em SQL pode consistir em até seis cláusulas, mas somente as duas primeiras — SELECT e FROM — são obrigatórias. A consulta pode se espalhar por várias linhas, e termina com um sinal de ponto e vírgula. Os termos da consulta são separados por espaços, e parênteses podem ser usados para agrupar partes relevantes de uma consulta na forma padrão. As cláusulas são especificadas na seguinte ordem, sendo que os colchetes [...] são opcionais:

```
SELECT <lista atributo e função>
FROM <lista tabela>
[ WHERE <condição> ]
[ GROUP BY <atributo(s) de agrupamento> ]
[ HAVING <condição de grupo> ]
[ ORDER BY <lista atributos> ];
```

A cláusula SELECT lista os atributos ou funções a serem recuperadas. A cláusula FROM especifica todas as relações (tabelas) necessárias na consulta, incluindo as relações, mas não aquelas nas consultas aninhadas. A cláusula WHERE especifica as condições para selecionar as tuplas dessas relações, incluindo as condições de junção, se necessário. A GROUP BY especifica atributos de agrupamento, enquanto a HAVING especifica uma condição sobre os grupos selecionados, em vez das tuplas individuais. As funções de agregação embutidas COUNT, SUM, MIN, MAX e AVG são usadas em conjunto com o agrupamento, mas também podem ser aplicadas a todas as tuplas selecionadas em uma consulta sem uma cláusula GROUP BY. Por fim, ORDER BY especifica uma ordem para exibir o resultado de uma consulta.

Para formular consultas de maneira correta, é útil considerar as etapas que definem o *significado* ou a *semântica* de cada consulta. Uma consulta é avaliada *conceitualmente*⁴ aplicando primeiro a cláusula FROM (para identificar todas as tabelas envolvidas na consulta ou materializar quaisquer tabelas de junção), seguida pela cláusula WHERE para selecionar e juntar tuplas, e depois por GROUP BY e HAVING. Conceitualmente, ORDER BY é aplicado no final para classificar o resultado da consulta. Se nenhuma das três últimas cláusulas (GROUP BY, HAVING e ORDER BY) for especificada, podemos pensar *conceitualmente* em uma consulta como sendo executada da seguinte forma: para *cada combinação de tuplas* — uma

de cada uma das relações especificadas na cláusula FROM —, avaliar a cláusula WHERE; se ela for avaliada como TRUE, colocar os valores dos atributos especificados na cláusula SELECT dessa combinação de tuplas no resultado da consulta. É óbvio que esse não é um modo eficiente de implementar a consulta em um sistema real, e cada SGBD possui rotinas especiais de otimização de consulta para decidir sobre um plano de execução que seja eficiente para ser executado. Discutiremos sobre o processamento e a otimização da consulta no Capítulo 19.

Em geral, existem várias maneiras de especificar a mesma consulta em SQL. Essa flexibilidade na especificação de consultas possui vantagens e desvantagens. A principal vantagem é que os usuários podem escolher a técnica com a qual estão mais acostumados ao especificar uma consulta. Por exemplo, muitas consultas podem ser especificadas com condições de junção na cláusula WHERE, ou usando relações de junção na cláusula FROM, ou com alguma forma de consultas aninhadas e o operador de comparação IN. Alguns usuários podem se sentir mais confiantes usando uma técnica, enquanto outros podem estar mais acostumados à outra. Do ponto de vista do programador e do sistema com relação à otimização da consulta, é preferível escrever uma consulta com o mínimo de aninhamento e de ordenação possível.

A desvantagem de ter várias maneiras de especificar a mesma consulta é que isso pode confundir o usuário, que pode não saber qual técnica usar para especificar tipos particulares de consultas. Outro problema é que pode ser mais eficiente executar uma consulta especificada de uma maneira do que a mesma consulta especificada de uma maneira alternativa. O ideal é que isso não aconteça: o SGBD deve processar a mesma consulta da mesma maneira, independentemente de como ela é especificada. Mas isso é muito difícil na prática, pois cada SGBD possui diferentes métodos para processar consultas específicas de diversas maneiras. Assim, um fardo adicional sobre o usuário é determinar qual das especificações alternativas é a mais eficiente de se executar. O ideal é que o usuário se preocupe apenas em especificar a consulta corretamente, enquanto o SGBD determinaria como executar a consulta de forma eficiente. Na prática, contudo, ajuda se o usuário souber quais tipos de construções em uma consulta são mais dispendiosas para processar do que outras (ver Capítulo 20).

⁴ A ordem real da avaliação de consulta depende da implementação; esse é apenas um modo de visualizar conceitualmente uma consulta a fim de formulá-la de maneira correta.

5.2 Especificando restrições como asserções e ações como triggers

Nesta seção, apresentamos dois recursos adicionais da SQL: o comando **CREATE ASSERTION** e o comando **CREATE TRIGGER**. A Seção 5.2.1 discute o CREATE ASSERTION, que pode ser usado para especificar tipos adicionais de restrições que estão fora do escopo das *restrições embutidas do modelo relacional* (chaves primária e única, integridade de entidade e integridade referencial), que apresentamos na Seção 3.2. Essas restrições embutidas podem ser especificadas dentro do comando **CREATE TABLE** da SQL (ver seções 4.1 e 4.2).

Depois, na Seção 5.2.2, apresentamos CREATE TRIGGER, que pode ser usado para especificar ações automáticas que o sistema de banco de dados realizará quando certos eventos e condições ocorrerem. Esse tipo de funcionalidade costuma ser conhecido como **bancos de dados ativos**. Só apresentamos os fundamentos básicos dos triggers neste capítulo, e uma discussão mais completa sobre os bancos de dados ativos pode ser encontrada na Seção 26.1.

5.2.1 Especificando restrições gerais como asserções em SQL

Em SQL, os usuários podem especificar restrições gerais — aquelas que não se encaixam em nenhuma das categorias descritas nas seções 4.1 e 4.2 — por meio de **asserções declarativas**, usando o comando CREATE ASSERTION da DDL. Cada asserção recebe um nome de restrição e é especificada por uma condição semelhante à cláusula WHERE de uma consulta SQL. Por exemplo, para especificar a restrição de que o *salário de um funcionário não pode ser maior que o salário do gerente do departamento para o qual o funcionário trabalha* em SQL, podemos escrever a seguinte asserção:

```
CREATE ASSERTION RESTRICAO_SALARIAL
CHECK ( NOT EXISTS
        ( SELECT      *
          FROM FUNCIONARIO F,
                    FUNCIONARIO G,
                    DEPARTAMENTO D
         WHERE F.Salario > G.Salario
           AND F.Dnre=D.Dnumero
           AND D.Cpf_gerente = G.Cpf ) );
```

O nome de restrição RESTRICAO_SALARIAL é seguido pela palavra-chave CHECK, que é seguida por uma condição entre parênteses que precisa ser verdadeira em cada estado do banco de dados para que a asserção seja satisfeita. O nome da restrição pode ser usado mais tarde para se referir à restrição ou para modificá-la ou excluí-la. O SGBD é responsável por

garantir que a condição não seja violada. Qualquer condição de cláusula WHERE pode ser usada, mas muitas restrições podem ser especificadas usando o estilo EXISTS e NOT EXISTS das condições em SQL. Sempre que alguma tupla no banco de dados fizer que a condição de um comando ASSERTION seja avaliada como FALSE, a restrição é **violada**. A restrição é satisfeita por um estado do banco de dados se *nenhuma combinação de tuplas* nesse estado do banco de dados violar a restrição.

A técnica de uso comum para escrever essas asserções é especificar uma consulta que seleciona quaisquer tuplas *que violam a condição desejada*. Ao incluir essa consulta em uma cláusula NOT EXISTS, a asserção especificará que o resultado dessa consulta precisa ser vazio para que a condição seja sempre TRUE. Assim, uma asserção é violada se o resultado da consulta não for vazio. No exemplo anterior, a consulta seleciona todos os funcionários cujos salários são maiores que o salário do gerente de seu departamento. Se o resultado da consulta não for vazio, a asserção é violada.

Observe que a cláusula CHECK e a condição de restrição também podem ser utilizadas para especificar restrições sobre atributos e domínios *individuais* (ver Seção 4.2.1) e sobre tuplas *individuais* (ver Seção 4.2.4). A principal diferença entre CREATE ASSERTION e as restrições de domínio e de tupla individuais é que as cláusulas CHECK sobre atributos, domínios e tuplas individuais são verificadas na SQL *somente quando as tuplas são inseridas ou atualizadas*. Logo, a verificação de restrição pode ser implementada de maneira mais eficiente pelo SGBD nesses casos. O projetista do esquema deve usar CHECK sobre atributos, domínios e tuplas apenas quando estiver certo de que a restrição só pode ser violada pela inserção ou atualização de tuplas. Além disso, o projetista do esquema deve usar CREATE ASSERTION somente em casos em que não é possível usar CHECK sobre atributos, domínios ou tuplas, de modo que verificações simples são implementadas de modo mais eficiente pelo SGBD.

5.2.2 Introdução às triggers em SQL

Outro comando importante em SQL é o CREATE TRIGGER. Em muitos casos, é conveniente especificar um tipo de ação a ser tomada quando certos eventos ocorrem e quando certas condições são satisfeitas. Por exemplo, pode ser útil especificar uma condição que, se violada, faz que algum usuário seja informado dela. Um gerente pode querer ser informado se as despesas de viagem de um funcionário excederem certo limite, recebendo uma mensagem sempre que isso acontecer. A ação que o SGBD deve tomar nesse caso é enviar uma mensagem apropriada a esse usuário. A condição, portanto, é usada para monitorar

o banco de dados. Outras ações podem ser especificadas, como executar um procedimento armazenado (*stored procedure*) específico ou disparar outras atualizações. A instrução CREATE TRIGGER é utilizada para implementar essas ações em SQL. Discutiremos sobre triggers (gatilhos) com detalhes na Seção 26.1, quando descreveremos os *bancos de dados ativos*. Aqui, vamos apenas dar um exemplo simples de como os triggers podem ser usadas.

Suponha que queiramos verificar se o salário de um funcionário é maior que o salário de seu supervisor direto no banco de dados EMPRESA (ver figuras 3.5 e 3.6). Vários eventos podem disparar essa regra: inserir um novo registro de funcionário, alterar o salário de um funcionário ou alterar o supervisor de um funcionário. Suponha que a ação a ser tomada seria chamar o procedimento armazenado,⁵ que notificará o supervisor. O trigger poderia então ser escrita como em R5, a seguir. Aqui, estamos usando a sintaxe do sistema de banco de dados Oracle.

```
R5: CREATE TRIGGER VIOLACAO_SALARIAL
    BEFORE INSERT OR UPDATE OF SALARIO,
    CPF_SUPERVISOR ON FUNCIONARIO
FOR EACH ROW
WHEN ( NEW.SALARIO >
        ( SELECT SALARIO FROM FUNCIONARIO
          WHERE CPF = NEW.CPF_SUPERVISOR ) )
INFORMAR_SUPERVISOR
(NEW.Cpf_supervisor,
 NEW.Cpf );
```

O trigger recebe o nome VIOLACAO_SALARIAL, que pode ser usada para remover ou desativar o trigger mais tarde. Um trigger típico tem três componentes:

1. O(s) evento(s): estes em geral são operações de atualização no banco de dados, aplicadas explicitamente a ele. Neste exemplo, os eventos são: inserir um novo registro de funcionário, alterar o salário de um funcionário ou alterar o supervisor de um funcionário. A pessoa que escreve o trigger precisa garantir que todos os eventos possíveis sejam considerados. Em alguns casos, pode ser preciso escrever mais de um trigger para cobrir todos os casos possíveis. Esses eventos são especificados após a palavra-chave **BEFORE** em nosso exemplo, o que significa que o trigger deve ser executada antes que a operação de disparo seja execu-

tada. Uma alternativa é usar a palavra-chave **AFTER**, que especifica que o trigger deve ser executada após a operação especificada no evento ser concluída.

2. A condição que determina se a ação da regra deve ser executada: depois que o evento de disparo tiver ocorrido, uma condição *opcional* pode ser avaliada. Se *nenhuma condição* for especificada, a ação será executada uma vez que o evento ocorra. Se uma condição for especificada, ela primeiro é avaliada e, somente *se for avaliada como verdadeira*, a ação da regra será executada. A condição é especificada na cláusula WHEN do trigger.
3. A ação a ser tomada: a ação normalmente é uma sequência de instruções em SQL, mas também poderia ser uma transação de banco de dados ou um programa externo que será executado automaticamente. Neste exemplo, a ação é executar o procedimento armazenado INFORMAR_SUPERVISOR.

Os triggers podem ser usados em várias aplicações, como na manutenção da coerência do banco de dados, no monitoramento de atualizações do banco de dados e na atualização de dados derivados automaticamente. Uma discussão mais completa pode ser vista na Seção 26.1.

5.3 Visões (views) — Tabelas virtuais em SQL

Nesta seção, apresentamos o conceito de uma view (visão) em SQL. Mostraremos como as views são especificadas, depois discutiremos o problema de atualizá-las e como elas podem ser implementadas pelo SGBD.

5.3.1 Conceito de uma view em SQL

Uma view em terminologia SQL é uma única tabela que é derivada de outras tabelas.⁶ Essas outras tabelas podem ser *tabelas da base* ou views previamente definidas. Uma view não necessariamente existe em forma física; ela é considerada uma **tabela virtual**, ao contrário das **tabelas da base**, cujas tuplas sempre estão armazenadas fisicamente no banco de dados. Isso limita as possíveis operações de atualização que podem ser aplicadas às views, mas não oferece quaisquer limitações sobre a consulta de uma view.

⁵ Supondo que um procedimento externo tenha sido declarado. Discutiremos os procedimentos armazenados no Capítulo 13.

⁶ Conforme usado em SQL, o termo *view* é mais limitado do que o termo *view do usuário* discutido nos capítulos 1 e 2, pois esta última possivelmente incluiria muitas relações.

Pensamos em uma view como um modo de especificar uma tabela que precisamos referenciar com frequência, embora ela possa não existir fisicamente. Por exemplo, em relação ao banco de dados EMPRESA da Figura 3.5, podemos emitir frequentemente consultas que recuperam o nome do funcionário e os nomes dos projetos em que o funcionário trabalha. Em vez de ter que especificar a junção das três tabelas FUNCIONARIO, TRABALHA_EM e PROJETO toda vez que emitirmos essa consulta, podemos definir uma view que é especificada como o resultado dessas junções. Depois, podemos emitir consultas sobre a view, que são especificadas como leituras de uma única tabela, em vez de leituras envolvendo duas junções sobre três tabelas. Chamamos as tabelas FUNCIONARIO, TRABALHA_EM e PROJETO de **tabelas de definição** da view.

5.3.2 Especificação das views em SQL

Em SQL, o comando para especificar uma view é **CREATE VIEW**. A view recebe um nome de tabela (virtual), ou nome de view, uma lista de nomes de atributo e uma consulta para especificar o conteúdo da view. Se nenhum dos atributos da view resultar da aplicação de funções ou operações aritméticas, não temos de especificar novos nomes de atributo para a view, pois eles seriam iguais aos nomes dos atributos das tabelas de definição no caso default. As views em V1 e V2 criam tabelas virtuais, cujos esquemas são ilustrados na Figura 5.2, quando aplicadas ao esquema de banco de dados da Figura 3.5.

V1: CREATE VIEW TRABALHA_EM1

```
AS SELECT Pnome, Unome, Projnome,
           Horas
      FROM FUNCIONARIO, PROJETO,
           TRABALHA_EM
```

```
WHERE Cpf=Fcpf AND Pnr=Projnumero;
```

V2: CREATE VIEW DEP_INFO(Dep_nome, Qtd_func, Total_sal)

```
AS SELECT Dnome, COUNT (*), SUM
           (Salario)
      FROM DEPARTAMENTO, FUNCIONARIO
```

```
WHERE Dnumero=Dnr
```

```
GROUP BY Dnome;
```

Em V1, não especificamos quaisquer novos nomes de atributo para a view TRABALHA_EM1 (embora pudéssemos tê-lo feito); nesse caso, TRABALHA_EM1 *herda* os nomes dos atributos de view das tabelas de definição FUNCIONARIO, PROJETO e TRABALHA_EM. A view V2 especifica explicitamen-

TRABALHA_EM1

Pname	Uname	Projnome	Horas
-------	-------	----------	-------

DEP_INFO

Dep_nome	Qtd_func	Total_sal
----------	----------	-----------

Figura 5.2

Duas views especificadas sobre o esquema de banco de dados da Figura 3.5.

te novos nomes de atributo para a view DEP_INFO, usando uma correspondência um para um entre os atributos especificados na cláusula **CREATE VIEW** e aqueles especificados na cláusula **SELECT** da consulta que define a view.

Agora, podemos especificar consultas SQL em uma view — ou tabela virtual — da mesma forma como fazemos consultas envolvendo tabelas da base. Por exemplo, para recuperar o primeiro e o último nome de todos os funcionários que trabalham no projeto ‘ProdutoX’, podemos utilizar a view TRABALHA_EM1 e especificar a consulta como na CV1:

```
CV1: SELECT Pname, Uname
      FROM TRABALHA_EM1
     WHERE Projnome='ProdutoX';
```

A mesma consulta exigiria a especificação de duas junções se fosse realizada sobre as relações da base diretamente; uma das principais vantagens de uma view é simplificar a especificação de certas consultas. As views também são usadas como um mecanismo de segurança e autorização (ver Capítulo 24).

Supõe-se que uma view esteja *sempre atualizada*; se modificarmos as tuplas nas tabelas da base sobre as quais a view é definida, esta precisa refletir automaticamente essas mudanças. Logo, a view não é realizada ou materializada no momento de sua *definição*, mas quando *especificamos uma consulta* na view. É responsabilidade do SGBD, e não do usuário, cuidar para que a view mantenha-se atualizada. Discutiremos várias maneiras como o SGBD pode manter uma view atualizada na próxima subseção.

Se não precisarmos mais de uma view, podemos usar o comando **DROP VIEW** para descartá-la. Por exemplo, para descartarmos a view V1, podemos usar o comando SQL em V1A:

```
V1A:          DROP VIEW TRABALHA_EM1;
```

5.3.3 Implementação e atualização de view e views em linha

O problema de implementar uma view de forma eficiente para consulta é muito complexo. Duas

técnicas principais foram sugeridas. Uma estratégia, chamada **modificação de consulta**, envolve modificar ou transformar a consulta da view (submetida pelo usuário) em uma consulta nas tabelas da base. Por exemplo, a consulta CV1 seria automaticamente modificada para a seguinte consulta pelo SGBD:

```
SELECT Pnome, Unome
FROM FUNCIONARIO, PROJETO, TRABALHA_EM
WHERE Cpf=Fcpf AND Pnr=Projnumero
        AND Projnome='ProdutoX';
```

A desvantagem dessa técnica é que ela é ineficaz para views definidas por consultas complexas, que são demoradas de se executar, especialmente se várias delas tiverem de ser aplicadas à mesma view em um curto período. A segunda estratégia, chamada **materialização de view**, envolve criar fisicamente uma tabela de view temporária quando a view for consultada pela primeira vez e manter essa tabela na suposição de que outras consultas a view acontecerão em seguida. Nesse caso, uma estratégia eficiente para atualizar automaticamente a tabela da view quando as tabelas de base forem atualizadas deverá ser desenvolvida para que a view esteja sempre atualizada. As técnicas que usam o conceito de **atualização incremental** têm sido desenvolvidas para essa finalidade, nas quais o SGBD pode determinar quais novas tuplas devem ser inseridas, excluídas ou modificadas em uma *tabela de view materializada* quando uma atualização de banco de dados é aplicada a *uma das tabelas da base definidas*. A view geralmente é mantida como uma tabela materializada (armazenada fisicamente), desde que esteja sendo consultada. Se a view não for consultada por certo período, o sistema pode então remover automaticamente a tabela física e recalculá-la do zero quando consultas futuras referenciarem a view.

A atualização das views é complicada e pode ser ambígua. Em geral, uma atualização em uma view definida sobre uma *única tabela* sem quaisquer *funções de agregação* pode ser mapeada para uma atualização sobre a tabela da base sob certas condições. Para uma view que envolve junções (*joins*), uma operação de atualização pode ser mapeada para operações de atualização sobre as relações da base de *múltiplas maneiras*. Logo, com frequência não é possível que o SGBD determine qual das atualizações é intencionada. Para ilustrar os problemas em potencial com a atualização de uma view definida sobre múltiplas tabelas, considere a view TRABALHA_EM1 e suponha que emitamos o comando para atualizar o atributo PROJNOME de 'João Silva' de 'ProdutoX' para 'ProdutoY'. Essa atualização de view aparece em UV1:

UV1: UPDATE TRABALHA_EM1

```
SET      Projnome = 'ProdutoY'
WHERE    Unome='Silva' AND Pname='João'
        AND Projname='ProdutoX';
```

Essa consulta pode ser mapeada para várias atualizações sobre as relações da base para gerar o efeito de atualização desejado sobre a view. Além disso, algumas das atualizações criariam efeitos colaterais adicionais, que afetam o resultado de outras consultas. Por exemplo, aqui estão duas atualizações possíveis, (a) e (b), sobre as relações da base correspondentes à operação de atualização de view em UV1:

(a):UPDATE TRABALHA_EM

```
SET      Pnr =      (SELECT Projnumero
                    FROM PROJETO
                    WHERE Projname=
                           'ProdutoY' )
WHERE Fcpf IN   (SELECT Cpf
                    FROM FUNCIONARIO
                    WHERE Unome='Silva'
                           AND
                           Pname='João' )
AND
Pnr =      (SELECT Projnumero
                    FROM PROJETO
                    WHERE Projname=
                           'ProdutoX' );
```

(b):UPDATE PROJETO

```
SET      Projname =
                           'ProdutoY'
WHERE Projname = 'ProdutoX';
```

A atualização (a) relaciona 'João Silva' à tupla 'ProdutoY' de PROJETO em vez da tupla 'ProdutoX' de PROJETO e é a atualização provavelmente mais desejada. Porém, (b) também daria o efeito de atualização desejado sobre a view, mas realiza isso alterando o nome da tupla 'ProdutoX' na relação PROJETO para 'ProdutoY'. É muito pouco provável que o usuário que especificou a atualização de view UV1 queira que ela seja interpretada como em (b), pois isso também tem o efeito colateral de alterar todas as tuplas de view com Projname = 'ProdutoX'.

Algumas atualizações de view podem não fazer muito sentido; por exemplo, modificar o atributo Total_sal da view DEP_INFO não faz sentido porque Total_sal é definido como sendo a soma dos salários de funcionário individuais. Esta solicitação aparece como em UV2:

```
UV2: UPDATE DEP_INFO
SET Total_sal=100.000
WHERE Dnome='Pesquisa';
```

Um grande número de atualizações sobre as relações da base pode satisfazer essa atualização de view.

Em geral, uma atualização de view é viável quando somente *uma atualização possível* sobre as relações da base pode realizar seu efeito desejado sobre a view. Sempre que uma atualização sobre a view pode ser mapeada para *mais de uma atualização* sobre as relações da base, precisamos ter um certo procedimento para escolher uma das atualizações possíveis como a mais provável. Alguns pesquisadores desenvolveram métodos para escolher a atualização mais provável, enquanto outros preferem deixar que o usuário escolha o mapeamento de atualização desejado durante a definição da view.

Resumindo, podemos fazer as seguintes observações:

- Uma view com uma única tabela de definição é atualizável se seus atributos tiverem a chave primária da relação da base, bem como todos os atributos com a restrição NOT NULL que não tem valor default especificado.
- As views definidas sobre múltiplas tabelas usando junções geralmente não são atualizáveis.
- As views definidas usando funções de agrupamento e agregação não são atualizáveis.

Em SQL, a cláusula **WITH CHECK OPTION** precisa ser acrescentada ao final da definição de view se uma view *tiver de ser atualizada*. Isso permite que o sistema verifique a possibilidade de atualização da view e planeje uma estratégia de execução para ela.

Também é possível definir uma tabela de view na cláusula **FROM** de uma consulta em SQL. Isso é conhecido como uma **view em linha**. Nesse caso, a view é definida na própria consulta.

5.4 Instruções de alteração de esquema em SQL

Nesta seção, oferecemos uma visão geral dos **comandos de evolução de esquema** disponíveis em SQL, que podem ser usados para alterar um esquema, acrescentando ou removendo tabelas, atributos, restrições e outros elementos dele. Isso pode ser feito enquanto o banco de dados está operando e não exige recompilação do esquema. Certas verificações precisam ser feitas pelo SGBD para garantir que as mudanças não afetarão o restante do banco de dados, tornando-o inconsistente.

5.4.1 O comando DROP

O comando **DROP** pode ser usado para remover elementos *nomeados* do esquema, como tabelas, domínios ou restrições. Também é possível remover um esquema. Por exemplo, se todo um esquema não for mais necessário, o comando **DROP SCHEMA** pode ser utilizado. Existem duas opções de *comportamento de drop*: **CASCADE** e **RESTRICT**. Por exemplo, para remover o esquema de banco de dados **EMPRESA** e todas as suas tabelas, domínios e outros elementos, a opção **CASCADE** é usada da seguinte forma:

```
DROP SCHEMA EMPRESA CASCADE;
```

Se a opção **RESTRICT** for escolhida no lugar da **CASCADE**, o esquema é removido somente se ele *não tiver elementos*; caso contrário, o comando **DROP** não será executado. Para usar a opção **RESTRICT**, o usuário deve primeiro remover individualmente cada elemento no esquema, depois remover o próprio esquema.

Se uma relação da base dentro de um esquema não for mais necessária, a relação e sua definição podem ser excluídas usando o comando **DROP TABLF**. Por exemplo, se não quisermos mais manter os dependentes dos funcionários no banco de dados **EMPRESA** da Figura 4.1, podemos descartar a relação **DEPENDENTE** emitindo o seguinte comando:

```
DROP TABLE DEPENDENTE CASCADE;
```

Se a opção **RESTRICT** for escolhida em vez da **CASCADE**, uma tabela é removida somente se ela *não for referenciada* em quaisquer restrições (por exemplo, por definições de chave estrangeira em outra relação) ou views (ver Seção 5.3), ou por quaisquer outros elementos. Com a opção **CASCADE**, todas essas restrições, views e outros elementos que referenciam a tabela sendo removida também são excluídos automaticamente do esquema, junto com a própria tabela.

Observe que o comando **DROP TABLE** não apenas exclui todos os registros na tabela se tiver sucesso, mas também remove a *definição de tabela* do catálogo. Se for desejado excluir apenas os registros, mas deixar a definição de tabela para uso futuro, então o comando **DELETE** (ver Seção 4.4.2) deve ser usado no lugar de **DROP TABLF**.

O comando **DROP** também pode ser empregado para descartar outros tipos de elementos de esquema nomeados, como restrições ou domínios.

5.4.2 O comando ALTER

A definição de uma tabela da base ou de outros elementos de esquema nomeados pode ser alterada usando o comando **ALTER**. Para as tabelas

da base, as possíveis **ações de alteração de tabela** incluem acrescentar ou remover uma coluna (atributo), alterar uma definição de coluna e acrescentar ou remover restrições de tabela. Por exemplo, para incluir um atributo que mantém as tarefas dos funcionários na relação da base FUNCIONARIO do esquema EMPRESA (ver Figura 4.1), podemos usar o comando

```
ALTER TABLE EMPRESA.FUNCIONARIO ADD
COLUMN Tarefa VARCHAR(12);
```

Ainda podemos inserir um valor para o novo atributo Tarefa para cada tupla individual de FUNCIONARIO. Isso pode ser feito especificando uma cláusula default ou usando o comando UPDATE individualmente sobre cada tupla (ver Seção 4.4.3). Se nenhuma cláusula default for especificada, o novo atributo receberá o valor NULL em todas as tuplas da relação imediatamente após o comando ser executado; logo, a restrição NOT NULL *não é permitida* nesse caso.

Para remover uma coluna, temos de escolher CASCADE ou RESTRICT para o comportamento de remoção. Se CASCADE for escolhido, todas as restrições e views que referenciam a coluna são removidas automaticamente do esquema, junto com a coluna. Se RESTRICT for escolhido, o comando só tem sucesso se nenhuma view ou restrição (o outro elemento do esquema) referenciar a coluna. Por exemplo, o comando a seguir remove o atributo Endereco da tabela FUNCIONARIO:

```
ALTER TABLE EMPRESA.FUNCIONARIO DROP
COLUMN Endereco CASCADE;
```

Também é possível alterar uma definição de coluna removendo uma cláusula default existente ou definindo uma nova cláusula default. Os exemplos a seguir ilustram essa cláusula:

```
ALTER TABLE EMPRESA.DEPARTAMENTO ALTER
COLUMN Cpf_gerente DROP DEFAULT;
```

```
ALTER TABLE EMPRESA.DEPARTAMENTO
ALTER COLUMN Cpf_gerente SET DEFAULT
'33344555587';
```

Também é possível alterar as restrições especificadas sobre uma tabela ao acrescentar ou remover uma restrição nomeada. Para ser removida, uma restrição precisa ter recebido um nome quando foi especificada. Por exemplo, para descartar a restrição

chamada CHESUPERFUNC da Figura 4.2 da relação FUNCIONARIO, escrevemos:

```
ALTER TABLE EMPRESA.FUNCIONARIO
DROP CONSTRAINT CHESUPERFUNC CAS-
CADE;
```

Quando isso é feito, podemos redefinir uma restrição substituída acrescentando uma nova restrição à relação, se necessário. Isso é especificado usando a palavra-chave **ADD** na instrução ALTER TABLE seguida pela nova restrição, que pode ser nomeada ou não, e pode ser de qualquer um dos tipos de restrição de tabela discutidos.

As subseções anteriores deram uma visão geral dos comandos de evolução de esquema da SQL. Também é possível criar tabelas e views em um esquema de banco de dados usando os comandos apropriados. Existem muitos outros detalhes e opções; o leitor interessado deverá consultar os documentos sobre SQL listados na 'Bibliografia selecionada', ao final deste capítulo.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos recursos adicionais da linguagem de banco de dados em SQL. Começamos na Seção 5.1 apresentando recursos mais complexos das consultas de atualização de SQL, incluindo consultas aninhadas, tabelas de junção, junções externas, funções agregadas e agrupamento. Na Seção 5.2, descrevemos o comando CREATE ASSERTION, que permite a especificação de restrições mais gerais sobre o banco de dados, e apresentamos o conceito de triggers e o comando CREATE TRIGGER. Depois, na Seção 5.3, descrevemos a facilidade da SQL para definir views no banco de dados. As views também são chamadas de *tabelas virtuais* ou *derivadas*, pois apresentam ao usuário o que parecem ser tabelas; no entanto, as informações nessas tabelas são derivadas de outras definidas anteriormente. A Seção 5.4 introduziu o comando ALTER TABLE da SQL, que é usado para modificar as tabelas e restrições do banco de dados.

A Tabela 5.2 resume a sintaxe (ou estrutura) de diversos comandos SQL. Esse resumo não é abrangente, nem descreve cada construção SQL possível; em vez disso, ele serve como uma referência rápida para os principais tipos de construções disponíveis em SQL. Usamos a notação BNF, onde os símbolos não terminais aparecem entre sinais de <...>, as partes opcionais aparecem entre colchetes [...], as repetições aparecem entre chaves {...} e as alternativas aparecem entre parênteses (... | ... | ...).⁷

⁷ A sintaxe completa da SQL é descrita em muitos documentos volumosos, com centenas de páginas.

Tabela 5.2

Resumo da sintaxe da SQL.

```

CREATE TABLE <nome tabela> (<nome coluna> <tipo coluna> [ <restrição atributo> ]
    { , <nome coluna> <tipo coluna> [ <restrição atributo> ] }
    [ <restrição tabela> { , <restrição tabela> } ] )

DROP TABLE <nome tabela>

ALTER TABLE <nome tabela> ADD <nome coluna> <tipo coluna>

SELECT [ DISTINCT ] <lista atributos>
FROM ( <nome tabela> { <apelido> } | <tabela de junção> ) { , ( <nome tabela> { <apelido> } | <tabela de junção> ) }
[ WHERE <condição> ]
[ GROUP BY <atributos agrupamento> [ HAVING <condição seleção grupo> ] ]
[ ORDER BY <nome coluna> [ <ordem> ] { , <nome coluna> [ <ordem> ] } ]

<lista atributos> ::= (* | (<nome coluna> | <função> ( ([ DISTINCT ] <nome coluna> | * ) )
    { , (<nome coluna> | <função> ( ([ DISTINCT ] <nome coluna> | * ) ) ) ) )

<atributos agrupamento> ::= <nome coluna> { , <nome coluna> }

<ordem> ::= (ASC | DESC)

INSERT INTO <nome tabela> [ ( <nome coluna> { , <nome coluna> } ) ]
(VALUES ( <valor constante> , { <valor constante> } ) { , ( <valor constante> { , <valor constante> } ) }
| <instrução seleção> )

DELETE FROM <nome tabela>
[ WHERE <condição seleção> ]

UPDATE <nome tabela>
SET <nome coluna> = <expressão valor> { , <nome coluna> = <expressão valor> }

CREATE [ UNIQUE] INDEX <nome índice>
ON <nome tabela> ( <nome coluna> [ <ordem> ] { , <nome coluna> [ <ordem> ] } )
[ CLUSTER ]

DROP INDEX <nome índice>

CREATE VIEW <nome view> [ ( <nome coluna> { , <nome coluna> } ) ]
AS <instrução seleção>

DROP VIEW <nome view>

```

NOTA: Os comandos para criar e excluir índices não fazem parte do padrão SQL.

Perguntas de revisão

- 5.1. Descreva as seis cláusulas na sintaxe de uma consulta de recuperação SQL. Mostre que tipos de construções podem ser especificados em cada uma das seis cláusulas. Quais das seis cláusulas são obrigatórias e quais são opcionais?
- 5.2. Descreva conceitualmente como uma consulta de recuperação SQL será executada, especificando a ordem conceitual de execução de cada uma das seis cláusulas.
- 5.3. Discuta como os NULLs são tratados nos operadores de comparação em SQL. Como os NULLs são tratados quando funções de agregação são aplicadas em uma consulta SQL? Como os NULLs são tratados quando existem nos atributos de agrupamento?
- 5.4. Discuta como cada uma das seguintes construções é usada em SQL e quais são as diversas opções para cada construção. Especifique a utilidade de cada construção.

- a. Consultas aninhadas.
- b. Tabelas de junção e junções externas.
- c. Funções de agregação e agrupamento.
- d. Triggers.
- e. Aserções e como elas diferem dos triggers.
- f. Views e suas formas de atualização.
- g. Comandos de alteração de esquema.

Exercícios

- 5.5.** Especifique as seguintes consultas no banco de dados da Figura 3.5 em SQL. Mostre os resultados da consulta se cada uma for aplicada ao banco de dados da Figura 3.6.
- a. Para cada departamento cujo salário médio do funcionário seja maior do que R\$30.000,00, recupere o nome do departamento e o número de funcionários que trabalham nele.
 - b. Suponha que queiramos o número de funcionários do sexo *masculino* em cada departamento que ganhe mais de R\$30.000,00, em vez de todos os funcionários (como no Exercício 5.5a). Podemos especificar essa consulta em SQL? Por quê?
- 5.6.** Especifique as seguintes consultas em SQL sobre o esquema de banco de dados da Figura 1.2.
- a. Recupere os nomes e departamentos de todos os alunos com notas A (alunos que têm uma nota A em todos as disciplinas).
 - b. Recupere os nomes e departamentos de todos os alunos que não têm uma nota A em qualquer uma das disciplinas.
- 5.7.** Em SQL, especifique as seguintes consultas sobre o banco de dados da Figura 3.5 usando o conceito de consultas aninhadas e conceitos descritos neste capítulo.
- a. Recupere os nomes de todos os funcionários que trabalham no departamento que tem o funcionário com o maior salário entre todos os funcionários.
 - b. Recupere os nomes de todos os funcionários cujo supervisor do supervisor tenha como Cpf o número ‘88866555576’.
 - c. Recupere os nomes dos funcionários que ganham pelo menos R\$10.000,00 a mais que o funcionário que recebe menos na empresa.
- 5.8.** Especifique as seguintes views em SQL no esquema de banco de dados EMPRESA mostrado na Figura 3.5.
- a. Uma view que tem o nome do departamento, nome do gerente e salário do gerente para todo departamento.
 - b. Uma view que tenha o nome do funcionário, nome do supervisor e salário de cada funcionário que trabalha no departamento ‘Pesquisa’.

- c. Uma view que tenha o nome do projeto, nome do departamento que o controla, número de funcionários e total de horas trabalhadas por semana em cada projeto.
- d. Uma view que tenha o nome do projeto, nome do departamento que o controla, número de funcionários e total de horas trabalhadas por semana no projeto para cada projeto *com mais de um funcionário trabalhando nele*.

- 5.9.** Considere a seguinte view, RESUMO_DEPARTAMENTO, definida sobre o banco de dados EMPRESA da Figura 3.6:

```

CREATE VIEW RESUMO_DEPARTAMENTO (D,
C, Total_sal, Media_sal)
AS SELECT Dnr, COUNT (*), SUM (Salario),
AVG (Salario)
FROM FUNCIONARIO
GROUP BY Dnr;
  
```

Indique quais das seguintes consultas e atualizações seriam permitidas sobre a view. Se uma consulta ou atualização for permitida, mostre como ficaria a consulta ou atualização correspondente nas relações da base e seu resultado quando aplicado ao banco de dados da Figura 3.6.

- a. **SELECT** *
- FROM** RESUMO_DEPARTAMENTO;
- b. **SELECT** D, C
- FROM** RESUMO_DEPARTAMENTO
- WHERE** TOTAL_SAL > 100.000;
- c. **SELECT** D, MEDIA_SAL
- FROM** RESUMO_DEPARTAMENTO
- WHERE** C > (**SELECT** C **FROM** RESUMO_DEPARTAMENTO **WHERE** D=4);
- d. **UPDATE** RESUMO_DEPARTAMENTO
- SET** D=3
- WHERE** D=4;
- e. **DELETE** **FROM** RESUMO_
DEPARTAMENTO
- WHERE** C > 4;

Bibliografia selecionada

Reisner (1977) descreve uma avaliação dos fatores humanos da SEQUEL, precursora da SQL, em que descobriu que os usuários possuem alguma dificuldade de

para especificar corretamente as condições de junção e agrupamento. Date (1984) contém uma crítica da linguagem SQL que indica seus pontos fortes e fracos. Date e Darwen (1993) descrevem a SQL2. ANSI (1986) esboça o padrão SQL original. Diversos manuais de fabricante descrevem as características da SQL implementadas em DB2, SQL/DS, Oracle, INGRES, Informix e outros produtos de SGBD comerciais. Melton e Simon (1993) oferecem um tratamento abrangente do padrão ANSI 1992, chamado SQL2. Horowitz (1992) discute alguns dos problemas relacionados à integridade referencial e propagação das atualizações em SQL2.

A questão de atualizações de view é abordada por Dayal e Bernstein (1978), Keller (1982) e Langerak (1990), entre outros. A implementação de view é discutida em Blakeley et al. (1989). Negri et al. (1991) descrevem a semântica formal das consultas SQL.

Existem muitos livros que descrevem vários aspectos da SQL. Por exemplo, duas referências que descrevem a SQL-99 são Melton e Simon (2002) e Melton (2003). Outros padrões SQL — SQL 2006 e SQL 2008 — são descritos em diversos relatórios técnicos; mas não existem referências padrão.

Álgebra e cálculo relacional

Neste capítulo, discutimos as duas *linguagens formais* para o modelo relacional: a álgebra relacional e o cálculo relacional. Ao contrário, os capítulos 4 e 5 descreveram a *linguagem prática* para o modelo relacional, a saber, o padrão SQL. Historicamente, a álgebra e o cálculo relacional foram desenvolvidos antes da linguagem SQL. De fato, de algumas maneiras, a SQL é baseada nos conceitos tanto da álgebra quanto do cálculo, conforme veremos. Como a maioria dos SGBDs relacionais utiliza a SQL como linguagem, nós a apresentamos primeiro.

Lembre-se, do Capítulo 2, de que um modelo de dados precisa incluir um conjunto de operações para manipular o banco de dados, além dos conceitos do modelo de dados para definir a estrutura e as restrições do banco de dados. Apresentamos as estruturas e as restrições do modelo relacional formal no Capítulo 3. O conjunto básico de operações para o modelo relacional é a **álgebra relacional**. Essas operações permitem que um usuário especifique as solicitações de recuperação básicas como *expressões da álgebra relacional*. O resultado de uma recuperação é uma nova relação, que pode ter sido formada de uma ou mais relações. As operações da álgebra, assim, produzem novas relações, que podem ser manipuladas ainda mais usando operações da mesma álgebra. Uma sequência de operações da álgebra relacional forma uma **expressão da álgebra relacional**, cujo resultado também será uma relação que representa o resultado de uma consulta de banco de dados (ou consulta de recuperação).

A álgebra relacional é muito importante por diversos motivos. Primeiro, ela oferece um alicerce formal para as operações do modelo relacional. Segundo, e talvez mais importante, ela é usada como base

para a implementação e otimização de consultas nos módulos de otimização e processamento de consulta, que são partes integrais dos sistemas de gerenciamento de banco de dados relacional (SGBDRs), conforme discutiremos no Capítulo 19. Terceiro, alguns de seus conceitos são incorporados na linguagem de consulta padrão SQL para SGBDRs.

Embora a maioria dos SGBDRs comerciais em uso hoje não ofereça interfaces de usuário para consultas da álgebra relacional, as operações e funções essenciais nos módulos internos da maioria dos sistemas relacionais são baseadas nas operações da álgebra relacional. Definiremos essas operações com detalhes nas seções 6.1 a 6.4 deste capítulo.

Embora a álgebra defina um conjunto de operações para o modelo relacional, o **cálculo relacional** oferece uma linguagem *declarativa* de nível mais alto para especificar consultas relacionais. Uma expressão do cálculo relacional gera uma nova relação. Em uma expressão do cálculo relacional, *não existe ordem de operações* para especificar como recuperar o resultado da consulta — somente qual informação o resultado deve conter. Esse é o principal fator de distinção entre a álgebra relacional e o cálculo relacional. O cálculo relacional é importante porque tem uma firme base na lógica matemática e porque a linguagem de consulta padrão (SQL) para SGBDRs tem alguns de seus alicerces em uma variação do cálculo relacional conhecida como cálculo relacional de tupla.¹

A álgebra relacional normalmente é considerada uma parte integral do modelo de dados relacional. Suas operações podem ser divididas em dois grupos. Um grupo inclui conjunto de operações da teoria de

¹ A SQL se baseia no cálculo relacional de tupla, mas também incorpora algumas das operações da álgebra relacional e suas extensões, conforme ilustrado nos capítulos 4, 5 e 9.

conjunto da matemática; estas são aplicáveis porque cada relação é definida como um conjunto de tuplas no modelo relacional *formal* (ver Seção 3.1). As operações de conjunto incluem UNIÃO, INTERSECÇÃO, DIFERENÇA DE CONJUNTO e PRODUTO CARTESIANO (também conhecida como PRODUTO CRUZADO). O outro grupo consiste em operações desenvolvidas especificamente para bancos de dados relacionais — entre elas estão SELEÇÃO, PROJEÇÃO e JUNÇÃO, entre outras. Primeiro, vamos descrever as operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO na Seção 6.1, pois elas são **operações unárias** que ocorrem sobre relações isoladas. Depois, discutimos as operações de conjunto na Seção 6.2. Na Seção 6.3, discutimos JUNÇÃO e outras **operações binárias** complexas, que operam sobre duas tabelas combinando tuplas relacionadas (registros) baseadas em *condições de junção*. O banco de dados relacional EMPRESA, mostrado na Figura 3.6, é usado para nossos exemplos.

Algumas solicitações de banco de dados comuns não podem ser realizadas com as operações originais da álgebra relacional, de modo que operações adicionais foram criadas para expressá-las. Estas incluem **funções de agregação**, que são operações que podem *resumir* dados das tabelas, bem como tipos adicionais de operações JUNÇÃO e UNIÃO, conhecidas como JUNÇÃO EXTERNA e UNIÃO EXTERNA. Essas operações, que foram acrescentadas à álgebra relacional devido a sua importância para muitas aplicações de banco de dados, são descritas na Seção 6.4. Oferecemos exemplos da especificação de consultas que usam operações relacionais na Seção 6.5. Algumas dessas mesmas consultas foram utilizadas nos capítulos 4 e 5. Ao usar os mesmos números de consulta neste capítulo, o leitor poderá comparar como as mesmas consultas são escritas nas diversas linguagens de consulta.

Nas seções 6.6 e 6.7, descrevemos a outra linguagem formal principal para bancos de dados relacionais, o **cálculo relacional**. Existem duas variações do cálculo relacional. O cálculo relacional de *tupla* é descrito na Seção 6.6, e o cálculo relacional de *domínio* é descrito na Seção 6.7. Algumas das construções SQL discutidas nos capítulos 4 e 5 são baseadas no cálculo relacional de tupla. O cálculo relacional é uma linguagem formal, fundamentada no ramo da lógica matemática chamado de cálculo de predicado.² No cálculo relacional de tupla, variáveis estendem-se por *tuplas*, enquanto no cálculo relacional de domínio, variáveis estendem-se por *domínios* (valores) de atributos. No Apêndice C, oferecemos uma

visão geral da linguagem Query-By-Example (QBE), que é uma linguagem relacional gráfica de uso facilitado, baseada no cálculo relacional de domínio. No final do capítulo há um resumo.

Para o leitor interessado em uma introdução menos detalhada às linguagens relacionais formais, as seções 6.4, 6.6 e 6.7 podem ser puladas.

6.1 Operações relacionais unárias: SELEÇÃO e PROJEÇÃO

6.1.1 A operação SELEÇÃO

A operação SELEÇÃO é usada para escolher um *subconjunto* das tuplas de uma relação que satisfaça uma **condição de seleção**.³ Pode-se considerar que a operação SELEÇÃO seja um *filtro* que mantém apenas as tuplas que satisfazem uma condição qualificadora. Como alternativa, podemos considerar que essa operação *restringe* as tuplas em uma relação para apenas aquelas que satisfazem a condição. A operação SELEÇÃO também pode ser visualizada como uma *partição horizontal* da relação em dois conjuntos de tuplas — aquelas que satisfazem a condição e são selecionadas, e aquelas que não satisfazem a condição e são descartadas. Por exemplo, para selecionar a tupla FUNCIONARIO cujo departamento é 4, ou aquelas cujo salário é maior do que R\$ 30.000,00, podemos especificar individualmente cada uma dessas duas condições com uma operação SELEÇÃO da seguinte maneira:

$$\sigma_{\text{Dnr}=4}(\text{FUNCIONARIO}) \\ \sigma_{\text{Salario}>30.000}(\text{FUNCIONARIO})$$

Em geral, a operação SELEÇÃO é indicada por

$$\sigma_{<\text{condição seleção}>}^{(R)}$$

onde o símbolo σ (sigma) é usado para indicar o operador SELEÇÃO e a condição de seleção é uma expressão booleana (condição) especificada nos atributos da relação R . Observe que R costuma ser uma *expressão da álgebra relacional* cujo resultado é uma relação — a mais simples expressão desse tipo é apenas o nome de uma relação de banco de dados. A relação resultante da operação SELEÇÃO tem os *mesmos atributos* de R .

A expressão booleana especificada em <condição seleção> é composta de uma série de **cláusulas** da forma

² Neste capítulo, nenhuma familiaridade com o cálculo de predicado de primeira ordem — que lida com variáveis e valores quantificados — é assumida.

³ A operação SELEÇÃO é diferente da cláusula SELECT da SQL. A operação SELEÇÃO escolhe tuplas de uma tabela, e às vezes é chamada de operação RESTRINGIR ou FILTRAR.

<nome atributo> <op comparação> <valor constante>
ou

<nome atributo> <op comparação> <nome atributo>
onde <nome atributo> é o nome de um atributo de R , <op comparação> em geral é um dos operadores $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$ e <valor constante> é um valor constante do domínio do atributo. As cláusulas podem ser conectadas pelos operadores booleanos padrão *and*, *or* e *not* para formar uma condição de seleção geral. Por exemplo, para selecionar as tuplas para todos os funcionários que ou trabalham no departamento 4 e ganham mais de R\$ 25.000,00 por ano, ou trabalham no departamento 5 e ganham mais de R\$ 30.000,00, podemos especificar a seguinte operação SELEÇÃO:

$$\sigma_{(Dnr=4 \text{ AND } Salario}>25.000) \text{ OR } (Dnr=5 \text{ AND } Salario}>30.000)(\text{FUNCIONARIO})$$

O resultado é mostrado na Figura 6.1(a).

Observe que todos os operadores de comparação no conjunto $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$ podem ser aplicados aos atributos cujos domínios são *valores ordenados*, como domínios numéricos ou de data. Os domínios de cadeias de caracteres também são considerados ordenados com base na ordem alfabética dos caracteres. Se o domínio de um atributo for um conjunto de *valores desordenados*, então somente os operadores de comparação no conjunto $\{=, \neq\}$ podem ser usados. Um exemplo de domínio desordenado é o domínio Cor = {‘vermelho’, ‘azul’, ‘verde’, ‘branco’, ‘amarelo’, ...}, onde nenhuma ordem é especificada entre as diversas cores. Alguns domínios permitem tipos adicionais de operadores de comparação; por exemplo, um domínio de cadeias de caracteres pode permitir o operador de comparação SUBSTRING_OF.

Em geral, o resultado de uma operação SELEÇÃO pode ser determinado da seguinte forma. A <condição seleção> é aplicada independentemente para cada *tupla individual t* em R . Isso é feito substituindo cada ocorrência de um atributo A_i na condição de seleção por seu valor na tupla $t[A_i]$. Se a condição for avaliada como TRUE, então a tupla t é **selecionada**. Todas as tuplas selecionadas aparecem no resultado da operação SELEÇÃO. As condições booleanas AND, OR e NOT têm sua interpretação normal, da seguinte forma:

- (*cond1 AND cond2*) é TRUE se (*cond1* e (*cond2*) forem TRUE; caso contrário, é FALSE.
- (*cond1 OR cond2*) é TRUE se (*cond1*) ou (*cond2*) ou ambas forem TRUE; caso contrário, é FALSE.

- (**NOT cond**) é TRUE se cond é FALSE; caso contrário, é FALSE.

O operador SELEÇÃO é **únario**; ou seja, ele é aplicado a uma única relação. Além do mais, a operação de seleção é aplicada a *cada tupla individualmente*; logo, as condições de seleção não podem envolver mais de uma tupla. O **grau** da relação resultante de uma operação SELEÇÃO — seu número de atributos — é o mesmo que o grau de R . O número de tuplas na relação resultante é sempre *menor ou igual ao* número de tuplas em R . Ou seja, $|\sigma_c(R)| \leq |R|$ para qualquer condição C . A fração de tuplas selecionada por uma condição de seleção é conhecida como **seletividade** da condição.

Observe que a operação SELECT é **comutativa**; ou seja,

$$\sigma_{<\text{cond}_1>}(\sigma_{<\text{cond}_2>}(R)) = \sigma_{<\text{cond}_2>}(\sigma_{<\text{cond}_1>}(R))$$

Portanto, uma sequência de SELEÇÃO pode ser aplicada em qualquer ordem. Além disso, sempre podemos combinar uma **cascata** (ou **sequência**) de operações SELEÇÃO a uma única operação SELEÇÃO, com uma condição conjuntiva (AND); ou seja,

$$\begin{aligned} \sigma_{<\text{cond}_1>}(\sigma_{<\text{cond}_2>}(\dots(\sigma_{<\text{cond}_n>}(R)) \dots)) = \\ \sigma_{<\text{cond}_1>} \text{ AND } \sigma_{<\text{cond}_2>} \text{ AND } \dots \text{ AND } \sigma_{<\text{cond}_n>} (R) \end{aligned}$$

Em SQL, a condição SELEÇÃO normalmente é especificada na cláusula WHERE de uma consulta. Por exemplo, a operação a seguir:

$$\sigma_{Dnr=4 \text{ AND } Salario}>25.000 (\text{FUNCIONARIO})$$

corresponderia à seguinte consulta SQL:

```
SELECT *
FROM FUNCIONARIO
WHERE Dnr=4 AND Salario>25.000;
```

6.1.2 A operação PROJEÇÃO

Se pensarmos em uma relação como uma tabela, a operação SELEÇÃO escolhe algumas das *linhas* da tabela enquanto descarta outras linhas. A operação PROJEÇÃO, por sua vez, seleciona certas *colunas* da tabela e descarta as outras. Se estivermos interessados apenas em certos atributos de uma relação, usamos a operação PROJEÇÃO para *projetar* a relação apenas por esses atributos. Portanto, o resultado da operação PROJEÇÃO pode ser visualizado como uma *partição vertical* da relação em duas relações: uma tem as colunas (atributos) necessárias e contém o resultado da operação, e a outra contém as colunas

descartadas. Por exemplo, para listar último nome e primeiro nome e salário de cada funcionário, podemos usar a operação PROJEÇÃO da seguinte forma:

$$\pi_{\text{Unome}, \text{Pname}, \text{Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$$

A relação resultante aparece na Figura 6.1(b). A forma geral da operação PROJEÇÃO é

$$\pi_{<\text{lista atributos}>}(R)$$

onde π (pi) é o símbolo usado para representar a operação PROJEÇÃO, e $<\text{lista atributos}>$ é a sublistas desejada de atributos da relação R . Mais uma vez, observe que R , em geral, é uma *expressão da álgebra relacional* cujo resultado é uma relação, que no caso mais simples é apenas o nome de uma relação do banco de dados. O resultado da operação PROJEÇÃO tem apenas os atributos especificados em $<\text{lista atributos}>$ na mesma ordem em que eles aparecem na lista. Logo, seu grau é igual ao número de atributos em $<\text{lista atributos}>$.

Se a lista de atributos inclui apenas atributos não chave de R , tuplas duplicadas provavelmente ocorrem. A operação PROJEÇÃO remove quaisquer tuplas duplicadas, de modo que o resultado dessa operação

(a)

Pname	Minicial	Unome	Cpf	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario	Cpf_supervisor	Dnr
Fernando	T	Wong	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	M	40.000	88866555576	5
Jennifer	S	Souza	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	F	43.000	88866555576	4
Ronaldo	K	Lima	66688444476	15-09-1962	Rua Rebonáias, 65, Piracicaba, SP	M	38.000	33344555587	5

(b)

Unome	Pname	Salario
Silva	João	30.000
Wong	Fernando	40.000
Zelaya	Alice	25.000
Souza	Jennifer	43.000
Lima	Ronaldo	38.000
Leite	Joice	25.000
Pereira	André	25.000
Brito	Jorge	55.000

(c)

Sexo	Salario
M	30.000
M	40.000
F	25.000
F	43.000
M	38.000
M	25.000
M	55.000

Figura 6.1

Resultados das operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO. (a) $\sigma_{(\text{Dnr}=4 \text{ AND } \text{Salario}>25.000) \text{ OR } (\text{Dnr}=5 \text{ AND } \text{Salario}>30.000)}(\text{FUNCIONARIO})$. (b) $\pi_{\text{Unome}, \text{Pname}, \text{Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$. (c) $\pi_{\text{Sexo}, \text{Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$.

é um conjunto de tuplas distintas, e, portanto, uma relação válida. Isso é conhecido como **eliminação de duplicatas**. Por exemplo, considere a seguinte operação PROJEÇÃO:

$$\pi_{\text{Sexo}, \text{Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$$

O resultado é mostrado na Figura 6.1(c). Observe que a tupla $\langle F, 25.000 \rangle$ só aparece uma vez na Figura 6.1(c), embora essa combinação de valores apareça duas vezes na relação FUNCIONARIO. A eliminação de duplicatas envolve a classificação ou alguma outra técnica para detectar duplicatas e, portanto, aumenta o processamento. Se as duplicatas não fossem eliminadas, o resultado seria um **multi-conjunto** ou **bag** de tuplas, em vez de um conjunto. Isso não era permitido no modelo relacional formal, mas pode ocorrer na SQL (ver Seção 4.3).

O número de tuplas em uma relação resultante de uma operação PROJEÇÃO é sempre menor ou igual ao número de tuplas em R . Se a lista de projeção é uma superchave de R — ou seja, inclui alguma chave de R —, a relação resultante tem o *mesmo número* de tuplas que R . Além do mais,

$$\pi_{\langle \text{lista1} \rangle} (\pi_{\langle \text{lista2} \rangle}(R)) = \pi_{\langle \text{lista1} \rangle}(R)$$

desde que a $\langle \text{lista2} \rangle$ contenha os atributos em $\langle \text{lista1} \rangle$; caso contrário, o lado esquerdo é uma expressão incorreta. Também vale a pena notar que a comutatividade *não* é mantida em PROJEÇÃO.

Em SQL, a lista de atributos de PROJEÇÃO é especificada na cláusula SELEÇÃO de uma consulta. Por exemplo, a operação a seguir:

$$\pi_{\text{Sexo, Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$$

corresponderia à seguinte consulta SQL:

```
SELECT DISTINCT Sexo, Salario
FROM FUNCIONARIO
```

Observe que, se removermos a palavra-chave **DISTINCT** dessa consulta SQL, então as duplicatas não serão eliminadas. Essa opção não está disponível na álgebra relacional formal.

6.1.3 Sequências de operações e a operação RENOMEAR

As relações mostradas na Figura 6.1, que representam resultados de operação, não possuem nome. Em geral, para a maioria das consultas, precisamos aplicar várias operações da álgebra relacional uma após a outra. Ou podemos escrevê-las como uma única expressão da álgebra relacional aninhando as operações, ou aplicar uma operação de cada vez e criar relações de resultado intermediário. No último caso, temos de dar nomes às relações que mantêm os resultados intermediários. Por exemplo, para recuperar o primeiro nome, sobrenome e salário de todos os funcionários que trabalham no departamento número 5, devemos aplicar uma operação SELEÇÃO e uma PROJEÇÃO. Podemos escrever uma única expressão da álgebra relacional, também conhecida como uma expressão em linha, da seguinte forma:

$$\pi_{\text{Pnome, Unome, Salario}}(\sigma_{\text{Dnr}=5}(\text{FUNCIONARIO}))$$

A Figura 6.2(a) mostra o resultado dessa expressão da álgebra relacional em linha. Como alternativa, podemos explicitamente mostrar a sequência de operações, dando um nome a cada relação intermediária, da seguinte forma:

$$\begin{aligned} \text{FUNCS_DEPT5} &\leftarrow \sigma_{\text{Dnr}=5}(\text{FUNCIONARIO}) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Pnome, Unome, Salario}}(\text{FUNCS_DEP5}) \end{aligned}$$

Às vezes, é mais simples desmembrar uma sequência complexa de operações especificando relações de resultado intermediário do que escrever uma única expressão da álgebra relacional. Também podemos usar essa técnica para **renomear** os atributos nas relações intermediárias e de resultado. Isso pode ser útil em conexão com operações mais complexas, como UNIÃO e JUNÇÃO, conforme veremos. Para renomear os atributos em uma relação, simplesmente listamos os novos nomes de atributo entre parênteses, como no exemplo a seguir:

$$\text{TEMP} \leftarrow \sigma_{\text{Dnr}=5}(\text{FUNCIONARIO})$$

$$\begin{aligned} R(\text{Primeiro_nome, Ultimo_nome, Salario}) &\leftarrow \\ \pi_{\text{Pnome, Unome, Salario}}(\text{TEMP}) \end{aligned}$$

Essas duas operações são ilustradas na Figura 6.2(b).

Se nenhuma renomeação for aplicada, os nomes dos atributos na relação resultante de uma operação SELEÇÃO serão iguais aos da relação original e na mesma ordem. Para uma operação PROJEÇÃO sem renomeação, a relação resultante tem os mesmos nomes de atributo daqueles na lista de projeção e na mesma ordem em que eles aparecem na lista.

Também podemos definir uma operação **RENOMEAR** formal — que pode renomear o nome da relação ou os nomes de atributo, ou ambos — como um operador unário. A operação RENOMEAR geral, quando aplicada à relação R de grau n , é indicada por qualquer uma das três formas a seguir:

$$\rho_{S(B_1, B_2, \dots, B_n)}(R) \quad \text{ou} \quad \rho_S(R) \quad \text{ou} \quad \rho_{(B_1, B_2, \dots, B_n)}(R)$$

onde o símbolo ρ (rho) é usado para indicar o operador RENOMEAR, S é o nome da nova relação, e B_1, B_2, \dots, B_n são os novos nomes de atributo. A primeira expressão renomeia tanto a relação quanto seus atributos, a segunda renomeia apenas a relação, e a terceira renomeia apenas os atributos. Se os atributos de R são (A_1, A_2, \dots, A_n) nessa ordem, então cada A_i é renomeado como B_i .

Em SQL, uma única consulta costuma representar uma expressão complexa da álgebra relacional. A renomeação em SQL é obtida por apelidos usando **AS**, como no exemplo a seguir:

```
SELECT F.Pnome AS Primeiro_nome, F.Unome
AS Ultimo_nome, F.Salario AS Salario
FROM FUNCIONARIO AS F
WHERE F.Dnr=5,
```

(a)

Pnome	Unome	Salario
João	Silva	30.000
Fernando	Wong	40.000
Ronaldo	Lima	38.000
Joice	Leite	25.000

(b)

TEMP

Pnome	Minicial	Unome	Cpf	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario	Cpf_supervisor	Dnr
João	B	Silva	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	M	30.000	33344555587	5
Fernando	T	Wong	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	M	40.000	88866555576	5
Ronaldo	K	Lima	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	M	38.000	33344555587	5
Joice	A	Leite	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	F	25.000	33344555587	5

R

Primeiro_nome	Ultimo_nome	Salario
João	Silva	30.000
Fernando	Wong	40.000
Ronaldo	Lima	38.000
Joice	Leite	25.000

Figura 6.2

Resultados de uma sequência de operações. (a) $\pi_{Pnome, Unome, Salario}(\sigma_{Dnr=5}(FUNCIONARIO))$. (b) Usando relações intermediárias e renomeando atributos.

6.2 Operações de álgebra relacional com base na teoria dos conjuntos

6.2.1 As operações UNIÃO, INTERSECÇÃO e SUBTRAÇÃO

O próximo grupo de operações da álgebra relacional são as operações matemáticas padrão sobre conjuntos. Por exemplo, para recuperar os números de Cadastro de Pessoa Física de todos os funcionários que ou trabalham no departamento 5 ou supervisionam diretamente um funcionário que trabalha no departamento 5, podemos usar a operação UNIÃO da seguinte forma:⁴

```

FUNCS_DEP5 ←  $\sigma_{Dnr=5}(FUNCIONARIO)$ 
RESULTADO1 ←  $\pi_{Cpf}(FUNCS\_DEP5)$ 
RESULTADO2(Cpf) ←  $\pi_{Cpf\_supervisor}(FUNCS\_DEP5)$ 
RESULTADO ← RESULTADO1 ∪ RESULTADO2

```

A relação RESULTADO1 tem o Cpf de todos os funcionários que trabalham no departamento 5, enquanto RESULTADO2 tem o Cpf de todos os funcionários que supervisionam diretamente um funcionário que trabalha no departamento 5. A operação UNION produz as tuplas que estão ou no RESULTADO1 ou no RESULTADO2 ou em ambos (ver Figura 6.3), enquanto elimina quaisquer duplicatas. Assim, o valor de Cpf ‘33344555587’ aparece apenas uma vez no resultado.

⁴ Como uma única expressão da álgebra relacional, isso se torna Resultado ← $\pi_{Cpf}(\sigma_{Dnr=5}(FUNCIONARIO)) \cup \pi_{Cpf_supervisor}(\sigma_{Dnr=5}(FUNCIONARIO))$.

RESULTADO1	RESULTADO2	RESULTADO
Cpf	Cpf	Cpf
12345678966	33344555587	12345678966
33344555587	88866555576	33344555587
66688444476		66688444476
45345345376		45345345376
		88866555576

Figura 6.3

Resultado da operação UNIÃO
 $\text{RESULTADO} \leftarrow \text{RESULTADO1} \cup \text{RESULTADO2}$.

Várias operações de teoria de conjunto são usadas para mesclar os elementos de dois conjuntos de diversas maneiras, incluindo **UNIÃO**, **INTERSECÇÃO** e **DIFERENÇA DE CONJUNTO** (também chamada **SUBTRAÇÃO** ou **EXCETO**). Estas são operações **binárias**; ou seja, cada uma é aplicada a dois conjuntos (de tuplas). Quando essas operações são adaptadas aos bancos de dados relacionais, as duas relações sobre as quais qualquer uma dessas três operações são aplicadas precisam ter o mesmo **tipo de tuplas**; essa condição é chamada de *compatibilidade de união* ou *compatibilidade de tipo*. Duas relações $R(A_1, A_2, \dots, A_n)$ e $S(B_1, B_2, \dots, B_n)$ são consideradas **compatíveis na união** (ou **compatíveis no tipo**) se tiverem o mesmo grau n e se $\text{dom}(A_i) = \text{dom}(B_i)$ para $1 \leq i \leq n$. Isso significa que as duas relações têm o mesmo número de atributos e cada par correspondente de atributos tem o mesmo domínio.

Podemos definir as três operações UNIÃO, INTERSECÇÃO e SUBTRAÇÃO sobre duas relações compatíveis na união, R e S , como se segue:

- **UNIÃO**: O resultado dessa operação, indicada por $R \cup S$, é uma relação que inclui todas as tuplas que estão em R ou em S ou tanto em R quanto em S . As tuplas duplicadas são eliminadas.
- **INTERSECÇÃO**: O resultado dessa operação, indicada por $R \cap S$, é uma relação que inclui todas as tuplas que estão tanto em R quanto em S .
- **DIFERENÇA DE CONJUNTO** (ou **SUBTRAÇÃO**): O resultado dessa operação, indicada por $R - S$, é uma relação que inclui todas as tuplas que estão em R , mas não em S .

Adotaremos a convenção de que a relação resultante tem os mesmos nomes de atributo da *primeira* relação R . Sempre é possível renomear os atributos no resultado usando o operador de renomeação.

A Figura 6.4 ilustra as três operações. As relações ALUNO e PROFESSOR na Figura 6.4(a) são compatíveis na união e suas tuplas representam os nomes dos alunos e dos professores, respectivamente. O resultado da operação UNIÃO na Figura 6.4(b) mostra os nomes de todos os alunos e professores. Observe que tuplas duplicadas aparecem apenas uma vez no resultado. O resultado da operação INTERSECÇÃO (Figura 6.4(c)) inclui apenas aqueles que são tanto alunos quanto professores.

Observe que tanto UNIÃO quanto INTERSECÇÃO são *operações comutativas*; ou seja,

$$R \cup S = S \cup R \quad \text{e} \quad R \cap S = S \cap R$$

Tanto UNIÃO quanto INTERSECÇÃO podem ser tratadas como operações *n*-árias, aplicáveis a qualquer quantidade de relações, pois ambas também são *operações associativas*; ou seja,

$$R \cup (S \cup T) = (R \cup S) \cup T \quad \text{e} \quad (R \cap S) \cap T = R \cap (S \cap T)$$

A operação SUBTRAÇÃO *não é comutativa*; ou seja, em geral,

$$R - S \neq S - R$$

A Figura 6.4(d) mostra os nomes dos alunos que não são professores, e a Figura 6.4(e) mostra os nomes dos professores que não são alunos.

Observe que INTERSECÇÃO pode ser expressa em termos de união e diferença de conjunto, da seguinte forma:

$$R \cap S = ((R \cup S) - (R - S)) - (S - R)$$

Em SQL, existem três operações — UNION, INTERSECT e EXCEPT — que correspondem às operações de conjunto união, intersecção e subtração. Além disso, existem operações de multiconjunto (UNION ALL, INTERSECT ALL e EXCEPT ALL) que não eliminam duplicatas (ver Seção 4.3.4).

6.2.2 A operação PRODUTO CARTESIANO ou PRODUTO CRUZADO

Em seguida, discutimos a operação **PRODUTO CARTESIANO** — também conhecida como **PRODUTO CRUZADO** ou **JUNÇÃO CRUZADA** —, que é indicada por \times . Esta também é uma operação de conjunto binária, mas as relações sobre as quais ela é aplicada *não precisam* ser compatíveis na união. Em sua forma binária, esta operação de conjunto produz um novo elemento combinando cada membro (tupla) de uma relação (conjunto) com cada membro (tupla) da outra relação (conjunto). Em geral,

(a) ALUNO

Pn	Un
Susana	Yao
Ronaldo	Lima
José	Gonçalves
Barbara	Pires
Ana	Tavares
Jonas	Wang
Ernesto	Gilberto

PROFESSOR

Pnome	Uname
João	Silva
Ricardo	Braga
Susana	Yao
Francisco	Leme
Ronaldo	Lima

(b)

Pn	Un
Susana	Yao
Ronaldo	Lima
José	Gonçalves
Barbara	Pires
Ana	Tavares
Jonas	Wang
Ernesto	Gilberto
João	Silva
Ricardo	Braga
Francisco	Leme

Pn	Un
Susana	Yao
Ronaldo	Lima

Pn	Un
José	Gonçalves
Barbara	Pires
Ana	Tavares
Jonas	Wang
Ernesto	Gilberto

Pnome	Uname
João	Silva
Ricardo	Braga
Francisco	Leme

Figura 6.4

As operações de conjunto UNIÃO, INTERSECÇÃO e SUBTRAÇÃO. (a) Duas relações compatíveis na união. (b) ALUNO \cup PROFESSOR. (c) ALUNO \cap PROFESSOR. (d) ALUNO – PROFESSOR. (e) PROFESSOR – ALUNO.

o resultado de $R(A_1, A_2, \dots, A_n) \times S(B_1, B_2, \dots, B_m)$ é uma relação Q com grau $n + m$ atributos $Q(A_1, A_2, \dots, A_n, B_1, B_2, \dots, B_m)$, nessa ordem. A relação resultante Q tem uma tupla para cada combinação de tuplas — uma de R e uma de S . Logo, se R tem n_R tuplas (indicado como $|R| = n_R$), e S tem n_S tuplas, então $R \times S$ terá $n_R \star n_S$ tuplas.

A operação n -ária PRODUTO CARTESIANO é uma extensão desse conceito, que produz novas tuplas ao concatenar todas as combinações de tuplas possíveis de n relações básicas.

Com frequência, a operação PRODUTO CARTESIANO aplicada isoladamente não tem significado. Ela é mais útil quando seguida por uma seleção que combina valores de atributos vindos das relações componentes. Por exemplo, suponha que queiramos recuperar uma lista dos nomes dos dependentes de cada funcionária. Podemos fazer isso da seguinte forma:

```

FUNC_MULHERES ←  $\sigma_{\text{Sexo}=\text{'F'}}$ (FUNCIONARIO)
FUNCNOMES ←  $\pi_{\text{Pnome}, \text{Uname}, \text{Cpf}}$ (FUNC_MULHERES)
FUNC_DEPENDENTES ← FUNCNOMES  $\times$  DEPENDENTE
DEPENDENTE_PARTIC ←  $\sigma_{\text{Cpf}=\text{Cpf}}$ (FUNC_DEPENDENTES)
RESULTADO ←  $\pi_{\text{Pnome}, \text{Uname}, \text{Nome_dependente}}$ (DEPENDENTE_PARTIC)

```

As relações resultantes dessa sequência de operações aparecem na Figura 6.5. A relação FUNC_DEPENDENTES é o resultado da aplicação da operação PRODUTO CARTESIANO a FUNCNOMES da Figura 6.5 com DEPENDENTE da Figura 3.6. Em FUNC_DEPENDENTES, cada tupla de FUNCNOMES é combinada com cada tupla de DEPENDENTE, dando um resultado que não é muito significativo (cada dependente é combinado com *cada* funcionária). Queremos combinar uma tupla de funcionária somente com seus dependentes em particular — a saber, as tuplas de DEPENDENTE cujo valor de Fcpf combina com o valor de Cpf da tupla FUNCIONARIO. A relação DEPENDENTE_PARTIC realiza isso. A relação FUNC_DEPENDENTES é um bom exemplo do caso em que a álgebra relacional pode ser corretamente aplicada para gerar resultados que não fazem sentido algum. É responsabilidade do usuário garantir que aplicará apenas operações significativas às relações.

O PRODUTO CARTESIANO cria tuplas com os atributos combinados de duas relações. Podemos selecionar (SELEÇÃO) *tuplas relacionadas somente* das duas relações especificando uma condição de seleção apropriada após o produto Cartesiano, como fizemos no exemplo anterior. Como essa sequência de PRODUTO CARTESIANO seguida por SELEÇÃO é muito uti-

FUNC_MULHERES

Pnome	Minicial	Unome	Cpf	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario	Cpf_supervisor	Dnr
Alice	J	Zelaya	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	F	25.000	98765432168	4
Jennifer	S	Souza	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	F	43.000	88866555576	4
Joice	A	Leite	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	F	25.000	33344555587	5

FUNCNOMES

Pnome	Unome	Cpf
Alice	Zelaya	99988777767
Jennifer	Souza	98765432168
Joice	Leite	45345345376

FUNC_DEPENDENTES

Pnome	Unome	Cpf	Fcpf	Nome_dependente	Sexo	Datanasc	...
Alice	Zelaya	99988777767	33344555587	Alicia	F	05-04-1986	...
Alice	Zelaya	99988777767	33344555587	Tiago	M	25-10-1983	...
Alice	Zelaya	99988777767	33344555587	Janaina	F	03-05-1958	...
Alice	Zelaya	99988777767	98765432168	Antonio	M	28-02-1942	...
Alice	Zelaya	99988777767	12345678966	Michael	M	04-01-1988	...
Alice	Zelaya	99988777767	12345678966	Alicia	F	30-12-1988	...
Alice	Zelaya	99988777767	12345678966	Elizabeth	F	05-05-1967	...
Jennifer	Souza	98765432168	33344555587	Alicia	F	05-04-1986	...
Jennifer	Souza	98765432168	33344555587	Tiago	M	25-10-1983	...
Jennifer	Souza	98765432168	33344555587	Janaina	F	03-05-1958	...
Jennifer	Souza	98765432168	98765432168	Antonio	M	28-02-1942	...
Jennifer	Souza	98765432168	12345678966	Michael	M	04-01-1988	...
Jennifer	Souza	98765432168	12345678966	Alicia	F	30-12-1988	...
Jennifer	Souza	98765432168	12345678966	Elizabeth	F	05-05-1967	...
Joice	Leite	45345345376	33344555587	Alicia	F	05-04-1986	...
Joice	Leite	45345345376	33344555587	Tiago	M	25-10-1983	...
Joice	Leite	45345345376	33344555587	Janaina	F	03-05-1958	...
Joice	Leite	45345345376	98765432168	Antonio	M	28-02-1942	...
Joice	Leite	45345345376	12345678966	Michael	M	04-01-1988	...
Joice	Leite	45345345376	12345678966	Alicia	F	30-12-1988	...
Joice	Leite	45345345376	12345678966	Elizabeth	F	05-05-1967	...

DEPENDENTES_RESULT

Pnome	Unome	Cpf	Fcpf	Nome_dependente	Sexo	Datanasc	...
Jennifer	Souza	98765432168	98765432168	Antonio	M	28-02-1942	...

RESULTADO

Pnome	Unome	Nome_dependente
Jennifer	Souza	Antonio

Figura 6.5

A operação Produto Cartesiano (Produto Cruzado).

lizada para combinar *tuplas relacionadas* de duas relações, uma operação especial, chamada JUNÇÃO, foi criada para especificar essa sequência como uma única operação. Discutimos a operação JUNÇÃO em seguida.

Em SQL, o PRODUTO CARTESIANO pode ser realizado usando a opção CROSS JOIN nas tabelas juntadas (ver Seção 5.1.6). Como alternativa, se houver duas tabelas na cláusula WHERE e não houver condição de junção correspondente na consulta, o resultado também será o PRODUTO CARTESIANO das duas tabelas (ver C10, na Seção 4.3.3).

6.3 Operações relacionais binárias: JUNÇÃO e DIVISÃO

6.3.1 A operação JUNÇÃO

A operação JUNÇÃO, indicada por \bowtie , é usada para combinar *tuplas relacionadas* de duas relações em uma única tupla 'maior'. Essa operação é muito importante para qualquer banco de dados relacional com mais de uma relação única, porque nos permite processar relacionamentos entre as relações. Para ilustrar JUNÇÃO, suponha que queiramos recuperar o nome do gerente de cada departamento. Para obter esse nome, precisamos combinar cada tupla de departamento com a tupla de funcionário cujo valor de Cpf (Cadastro de Pessoa Física) combina com o valor de Cpf_gerente na tupla de departamento. Fazemos isso usando a operação JUNÇÃO e depois projetando o resultado nos atributos necessários, da seguinte forma:

$$\begin{aligned} \text{DEP_GER} &\leftarrow \text{DEPARTAMENTO} \bowtie_{\text{Cpf_gerente}=\text{Cpf}} \text{FUNCIONARIO} \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Dnome, Unome, Pnome}}(\text{DEP_GER}) \end{aligned}$$

A primeira operação é ilustrada na Figura 6.6. Observe que o Cpf_gerente é uma chave estrangeira da relação DEPARTAMENTO que referencia Cpf, a chave primária da relação FUNCIONARIO. Essa restrição de integridade referencial desempenha um papel importante para que haja tuplas combinando na relação referenciada FUNCIONARIO.

DEP_GER

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	...	Pnome	Minicial	Unome	Cpf	...
Pesquisa	5	33344555587	...	Fernando	T	Wong	33344555587	...
Administração	4	98765432168	...	Jennifer	S	Souza	98765432168	...
Matriz	1	88866555576	...	Jorge	E	Brito	88866555576	...

Figura 6.6

Resultado da operação JUNÇÃO em $\text{DEP_GER} \leftarrow \text{DEPARTAMENTO} \bowtie_{\text{Cpf_gerente}=\text{Cpf}} \text{FUNCIONARIO}$.

A operação JUNÇÃO pode ser especificada como uma operação PRODUTO CARTESIANO seguida por uma operação SELEÇÃO. Porém, a JUNÇÃO é muito importante porque é usada muito frequentemente quando se especifica consultas de banco de dados. Considere o exemplo anterior, ilustrando PRODUTO CARTESIANO, que incluiu a seguinte sequência de operações:

$$\begin{aligned} \text{FUNC_DEPENDENTES} &\leftarrow \text{FUNCNOMES} \times \text{DEPENDENTE} \\ \text{DEPENDENTES_PARTIC} &\leftarrow \sigma_{\text{Cpf}=\text{Fcpt}}(\text{FUNC_DEPENDENTES}) \end{aligned}$$

Essas duas operações podem ser substituídas por uma única operação JUNÇÃO da seguinte forma:

$$\begin{aligned} \text{DEPENDENTES_PARTIC} &\leftarrow \text{FUNCNOMES} \\ \bowtie_{\text{Cpf}=\text{Fcpt}} \text{DEPENDENTE} \end{aligned}$$

A forma geral de uma operação JUNÇÃO sobre duas relações⁵ $R(A_1, A_2, \dots, A_n)$ e $S(B_1, B_2, \dots, B_m)$ é

$$R \bowtie_{\langle \text{condição junção} \rangle} S$$

O resultado da JUNÇÃO é uma relação Q com $n + m$ atributos $Q(A_1, A_2, \dots, A_n, B_1, B_2, \dots, B_m)$ nessa ordem, Q tem uma tupla para cada combinação de tuplas — uma de R e uma de S — *sempre que a combinação satisfaz a condição de junção*. Essa é a principal diferença entre PRODUTO CARTESIANO e JUNÇÃO. Em JUNÇÃO, apenas combinações de tuplas *que satisfazem a condição de junção* aparecem no resultado, enquanto no PRODUTO CARTESIANO *todas* as combinações de tuplas são incluídas no resultado. A condição de junção é especificada sobre atributos das duas relações R e S e é avaliada para cada combinação de tuplas. Cada combinação de tupla para a qual a condição de junção é avaliada como TRUE é incluída na relação resultante Q *como uma única tupla combinada*.

Uma condição de junção geral tem a forma

$$\begin{aligned} &<\text{condição}> \text{ AND } <\text{condição}> \text{ AND } \dots \\ &\text{AND } <\text{condição}> \end{aligned}$$

⁵ Novamente, observe que R e S podem ser quaisquer relações que resultam de expressões da álgebra relacional gerais.

onde cada <condição> tem a forma $A_i \theta B_j$, A_i é um atributo de R , B_j é um atributo de S , A_i e B_j têm o mesmo domínio, e θ (teta) é um dos operadores de comparação $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$. Uma operação JUNÇÃO com essa condição de junção geral é chamada de **JUNÇÃO THETA**. As tuplas cujos atributos de junção são NULL ou dos quais a condição de junção é FALSE não aparecem no resultado. Nesse sentido, a operação JUNÇÃO não necessariamente preserva toda a informação das relações participantes, pois as tuplas que não são combinadas com as correspondentes na outra relação não aparecem no resultado.

6.3.2 Variações de JUNÇÃO: EQUIJUNÇÃO e JUNÇÃO NATURAL

O uso mais comum de JUNÇÃO envolve condições de junção apenas em comparações de igualdade. Esse tipo de JUNÇÃO, em que o único operador de comparação usado é $=$, é chamado de **EQUIJUNÇÃO**. Os dois exemplos anteriores foram EQUIJUNÇÃO. Observe que, no resultado de um EQUIJUNÇÃO, sempre temos um ou mais pares de atributos que possuem *valores idênticos* em cada tupla. Por exemplo, na Figura 6.6, os valores dos atributos Cpf_gerente e Cpf são idênticos em cada tupla de DEP_GER (o resultado de EQUIJUNÇÃO), porque a condição de junção de igualdade especificada sobre esses dois atributos *requer que os valores sejam idênticos* em cada tupla no resultado. Como um de cada par de atributos com valores idênticos é desnecessário, uma nova operação, chamada **JUNÇÃO NATURAL** — indicada por \star — foi criada para eliminar o segundo atributo (desnecessário) na condição de EQUIJUNÇÃO.⁶ A definição padrão de JUNÇÃO NATURAL requer que os dois atributos de junção (ou cada par de atributos de junção) tenham o mesmo nome nas duas relações. Se isso não acontecer, uma operação de renomeação é aplicada primeiro.

Suponha que queiramos combinar cada tupla PROJETO com a tupla DEPARTAMENTO que controla o projeto. No exemplo a seguir, primeiro renomeamos o atributo Dnumero de DEPARTAMENTO para Dnum — de modo que ele tenha o mesmo nome do atributo Dnum em PROJETO — e depois aplicamos a JUNÇÃO NATURAL:

```
PROJETO_DEP ← PROJETO *
 $\rho_{(Dnome, Dnum, Cpf\_gerente, Data\_inicio\_gerente)}(DEPARTAMENTO)$ 
```

A mesma consulta pode ser feita em duas etapas criando uma tabela intermediária DEP da seguinte forma:

```
DEP ←  $\rho_{(Dnome, Dnum, Cpf\_gerente, Data\_inicio\_gerente)}$ 
(DEPARTAMENTO)
PROJETO_DEP ← PROJETO  $\star$  DEP
```

O atributo Dnum é chamado de **atributo de junção** para a operação JUNÇÃO NATURAL, pois é o único atributo com o mesmo nome nas duas relações. A relação resultante é ilustrada na Figura 6.7(a). Na relação PROJETO_DEP, cada tupla combina uma tupla PROJETO com a tupla DEPARTAMENTO para o departamento que controla o projeto, mas *somente um valor de atributo de junção* é mantido.

Se os atributos sobre os quais a junção natural é especificada já tiverem os mesmos nomes nas duas relações, a renomeação não é necessária. Por exemplo, para aplicar uma junção natural aos atributos Dnumero de DEPARTAMENTO e LOCALIZACAO_DEP, basta escrever

```
LOCAL_DEP ← DEPARTAMENTO  $\star$  LOCALIZACAO_DEP
```

A relação resultante está na Figura 6.7(b), que combina cada departamento com sua localização e tem uma tupla para cada local. Em geral, a condição de junção para JUNÇÃO NATURAL é construída igualando *cada par de atributos de junção* que tem o mesmo nome nas duas relações e combinando essas condições com AND. Pode haver uma lista de atributos de junção de cada relação, e cada par correspondente deve ter o mesmo nome.

Uma definição mais geral, porém não padrão, para JUNÇÃO NATURAL é

$$Q \leftarrow R \star_{(<\text{lista1}>), (<\text{lista2}>)} S$$

Nesse caso, $<\text{lista1}>$ especifica uma lista de i atributos de R , e $<\text{lista2}>$ especifica uma lista de i atributos de S . As listas são usadas para formar condições de comparação de igualdade entre pares de atributos correspondentes, e as condições passam então por um AND. Somente a lista correspondente aos atributos da primeira relação R — $<\text{lista1}>$ — é mantida no resultado Q .

Observe que, se nenhuma combinação de tuplas satisfizer a condição de junção, o resultado de uma JUNÇÃO é uma relação vazia com zero tuplas. Em geral, se R tiver n_R tuplas e S tiver n_S tuplas, o resultado de uma operação JUNÇÃO $R \bowtie_{<\text{condição junção}>} S$ terá entre zero e $n_R \star n_S$ tuplas. O tamanho esperado do resultado da junção dividido pelo tamanho máximo $n_R \star n_S$ leva a uma razão chamada **seletividade de junção**, que é uma propriedade de cada condição de junção.

⁶A JUNÇÃO NATURAL é basicamente uma EQUIJUNÇÃO seguida pela remoção dos atributos desnecessários.

(a)

PROJETO_DEP

Projnome	Projnumero	Projlocal	Dnum	Dnome	Cpf_gerente	Data_inicio_gerente
ProdutoX	1	Santo André	5	Pesquisa	33344555587	22-05-1988
ProdutoY	2	Itu	5	Pesquisa	33344555587	22-05-1988
ProdutoZ	3	São Paulo	5	Pesquisa	33344555587	22-05-1988
Informatização	10	Mauá	4	Administração	98765432168	01-01-1995
Reorganização	20	São Paulo	1	Matriz	88866555576	19-06-1981
Benefícios	30	Mauá	4	Administração	98765432168	01-01-1995

(b)

LOCAL_DEP

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	Data_inicio_gerente	Dlocal
Matriz	1	88866555576	19-06-1981	São Paulo
Administração	4	98765432168	01-01-1995	Mauá
Pesquisa	5	33344555587	22-05-1988	Santo André
Pesquisa	5	33344555587	22-05-1988	Itu
Pesquisa	5	33344555587	22-05-1988	São Paulo

Figura 6.7

Resultados de duas operações JUNÇÃO NATURAL. (a) PROJETO_DEP \leftarrow PROJETO \star DEP. (b) LOCAL_DEP \leftarrow DEPARTAMENTO \star LOCALIZACAO_DEP.

Se não houver condição de junção, todas as combinações de tuplas se qualificam e a JUNÇÃO se degenera em um PRODUTO CARTESIANO, chamado PRODUTO CRUZADO ou JUNÇÃO CRUZADA.

Como podemos ver, uma única operação JOIN é usada para combinar dados de duas relações de modo que a informação relacionada possa ser apresentada em uma única tabela. Essas operações também são conhecidas como *junções internas* (*inner joins*), para distingui-las de uma variação de junção diferente, chamada *junções externas* (*outer joins*; ver Seção 6.4.4). Informalmente, uma *junção interna* é um tipo de operação de correspondência e combinação definida de maneira formal como uma combinação de PRODUTO CARTESIANO e SELEÇÃO. Observe que, às vezes, uma junção pode ser especificada entre uma relação e si mesma, conforme ilustraremos na Seção 6.4.3. A operação JUNÇÃO NATURAL ou EQUIJUNÇÃO também pode ser especificada entre múltiplas tabelas, levando a uma *junção de n vias*. Por exemplo, considere a junção de três vias a seguir:

$$((\text{PROJETO} \bowtie_{\text{Dnum}=\text{Dnumero}} \text{DEPARTAMENTO}) \\ \bowtie_{\text{Cpf_gerente}=\text{Cpf}} \text{FUNCIONARIO})$$

Isso combina cada tupla de projeto com sua tupla de departamento de controle em uma única tupla, e depois combina essa tupla com uma tupla de fun-

cionário que é o gerente de departamento. O resultado disso é uma relação consolidada em que cada tupla contém essa informação combinada de projeto-departamento-gerente.

Em SQL, a JUNÇÃO pode ser realizada de diversas maneiras. O primeiro método é especificar as <condições junção> na cláusula WHERE, junto com quaisquer outras condições de seleção. Isso é muito comum, e está ilustrado pelas consultas C1, C1A, C1B, C2 e C8 nas seções 4.3.1 e 4.3.2, bem como por muitos outros exemplos de consulta nos capítulos 4 e 5. A segunda maneira é usar uma relação aninhada, conforme ilustrado pelas consultas C4A e C16 na Seção 5.1.2. Outra maneira é utilizar o conceito de tabelas de junção, conforme ilustrado pelas consultas C1A, C1B, C8B e C2A na Seção 5.1.6. A construção das tabelas de junção foi acrescentada à SQL2 para permitir ao usuário especificar explicitamente todos os diversos tipos de junções, pois os outros métodos eram mais limitados. Isso também permite que o usuário faça a distinção clara das condições de junção com base nas condições de seleção na cláusula WHERE.

6.3.3 Um conjunto completo de operações da álgebra relacional

Já se mostrou que o conjunto de operações da álgebra relacional $\{\sigma, \pi, \cup, \rho, -, \times\}$ é um conjunto

completo; ou seja, qualquer uma das outras operações originais da álgebra relacional pode ser expressa como uma *sequência de operações desse conjunto*. Por exemplo, a operação INTERSECÇÃO pode ser expressa usando UNIÃO e SUBTRAÇÃO da seguinte forma:

$$R \cap S \equiv (R \cup S) - ((R - S) \cup (S - R))$$

Embora, estritamente falando, a INTERSECÇÃO não seja exigida, é inconveniente especificar essa expressão complexa toda vez que quisermos especificar uma interseção. Outro exemplo: uma operação JUNÇÃO pode ser especificada como um PRODUTO CARTESIANO seguido por uma operação SELEÇÃO, conforme discutimos:

$$R \bowtie_{\langle \text{condição} \rangle} S \equiv \sigma_{\langle \text{condição} \rangle}(R \times S)$$

De modo semelhante, uma JUNÇÃO NATURAL pode ser especificada como um PRODUTO CARTESIANO precedido por RENOMEAR e seguido por operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO. Logo, as diversas operações JUNÇÃO também *não são estritamente necessárias* para o poder expressivo da álgebra relacional. No entanto, elas são importantes para inclusão como operações separadas, pois são convenientes de se usar e bastante utilizadas em aplicações de banco de dados. Outras operações foram inseridas na álgebra relacional básica por conveniência, em vez de necessidade. Discutimos uma delas — a operação DIVISÃO — na próxima

seção.

6.3.4 A operação DIVISÃO

A operação DIVISÃO, indicada por \div , é útil para um tipo especial de consulta que às vezes ocorre nas aplicações de banco de dados. Um exemplo é *Recuperar os nomes dos funcionários que trabalham em todos os projetos em que 'João Silva' trabalha*. Para expressar essa consulta usando a operação DIVISÃO, prossiga da seguinte forma. Primeiro, recupere a lista dos números de projeto em que 'João Silva' trabalha na relação intermediária SILVA_PNRS:

$$\text{SILVA} \leftarrow \sigma_{\text{Pnome} = 'João' \text{ AND } \text{Unome} = 'Silva'}(\text{FUNCIONARIO})$$

$$\text{SILVA_PNRS} \leftarrow \pi_{\text{Pnr}}(\text{TRABALHA_EM} \bowtie_{\text{Fcpt} = \text{Opt}} \text{SILVA})$$

Em seguida, crie uma relação que inclua uma tupla $\langle \text{Pnr}, \text{Fcpt} \rangle$ sempre que um funcionário, cujo Cpf é Fcpt, trabalha no projeto cujo número é Pnr na relação intermediária CPF_PNRS:

$$\text{CPF_PNRS} \leftarrow \pi_{\text{Fcpt}, \text{Pnr}}(\text{TRABALHA_EM})$$

Finalmente, aplique a operação DIVISÃO às duas relações, o que gera os números de Cadastro de Pessoa Física dos funcionários desejados:

$$\text{CPFS}(\text{Cpf}) \leftarrow \text{CPF_PNRS} \div \text{SILVA_PNRS}$$

$$\text{RESULTADO} \leftarrow \pi_{\text{Pnome}, \text{Unome}}(\text{CPFS} \star \text{FUNCIONARIO})$$

(a) CPF_PNRS		SILVA_PNRS		(b) R		S		T	
Fcpf	Pnr	Pnr		A	B	A		B	
12345678966	1	1		a1	b1	a1			
12345678966	2	2		a2	b1	a2			
66688444476	3			a3	b1	a3			
45345345376	1			a4	b1				
45345345376	2			a1	b2				
33344555587	2			a3	b2				
33344555587	3			a2	b3				
33344555587	10			a3	b3				
33344555587	20			a4	b3				
99988777767	30			a1	b4				
99988777767	10			a2	b4				
98798798733	10			a3	b4				
98798798733	30								
98765432168	30								
98765432168	20								
88866555576	20								

Figura 6.8

A operação DIVISÃO. (a) Dividindo CPF_PNRS por SILVA_PNRS. (b) $T \leftarrow R \div S$.

As operações anteriores aparecem na Figura 6.8(a).

Em geral, a operação DIVISÃO é aplicada às duas relações $R(Z) \div S(X)$, em que os atributos de R são um subconjunto dos atributos de S ; ou seja, $X \subseteq Z$. Considere que Y seja o conjunto de atributos de R que não são atributos de S ; ou seja, $Y = Z - X$ (e, portanto, $Z = X \cup Y$). O resultado da DIVISÃO é uma relação $T(Y)$ que inclui uma tupla t se as tuplas t_R aparecerem em R com $t_R[Y] = t$, e com $t_R[X] = t_S$ para *cada* tupla t_S em S . Isso significa que, para uma tupla t aparecer no resultado T da DIVISÃO, os valores em t deverão aparecer em R em combinação com *cada tupla* em S . Observe que, na formulação da operação DIVISÃO, as tuplas na relação do denominador S restringem a relação do numerador R , selecionando aquelas tuplas no resultado que combinam com todos os valores presentes no denominador. Não é necessário saber quais são esses valores, pois eles podem ser calculados por outra operação, conforme ilustrado na relação SILVA_PNRS no exemplo anterior.

A Figura 6.8(b) ilustra uma operação DIVISÃO onde $X = \{A\}$, $Y = \{B\}$ e $Z = \{A, B\}$. Observe que as tuplas (valores) b_1 e b_4 aparecem em R em combinação com todas as três tuplas em S ; é por isso que elas aparecem na relação resultante T . Todos os outros valores de B em R não aparecem com todas as tuplas em S , e não são selecionados: b_2 não aparece com a_2 ,

e b_3 não aparece com a_1 .

A operação DIVISÃO pode ser expressa como uma sequência de operações π , \times e $-$ da seguinte forma:

$$\begin{aligned} T1 &\leftarrow \pi_Y(R) \\ T2 &\leftarrow \pi_Y(S \times T1) - R \\ T &\leftarrow T1 - T2 \end{aligned}$$

A operação DIVISÃO é definida por conveniência para lidar com consultas que envolvem *quantificação universal* (ver Seção 6.6.7) ou a condição *all*. A maioria das implementações de SGBDR com SQL como linguagem de consulta primária não implementa a divisão diretamente. A SQL tem um modo indireto de lidar com o tipo de consulta ilustrado anteriormente (ver Seção 5.1.4, consultas C3A e C3B). A Tabela 6.1 lista as diversas operações básicas da álgebra relacional que discutimos.

6.3.5 Notação para árvores de consulta

Nesta seção, descrevemos uma notação que costuma ser usada em sistemas relacionais para representar consultas internamente. A notação é chamada *árvore de consulta* ou, às vezes, é conhecida como *árvore de avaliação de consulta* ou *árvore de execução de consulta*. Ela inclui as operações da álgebra relacional

Tabela 6.1

Operações de álgebra relacional.

OPERAÇÃO	FINALIDADE	NOTAÇÃO
SELEÇÃO	Seleciona todas as tuplas que satisfazem a condição de seleção de uma relação R .	$\sigma_{<\text{condição seleção}>}(R)$
PROJEÇÃO	Produz uma nova relação com apenas alguns dos atributos de R , e remove tuplas duplicadas.	$\pi_{<\text{lista atributos}>}(R)$
JUNÇÃO THETA	Produz todas as combinações de tuplas de R_1 e R_2 que satisfazem a condição de junção.	$R_1 \bowtie_{<\text{condição junção}>} R_2$
EQUIJUNÇÃO	Produz todas as combinações de tuplas de R_1 e R_2 que satisfazem uma condição de junção apenas com comparações de igualdade.	$R_1 \bowtie_{<\text{condição junção}>} R_2$, OR $R_1 \bowtie_{<\text{atributos junção 1}>, <\text{atributos junção 2}>} R_2$
JUNÇÃO NATURAL	O mesmo que EQUIJOIN, exceto que atributos de junção de R_2 não são incluídos na relação resultante; se os atributos de junção tiverem os mesmos nomes, eles nem sequer precisam ser especificados.	$R_1 \star_{<\text{condição junção}>} R_2$, OR $R_1 \star_{<\text{atributos junção 1}>, <\text{atributos junção 2}>} R_2$ OR $R_1 \star R_2$
UNIÃO	Produz uma relação que inclui todas as tuplas em R_1 ou R_2 ou tanto R_1 quanto R_2 ; R_1 e R_2 precisam ser compatíveis na união.	$R_1 \cup R_2$
INTERSECÇÃO	Produz uma relação que inclui todas as tuplas em R_1 e R_2 ; R_1 e R_2 precisam ser compatíveis na união.	$R_1 \cap R_2$
DIFERENÇA	Produz uma relação que inclui todas as tuplas em R_1 que não estão em R_2 ; R_1 e R_2 precisam ser compatíveis na união.	$R_1 - R_2$
PRODUTO CARTESIANO	Produz uma relação que tem os atributos de R_1 e R_2 e inclui como tuplas todas as possíveis combinações de tuplas de R_1 e R_2 .	$R_1 \times R_2$
DIVISÃO	Produz uma relação $R(X)$ que inclui todas as tuplas $t[X]$ em $R_1(Z)$ que aparecem em R_1 em combinação com toda tupla de $R_2(Y)$, onde $Z = X \cup Y$.	$R_1(Z) \div R_2(Y)$

em execução e é usada como uma estrutura de dados possível para a representação interna da consulta em um SGBDR.

Uma árvore de consulta é uma estrutura de dados em árvore que corresponde a uma expressão da álgebra relacional. Ela representa as relações de entrada da consulta como *nós folha* da árvore, e representa as operações da álgebra relacional como nós internos. Uma execução da árvore de consulta consiste em executar uma operação de nó interno sempre que seus operandos (representados por seus nós filhos) estiverem disponíveis, e depois substituir esse nó interno pela relação que resulta da execução da operação. A execução termina quando o nó raiz é executado e produz a relação de resultado para a consulta.

A Figura 6.9 mostra uma árvore de consulta para a Consulta 2 (ver Seção 4.3.1): *para cada projeto localizado em ‘Mauá’, liste o número do projeto, o número do departamento que o controla e o último nome, endereço e data de nascimento do gerente do departamento*. Essa consulta é especificada no esquema relacional da Figura 3.5 e corresponde à seguinte expressão da álgebra relacional:

$$\begin{aligned} & \pi_{\text{Projnumero}, \text{Dnum}, \text{Unome}, \text{Endereco}, \text{Datanasc}} ((\sigma_{\text{Projlocal}=\text{'Mauá'}} \\ & (\text{PROJETO}) \bowtie_{\text{Dnum}=\text{Dnumero}} (\text{DEPARTAMENTO}) \\ & \bowtie_{\text{Cpf_gerente}=\text{Cpf}} (\text{FUNCIONARIO})) \end{aligned}$$

Na Figura 6.9, os três nós folha P, D e F representam as três relações PROJETO, DEPARTAMENTO e FUNCIONARIO. As operações da álgebra relacional na expressão são representadas pelos nós de árvore internos. A árvore de consulta significa uma ordem de execução explícita no seguinte sentido: para executar C2, o nó marcado com (1) na Figura 6.9 precisa iniciar a execução antes do nó (2), pois algumas tuplas resultantes da operação (1) devem estar disponíveis antes de podermos iniciar a execução da operação (2). De modo semelhante, o nó (2) precisa começar a executar e produzir resultados antes que o nó (3) possa iniciar a execução, e assim por diante. Em geral, uma árvore de consulta oferece uma boa representação visual e compreensão da consulta em relação às operações relacionais que ela usa, e é recomendada como um meio adicional para expressar consultas na álgebra relacional. Retornaremos às árvores de consulta quando discutirmos o processamento e a otimização da consulta no Capítulo 19.

6.4 Outras operações relacionais

Algumas solicitações comuns no banco de dados — que são necessárias em aplicações comerciais para SGBDRs — não podem ser realizadas com as operações da álgebra relacional descritas nas seções 6.1 a 6.3. Nesta seção, definimos operações adicionais para expressar essas solicitações. Essas operações melhoraram o poder expressivo da álgebra relacional original.

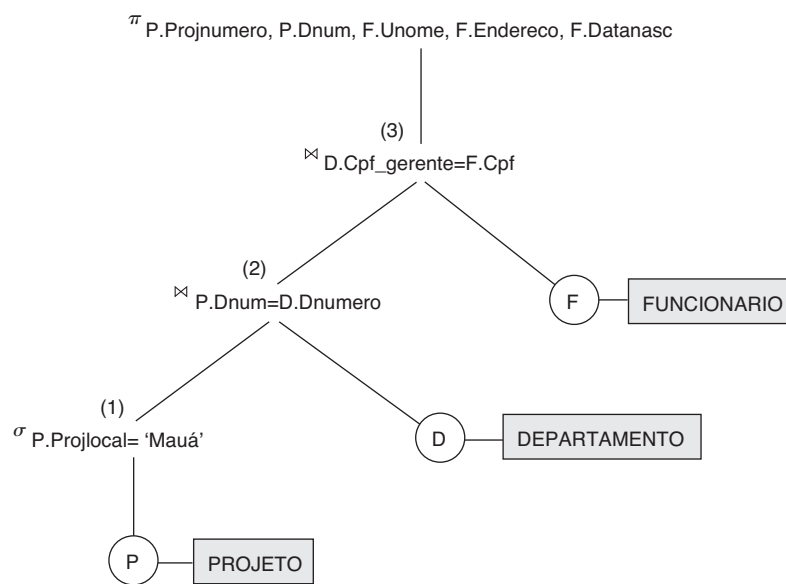


Figura 6.9

Árvore de consulta correspondente à expressão da álgebra relacional para C2.

6.4.1 Projeção generalizada

A operação de projeção generalizada estende a operação de projeção, permitindo que as funções dos atributos sejam incluídas na lista de projeção. A forma generalizada pode ser expressa como:

$$\pi_{F_1, F_2, \dots, F_n}(R)$$

onde F_1, F_2, \dots, F_n são funções sobre os atributos na relação R e podem envolver operações aritméticas e valores constantes. Essa operação é útil quando se desenvolvem relatórios em que os valores calculados precisam ser produzidos nas colunas de um resultado da consulta.

Como exemplo, considere a relação

FUNCIONARIO (Cpf, Salario, Deducao, Anos_em_servico)

Um relatório pode ser exigido para mostrar

Salario líquido = Salario – Deducao,
 Bonus = 2.000 * Anos_em_servico, e
 Imposto = 0,25 * Salario.

Então, uma projeção generalizada combinada com a renomeação pode ser usada da seguinte forma:

RELATORIO $\leftarrow \rho_{(Cpf, Salario_liquido, Bonus, Imposto)}(\pi_{Cpf, Salario - Deducao, 2.000 * Anos_em_servico, 0,25 * Salario}(FUNCIONARIO))$.

6.4.2 Funções de agregação e agrupamento

Outro tipo de solicitação que pode ser expressa na álgebra relacional básica é especificar funções de agregação matemáticas sobre coleções de valores do banco de dados. Alguns exemplos dessas funções incluem recuperar a média ou salário total de todos os funcionários ou o número total de tuplas de funcionário. Essas funções são usadas em consultas estatísticas simples que resumem informações das tuplas do banco de dados. Funções comuns aplicadas a coleções de valores numéricos são SOMA, MÉDIA, MÁXIMO e MÍNIMO. A função CONTA é usada para contar tuplas ou valores.

Outro tipo comum de solicitação envolve agrupar as tuplas em uma relação pelo valor de alguns de seus atributos e, depois, aplicar uma função de agregação *independente para cada grupo*. Um exemplo seria agrupar tuplas FUNCIONARIO por Dnr, de modo que cada grupo inclua as tuplas para

funcionários trabalhando no mesmo departamento. Podemos então listar cada valor de Dnr juntamente com, digamos, o salário médio dos funcionários no departamento, ou o número de funcionários que trabalham no departamento.

Podemos definir uma operação FUNÇÃO AGREGADA, usando o símbolo \Im (pronuncia-se *F script*),⁷ para especificar esses tipos de solicitações da seguinte forma:

$$<\text{atributos agrupamento}> \Im <\text{lista funções}> (R)$$

onde **<atributos agrupamento>** é uma lista de atributos da relação especificada em R , e **<lista funções>** é uma lista de pares (**<função> <atributo>**). Em cada par desse tipo, **<função>** é uma das funções permitidas — como SOMA, MÉDIA, MÁXIMO, MÍNIMO, CONTA — e **<atributo>** é um atributo da relação especificada por R . A relação resultante tem os atributos de agrupamento mais um atributo para cada elemento na lista de funções. Por exemplo, para recuperar cada número de departamento, o número de funcionários no departamento e seu salário médio, enquanto renomeia os atributos resultantes como indicado a seguir, escrevemos:

$$\rho_{R(Dnr, Nr_de_funcionarios, Media_sal)}(\Im_{Dnr} \Im_{CONTA Cpf, MÉDIA Salario}(FUNCIONARIO))$$

O resultado dessa operação sobre a relação FUNCIONARIO da Figura 3.6 é exibido na Figura 6.10(a).

No exemplo anterior, especificamos uma lista de nomes de atributo — entre parênteses na operação RENOMEAR — para a relação resultante R . Se não houver renomeação, os atributos da relação resultante que correspondem à lista de funções serão a concatenação do nome da função com o nome do atributo, na forma **<função>_<atributo>**.⁸ Por exemplo, a Figura 6.10(b) mostra o resultado da seguinte operação:

$$\Im_{Dnr} \Im_{CONTA Cpf, MÉDIA Salario}(FUNCIONARIO)$$

Se nenhum atributo de agrupamento for especificado, as funções são aplicadas a *todas as tuplas* na relação, de modo que a relação resultante tenha *apenas uma única tupla*. Por exemplo, a Figura 6.10(c) mostra o resultado da seguinte operação:

$$\Im_{CONTA Cpf, MÉDIA Salario}(FUNCIONARIO)$$

É importante observar que, em geral, as duplicatas *não são eliminadas* quando uma função de

⁷ Não existe uma única notação combinada para especificar funções de agregação. Em alguns casos, é usado um 'script A'.

⁸ Observe que estamos sugerindo uma notação arbitrária. Não existe uma notação-padrão.

a. $\rho_{R(Dnr, Nr_de_funcionarios, Media_sal)}(\exists_{Dnr} \text{CONTA Cpf, MÉDIA Salario})(\text{FUNCIONARIO})$.

b. $\exists_{Dnr} \text{CONTA Cpf, MÉDIA Salario}(\text{FUNCIONARIO})$.

c. $\exists_{\text{CONTA Cpf, MÉDIA Salario}}(\text{FUNCIONARIO})$.

R			
(a)	Dnr	Nr_de_funcionarios	Media_sal
5	4	33.250	
4	3	31.000	
1	1	55.000	

(b)	Dnr	Contador_cpf	Media_salario
5	4	33.250	
4	3	31.000	
1	1	55.000	

(c)	Contador_cpf	Media_salario
8	35.125	

Figura 6.10

A operação de função agregada.

agregação é aplicada. Desse modo, a interpretação normal de funções como SOMA e MÉDIA é calculada.⁹ Vale a pena enfatizar que o resultado de aplicar uma função de agregação é uma relação, e não um número escalar — mesmo que ele tenha um único valor. Isso torna a álgebra relacional um sistema matemático fechado.

6.4.3 Operações de fechamento recursivo

Outro tipo de operação que, em geral, não pode ser especificada na álgebra relacional original básica é o **fechamento recursivo**. Essa operação é aplicada a um **relacionamento recursivo** entre tuplas do mesmo tipo, como o relacionamento entre um funcionário e um supervisor. Esse relacionamento é descrito pela chave estrangeira Cpf_supervisor da relação FUNCIONARIO nas figuras 3.5 e 3.6, e relaciona cada tupla de funcionário (no papel de supervisionado) a outra tupla de funcionário (no papel de supervisor). Um exemplo de operação recursiva é recuperar todos os supervisionados de um funcionário f em todos os níveis — ou seja, todos os funcionários f' supervisionados diretamente por f , todos os funcionários f'' supervisionados diretamente por cada funcionário f' , todos os funcionários f''' supervisionados diretamente por cada funcionário f'' , e assim por diante.

É relativamente simples na álgebra relacional especificar todos os funcionários supervisionados por f em um nível específico juntando uma ou mais ve-

zes a própria tabela. Porém, é difícil especificar todos os supervisionados em *todos* os níveis. Por exemplo, para especificar os Cpf's de todos os funcionários f' supervisionados diretamente — *no nível um* — pelo funcionário f cujo nome é ‘Jorge Brito’ (ver Figura 3.6), podemos aplicar a seguinte operação:

$\text{CPF_BRITO} \leftarrow \pi_{\text{Cpf}}(\sigma_{\text{Pname}='Jorge' \text{ AND } \text{Uname}='Brito'}(\text{FUNCIONARIO}))$

$\text{SUPERVISAO}(\text{Cpf1}, \text{Cpf2}) \leftarrow \pi_{\text{Cpf}, \text{Cpf_supervisor}}(\text{FUNCIONARIO})$

$\text{RESULTADO1}(\text{Cpf}) \leftarrow \pi_{\text{Cpf1}}(\text{SUPERVISAO} \bowtie_{\text{Cpf2}=\text{Cpf}} \text{CPF_BRITO})$

Para recuperar todos os funcionários supervisionados por Brito no nível 2 — ou seja, todos os funcionários f'' supervisionados por algum funcionário f' que é supervisionado diretamente por Brito —, podemos aplicar outra **JUNÇÃO** ao resultado da primeira consulta, da seguinte forma:

$\text{RESULTADO2}(\text{Cpf}) \leftarrow \pi_{\text{Cpf1}}(\text{SUPERVISAO} \bowtie_{\text{Cpf2}=\text{Cpf}} \text{RESULTADO1})$

Para obter os dois conjuntos de funcionários supervisionados nos níveis 1 e 2 por ‘Jorge Brito’, podemos aplicar a operação **UNIÃO** aos dois resultados, da seguinte forma:

$\text{RESULTADO} \leftarrow \text{RESULTADO2} \cup \text{RESULTADO1}$

⁹ Em SQL, a opção de eliminar duplicatas antes de aplicar a função de agregação está disponível ao incluir a palavra-chave **DISTINCT** (ver Seção 4.4.4).

SUPERVISAO	
(Cpf de Brito: 88866555576)	
(Cpf)	(Cpf_supervisor)
Cpf1	Cpf2
12345678966	33344555587
33344555587	88866555576
99988777767	98765432168
98765432168	88866555576
66688444476	33344555587
45345345376	33344555587
98798798733	98765432168
88866555576	null

RESULTADO1	RESULTADO2	RESULTADO
Cpf	Cpf	Cpf
33344555587	12345678966	12345678966
98765432168	99988777767	99988777767
(Supervisionado por Brito)	66688444476	66688444476
	45345345376	45345345376
	98798798733	98798798733
	(Supervisionado pelos subordinados de Brito)	33344555587
		98765432168

(RESULTADO1 \cup RESULTADO2)

Figura 6.11

Uma consulta recursiva de dois níveis.

Os resultados dessas consultas são ilustrados na Figura 6.11. Embora seja possível recuperar funcionários em cada nível e depois obter sua UNIÃO, não podemos, em geral, especificar uma consulta desse tipo como 'recuperar os supervisionados de 'Jorge Brito' em todos os níveis' sem utilizar um mecanismo de looping, a menos que saibamos o número máximo de níveis.¹⁰ Uma operação chamada *fechamento transitivo* das relações foi proposta para calcular o relacionamento recursivo à medida que a recursão prossegue.

6.4.4 Operações OUTER JOIN (junção externa)

A seguir, discutimos algumas extensões adicionais à operação JUNÇÃO que são necessárias para especificar certos tipos de consultas. As operações JUNÇÃO descritas anteriormente combinam com tuplas que satisfazem a condição de junção. Por exemplo, para uma operação JUNÇÃO NATURAL $R \star S$, somente tuplas de R que possuem tuplas combinan-

do em S — e vice-versa — aparecem no resultado. Logo, as tuplas sem uma tupla *correspondente* (ou *relacionada*) são eliminadas do resultado de JUNÇÃO. As tuplas com valores NULL nos atributos de junção também são eliminadas. Esse tipo de junção, em que as tuplas sem correspondência são eliminadas, é conhecido como **junção interna** (*inner join*). As operações de junção que descrevemos anteriormente na Seção 6.3 são todas internas. Isso equivale à perda de informações se o usuário quiser que o resultado da JUNÇÃO inclua todas as tuplas em uma ou mais relações componentes.

Um conjunto de operações, chamadas **junções externas** (*outer joins*), foi desenvolvido para o caso em que o usuário deseja manter todas as tuplas em R , ou todas em S , ou todas aquelas nas duas relações no resultado da JUNÇÃO, independentemente delas possuírem ou não tuplas correspondentes na outra relação. Isso satisfaz a necessidade de consultas em que as tuplas das duas tabelas devem ser combi-

¹⁰ O padrão SQL3 inclui sintaxe para fechamento recursivo.

nadas por linhas correspondentes, mas sem perda de quaisquer tuplas por falta de valores correspondentes. Por exemplo, suponha que queiramos uma lista de todos os nomes de funcionário, bem como o nome dos departamentos que eles gerenciam, *se eles gerenciarem um departamento*. Caso não o façam, podemos indicar isso com um valor NULL. Podemos aplicar uma operação **JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA**, indicada por \bowtie , para recuperar o resultado da seguinte forma:

$$\text{TEMP} \leftarrow (\text{FUNCIONARIO} \bowtie_{\text{Cpf}=\text{Cpf_gerente}} \text{DEPARTAMENTO})$$

$$\text{RESULTADO} \leftarrow \pi_{\text{Pnome, Minicial, Unome, Dnome}}(\text{TEMP})$$

A operação JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA mantém cada tupla na *primeira* relação, R , ou da *esquerda*, em $R \bowtie S$; se nenhuma tupla correspondente for encontrada em S , então os atributos de S no resultado da junção são *preenchidos* com valores NULL. O resultado dessas operações é mostrado na Figura 6.12.

Uma operação semelhante, **JUNÇÃO EXTERNA À DIREITA**, indicada por \bowtie , mantém cada tupla na *segunda* relação, S , ou da *direita*, no resultado de $R \bowtie S$. Uma terceira operação, **JUNÇÃO EXTERNA COMPLETA**, indicada por \bowtie , mantém todas as tuplas nas relações da esquerda e da direita quando nenhuma tupla correspondente for encontrada, preenchendo-as com valores NULL conforme a necessidade. As três operações de junção externa fazem parte do padrão SQL2 (ver Seção 5.1.6). Essas operações foram fornecidas mais tarde, como uma extensão da álgebra relacional em resposta à necessidade típica nas aplicações de negócios para mostrar informações relacionadas de várias tabelas exaustivamente. Às vezes, um relatório completo dos dados de várias tabelas é exigido havendo ou não valores correspondentes.

RESULTADO

Pnome	Minicial	Unome	Dnome
João	B	Silva	NULL
Fernando	T	Wong	Pesquisa
Alice	J	Zelaya	NULL
Jennifer	S	Souza	Administração
Ronaldo	K	Lima	NULL
Joice	A	Leite	NULL
André	V	Pereira	NULL
Jorge	E	Brito	Matriz

Figura 6.12

O resultado de uma operação JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA.

6.4.5 A operação UNIÃO EXTERNA

A operação **UNIÃO EXTERNA** foi desenvolvida para fazer a união de tuplas de duas relações que possuem alguns atributos comuns, mas *não são compatíveis na união (tipo)*. Essa operação fará a UNIÃO de tuplas nas relações $R(X, Y)$ e $S(X, Z)$ que são **parcialmente compatíveis**, significando que somente alguns de seus atributos, digamos X , são compatíveis na união. Os atributos compatíveis na união são representados apenas uma vez no resultado, e aqueles atributos que não são compatíveis na união de qualquer uma das relações também são mantidos na relação de resultado $T(X, Y, Z)$. Portanto, é o mesmo que uma JUNÇÃO EXTERNA COMPLETA sobre os atributos comuns.

Duas tuplas t_1 em R e t_2 em S são ditas combinar se $t_1[X]=t_2[X]$. Estas serão combinadas (unidas) em uma única tupla em t . As tuplas em qualquer relação que não tiverem uma tupla correspondente na outra relação são preenchidas com valores NULL. Por exemplo, uma UNIÃO EXTERNA pode ser aplicada a duas relações cujos esquemas são ALUNO (Nome, Cpf, Departamento, Orientador) e PROFESSOR (Nome, Cpf, Departamento, Classificacao). As tuplas das duas relações são combinadas com base na existência da mesma combinação de valores dos atributos compartilhados — Nome, Cpf, Departamento. A relação resultante, ALUNO_OU_PROFESSOR, terá os seguintes atributos:

$$\text{ALUNO_OU_PROFESSOR}(\text{Nome, Cpf, Departamento, Orientador, Classificacao})$$

Todas as tuplas das duas relações são incluídas no resultado, mas as tuplas com a mesma combinação (Nome, Cpf, Departamento) aparecerão apenas uma vez no resultado. As tuplas que aparecem apenas em ALUNO terão um NULL para o atributo Classificacao, enquanto as tuplas que aparecem apenas em PROFESSOR terão um NULL para o atributo Orientador. Uma tupla que existe nas duas relações, que representa um aluno que também é um professor, terá valores para todos os seus atributos.¹¹

Observe que a mesma pessoa pode ainda aparecer duas vezes no resultado. Por exemplo, poderíamos ter um aluno formado no departamento de Matemática que seja um professor no departamento de Ciência da Computação. Embora as duas tuplas representando essa pessoa em ALUNO e PROFESSOR tenham os mesmos valores (Nome, Cpf), elas não combinariam no valor de Departamento, e, por isso, não serão combinadas. Isso porque Departamento tem dois significados diferentes em ALUNO (o de-

¹¹ Observe que UNIÃO EXTERNA é equivalente a uma JUNÇÃO EXTERNA COMPLETA se os atributos de junção forem *todos* os atributos comuns das duas relações.

partamento onde a pessoa estuda) e PROFESSOR (o departamento onde a pessoa está empregada como professor). Se quiséssemos aplicar a UNIÃO EXTERNA com base apenas na mesma combinação (Nome, Cpf), deveríamos trocar o nome do atributo Departamento em cada tabela para refletir que eles possuem significados diferentes e designá-los como não fazendo parte dos atributos compatíveis na união. Por exemplo, poderíamos renomear os atributos como DeptPrincipal em ALUNO e DeptTrabalho em PROFESSOR.

6.5 Exemplos de consultas na álgebra relacional

A seguir temos exemplos adicionais para ilustrar o uso das operações da álgebra relacional. Todos os exemplos referem-se ao banco de dados da Figura 3.6. Em geral, a mesma consulta pode ser indicada de várias maneiras usando as diversas operações. Declaramos cada consulta de uma maneira e deixaremos que o leitor apresente formulações equivalentes.

Consulta 1. Recuperar o nome e o endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’.

$$\begin{aligned} \text{DEP_PESQUISA} &\leftarrow \sigma_{\text{Dnome}=\text{'Pesquisa'}}(\text{DEPARTAMENTO}) \\ \text{FUNCS_PESQUISA} &\leftarrow (\text{DEP_PESQUISA} \bowtie_{\text{Dnumero}=\text{Dnr}} \text{FUNCIONARIO}) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Pname}, \text{Uname}, \text{Endereco}}(\text{FUNCS_PESQUISA}) \end{aligned}$$

Como uma única expressão em linha, esta consulta se torna:

$$\pi_{\text{Pname}, \text{Uname}, \text{Endereco}}(\sigma_{\text{Dnome}=\text{'Pesquisa'}}(\text{DEPARTAMENTO}) \bowtie_{\text{Dnumero}=\text{Dnr}} \text{FUNCIONARIO})$$

Esta consulta poderia ser especificada de outras maneiras. Por exemplo, a ordem das operações JUNÇÃO e SELEÇÃO poderia ser revertida, ou então a JUNÇÃO poderia ser substituída por uma JUNÇÃO NATURAL após renomear um dos atributos de junção para corresponder ao nome do outro atributo de junção.

Consulta 2. Para cada projeto localizado em ‘Mauá’, liste o número do projeto, o número do departamento que o controla e o último nome, endereço e data de nascimento do gerente do departamento.

$$\begin{aligned} \text{PROJ_MAUA} &\leftarrow \sigma_{\text{Projlocal}=\text{'Mauá'}}(\text{PROJETO}) \\ \text{DEP_CONTROLE} &\leftarrow (\text{PROJ_MAUA} \bowtie_{\text{Dnum}=\text{Dnumero}} \text{DEPARTAMENTO}) \end{aligned}$$

$$\text{GER_DEP_PROJ} \leftarrow (\text{DEP_CONTROLE} \bowtie_{\text{Cpf_gerente}=\text{Cpf}} \text{FUNCIONARIO})$$

$$\text{RESULTADO} \leftarrow \pi_{\text{Projnumero}, \text{Dnum}, \text{Uname}, \text{Endereco}, \text{Datanasc}}(\text{GER_DEP_PROJ})$$

Neste exemplo, primeiro selecionamos os projetos localizados em Mauá, depois os juntamos a seus departamentos de controle, em seguida juntamos o resultado com os gerentes de departamento. Finalmente, aplicamos uma operação de projeto sobre os atributos desejados.

Consulta 3. Descobrir os nomes dos funcionários que trabalham em *todos* os projetos controlados pelo departamento número 5.

$$\begin{aligned} \text{PROJ_DEP5} &\leftarrow \rho_{(\text{Pnr})}(\pi_{\text{Projnumero}}(\sigma_{\text{Dnum}=5}(\text{PROJETO}))) \\ \text{FUNC_PROJ} &\leftarrow \rho_{(\text{Cpf}, \text{Pnr})}(\pi_{\text{Fcpf}, \text{Pnr}}(\text{TRABALHA_EM})) \\ \text{RESULTADO_CPF_FUNC} &\leftarrow \text{FUNC_PROJ} \div \text{PROJ_DEP5} \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(\text{RESULTADO_CPF_FUNC} \star \text{FUNCIONARIO}) \end{aligned}$$

Nesta consulta, primeiro criamos uma tabela PROJ_DEP5 que contém os números de projeto de todos aqueles controlados pelo departamento 5. Depois, criamos uma tabela FUNC_PROJ que mantém tuplas (Cpf, Pnr), e aplicamos a operação de divisão. Observe que renomeamos os atributos de modo que eles sejam usados corretamente na operação de divisão. Por fim, acrescentamos o resultado da divisão, que mantém apenas valores Cpf, com a tabela FUNCIONARIO para recuperar os atributos desejados de FUNCIONARIO.

Consulta 4. Fazer uma lista dos números de projeto para aqueles que envolvem um funcionário cujo último nome é ‘Silva’, seja como um trabalhador ou como um gerente do departamento que controla o projeto.

$$\begin{aligned} \text{SILVA(Fcpf)} &\leftarrow \pi_{\text{Cpf}}(\sigma_{\text{Uname}=\text{'Silva'}}(\text{FUNCIONARIO})) \\ \text{PROJ_SILVA_TRAB} &\leftarrow \pi_{\text{Pnr}}(\text{TRABALHA_EM} \star \text{SILVA}) \end{aligned}$$

$$\text{GERENTES} \leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Dnumero}}(\text{FUNCIONARIO} \bowtie_{\text{Cpf}=\text{Cpf_gerente}} \text{DEPARTAMENTO})$$

$$\text{DEPS_GERENCIADOS_SILVA}(\text{Dnum}) \leftarrow \pi_{\text{Dnumero}}(\sigma_{\text{Uname}=\text{'Silva'}}(\text{GERENTES}))$$

$$\text{PROJS_SILVA_GER(Pnr)} \leftarrow \pi_{\text{Projnumero}}(\text{DEPS_GERENCIADOS_SILVA} \star \text{PROJETO})$$

$$\text{RESULTADO} \leftarrow (\text{PROJS_SILVA_TRAB} \cup \text{PROJS_SILVA_GER})$$

Nesta consulta, recuperamos os números de projeto que envolvem um funcionário chamado Silva como um trabalhador em PROJS_SILVA_TRAB. Depois, recuperamos os números de projeto que envolvem um funcionário chamado Silva como gerente do departamento que controla o projeto em PROJS_SILVA_GER. Por último, aplicamos a operação **UNIÃO** sobre PROJS_SILVA_TRAB e PROJS_SILVA_GER. Como uma única expressão em linha, esta consulta torna-se:

$$\pi_{\text{Pnr}}(\text{TRABALHA_EM} \bowtie_{\text{Cpf}=\text{Cpf}} (\pi_{\text{Cpf}}(\sigma_{\text{Uname}=\text{'Silva'}}(\text{FUNCIONARIO})) \cup \pi_{\text{Pnr}}(\pi_{\text{Dnumero}}(\sigma_{\text{Uname}=\text{'Silva'}}(\pi_{\text{Uname}, \text{Dnumero}}(\text{FUNCIONARIO}))) \bowtie_{\text{Cpf}=\text{Cpf}_\text{gerente}} \text{DEPARTAMENTO))} \bowtie_{\text{Dnumero}=\text{Dnum}} \text{PROJETO})$$

Consulta 5. Listar os nomes de todos os funcionários com dois ou mais dependentes.

Estritamente falando, esta consulta não pode ser feita na *álgebra relacional básica (original)*. Temos de usar a operação FUNÇÃO DE AGREGAÇÃO com a função de agregação CONTA. Consideramos que os dependentes do *mesmo* funcionário têm valores *distintos* de Nome_dependente.

$$\begin{aligned} T1(\text{Cpf}, \text{Nr_de_dependentes}) &\leftarrow \pi_{\text{Nome_dependente}}(\text{DEPENDENTE}) \underset{\text{Cpf}}{\exists} \text{COUNT} \\ T2 &\leftarrow \sigma_{\text{Nr_de_dependentes} > 2}(T1) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(T2 * \text{FUNCIONARIO}) \end{aligned}$$

Consulta 6. Recuperar os nomes dos funcionários que não possuem dependentes.

Este é um exemplo do tipo de consulta que usa a operação SUBTRAÇÃO (DIFERENÇA DE CONJUNTO).

$$\begin{aligned} \text{TODOS_FUNCS} &\leftarrow \pi_{\text{Cpf}}(\text{FUNCIONARIO}) \\ \text{FUNCS_COM_DEPEND}(\text{Cpf}) &\leftarrow \pi_{\text{Cpf}}(\text{DEPENDENTE}) \\ \text{FUNCS_SEM_DEPEND} &\leftarrow (\text{TODOS_FUNCS} - \text{FUNCS_COM_DEPEND}) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(\text{FUNCS_SEM_DEPEND} * \text{FUNCIONARIO}) \end{aligned}$$

Primeiro, recuperamos uma relação com todos os Cpf's de funcionários em TODOS_FUNCS. Depois, criamos uma tabela com os Cpf's dos funcionários que possuem pelo menos um dependente em FUNCS_COM_DEPEND. Então, aplicamos a operação DIFERENÇA DE CONJUNTO para recuperar os Cpf's de funcionários sem dependentes em FUNCS_SEM_DE-

PEND, e finalmente juntamos isso com FUNCIONARIO para recuperar os atributos desejados. Como uma única expressão em linha, esta consulta se torna:

$$\pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}((\pi_{\text{Cpf}}(\text{FUNCIONARIO}) - \rho_{\text{Cpf}}(\pi_{\text{Fcpf}}(\text{DEPENDENTE}))) * \text{FUNCIONARIO})$$

Consulta 7. Listar os nomes dos gerentes que têm pelo menos um dependente.

$$\begin{aligned} \text{GERS}(\text{Cpf}) &\leftarrow \pi_{\text{Cpf}_\text{gerente}}(\text{DEPARTAMENTO}) \\ \text{FUNCS_COM_DEPEND}(\text{Cpf}) &\leftarrow \pi_{\text{Fcpf}}(\text{DEPENDENTE}) \\ \text{GER_COM_DEPEND} &\leftarrow (\text{GERS} \cap \text{FUNCS_COM_DEPEND}) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(\text{GERS_COM_DEPEND} * \text{FUNCIONARIO}) \end{aligned}$$

Nessa consulta, recuperamos os Cpf's dos gerentes em GERS, e os Cpf's dos funcionários com pelo menos um dependente em FUNCS_COM_DEPEND, depois aplicamos a operação INTERSECÇÃO para obter os Cpf's dos gerentes que têm pelo menos um dependente.

Conforme mencionamos anteriormente, a mesma consulta pode ser especificada de muitas maneiras diferentes na álgebra relacional. Em particular, as operações podem ser aplicadas com frequência em diversas ordens. Além disso, algumas delas podem ser usadas para substituir outras. Por exemplo, a operação INTERSECÇÃO em C7 pode ser substituída por uma JUNÇÃO NATURAL. Como exercício, tente fazer cada um desses exemplos de consulta usando diferentes operações.¹² Mostramos como escrever consultas como expressões isoladas da álgebra relacional para as consultas C1, C4 e C6. Tente escrever as consultas restantes como expressões isoladas. Nos capítulos 4 e 5 e nas seções 6.6 e 6.7, mostramos como essas consultas são escritas em outras linguagens relacionais.

6.6 O cálculo relacional de tupla

Nesta e na próxima seção, apresentamos outra linguagem de consulta formal para o modelo relacional, chamada **cálculo relacional**. Esta seção apresenta a linguagem conhecida como **cálculo relacional de tupla**, e a Seção 6.7 apresenta uma variação chamada **cálculo relacional de domínio**. Nas duas variações do cálculo relacional, escrevemos uma expressão **declarativa** para especificar uma solicitação de recuperação; logo, não existe descrição

¹² Quando as consultas são otimizadas (ver Capítulo 19), o sistema escolherá uma sequência de operações em particular que corresponde a uma estratégia de execução que pode ser executada de modo eficiente.

de como, ou *em que ordem*, avaliar uma consulta. Uma expressão de cálculo especifica *o que* deve ser recuperado em vez de *como* recuperá-lo. Portanto, o cálculo relacional é considerado uma linguagem **não procedural**. Isso difere da álgebra relacional, na qual precisamos escrever uma *sequência de operações* para especificar uma solicitação de recuperação *em uma ordem particular* da aplicação das operações. Assim, ela pode ser considerada um modo **procedimental** de indicar uma consulta. É possível aninhar operações da álgebra para formar uma única expressão, porém, certa ordem entre as operações é sempre explicitamente especificada em uma expressão da álgebra relacional. Essa ordem também influencia a estratégia para avaliar a consulta. Uma expressão de cálculo pode ser escrita de maneiras diferentes, mas o modo como ela é escrita não tem relação com o modo como uma consulta deve ser avaliada.

Foi mostrado que qualquer recuperação que possa ser especificada na álgebra relacional básica também pode ser especificada no cálculo relacional e vice-versa. Em outras palavras, o **poder expressivo** das linguagens é *idêntico*. Isso levou à definição do conceito de uma linguagem *relacionalmente completa*. Uma linguagem de consulta relacional *L* é considerada **relacionalmente completa** se pudermos expressar em *L* qualquer consulta que possa ser expressa no cálculo relacional. A integralidade relacional se tornou uma base importante para comparar o poder expressivo das linguagens de consulta de alto nível. No entanto, como vimos na Seção 6.4, certas consultas frequentemente exigidas nas aplicações de banco de dados não podem ser expressas na álgebra ou no cálculo relacional básico. A maioria das linguagens de consulta relacional é relationalmente completa, mas possui *mais poder expressivo* do que a álgebra relacional ou o cálculo relacional, por causa de operações adicionais como funções de agregação, agrupamento e ordenação. Conforme mencionamos na introdução deste capítulo, o cálculo relacional é importante por dois motivos. Primeiro, ele tem uma base firme na lógica matemática. Segundo, a linguagem de consulta padrão (SQL) para SGBDRs tem alguns de seus alicerces no cálculo relacional de tupla.

Nossos exemplos se referem ao banco de dados mostrado nas figuras 3.6 e 3.7. Usaremos as mesmas consultas da Seção 6.5. As seções 6.6.6, 6.6.7 e 6.6.8 discutem o tratamento com quantificadores universais e as questões de segurança de expressão. (Os alunos interessados em uma introdução básica ao cálculo relacional de tupla podem pular essas seções.)

6.6.1 Variáveis de tupla e relações de intervalo

O cálculo relacional de tupla é baseado na especificação de uma série de **variáveis de tupla**. Cada variável de tupla costuma *percorrer* determinada relação do banco de dados, significando que pode tomar como seu valor qualquer tupla individual dessa relação. Um cálculo relacional de tupla simples tem a forma:

$$\{t \mid \text{COND}(t)\}$$

onde *t* é uma variável de tupla e *COND(t)* é uma expressão condicional (booleana) que envolve *t* e que é avaliada como TRUE ou FALSE para diferentes atribuições de tuplas à variável *t*. O resultado dessa consulta é o conjunto de todas as tuplas *t* que avaliam *COND(t)* como TRUE. Diz-se que essas tuplas **satisfazem** *COND(t)*. Por exemplo, para encontrar todos os funcionários cujo salário é maior que R\$50.000,00, podemos escrever a seguinte expressão de cálculo de tupla:

$$\{t \mid \text{FUNCIONARIO}(t) \text{ AND } t.\text{Salario} > 50.000\}$$

A condição *FUNCIONARIO(t)* especifica que a **relação de intervalo** da variável de tupla *t* é *FUNCIONARIO*. Cada tupla de *FUNCIONARIO* *t* que satisfaz a condição *t.Salario>50.000* será recuperada. Observe que *t.Salario* referencia o atributo *Salario* da variável de tupla *t*. Tal notação é semelhante ao modo como os nomes de atributo são qualificados com nomes de relação ou apelidos em SQL, como vimos no Capítulo 4. Na notação do Capítulo 3, *t.Salario* é o mesmo que escrever *t[Salario]*.

A consulta anterior recupera todos os valores de atributo para cada tupla *t* de *FUNCIONARIO* selecionada. Para recuperar apenas *alguns* dos atributos — digamos, o nome e o sobrenome —, escrevemos:

$$\{t.\text{Pname}, t.\text{Uname} \mid \text{FUNCIONARIO}(t) \text{ AND } t.\text{Salario} > 50.000\}$$

Informalmente, precisamos especificar a seguinte informação em uma expressão de cálculo relacional de tupla:

- Para cada variável de tupla *t*, a **relação de intervalo** *R* de *t*. Esse valor é especificado por uma condição na forma *R(t)*. Se não especificarmos uma relação de intervalo, então a variável *t* oscilará por todas as tuplas possíveis 'no universo', pois ela não é restrita a nenhuma relação isolada.
- Uma condição para selecionar combinações de tuplas em particular. À medida que as va-

riáveis de tupla oscilam em suas respectivas relações de intervalo, a condição é avaliada em cada combinação possível de tuplas, a fim de identificar as **combinações selecionadas** para as quais a condição é avaliada como TRUE.

- Um conjunto de atributos a serem recuperados, os **atributos solicitados**. Os valores desses atributos são recuperados para cada combinação de tuplas selecionada.

Antes de discutirmos a sintaxe formal do cálculo relacional de tupla, considere outra consulta.

Consulta 0. Recuperar a data de nascimento e o endereço do funcionário (ou funcionários) cujo nome é João B. Silva.

C0: { t .Datanasc, t .Endereco | FUNCIONARIO(t) AND t .Pnome='João' AND t .Minicial='B' AND t .Unome='Silva'}

No cálculo relacional de tupla, primeiro especificamos os atributos solicitados t .Datanasc e t .Endereco para cada tupla t selecionada. Depois, especificamos a condição para selecionar uma tupla após a barra (|) — a saber, que t seja uma tupla da relação FUNCIONARIO cujos valores de atributo Pnome, Minicial e Unome são 'João', 'B' e 'Silva', respectivamente.

6.6.2 Expressões e fórmulas no cálculo relacional de tupla

Uma expressão geral do cálculo relacional de tupla tem a forma

{ $t_1.A_1, t_2.A_2, \dots, t_n.A_n | \text{COND}(t_1, t_2, \dots, t_n, t_{n+1}, t_{n+2}, \dots, t_{n+m})\}$

onde $t_1, t_2, \dots, t_n, t_{n+1}, \dots, t_{n+m}$ são variáveis de tupla, cada A_i é um atributo da relação em que t_i varia e COND é uma **condição ou fórmula**¹³ do cálculo relacional de tupla. Uma fórmula é composta de átomos de cálculo de predicado, que podem ser um dos seguintes:

1. Um átomo da forma $R(t_i)$, onde R é um nome de relação e t_i é uma variável de tupla. Esse átomo identifica o intervalo da variável de tupla t_i como a relação cujo nome é R . Ele é avaliado como TRUE se t_i for uma tupla na relação R , e como FALSE em caso contrário.
2. Um átomo da forma $t_i.A \text{ op } t_j.B$, onde op é um dos operadores de comparação no conjunto $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$, t_i e t_j são variáveis de tupla,

A é um atributo da relação em que t_i varia, e B é um atributo da relação em que t_j varia.

3. Um átomo da forma $t_i.A \text{ op } c$ ou $c \text{ op } t_j.B$, onde op é um dos operadores de comparação no conjunto $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$, t_i e t_j são variáveis de tupla, A é um atributo da relação sobre a qual t_i varia, B é um atributo da relação em que t_j varia e c é um valor constante.

Cada um dos átomos anteriores é avaliado como TRUE ou FALSE para uma combinação específica de tuplas, o que é chamado de **valor verdade** do átomo. Em geral, uma variável de tupla t oscila em todas as tuplas possíveis *no universo*. Para átomos da forma $R(t)$, se t for atribuído a uma tupla que é um *membro da relação especificada R*, o átomo é TRUE; caso contrário, ele é FALSE. Em átomos dos tipos 2 e 3, se as variáveis de tupla forem atribuídas a tuplas de modo que os valores dos atributos especificados delas satisfaçam a condição, então o átomo é TRUE.

Uma **fórmula** (condição booleana) é composta de um ou mais átomos conectados por meio dos operadores lógicos AND, OR e NOT e é definida recursivamente pelas regras 1 e 2 da seguinte forma:

- **Regra 1:** todo átomo é uma fórmula.
- **Regra 2:** se F_1 e F_2 são fórmulas, então o mesmo ocorre para $(F_1 \text{ AND } F_2)$, $(F_1 \text{ OR } F_2)$, $\text{NOT } (F_1)$ e $\text{NOT } (F_2)$. Os valores verdade dessas fórmulas são derivados de suas fórmulas componentes F_1 e F_2 , como se segue:
 - a. $(F_1 \text{ AND } F_2)$ é TRUE se tanto F_1 quanto F_2 forem TRUE; caso contrário, é FALSE.
 - b. $(F_1 \text{ OR } F_2)$ é FALSE se tanto F_1 quanto F_2 forem FALSE; caso contrário, é TRUE.
 - c. $\text{NOT } (F_1)$ é TRUE se F_1 for FALSE; é FALSE se F_1 for TRUE.
 - d. $\text{NOT } (F_2)$ é TRUE se F_2 for FALSE; é FALSE se F_2 for TRUE.

6.6.3 Os quantificadores existenciais e universais

Além disso, dois símbolos especiais, chamados **quantificadores**, podem aparecer nas fórmulas: o **quantificador universal** (\forall) e o **quantificador existencial** (\exists). Os valores verdade para fórmulas com quantificadores são descritos nas regras 3 e 4 a seguir. Primeiro, definir os conceitos de variáveis de tupla livre e ligada em uma fórmula. Informalmente, uma variável de tupla t é ligada se for quantificada, significando que ela aparece em uma cláusula

¹³Também chamada de **fórmula bem formada**, ou **WFF (well-formed formula)** em lógica matemática.

$(\exists t)$ ou $(\forall t)$; caso contrário, ela é livre. De maneira formal, definimos uma variável de tupla em uma fórmula como **livre** ou **ligada** de acordo com as seguintes regras:

- Uma ocorrência de uma variável de tupla em uma fórmula F que é *um átomo* é livre em F .
- Uma ocorrência de uma variável de tupla t é livre ou vinculada em uma fórmula composta de conectivos lógicos — $(F_1 \text{ AND } F_2)$, $(F_1 \text{ OR } F_2)$, $\text{NOT}(F_1)$ e $\text{NOT}(F_2)$ — dependendo dela ser livre ou ligada em F_1 ou F_2 (se ocorrer em uma delas). Observe que, em uma fórmula com a forma $F = (F_1 \text{ AND } F_2)$ ou $F = (F_1 \text{ OR } F_2)$, uma variável de tupla pode ser livre em F_1 e ligada em F_2 , ou vice-versa. Nesse caso, uma ocorrência da variável de tupla é ligada e a outra é livre em F .
- Todas as ocorrências *livres* de uma variável de tupla t em F são **ligadas** em uma fórmula F' da forma $F' = (\exists t)(F)$ ou $F' = (\forall t)(F)$. A variável de tupla é ligada ao quantificador especificado em F' . Por exemplo, considere as seguintes fórmulas:

$$\begin{aligned} F_1: d.\text{Dnome} &= \text{'Pesquisa'} \\ F_2: (\exists t)(d.\text{Dnumero} &= t.\text{Dnr}) \\ F_3: (\forall d)(d.\text{Cpf_gerente} &= \text{'33344555587'}) \end{aligned}$$

A variável de tupla d é livre em F_1 e F_2 , embora seja ligada ao quantificador (\forall) em F_3 . A variável t é ligada ao quantificador (\exists) em F_2 .

Agora, podemos dar as regras 3 e 4 para a definição de uma fórmula que iniciamos anteriormente:

- **Regra 3:** se F é uma fórmula, então o mesmo vale para $(\exists t)(F)$, onde t é uma variável de tupla. A fórmula $(\exists t)(F)$ é TRUE se a fórmula F é avaliada como TRUE para *alguma* (pelo menos uma) tupla atribuída a ocorrências livres de t em F ; caso contrário, $(\exists t)(F)$ é FALSE.
- **Regra 4:** se F é uma fórmula, então o mesmo vale para $(\forall t)(F)$, onde t é uma variável de tupla. A fórmula $(\forall t)(F)$ é TRUE se a fórmula F é avaliada como TRUE para *cada tupla* (no universo) atribuída a ocorrências livres de t em F ; caso contrário, $(\forall t)(F)$ é FALSE.

O quantificador (\exists) é chamado de quantificador existencial porque uma fórmula $(\exists t)(F)$ é TRUE se *existir* alguma tupla que torne F TRUE. Para o quantificador universal, $(\forall t)(F)$ é TRUE se cada tupla possível que pode ser atribuída a ocorrências livres de t em F for substituída por t , e F é TRUE para *cada substituição desse tipo*. Ele é chamado quantificador

universal ou *para cada* porque cada tupla no *universo de tuplas* precisa tornar F TRUE para tornar a fórmula quantificada TRUE.

6.6.4 Exemplo de consultas no cálculo relacional de tupla

Usaremos algumas das mesmas consultas da Seção 6.5 para dar uma ideia de como elas são especificadas na álgebra relacional e no cálculo relacional. Observe que algumas consultas são mais fáceis de especificar na álgebra relacional do que no cálculo relacional, e vice-versa.

Consulta 1. Listar o nome e o endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’.

$$\begin{aligned} \mathbf{C1:} \{t.\text{Pname}, t.\text{Uname}, t.\text{Endereco} \mid \text{FUNCIONARIO}(t) \text{ AND } (\exists d)(\text{DEPARTAMENTO}(d) \text{ AND } d.\text{Dnome} = \text{'Pesquisa'} \text{ AND } d.\text{Dnumero} = t.\text{Dnr})\} \end{aligned}$$

As *únicas variáveis de tupla livres* em uma expressão de cálculo relacional de tupla devem ser aquelas que aparecem à esquerda da barra ($|$). Em C1, t é a única variável livre; depois, ela é *ligada sucessivamente* a cada tupla. Se uma tupla *satisfaz as condições* especificadas após a barra em C1, os atributos Pname, Uname e Endereco são recuperados para cada tupla desse tipo. As condições FUNCIONARIO(t) e DEPARTAMENTO(d) especificam as relações de intervalo para t e d . A condição $d.\text{Dnome} = \text{'Pesquisa'}$ é uma **condição de seleção** e corresponde a uma operação SELEÇÃO na álgebra relacional, ao passo que a condição $d.\text{Dnumero} = t.\text{Dnr}$ é uma **condição de junção** e semelhante em finalidade à operação JUNÇÃO INTERNA (ver Seção 6.3).

Consulta 2. Para cada projeto localizado em ‘Mauá’, listar o número do projeto, o número do departamento de controle e o sobrenome, data de nascimento e endereço do gerente do departamento.

$$\begin{aligned} \mathbf{C2:} \{p.\text{Projnumero}, p.\text{Dnum}, g.\text{Unome}, g.\text{Datanasc}, g.\text{Endereco} \mid \text{PROJETO}(p) \text{ AND } \text{FUNCIONARIO}(g) \text{ AND } p.\text{Projlocalizacao} = \text{'Mauá'} \text{ AND } ((\exists d)(\text{DEPARTAMENTO}(d) \text{ AND } p.\text{Dnum} = d.\text{Dnumero}) \text{ AND } d.\text{Cpf_gerente} = g.\text{Cpf})\} \end{aligned}$$

Em C2, existem duas variáveis de tupla livres, p e g . A variável de tupla d é ligada ao quantificador existencial. A condição de consulta é avaliada para cada combinação de tuplas atribuídas a p e g , e de todas as combinações possíveis de tuplas às quais p e g estão ligadas, somente as combinações que satisfazem a condição são selecionadas.

Diversas variáveis de tupla em uma consulta podem oscilar na mesma relação. Por exemplo, para especificar C8 — para cada funcionário, recupere o nome e último nome do funcionário e o nome e sobrenome de seu supervisor imediato —, determinamos duas variáveis de tupla f e s que percorrem a relação FUNCIONARIO:

C8: $\{f.Pnome, f.Unome, s.Pnome, s.Unome \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND } \text{FUNCIONARIO}(s) \text{ AND } f.Cpf_supervisor=s.Cpf\}$

Consulta 3'. Listar o nome do funcionário que trabalha em *algum* projeto controlado pelo departamento número 5. Essa é uma variação de C3 em que *todos* é mudado para *algum*. Neste caso, precisamos de duas condições de junção e dois quantificadores existenciais.

C0': $\{f.Unome, f.Pnome \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND } ((\exists p)(\exists t)(\text{PROJETO}(p) \text{ AND } \text{TRABALHA_EM}(t) \text{ AND } p.Dnum=5 \text{ AND } t.Fcpf=f.Cpf \text{ AND } p.Projnumero=t.Pnr))\}$

Consulta 4. Fazer uma lista dos números de projeto que envolvem um funcionário cujo último nome é ‘Silva’, seja como um trabalhador ou como um gerente do departamento de controle para o projeto.

C4: $\{p.Projnumero \mid \text{PROJETO}(p) \text{ AND } (((\exists f)(\exists t) (\text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND } \text{TRABALHA_EM}(t) \text{ AND } t.Pnr=p.Projnumero \text{ AND } f.Unome='Silva' \text{ AND } f.Cpf=t.Fcpf)) \text{ OR } ((\exists g)(\exists d)(\text{FUNCIONARIO}(g) \text{ AND } \text{DEPARTAMENTO}(d) \text{ AND } p.Dnum=d. Dnumero \text{ AND } d.Cpf_gerente=g.Cpf \text{ AND } g.Unome='Silva'))\})$

OR

$((\exists g)(\exists d)(\text{FUNCIONARIO}(g) \text{ AND } \text{DEPARTAMENTO}(d) \text{ AND } p.Dnum=d. Dnumero \text{ AND } d.Cpf_gerente=g.Cpf \text{ AND } g.Unome='Silva'))\})$

Compare isso com a versão da álgebra relacional dessa consulta na Seção 6.5. A operação UNIÃO na álgebra relacional normalmente pode ser substituída por um conectivo OR no cálculo relacional.

6.6.5 Notação para grafos de consulta

Nesta seção, descrevemos uma notação que foi proposta para representar as consultas do cálculo relacional que não envolvem quantificação complexa em uma forma gráfica. Esses tipos de consultas são conhecidos como **consultas seleção-projeção-junção**, pois envolvem essas três operações da álgebra relacional. A notação pode ser expandida para consultas mais gerais, mas não vamos discutir essas extensões aqui. Essa representação gráfica de uma consulta é chamada de **grafo de consulta**. A Figura 6.13 mostra o grafo de consulta para C2. As relações na consulta são representadas por **nós de relação**, que aparecem como círculos isolados. Valores constantes, normalmente das condições de seleção de consulta, são representados por **nós de constante**, que aparecem como círculos ou ovais duplas. As condições de seleção e junção são representadas pelas arestas do grafo (as linhas que conectam os nós), como mostra a Figura 6.13. Finalmente, os atributos a serem recuperados de cada relação são exibidos entre colchetes acima de cada uma delas.

A representação do grafo de consulta não indica uma ordem em particular para especificar quais operações realizar primeiro e, portanto, é uma representação mais neutra de uma consulta seleção-projeção-junção do que a representação na árvore de consulta (ver Seção 6.3.5), onde a ordem de execução é especificada de maneira implícita. Existe apenas um grafo de consulta correspondente a cada consulta. Embora algumas técnicas de otimização de consulta fossem baseadas em grafos de consulta, agora as árvores de consulta são preferíveis porque, na prática, o otimizador de consulta precisa mostrar a ordem das operações para a execução da consulta, o que não é possível nos grafos de consulta.

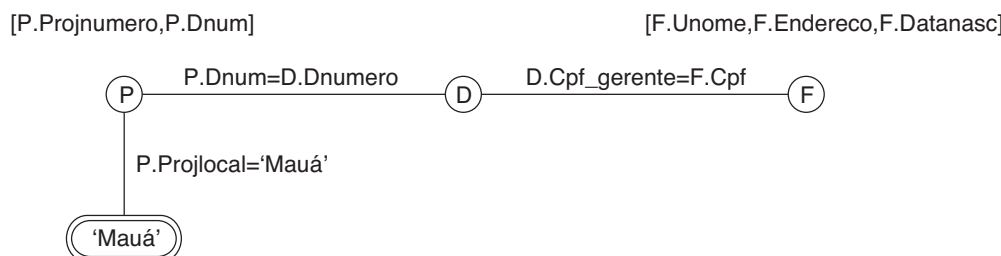


Figura 6.13

Grafo de consulta para C2.

Na próxima seção, discutiremos o relacionamento entre os quantificadores universais e existenciais e mostraremos como um pode ser transformado no outro.

6.6.6 Transformando os quantificadores universais e existenciais

Agora, vamos apresentar algumas transformações bem conhecidas da lógica matemática que se relacionam aos quantificadores universais e existenciais. É possível transformar um quantificador universal em um quantificador existencial, e vice-versa, para obter uma expressão equivalente. Uma transformação geral pode ser descrita informalmente da seguinte forma: transformar um tipo de quantificador no outro com a negação (precedida por **NOT**); **AND** e **OR** substituem um ao outro; uma fórmula negada torna-se não negada; e uma fórmula não negada torna-se negada. Alguns casos especiais dessa transformação podem ser declarados da seguinte forma, onde o símbolo \equiv significa equivale a:

$$(\forall x) (P(x)) \equiv \text{NOT} (\exists x) (\text{NOT} (P(x)))$$

$$(\exists x) (P(x)) \equiv \text{NOT} (\forall x) (\text{NOT} (P(x)))$$

$$(\forall x) (P(x) \text{ AND } Q(x)) \equiv \text{NOT} (\exists x) (\text{NOT} (P(x)) \text{ OR } \text{NOT} (Q(x)))$$

$$(\forall x) (P(x) \text{ OR } Q(x)) \equiv \text{NOT} (\exists x) (\text{NOT} (P(x)) \text{ AND } \text{NOT} (Q(x)))$$

$$(\exists x) (P(x) \text{ OR } Q(x)) \equiv \text{NOT} (\forall x) (\text{NOT} (P(x)) \text{ AND } \text{NOT} (Q(x)))$$

$$(\exists x) (P(x) \text{ AND } Q(x)) \equiv \text{NOT} (\forall x) (\text{NOT} (P(x)) \text{ OR } \text{NOT} (Q(x)))$$

Observe também que o seguinte é TRUE, onde o símbolo \Rightarrow significa implica:

$$(\forall x)(P(x)) \Rightarrow (\exists x)(P(x))$$

$$\text{NOT} (\exists x)(P(x)) \Rightarrow \text{NOT} (\forall x)(P(x))$$

6.6.7 Usando o quantificador universal nas consultas

Sempre que usamos um quantificador universal, é prudente seguir algumas regras para garantir que nossa expressão faça sentido. Discutimos essas regras com relação à consulta C3.

Consulta 3. Listar os nomes dos funcionários que trabalham em *todos* os projetos controlados pelo departamento número 5. Um modo de especificar essa consulta é usar o quantificador universal, conforme mostrado:

$$\begin{aligned} \mathbf{C3:} \{ &f.\text{Unome}, f.\text{Pnome} \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND} \\ &((\forall p)(\text{NOT}(\text{PROJETO}(p)) \text{ OR } \text{NOT } (x.\text{Dnum}=5) \\ &\text{OR } ((\exists t)(\text{TRABALHA_EM}(t) \text{ AND } t.\text{Fcpf}=f.\text{Cpf} \\ &\text{AND } p.\text{Projnumero}=t.\text{Pnr}))) \} \end{aligned}$$

Podemos desmembrar C3 em seus componentes básicos como se segue:

$$\begin{aligned} \mathbf{C3:} \{ &f.\text{Unome}, f.\text{Pnome} \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND } F' \} \\ F' = & ((\forall p)(\text{NOT}(\text{PROJETO}(p)) \text{ OR } F_1)) \\ F_1 = & \text{NOT}(p.\text{Dnum}=5) \text{ OR } F_2 \\ F_2 = & ((\exists t)(\text{TRABALHA_EM}(t) \text{ AND } t.\text{Fcpf}=f.\text{Cpf} \\ &\text{AND } p.\text{Projnumero}=t.\text{Pnr})) \end{aligned}$$

Queremos garantir que um funcionário selecionado f trabalha em *todos os projetos* controlados pelo departamento 5, mas a *definição de quantificador universal* diz que, para tornar a fórmula quantificada TRUE, a *fórmula interna* precisa ser TRUE para todas as *tuplas no universo*. O truque é excluir da quantificação universal todas as tuplas em que não estamos interessados, tornando a condição TRUE para todas essas tuplas. Isso é necessário porque uma variável de tupla universalmente quantificada, como p em C3, precisa ser avaliada como TRUE para cada tupla possível atribuída a ela, para tornar a fórmula quantificada TRUE.

As primeiras tuplas a excluir (fazendo que sejam avaliadas automaticamente como TRUE) são aquelas que não estão na relação R de interesse. Em C3, o uso da expressão $\text{NOT}(\text{PROJETO}(p))$ na fórmula quantificada universalmente avalia como TRUE todas as tuplas x que não estão na relação PROJETO. Depois, excluímos as tuplas em que não estamos interessados da própria R . Em C3, o uso da expressão $\text{NOT}(p.\text{Dnum}=5)$ avalia como TRUE todas as tuplas p que estão na relação PROJETO, mas não são controladas pelo departamento 5. Por fim, especificamos uma condição F_2 que precisa ser mantida sobre todas as tuplas restantes em R . Logo, podemos explicar C3 da seguinte forma:

1. Para a fórmula $F' = (\forall p)(F)$ ser TRUE, precisamos fazer que a fórmula F seja TRUE para todas as tuplas no universo que possam ser atribuídas a p . Porém, em C3 só estamos interessados em F ser TRUE para todas as tuplas da relação PROJEÇÃO que são controladas pelo departamento 5. Logo, a fórmula F tem a forma $(\text{NOT}(\text{PROJETO}(p)) \text{ OR } F_1)$. A condição ' $\text{NOT}(\text{PROJETO}(p)) \text{ OR } \dots$ ' é TRUE para todas as tuplas que não estão na relação PROJETO e tem o efeito de eliminar essas tuplas da consideração no valor verdade de F_1 . Para cada tupla na relação PROJETO, F_1 precisa ser TRUE se F' tiver de ser TRUE.

2. Usando a mesma linha de raciocínio, não queremos considerar tuplas na relação PROJETO que não sejam controladas pelo departamento número 5, pois só estamos interessados em tuplas de PROJETO cujo Dnum=5. Portanto, podemos escrever:

IF ($p.Dnum=5$) **THEN** F_2

que é equivalente a

(NOT ($p.Dnum=5$) **OR** F_2)

3. Logo, a fórmula F_1 tem a forma **NOT** ($p.Dnum=5$) **OR** F_2 . No contexto de C3, isso significa que, para uma tupla p na relação PROJETO, seu Dnum \neq 5 ou ela precisa satisfazer F_2 .
4. Finalmente, F_2 dá a condição que queremos manter para uma tupla selecionada FUNCIONARIO: que o funcionário trabalhe em *cada tupla de PROJETO que ainda não tenha sido excluída*. Essas tuplas de funcionários são selecionadas pela consulta.

Em português, C3 gera a seguinte condição para selecionar uma tupla de FUNCIONARIO f : para cada tupla p na relação PROJETO com $p.Dnum=5$, é preciso que haja uma tupla t em TRABALHA_EM tal que $t.Fcpf=f.Cpf$ e $t.Pnr=p.Projnumero$. Isso equivale a dizer que FUNCIONARIO f trabalha em cada PROJETO p no DEPARTAMENTO número 5.

Usando a transformação geral dos quantificadores universal para existencial, dada na Seção 6.6.6, podemos reformular a consulta em C3 como mostramos em C3A, que usa um quantificador existencial negado em vez do quantificador universal:

C3A: { $f.Uname, f.Pname \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND}$
(NOT ($\exists p$) (**PROJETO**(p) **AND**
 $(p.Dnum=5)$ **AND** **(NOT** ($\exists t$) (**TRABALHA_EM**(t) **AND** $t.Fcpf=f.Cpf$
 $\text{AND } p.Projnumero=t.Pnr))))}}$

Agora, mostramos alguns exemplos adicionais de consultas que usam quantificadores.

Consulta 6. Listar os nomes de funcionários que não possuem dependentes.

C6: { $f.Pname, f.Uname \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND}$
(NOT ($\exists d$) (**DEPENDENTE**(d)
 $\text{AND } f.Cpf=d.Fcpf)))$

Usando a regra da transformação geral, podemos reformular C6 da seguinte forma:

C6A: { $f.Pname, f.Uname \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND}$
 $((\forall d)(\text{NOT}(\text{DEPENDENTE}(d))$
 $\text{OR NOT}(f.Cpf=d.Fcpf)))}}$

Consulta 7. Listar os nomes dos gerentes que possuem pelo menos um dependente.

C7: { $f.Pname, f.Uname \mid \text{FUNCIONARIO}(f) \text{ AND}$
 $((\exists d)(\exists \rho)(\text{DEPARTAMENTO}(d)$
 $\text{AND } \text{DEPENDENTE}(\rho) \text{ AND } f.Cpf=$
 $d.Cpf_gerente \text{ AND } \rho.Fcpf=f.Cpf)))}$

Essa consulta é tratada interpretando os *gerentes que possuem pelo menos um dependente como gerentes para os quais existe algum dependente*.

6.6.8 Expressões seguras

Sempre que usamos quantificadores universais, quantificadores existenciais ou negação de predicados em uma expressão de cálculo, temos de garantir que a expressão resultante faça sentido. Uma expressão segura em cálculo relacional é aquela que garante a geração de um *número finito de tuplas* como resultado; caso contrário, a expressão é chamada de *insegura*. Por exemplo, a expressão

{ $t \mid \text{NOT}(\text{FUNCIONARIO}(t))$ }

é *insegura*, pois gera todas as tuplas no universo que *não* são tuplas de FUNCIONARIO, e que são infinitamente numerosas. Se seguirmos as regras para C3, discutidas anteriormente, obteremos uma expressão segura ao usar quantificadores universais. Podemos definir expressões seguras com mais precisão introduzindo o conceito do *domínio de uma expressão de cálculo relacional de tupla*: este é o conjunto de todos os valores que aparecem como valores constantes na expressão ou existem em qualquer tupla nas relações referenciadas na expressão. Por exemplo, o domínio de { $t \mid \text{NOT}(\text{FUNCIONARIO}(t))$ } é o conjunto de todos os valores de atributo que aparecem em alguma tupla da relação FUNCIONARIO (para qualquer atributo). O domínio da expressão C3A incluiria todos os valores que aparecem em FUNCIONARIO, PROJETO e TRABALHA_EM (unidos com o valor 5 aparecendo na própria consulta).

Uma expressão é considerada *segura* se todos os valores em seu resultado forem do domínio da expressão. Observe que o resultado de { $t \mid \text{NOT}(\text{FUNCIONARIO}(t))$ } é *inseguro*, pois, em geral, incluirá tuplas (e, portanto, valores) de fora da relação FUNCIONARIO. Esses valores não estão no domínio da expressão. Todos os outros exemplos são expressões seguras.

6.7 O cálculo relacional de domínio

Existe outro tipo de cálculo relacional chamado cálculo relacional de domínio, ou apenas **cálculo de domínio**. Historicamente, enquanto a SQL (ver capítulos 4 e 5), que foi baseada no cálculo relacional de tupla, estava sendo desenvolvida pela IBM Research em San Jose, Califórnia, outra linguagem, chamada QBE (Query-By-Example), que está relacionada ao cálculo de domínio, estava sendo desenvolvida quase simultaneamente no IBM T. J. Watson Research Center em Yorktown Heights, Nova York. A especificação formal do cálculo de domínio foi proposta após o desenvolvimento da linguagem e sistema em QBE.

O cálculo de domínio difere do cálculo de tupla no *tipo das variáveis* usadas nas fórmulas: em vez de ter variáveis percorrendo as tuplas, elas o fazem por valores isolados dos domínios de atributos. Para formar uma relação de grau n para um resultado de consulta, precisamos ter n dessas variáveis de domínio — uma para cada atributo. Uma expressão do cálculo de domínio tem a forma

$$\{x_1, x_2, \dots, x_n \mid \text{COND}(x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}, x_{n+2}, \dots, x_{n+m})\}$$

onde $x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}, x_{n+2}, \dots, x_{n+m}$ são variáveis de domínio que percorrem os domínios (dos atributos) e COND é uma condição ou fórmula do cálculo relacional do domínio.

Uma fórmula é composta de **átomos**. Os átomos de uma fórmula são ligeiramente diferentes daqueles para o cálculo de tupla e podem ser um dos seguintes:

1. Um átomo da forma $R(x_1, x_2, \dots, x_j)$, onde R é o nome de uma relação de grau j e cada x_i , $1 \leq i \leq j$, é uma variável de domínio. Esse átomo declara que uma lista de valores de $\langle x_1, x_2, \dots, x_j \rangle$ deve ser uma tupla na relação cujo nome é R , onde x_i é o valor do i -ésimo valor de atributo da tupla. Para tornar uma expressão de cálculo de domínio mais concisa, podemos *remover as vírgulas* em uma lista de variáveis, escrevendo assim:

$$\{x_1, x_2, \dots, x_n \mid R(x_1 x_2 x_3) \text{ AND } \dots\}$$

no lugar de

$$\{x_1, x_2, \dots, x_n \mid R(x_1, x_2, x_3) \text{ AND } \dots\}$$

2. Um átomo da forma $x_i \text{ op } x_j$, onde op é um dos operadores de comparação no conjunto $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$ e x_i e x_j são variáveis de domínio.

3. Um átomo da forma $x_i \text{ op } c$ ou $c \text{ op } x_j$, onde op é um dos operadores de comparação no conjunto $\{=, <, \leq, >, \geq, \neq\}$, x_i e x_j são variáveis de domínio, e c é um valor constante.

Assim como no cálculo de tupla, os átomos são avaliados como TRUE ou FALSE para um conjunto de valores específico, chamados **valores verdade** dos átomos. No caso 1, se as variáveis de domínio receberem valores correspondentes a uma tupla da relação especificada R , então o átomo é TRUE. Nos casos 2 e 3, se as variáveis de domínio receberem valores que satisfazem a condição, então o átomo é TRUE.

De um modo semelhante ao cálculo relacional de tupla, as fórmulas são compostas de átomos, variáveis e quantificadores, de modo que não repetiremos as especificações de fórmulas aqui. A seguir, apresentamos alguns exemplos de consultas especificadas no cálculo de domínio. Usaremos as letras minúsculas l, m, n, \dots, x, y, z para as variáveis de domínio.

Consulta 0. Listar a data de nascimento e o endereço do funcionário cujo nome é ‘João B. Silva’.

C0: $\{u, v \mid (\exists q) (\exists r) (\exists s) (\exists t) (\exists w) (\exists x) (\exists y) (\exists z)$
 $(\text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } q='João'$
 $\text{AND } r='B' \text{ AND } s='Silva')\}$

Precisamos de dez variáveis para a relação FUNCIONARIO, uma para percorrer cada um dos domínios dos atributos de FUNCIONARIO em ordem. Das dez variáveis q, r, s, \dots, z , somente u e v são livres, pois aparecem à esquerda da barra e, portanto, não devem estar ligadas a um quantificador. Primeiro, especificamos os *atributos solicitados*, Datanasc e Endereço, pelas variáveis de domínio livres u para DATANASC e v para ENDERECHO. Depois, especificamos a condição para selecionar uma tupla após a barra () — a saber, que a sequência de valores atribuídos às variáveis $qrstuvwxyz$ seja uma tupla da relação FUNCIONARIO e que os valores para q (Pnome), r (Míni-cial) e s (Unome) sejam iguais a ‘João’, ‘B’ e ‘Silva’, respectivamente. Por conveniência, quantificaremos apenas as variáveis que *realmente aparecem em uma condição* (estas seriam q, r e s em C0) no restante de nossos exemplos.¹⁴

Uma notação abreviada alternativa, usada em QBE, para escrever essa consulta, é atribuir as constantes ‘João’, ‘B’ e ‘Silva’ diretamente como mostramos em C0A. Aqui, todas as variáveis que não aparecem à esquerda da barra são implicitamente quantificadas de maneira existencial:¹⁵

¹⁴ Observe que a notação de quantificar apenas as variáveis de domínio realmente usadas nas condições e de mostrar um predicado como FUNCIONARIO ($qrstuvwxyz$) sem separar as variáveis de domínio com vírgulas é uma notação abreviada, utilizada por conveniência; essa não é a notação formal correta.

¹⁵ Mais uma vez, esta não é uma notação formalmente precisa.

C0A: $\{u, v \mid \text{FUNCIONARIO}(\text{'João'}, \text{'B'}, \text{'Silva'}, t, u, v, w, x, y, z)\}$

Consulta 1. Recuperar o nome e o endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’.

C1: $\{q, s, v \mid (\exists z)(\exists l)(\exists m) (\text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } \text{DEPARTAMENTO}(lmno) \text{ AND } l = \text{'Pesquisa'} \text{ AND } m = z)\}$

Uma condição relacionando duas variáveis de domínio que percorra os atributos de duas relações, como $m = z$ em C1, é uma **condição de junção**, enquanto uma condição que relaciona uma variável de domínio a uma constante, como $l = \text{'Pesquisa'}$, é uma **condição de seleção**.

Consulta 2. Para cada projeto localizado em ‘Mauá’, listar o número do projeto, o número do departamento de controle e último nome, data de nascimento e endereço do gerente do departamento.

C2: $\{i, k, s, u, v \mid (\exists j)(\exists m)(\exists n)(\exists t) (\text{PROJETO}(hijk) \text{ AND } \text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } \text{DEPARTAMENTO}(lmno) \text{ AND } k = m \text{ AND } n = t \text{ AND } j = \text{'Mauá'})\}$

Consulta 6. Listar os nomes dos funcionários que não têm dependentes.

C6: $\{q, s \mid (\exists t) (\text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } (\text{NOT}(\exists l) (\text{DEPENDENTE}(lmnop) \text{ AND } t = l)))\}$

C6 pode ser reformulada usando quantificadores universais no lugar dos quantificadores existenciais, como mostramos em C6A:

C6A: $\{q, s \mid (\exists t) (\text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } (\forall l) (\text{NOT}(\text{DEPENDENTE}(lmnop)) \text{ OR } \text{NOT}(t = l)))\}$

Consulta 7. Listar os nomes dos gerentes que têm pelo menos um dependente.

C7: $\{s, q \mid (\exists t)(\exists j)(\exists l) (\text{FUNCIONARIO}(qrstuvwxyz) \text{ AND } \text{DEPARTAMENTO}(hijk) \text{ AND } \text{DEPENDENTE}(lmnop) \text{ AND } t = j \text{ AND } l = t)\}$

Como dissemos anteriormente, pode-se mostrar que qualquer consulta que pode ser expressa na álgebra relacional básica também pode ser expressa no cálculo relacional de domínio ou de tupla. Além disso, qualquer *expressão segura* no cálculo relacional de domínio ou de tupla pode ser expressa na álgebra relacional básica.

A linguagem QBE foi baseada no cálculo relacional de domínio, embora isso fosse observado mais tarde, depois que o cálculo de domínio foi formalizado. A QBE foi uma das primeiras linguagens de consulta gráficas com sintaxe mínima desenvolvidas para sistemas de banco de dados. Ela foi desenvolvida na IBM Research e está disponível como um produto comercial da empresa como parte da opção de interface Query Management Facility (QMF) para DB2. As ideias básicas usadas na QBE têm sido aplicadas em vários outros produtos comerciais. Devido a seu lugar importante na história das linguagens relacionais, incluímos uma visão geral da QBE no Apêndice C.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos duas linguagens formais para o modelo de dados relacional. Elas são usadas para manipular relações e produzir novas relações como respostas às consultas. Discutimos a álgebra relacional e suas operações, que são usadas para especificar uma sequência de operações para determinar uma consulta. Depois, apresentamos dois tipos de cálculos relacionais, chamados cálculo de tupla e cálculo de domínio.

Nas seções de 6.1 a 6.3, apresentamos as operações básicas da álgebra relacional e ilustramos os tipos de consultas para as quais cada uma é usada. Primeiro, discutimos os operadores relacionais unários SELEÇÃO e PROJEÇÃO, bem como a operação RENOMEAR. Depois, discutimos as operações teóricas do conjunto binário exigindo que as relações sobre as quais são aplicadas sejam compatíveis na união (ou tipo); estas incluem UNIÃO, INTERSECÇÃO e DIFERENÇA DE CONJUNTO. A operação PRODUTO CARTESIANO é uma operação de conjunto que pode ser usada para combinar tuplas de duas relações, produzindo todas as combinações possíveis. Ela é raramente usada na prática. Porém, mostramos como o PRODUTO CARTESIANO seguido por SELEÇÃO pode ser usado para definir tuplas combinadas de duas relações e levar à operação JUNÇÃO. Diferentes operações JUNÇÃO, chamadas JUNÇÃO THETA, EQUIJUNÇÃO e JUNÇÃO NATURAL, foram apresentadas. Árvores de consulta foram apresentadas como uma representação gráfica das consultas da álgebra relacional, as quais também podem ser usadas como base para estruturas de dados internas, que o SGBD pode utilizar para representar uma consulta.

Discutimos alguns tipos importantes de consultas que *não podem* ser declaradas com as operações básicas da álgebra relacional, mas são importantes para situações práticas. Apresentamos a PROJEÇÃO GENERALIZADA para usar funções de atributos na lista de projeção e a operação FUNÇÃO DE AGREGAÇÃO para lidar com tipos de agregação das solicitações estatísticas, que resumem as informações nas tabelas. Discutimos sobre

as consultas recursivas, para as quais não existe suporte direto na álgebra, mas que podem ser tratadas de uma maneira passo a passo, conforme demonstramos. Depois, apresentamos as operações JUNÇÃO EXTERNA e UNIÃO EXTERNA, que estendem JUNÇÃO e UNIÃO e permitem que todas as informações nas relações de origem sejam preservadas no resultado.

As duas últimas seções descreveram os conceitos básicos por trás do cálculo relacional, que é baseado no ramo da lógica matemática chamado cálculo de predicado. Existem dois tipos de cálculo relacional: (1) o cálculo relacional de tupla, que usa variáveis de tupla que percorrem as tuplas (linhas) das relações e (2) cálculo relacional de domínio, que usa variáveis de domínio que percorrem os domínios (colunas das relações). No cálculo relacional, uma consulta é especificada em um único comando declarativo, sem determinar qualquer ordem ou método para recuperar o resultado da consulta. Logo, o cálculo relacional normalmente é considerado como uma linguagem *declarativa* de nível mais alto do que a álgebra relacional, pois uma expressão do cálculo relacional declara o *que* queremos recuperar, independentemente de *como* a consulta pode ser executada.

Discutimos a sintaxe das consultas do cálculo relacional usando variáveis de tupla e de domínio. Apresentamos os grafos de consulta como uma representação interna para as consultas no cálculo relacional. Também discutimos o quantificador existencial (\exists) e o quantificador universal (\forall). Vimos que as variáveis do cálculo relacional são ligadas por esses quantificadores. Descrevemos, com detalhes, como as consultas com quantificação universal são escritas, e discutimos o problema de especificar consultas seguras, cujos resultados são finitos. Também discutimos regras para transformar quantificadores universais em existenciais, e vice-versa. São os quantificadores que dão poder expressivo ao cálculo relacional, tornando-o equivalente à álgebra relacional básica. Não existe algo semelhante para funções de agrupamento e agregação no cálculo relacional básico, embora algumas extensões tenham sido sugeridas.

Perguntas de revisão

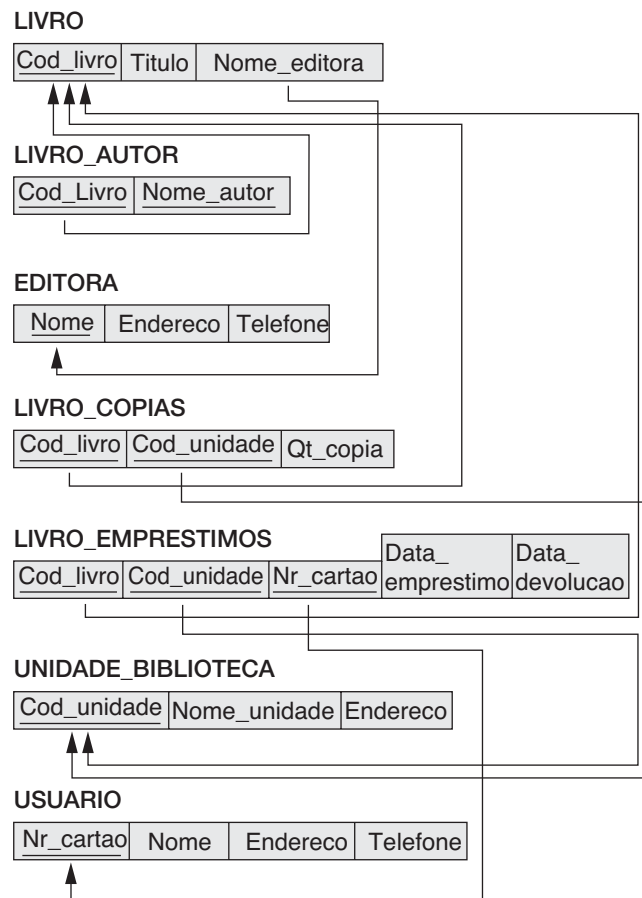
- 6.1. Liste as operações da álgebra relacional e a finalidade de cada uma.
- 6.2. O que é compatibilidade na união? Por que as operações UNIÃO, INTERSECÇÃO e DIFERENÇA exigem que as relações sobre as quais são aplicadas sejam compatíveis na união?
- 6.3. Discuta alguns tipos de consultas para as quais a renomeação de atributos é necessária para especificar a consulta de forma não ambígua.
- 6.4. Discuta os vários tipos de operações de *junção interna* (JUNÇÃO INTERNA). Por que a JUNÇÃO THETA é exigida?

- 6.5. Que papel é desempenhado pela *chave estrangeira* ao especificar os tipos mais comuns de operações de junção significativas?
- 6.6. O que é a operação de FUNÇÃO? Para que é usada?
- 6.7. Como as operações JUNÇÃO EXTERNA diferem das operações JUNÇÃO INTERNA? Como a operação UNIÃO EXTERNA é diferente de UNIÃO?
- 6.8. Em que sentido o cálculo relacional difere da álgebra relacional, e em que sentido eles são semelhantes?
- 6.9. Como o cálculo relacional de tupla difere do cálculo relacional de domínio?
- 6.10. Discuta os significados do quantificador existencial (\exists) e do quantificador universal (\forall).
- 6.11. Defina os seguintes termos com relação ao cálculo de tupla: *tupla variável, relação de intervalo, átomo, fórmula e expressão*.
- 6.12. Defina os seguintes termos com relação ao cálculo de domínio: *variável de domínio, relação de intervalo, átomo, fórmula e expressão*.
- 6.13. O que significa uma *expressão segura* no cálculo relacional?
- 6.14. Quando uma linguagem de consulta é chamada de relationalmente completa?

Exercícios

- 6.15. Mostre o resultado de cada um dos exemplos da consulta na Seção 6.5 se fosse aplicado ao estado de banco de dados da Figura 3.6.
- 6.16. Especifique as seguintes consultas no esquema de banco de dados relacional EMPRESA mostrado na Figura 5.5, usando os operadores relacionais discutidos neste capítulo. Mostre também o resultado de cada consulta como ele se aplica ao estado de banco de dados da Figura 3.6.
 - a. Recupere o nome de todos os funcionários no departamento 5 que trabalham mais de 10 horas por semana no projeto ProdutoX.
 - b. Liste o nome de todos os funcionários que têm dependente com o primeiro nome igual ao seu.
 - c. Liste o nome de todos os funcionários que são supervisionados diretamente por ‘Fernando Wong’.
 - d. Para cada projeto, liste o nome do projeto e o total de horas por semana (por todos os funcionários) gastas nesse projeto.
 - e. Recupere o nome de todos os funcionários que trabalham em cada projeto.
 - f. Recupere o nome de todos os funcionários que não trabalham em projeto algum.
 - g. Para cada departamento, recupere o nome do departamento e o salário médio de todos os seus funcionários.

- h. Recupere o salário médio de todos os funcionários do sexo feminino.
- i. Encontre o nome e endereço de todos os funcionários que trabalham em pelo menos um projeto localizado em São Paulo, mas cujo departamento não está localizado lá.
- j. Liste o último nome de todos os gerentes de departamento que não possuem dependentes.
- 6.17. Considere o esquema de banco de dados relacional COMPANHIA AEREA mostrado na Figura 3.8, que foi descrito no Exercício 3.12. Especifique as seguintes consultas em álgebra relacional:
- Para cada voo, liste o número do voo, o aeroporto de partida para o primeiro trecho e o aeroporto de chegada para o último trecho.
 - Liste os números de voo e dias da semana de todos os voos ou de seus trechos que saem do Aeroporto Internacional de Guarulhos em São Paulo (código de aeroporto ‘GRU’) e chegam ao Aeroporto Internacional Salgado Filho de Porto Alegre (código de aeroporto ‘POA’).
 - Liste o número do voo, o código do aeroporto de partida, a hora de partida programada, o código do aeroporto de chegada, a hora de chegada programada e os dias da semana de todos os voos ou trechos que saem de algum aeroporto na cidade de São Paulo e chegam a algum aeroporto na cidade de Porto Alegre.
 - Liste todas as informações de tarifa para o voo número ‘CO197’.
 - Recupere o número de assentos disponíveis para o voo número ‘CO197’ em ‘09-10-2010’.
- 6.18. Considere o esquema de banco de dados relacional BIBLIOTECA mostrado na Figura 6.14, que é usado para registrar livros, leitores e empréstimos de livro. As restrições de integridade referencial aparecem como arcos diretos na Figura 6.14, como na notação da Figura 3.7. Escreva as expressões relacionais para as seguintes consultas:
- Quantas cópias do livro intitulado *A Tribo Perdida* existem na unidade da biblioteca cujo nome é ‘Central’?
 - Quantas cópias do livro intitulado *A Tribo Perdida* existem em cada unidade da biblioteca?
 - Recupere o nome de todos os usuários que não possuem livros registrados em seu nome.
 - Para cada livro que é emprestado da unidade de Central e cuja Data_devolucao é hoje, recupere o título do livro, o nome e o endereço do usuário.
 - Para cada unidade da biblioteca, recupere o nome da unidade e o número total de livros retirados de lá.

**Figura 6.14**

Um esquema de banco de dados relacional para um banco de dados BIBLIOTECA.

- Recupere o nome, endereço e número de livros emprestados para todos os usuários que possuem mais de cinco livros emprestados.
- Para cada livro cujo autor (ou coautor) é Stephen King, recupere o título e o número de cópias pertencentes à unidade da biblioteca cujo nome é Central.

- 6.19. Especifique as seguintes consultas na álgebra relacional sobre o esquema de banco de dados mostrado no Exercício 3.14:

- Liste o Num_Pedido e Data_envio para todos os pedidos enviados do Num_deposito com número 2.
- Liste a informação do DEPOSITO do qual o CLIENTE chamado Jose Lopez recebeu seus pedidos. Produza uma listagem: Num_pedido, Num_deposito.
- Produza uma listagem com Nome_cliente, Nr_pedidos, Media_valor_pedido, em que a coluna do meio seja o número total de pedidos feitos pelo cliente e a última coluna seja o valor médio do pedido para esse cliente.
- Liste os pedidos que foram entregues em até 30 dias após sua solicitação.

- e. Liste o Num_pedido para os pedidos que foram entregues de *todos* os depósitos que a empresa tem em Curitiba.
- 6.20. Especifique as seguintes consultas em álgebra relacional sobre o esquema de banco de dados mostrado no Exercício 3.15:
- Dê os detalhes (todos os atributos da relação de viagem) para as viagens que excederam R\$ 2.000 nas despesas.
 - Imprima o Cpf dos vendedores que realizaram viagens para Pernambuco.
 - Imprima o total de despesas de viagem contraídas pelo vendedor com CPF = ‘23456789011’.
- 6.21. Especifique as seguintes consultas na álgebra relacional sobre o esquema de banco de dados dado no Exercício 3.16:
- Liste o número de cursos realizados por todos os alunos chamados ‘João Silva’ no segundo semestre de 2009 (ou seja, Semestre=S09).
 - Produza uma lista dos livros-texto (inclua Num_disciplina, Lisbn_livro, Titulo_livro) para os cursos oferecidos pelo departamento ‘CC’ que usaram mais de dois livros.
 - Liste qualquer departamento que tenha todos os livros adotados publicados pela ‘Editora Pearson’.
- 6.22. Considere as duas tabelas T_1 e T_2 mostradas na Figura 6.15. Mostre os resultados das seguintes operações:
- $T_1 \bowtie_{T_1.P = T_2.A} T_2$
 - $T_1 \bowtie_{T_1.Q = T_2.B} T_2$
 - $T_1 \bowtie_{T_1.P = T_2.A} T_2$
 - $T_1 \bowtie_{T_1.Q = T_2.B} T_2$
 - $T_1 \cup T_2$
 - $T_1 \bowtie_{(T_1.P = T_2.A \text{ AND } T_1.R = T_2.C)} T_2$

TABELA T1

P	Q	R
10	a	5
15	b	8
25	a	6

TABELA T2

A	B	C
10	b	6
25	c	3
10	b	5

Figura 6.15

Um estado do banco de dados para as relações T_1 e T_2 .

- 6.23. Especifique as seguintes consultas na álgebra relacional sobre o esquema de banco de dados do Exercício 3.17:
- Para a vendedora chamada ‘Jane Dolores’, liste as seguintes informações para todos os carros que ela vendeu: Num_chassi, Fabricante, Preco_venda.

- Liste o Num_chassi e Modelo dos carros que não possuem opcionais.
 - Considere a operação JUNÇÃO NATURAL entre VENDEDOR e VENDA. Qual é o significado de uma junção externa esquerda para essas tabelas (não mude a ordem das relações)? Explique com um exemplo.
 - Escreva uma consulta na álgebra relacional envolvendo seleção e uma operação de conjunto e diga, em palavras, o que a consulta faz.
- 6.24. Especifique as consultas a, b, c, e, f, i e j do Exercício 6.16 no cálculo relacional de tupla e de domínio.
- 6.25. Especifique as consultas a, b, c e d do Exercício 6.17 no cálculo relacional de tupla e de domínio.
- 6.26. Especifique as consultas c, d e f do Exercício 6.18 no cálculo relacional de tupla e de domínio.
- 6.27. Em uma consulta de cálculo relacional de tupla com n variáveis de tupla, qual seria o número mínimo típico de condições de junção? Por quê? Qual é o efeito de ter um número menor de condições de junção?
- 6.28. Reescreva as consultas do cálculo relacional de domínio que seguiram C0 na Seção 6.7 no estilo da notação abreviada de COA, em que o objetivo é minimizar o número de variáveis de domínio escrevendo constantes no lugar de variáveis sempre que possível.
- 6.29. Considere esta consulta: recupere o Cpf dos funcionários que trabalham pelo menos nos projetos em que o funcionário com Cpf=12345678966 trabalha. Isso pode ser declarado como (**FOR ALL** p) (**IF P THEN Q**), onde
- p é uma variável de tupla que percorre a relação PROJETO.
 - $P \equiv \text{FUNCIONARIO}$ com Cpf=12345678966 trabalha no PROJETO x .
 - $Q \equiv \text{FUNCIONARIO}$ f trabalha no PROJETO p .
- Expresse a consulta no cálculo relacional de tupla, usando as regras
- $(\forall p)(P(p)) \equiv \text{NOT}(\exists p)(\text{NOT}(P(p)))$.
 - $(\text{IF } P \text{ THEN } Q) \equiv (\text{NOT}(P) \text{ OR } Q)$.
- 6.30. Mostre como você pode especificar as seguintes operações da álgebra relacional no cálculo relacional de tupla e de domínio.
- $\sigma_{A=C}(R(A, B, C))$
 - $\pi_{A, B}(R(A, B, C))$
 - $R(A, B, C) \star S(C, D, E)$
 - $R(A, B, C) \cup S(A, B, C)$
 - $R(A, B, C) \cap S(A, B, C)$
 - $R(A, B, C) = S(A, B, C)$

- g. $R(A, B, C) \times S(D, E, F)$
 h. $R(A, B) \div S(A)$
- 6.31. Sugira extensões ao cálculo relacional, de modo que ele possa expressar os seguintes tipos de operações que foram discutidas na Seção 6.4: (a) funções de agregação e agrupamento; (b) operações JUNÇÃO EXTERNA; (c) consultas de fechamento recursivo.
- 6.32. Uma consulta aninhada é uma consulta dentro de outra. Mais especificamente, trata-se de uma consulta entre parênteses cujo resultado pode ser usado como um valor em diversos lugares, como no lugar de uma relação. Especifique as seguintes consultas sobre o banco de dados mostrado na Figura 3.5 usando o conceito de consultas aninhadas e os operadores relacionais discutidos neste capítulo. Mostre também o resultado de cada consulta se fosse aplicado ao estado do banco de dados na Figura 3.6.
- Liste o nome de todos os funcionários que trabalham no departamento que tem o funcionário com o maior salário entre todos os funcionários.
 - Liste o nome de todos os funcionários cujo supervisor do supervisor tem como Cpf o numero '88866555576'.
 - Liste o nome dos funcionários que ganham pelo menos R\$10.000 a mais do que o funcionário que menos recebe na empresa.
- 6.33. Indique se as seguintes conclusões são verdadeiras ou falsas:
- $\text{NOT } (P(x)) \text{ OR } Q(x) \rightarrow (\text{NOT } (P(x))) \text{ AND } (\text{NOT } (Q(x)))$
 - $\text{NOT } (\exists x) (P(x)) \rightarrow \forall x (\text{NOT } (P(x)))$
 - $(\exists x) (P(x)) \rightarrow \forall x ((P(x)))$

Exercícios de laboratório

- 6.34. Especifique e execute as seguintes consultas em álgebra relacional (RA — *relational algebra*) usando o interpretador RA sobre o esquema de banco de dados EMPRESA da Figura 3.5.
- Liste o nome de todos os funcionários no departamento 5 que trabalham mais de 10 horas por semana no projeto ProdutoX.
 - Liste o nome de todos os funcionários que têm um dependente com o primeiro nome igual.
 - Liste o nome dos funcionários que são supervisionados diretamente por Fernando Wong.
 - Liste o nome dos funcionários que trabalham em cada projeto.
 - Liste o nome dos funcionários que não trabalham em projeto algum.
 - Liste o nome e endereço dos funcionários que

trabalham em pelo menos um projeto localizado em São Paulo, mas cujo departamento não está localizado lá.

- g. Liste o nome de gerentes de departamento que não têm dependentes.

- 6.35. Considere o seguinte esquema relacional PEDIDO_CORREIO descrevendo os dados para uma empresa de vendas por catálogo.

PECAS(Pnr, Pname, Qtddisp, Preco, Pnivel)
 CLIENTES(Cnr, Cnome, Rua, Cep, Telefone)
 FUNCIONARIOS(Fnr, Fname, Cep, Datacontrat)
 CEPS(Cep, Cidade)
 PEDIDOS(PEDnr, Cnr, Fnr, Recebimento, Envio)
 DETALHES(PEDnr, Pnr, Qtd)

Qtddisp significa quantidade disponível: os outros nomes de atributo são relativamente auto-explicativos. Especifique e execute as seguintes consultas usando o interpretador RA sobre o esquema de banco de dados PEDIDO_CORREIO.

- Recupere o nome das peças que custam menos de R\$20,00.
- Recupere o nome e cidade dos funcionários que receberam pedidos por peças custando mais de R\$50,00.
- Recupere os pares de valores de número de cliente dos que moram no mesmo CEP.
- Recupere o nome dos clientes que pediram peças de funcionários que moram em Brasília.
- Recupere o nome dos clientes que pediram peças que custam menos de R\$20,00.
- Recupere o nome de clientes que não fizeram um pedido.
- Recupere o nome de clientes que fizeram exatamente dois pedidos.

- 6.36. Considere o seguinte esquema relacional DIARIONOTAS descrevendo os dados para um diário de um professor em particular. (*Nota:* Os atributos A, B, C e D de DISCIPLINAS armazem os limites das notas.)

CATALOGO(Cnr, Ctitulo)
 ALUNOS(Cod_aluno, Pname, Unome, Minalcial)
 DISCIPLINAS(Sigla, Num_semestre, Cnr, A, B, C, D)
 MATRICULA(Cod_aluno, Sigla, Num_semestre)

Especifique e execute as seguintes consultas usando o interpretador RA sobre o esquema de banco de dados DIARIONOTAS.

- Recupere o nome dos alunos matriculados na turma de Autômato durante o primeiro semestre de 2009.

- b. Recupere os valores de Cod_aluno daqueles que se matricularam em CCc226 e CCc227.
 - c. Recupere os valores de Cod_aluno daqueles que se matricularam em CCc226 ou CCc227.
 - d. Recupere o nome dos alunos que não se matriculararam em nenhuma turma.
 - e. Recupere o nome dos alunos que se matricularam em todos os cursos da tabela CATALOGO.
- 6.37. Considere um banco de dados que consiste nas relações a seguir.

FORNECEDOR(Enr, Fnome)
 PECA(Pnr, Phome)
 PROJETO(PRnr, PRnome)
 FORNECIMENTO(Enr, Pnr, PRnr)

O banco de dados registra informações sobre fornecedores, peças e projetos, e inclui um relacionamento ternário entre fornecedores, peças e projetos. Este é um relacionamento muitos-para-muitos. Especifique e execute as seguintes consultas usando o interpretador RA.

- a. Recupere os números de peça que são fornecidos para exatamente dois projetos.
 - b. Recupere o nome dos fornecedores que fornecem mais de duas peças ao projeto ‘P1’.
 - c. Recupere os números de peça que são fornecidos por cada fornecedor.
 - d. Recupere os nomes de projeto que são fornecidos pelo fornecedor ‘F1’ apenas.
 - e. Recupere o nome dos fornecedores que fornecem pelo menos duas peças diferentes cada a pelo menos dois projetos diferentes.
- 6.38. Especifique e execute as seguintes consultas para o banco de dados do Exercício 3.16 usando o interpretador RA.
- a. Recupere o nome dos alunos que se matricularam em uma disciplina que usa um livro-texto publicado pela Editora Pearson.
 - b. Recupere o nome das disciplinas em que o livro-texto foi mudado pelo menos uma vez.
 - c. Recupere o nome dos departamentos que adotam somente livros-texto publicados pela Editora Pearson.
 - d. Recupere o nome dos departamentos que adotam livros-texto escritos por Navathe e publicados pela Editora Pearson.

- e. Recupere o nome dos alunos que nunca usaram um livro (em um curso) escrito por Navathe e publicado pela Editora Pearson.

- 6.39. Repita os Exercícios de Laboratório 6.34 a 6.38 no cálculo relacional de domínio (DRC — *Domain Relational Calculus*) usando o interpretador DRC.

Bibliografia selecionada

Codd (1970) definiu a álgebra relacional básica. Date (1983a) discute as junções externas. O trabalho sobre a extensão das operações relacionais é discutido por Carlis (1986) e Ozsoyoglu et al. (1985). Cammarata et al. (1989) estendem as restrições de integridade e junções do modelo relacional.

Codd (1971) introduziu a linguagem Alpha, que é baseada nos conceitos do cálculo relacional de tupla. Alpha também inclui a noção de funções de agregação, que vai além do cálculo relacional. A definição formal original do cálculo relacional foi dada por Codd (1972), que também forneceu um algoritmo que transforma qualquer expressão do cálculo relacional de tupla em álgebra relacional. A QUEL (Stonebraker et al., 1976) é baseada no cálculo relacional de tupla, com quantificadores existenciais implícitos, mas sem quantificadores universais, e foi implementada no sistema INGRES como uma linguagem disponível comercialmente. Codd definiu a totalidade relacional de uma linguagem de consulta como sendo pelo menos tão poderosa quanto o cálculo relacional. Ullman (1988) descreve uma prova formal da equivalência da álgebra relacional com expressões seguras de cálculo relacional de tupla e domínio. Abiteboul et al. (1995) e Atzeni e deAntonellis (1993) fazem um tratamento detalhado das linguagens relacionais formais.

Embora as ideias do cálculo relacional de domínio tenham sido propostas inicialmente na linguagem QBE (Zloof, 1975), o conceito foi definido de maneira formal por Lacroix e Pirotte (1977a). A versão experimental do sistema Query-By-Example é descrita em Zloof (1975). A ILL (Lacroix e Pirotte, 1977b) é baseada no cálculo relacional de domínio. Whang et al. (1990) estendem a QBE com quantificadores universais. As linguagens de consulta visuais, dentre as quais a QBE é um exemplo, estão sendo propostas como um meio de consultar bancos de dados. Conferências como a Visual Database Systems Working Conference [por exemplo, Arisawa e Catarsi (2000) ou Zhou e Pu (2002)] apresentam uma série de propostas para tais linguagens.



parte

3

Modelagem conceitual e projeto de banco de dados

Modelagem de dados usando o modelo Entidade-Relacionamento (ER)

A modelagem conceitual é uma fase muito importante no projeto de uma aplicação de banco de dados bem-sucedida. Geralmente, o termo **aplicação de banco de dados** refere-se a um banco de dados em particular e aos programas associados que implementam as consultas e atualizações dele. Por exemplo, uma aplicação de banco de dados para um BANCO que controla contas de clientes incluiria programas que implementam atualizações ao banco de dados correspondentes a depósitos e saques de clientes. Esses programas oferecem interfaces gráficas com o usuário (GUIs) de fácil utilização, com formulários e menus para os usuários finais da aplicação — os caixas de banco, neste exemplo. Logo, uma parte importante da aplicação de banco de dados exigirá o projeto, a implementação e o teste desses programas de aplicação. Tradicionalmente, o projeto e o teste dos **programas de aplicação** têm sido considerados parte da *engenharia de software*, em vez do *projeto de banco de dados*. Em muitas ferramentas de projeto de software, as metodologias de projeto de banco de dados e de engenharia de software são interligadas, pois essas atividades estão fortemente relacionadas.

Neste capítulo, abordamos a técnica tradicional de concentrar nas estruturas e restrições de banco de dados durante seu projeto conceitual. O projeto de programas de aplicação normalmente é abordado em cursos de engenharia de software. Apresentamos os conceitos de modelagem do **modelo Entidade-Relacionamento (ER)**, que é um modelo de dados conceitual popular de alto nível. Esse modelo e suas variações costumam ser utilizados para o projeto conceitual de aplicações de banco de dados, e muitas ferramentas de projeto de banco de dados empregam seus conceitos. Descrevemos os conceitos e restrições básicas de estruturação de dados do modelo ER e discutimos seu uso no projeto de esquemas conceituais para aplicações de banco de dados. Também apresentamos a notação diagramática associada ao modelo ER, conhecido como **diagramas ER**.

As metodologias de modelagem de objeto, como a **Unified Modeling Language (UML)**, estão se tornando cada vez mais populares no projeto e software de banco de dados. Essas metodologias vão além do projeto de banco de dados para especificar o projeto detalhado dos módulos de software e suas interações usando vários tipos de diagramas. Uma parte importante dessas metodologias — a saber, os *diagramas de classe*¹ — é semelhante, de muitas maneiras, aos diagramas ER. Nos diagramas de classe são especificadas *operações* sobre objetos, além da especificação da estrutura do esquema do banco de dados. As operações podem ser usadas para especificar os *requisitos funcionais* durante o projeto de banco de dados, conforme discutiremos na Seção 7.1. Apresentamos parte da notação e conceitos em UML para diagramas de classe que são particularmente relevantes ao projeto de banco de dados da Seção 7.8, e compararemos rapidamente estes com a notação e conceitos de ER. Notação e conceitos de UML adicionais serão apresentados na Seção 8.6 e no Capítulo 10.

Este capítulo está organizado da seguinte forma: a Seção 7.1 discute o papel dos modelos de dados conceituais de alto nível no projeto de banco de dados. Apresentamos os requisitos para uma aplicação de banco de dados de exemplo na Seção 7.2, para

¹Uma **classe** é semelhante a um *tipo de entidade* de várias maneiras.

ilustrar o uso dos conceitos do modelo ER. Esse banco de dados de exemplo também é usado no decorrer do livro. Na Seção 7.3, apresentamos os conceitos de entidades e atributos, e gradualmente introduzimos a técnica diagramática para exibir um esquema ER. Na Seção 7.4, apresentamos os conceitos de relacionamentos binários e suas funções e restrições estruturais. A Seção 7.5 apresenta os tipos de entidade fraca. A Seção 7.6 mostra como um projeto de esquema é refinado para incluir relacionamentos. A Seção 7.7 analisa a notação para diagramas ER, resume os problemas e armadilhas comuns que ocorrem no projeto de esquema e discute como escolher os nomes para construções de esquema de banco de dados. A Seção 7.8 apresenta alguns conceitos de diagrama de classe UML, compara-os com os conceitos do modelo ER e os aplica ao mesmo banco de dados de exemplo. A Seção 7.9 discute tipos de relacionamentos mais complexos. No final há um resumo do capítulo.

O material nas seções 7.8 e 7.9 pode ser excluído de um curso introdutório. Se uma cobertura mais completa dos conceitos de modelagem de dados e projeto de banco de dados conceitual for desejada, o leitor deverá continuar até o Capítulo 8, onde descrevemos as extensões ao modelo ER que levam ao modelo EER (ER Estendido), o qual inclui conceitos como especialização, generalização, herança e tipos (categorias) de união. Também apresentaremos alguns conceitos adicionais e a notação de UML no Capítulo 8.

7.1 Usando modelos de dados conceituais de alto nível para o projeto do banco de dados

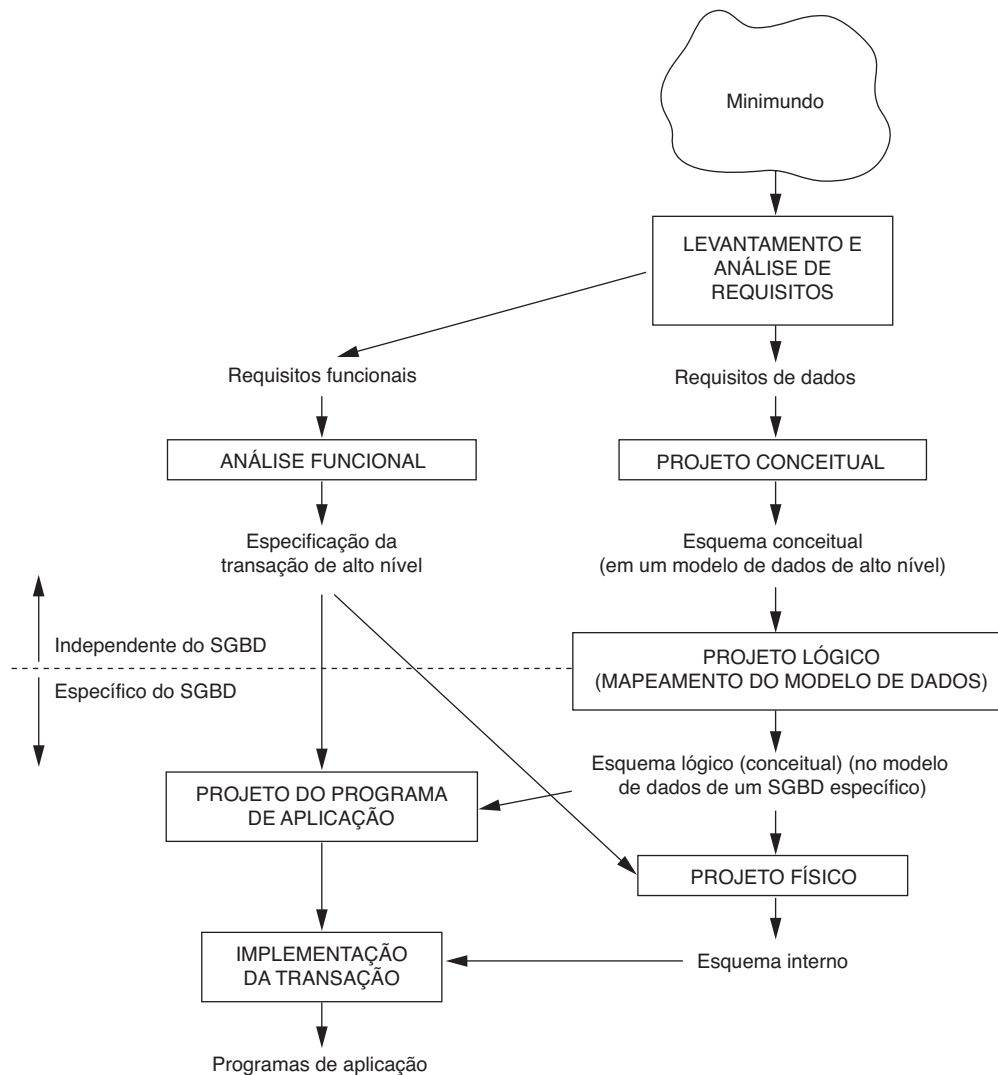
A Figura 7.1 mostra uma visão geral simplificada do processo de projeto de banco de dados. A primeira etapa mostrada é o **levantamento e análise de requisitos**. Durante essa etapa, os projetistas de banco de dados entrevistam os usuários esperados para entenderem e documentarem seus **requisitos de dados**. O resultado dessa etapa é um conjunto de requisitos dos usuários escrito de forma concisa. Esses requisitos devem ser especificados da forma mais detalhada e completa possível. Em paralelo com a especificação dos requisitos de dados, é útil determinar os conhecidos **requisitos funcionais** da aplicação. Estes consistem em **operações** (ou **transações**) definidas pelo usuário, que serão aplicadas ao banco de dados, incluindo recuperações e atualizações. No projeto de software, é comum usar *diagramas de fluxo de dados*, *diagramas de sequência*, *cenários* e outras técnicas para especificar requisitos funcionais. Não discutiremos essas técnicas aqui; elas normalmente são descritas em detalhes nos textos de engenharia de software. Daremos uma visão geral dessas técnicas no Capítulo 10.

Assim que os requisitos tiverem sido levantados e analisados, a próxima etapa é criar um **esquema conceitual** para o banco de dados, usando um modelo de dados conceitual de alto nível. Essa etapa é chamada de **projeto conceitual**. O esquema conceitual é uma descrição concisa dos requisitos de dados dos usuários e inclui detalhes dos tipos de entidade, relacionamentos e restrições; estes são expressos usando os conceitos fornecidos pelo modelo de dados de alto nível. Como não incluem descrições detalhadas de implementação, esses conceitos normalmente são mais fáceis de entender e podem ser usados para a comunicação com usuários não técnicos. O esquema conceitual de alto nível também pode ser utilizado como uma referência para garantir que todos os requisitos de dados dos usuários sejam atendidos e que não estejam em conflito. Essa técnica permite que os projetistas de banco de dados se concentrem em especificar as propriedades dos dados, sem se preocuparem com detalhes de armazenamento e implementação. Isso torna mais fácil criar um bom projeto de banco de dados conceitual.

Durante ou após o projeto do esquema conceitual, as operações básicas do modelo de dados podem ser usadas para especificar as consultas e operações do usuário de alto nível, identificadas durante a análise funcional. Isso também serve para confirmar se o esquema conceitual atende a todos os requisitos funcionais identificados. Modificações no esquema conceitual podem ser introduzidas, se alguns requisitos funcionais não puderem ser especificados usando o esquema inicial.

A próxima etapa no projeto de banco de dados é a implementação real do próprio banco de dados, usando um SGBD comercial. A maioria dos SGBDs comerciais utiliza um modelo de dados de implementação — como o modelo de banco de dados relacional ou objeto-relacional —, de modo que o esquema conceitual é transformado do modelo de dados de alto nível para o modelo de dados da implementação. Essa etapa é chamada de **projeto lógico** ou **mapeamento do modelo de dados**. Seu resultado é um esquema de banco de dados no modelo de dados da implementação do SGBD. O mapeamento do modelo de dados normalmente é automatizado ou semiautomatizado nas ferramentas de projeto do banco de dados.

A última etapa é a fase do **projeto físico**, durante a qual as estruturas de armazenamento internas, organizações de arquivo, índices, caminhos de acesso e parâmetros físicos do projeto para os arquivos do banco de dados são especificados. Em paralelo com essas atividades, os programas de aplicação são projetados e implementados como transações de banco de dados correspondentes às especificações da transação de alto nível. Discutiremos o processo de projeto do banco de dados com mais detalhes no Capítulo 10.

**Figura 7.1**

Um diagrama simplificado para ilustrar as principais fases do projeto de banco de dados.

Neste capítulo, apresentamos apenas os conceitos básicos do modelo ER para o projeto do esquema conceitual. Outros conceitos de modelagem serão discutidos no Capítulo 8, quando apresentaremos o modelo EER.

7.2 Exemplo de aplicação de banco de dados

Nesta seção, descrevemos um exemplo de aplicação de banco de dados, chamado EMPRESA, que serve para ilustrar os conceitos básicos do modelo ER e seu uso no projeto do esquema. Listamos os requisitos de dados para o banco de dados aqui, e depois criaremos seu esquema conceitual passo a passo, quando introduzirmos os conceitos de modelagem do modelo ER. O banco de dados EMPRESA

registra os funcionários, departamentos e projetos de uma empresa. Suponha que, depois da fase de levantamento e análise de requisitos, os projetistas de banco de dados ofereçam a seguinte descrição do *minimundo* — a parte da empresa que será representada no banco de dados:

- A empresa é organizada em departamentos. Cada departamento tem um nome exclusivo, um número exclusivo e um funcionário em particular que o gerencia. Registraremos a data inicial em que esse funcionário começou a gerenciar o departamento. Um departamento pode ter vários locais.
- Um departamento controla uma série de projetos, cada um deles com um nome exclusivo, um número exclusivo e um local exclusivo.

- Armazenamos o nome, número do Cadastro de Pessoa Física,² endereço, salário, sexo (gênero) e data de nascimento de cada funcionário. Um funcionário é designado para um departamento, mas pode trabalhar em vários projetos, que não necessariamente são controlados pelo mesmo departamento. Registrarmos o número atual de horas por semana que um funcionário trabalha em cada projeto. Também registramos o supervisor direto de cada funcionário (que é outro funcionário).
- Queremos registrar os dependentes de cada funcionário para fins de seguro. Para cada dependente, mantemos o nome, sexo, data de nascimento e parentesco com o funcionário.

A Figura 7.2 mostra como o esquema para essa aplicação de banco de dados pode ser exibido por

meio da notação gráfica conhecida como **diagramas ER**. Essa figura será explicada gradualmente à medida que os conceitos do modelo ER forem apresentados. Descrevemos o processo passo a passo da derivação desse esquema com base nos requisitos declarados — e explicamos a notação diagramática ER — à medida que introduzirmos os conceitos do modelo ER.

7.3 Tipos de entidade, conjuntos de entidades, atributos e chaves

O modelo ER descreve os dados como *entidades*, *relacionamentos* e *atributos*. Na Seção 7.3.1, apresentamos os conceitos de entidades e seus atributos. Discutimos os tipos de entidade e os principais atributos na Seção 7.3.2. Depois, na Seção 7.3.3, especificamos o projeto conceitual inicial dos tipos de entidade para o banco de dados EMPRESA. Os relacionamentos são descritos na Seção 7.4.

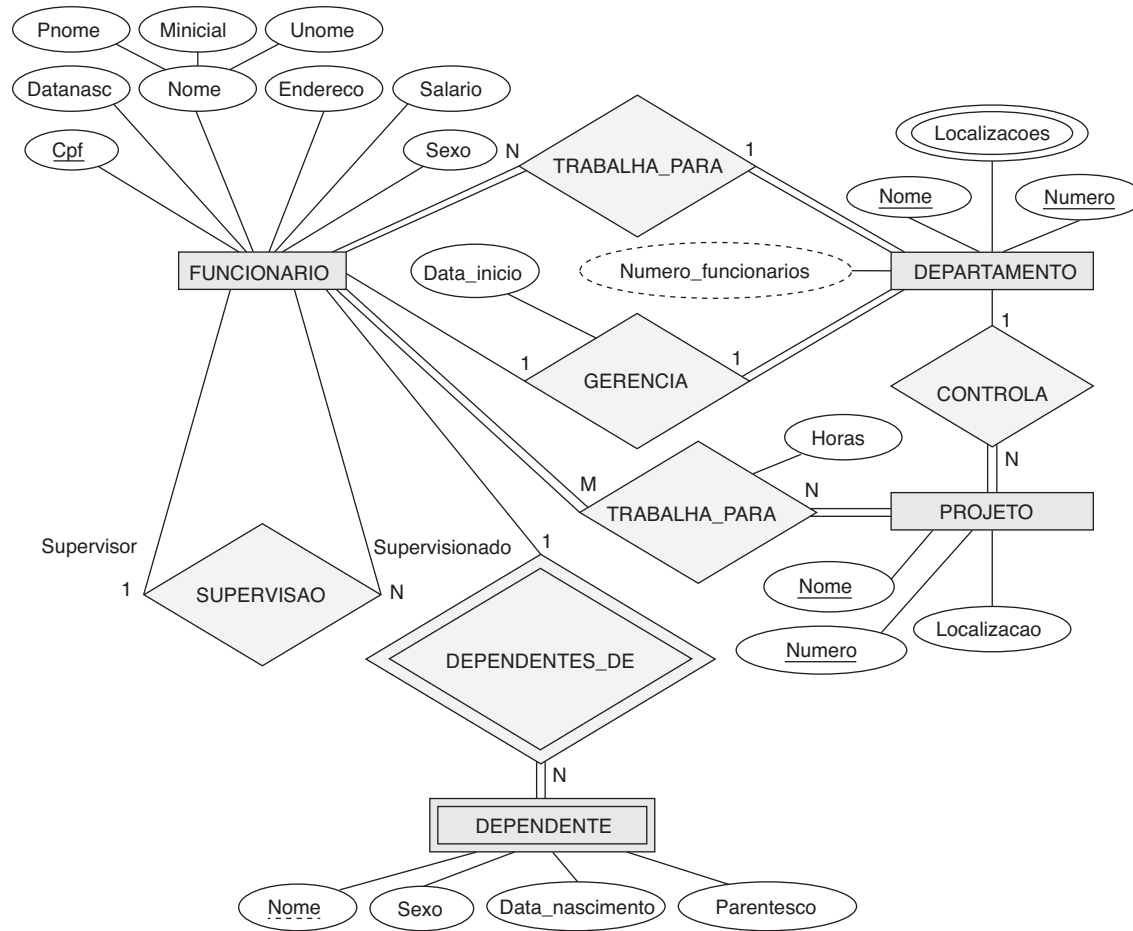


Figura 7.2

Um diagrama de esquema ER para o banco de dados EMPRESA. A notação diagramática é apresentada gradualmente no decorrer do capítulo e resumida na Figura 7.14.

² O número do Cadastro de Pessoa Física (CPF) é um identificador exclusivo de onze dígitos, atribuído a cada indivíduo no Brasil, para registrar seu emprego, benefícios e impostos. Outros países possuem esquemas de identificação semelhantes, como números do Seguro Social (SSN) e identificação civil.

7.3.1 Entidades e atributos

Entidades e seus atributos. O objeto básico que o modelo ER representa é uma **entidade**, que é algo no mundo real com uma existência independente. Uma entidade pode ser um objeto com uma existência física (por exemplo, uma pessoa em particular, um carro, uma casa ou um funcionário), ou pode ser um objeto com uma existência conceitual (por exemplo, uma empresa, um cargo ou um curso universitário). Cada entidade possui **atributos** — as propriedades específicas que a descrevem. Por exemplo, uma entidade FUNCIONARIO pode ser descrita pelo nome, idade, endereço, salário e cargo do funcionário. Uma entidade em particular terá um valor para cada um de seus atributos. Os valores de atributo que descrevem cada entidade tornam-se uma parte importante dos dados armazenados no banco de dados.

A Figura 7.3 mostra duas entidades e os valores de seus atributos. A entidade FUNCIONARIO f_1 tem quatro atributos: Nome, Endereco, Idade e Telefone_residencial; seus valores são ‘João Silva,’ ‘Rua das Flores, 751, São Paulo, SP, 07700110’, ‘55’ e ‘13-4749-2630’, respectivamente. A entidade EMPRESA e_1 tem três atributos: Nome, Matriz e Presidente; seus valores são ‘Companhia Modelo’, ‘São Paulo’ e ‘João Silva’, respectivamente.

Vários tipos de atributos ocorrem no modelo ER: *simples* versus *composto*, *valor único* versus *multivalorado*, e *armazenado* versus *derivado*. Primeiro, vamos definir esses tipos de atributo e ilustrar seu uso por meio de exemplos. Depois, discutiremos o conceito de um *valor NULL* para um atributo.

Atributos compostos versus simples (atômicos).

Atributos compostos podem ser divididos em subpartes menores, que representam atributos mais básicos, com significados independentes. Por exemplo, o atributo Logradouro da entidade FUNCIONARIO mostrada na Figura 7.3 pode ser subdividido em Logradouro,

Cidade, Estado e Cep,³ com os valores ‘Rua das Flores, 751’, ‘São Paulo’, ‘SP’ e ‘07700110.’ Os atributos não divisíveis são chamados **atributos simples** ou **atômicos**. Os atributos compostos podem formar uma hierarquia; por exemplo, Logradouro pode ser subdividido em três atributos simples: Numero, Rua e Numero_apartamento, como mostra a Figura 7.4. O valor de um atributo composto é a concatenação dos valores de seus componentes atributos simples.

Atributos compostos são úteis para modelar situações em que um usuário às vezes se refere ao atributo composto como uma unidade, mas outras vezes se refere especificamente a seus componentes. Se o atributo composto for referenciado apenas como um todo, não é necessário subdividi-lo em atributos componentes. Por exemplo, se não for preciso referenciar os componentes individuais de um endereço (CEP, rua etc.), então o endereço inteiro pode ser designado como um atributo simples.

Atributos de valor único versus multivalorados.

A maioria dos atributos possui um valor único para uma entidade em particular; tais atributos são chamados de **valor único**. Por exemplo, Idade é um atributo de valor único de uma pessoa. Em alguns casos, um atributo pode ter um conjunto de valores para a mesma entidade — por exemplo, um atributo Cores para um carro, ou um atributo Formacao_academica para uma pessoa. Os carros com uma cor têm um único valor, enquanto os carros com duas cores possuem dois valores de cor. De modo semelhante, uma pessoa pode não ter formação acadêmica, outra pessoa pode ter, e uma terceira pode ter duas ou mais formações; portanto, diferentes pessoas podem ter distintos *números de valores* para o atributo Formacao_academica. Esses atributos são chamados de **multivalorados**. Um atributo multivalorado pode ter um limite mínimo e um máximo para restringir o *número de valores* permitidos para cada entidade individual. Por exemplo, o atributo Cores de

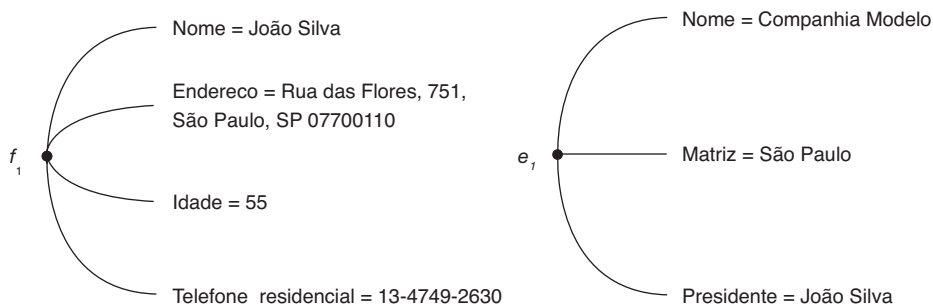
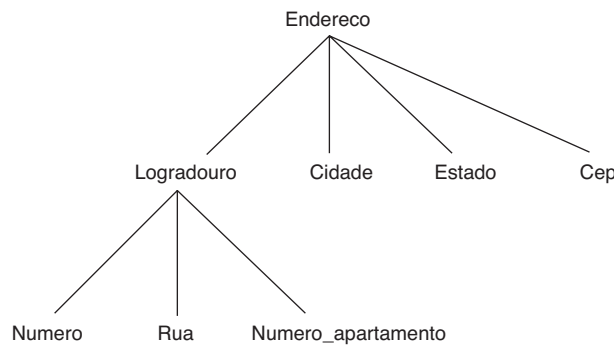


Figura 7.3

Duas entidades, FUNCIONARIO f_1 e EMPRESA e_1 , e seus atributos.

³CEP (Código de Endereçamento Postal) é o nome usado no Brasil para um código postal com oito dígitos, como 07601-090.

**Figura 7.4**

Uma hierarquia de atributos compostos.

um carro pode ser restrito a ter entre um e três valores, se considerarmos que um carro pode ter no máximo três cores.

Atributos armazenados versus derivados.

Em alguns casos, dois (ou mais) valores de atributo estão relacionados — por exemplo, os atributos Idade e Data_nascimento de uma pessoa. Para uma entidade de pessoa em particular, o valor de Idade pode ser determinado pela data atual (hoje) e o valor da Data_nascimento dessa pessoa. O atributo Idade, portanto, é chamado de **atributo derivado** e considerado **derivável** do atributo Datanasc, que é chamado, por sua vez, de **atributo armazenado**. Alguns valores de atributo podem ser derivados de *entidades relacionadas*; por exemplo, um atributo Numero_funcionarios de uma entidade DEPARTAMENTO pode ser derivado contando-se o número de funcionários relacionados a (trabalhando para) esse departamento.

Valores NULL. Em alguns casos, uma entidade em particular pode não ter um valor aplicável para um atributo. Por exemplo, o atributo Numero_apartamento de um endereço só se aplica a endereços que estão em prédios de apartamento, e não a outros tipos de residências, como casas. De modo semelhante, um atributo Formacao_academica só se aplica a pessoas com esse tipo de formação. Para tais situações, foi criado um valor especial, chamado NULL. Um endereço de uma casa teria NULL para seu atributo Numero_apartamento, e uma pessoa sem formação acadêmica teria NULL para Formacao_academica. NULL também pode ser usado quando não conhecemos o valor de um atributo para determinada entidade — por exemplo, se não soubermos o número do telefone residencial de ‘João Silva’ na Figura 7.3. O significado do primeiro tipo de NULL é *não aplicável*, enquanto o significado do segundo é *desconhecido*. A categoria *desconhecido* de NULL pode ser classificada

{Endereço_telefone({Telefone(Código_area, Número_telefone)}, Endereço(Logradouro(Número,Rua,Número_apartamento), Cidade, Estado, Cep))}

Figura 7.5

Um atributo complexo: Endereço_telefone.

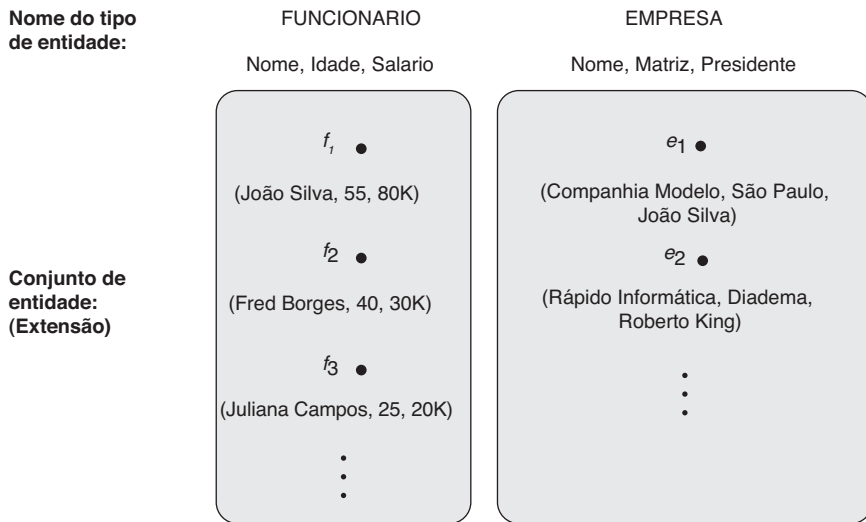
ainda em mais dois casos. O primeiro caso acontece quando se sabe que o valor do atributo existe, mas está *faltando* — por exemplo, se o atributo Altura de uma pessoa for listado como NULL. O segundo caso surge quando *não se sabe* se o valor do atributo existe — por exemplo, se o atributo Telefone_residencial de uma pessoa for NULL.

Atributos complexos. Observe que, em geral, os atributos compostos e multivvalorados podem ser aninhados arbitrariamente. Podemos representar o aninhamento arbitrário ao agrupar componentes de um atributo composto entre parênteses () e separá-los com vírgulas, e ao exibir os atributos multivvalorados entre chaves {}. Esses atributos são chamados de **atributos complexos**. Por exemplo, se uma pessoa pode ter mais de uma residência e cada residência pode ter um único endereço e vários telefones, um atributo Endereço_telefone para uma pessoa pode ser especificado como na Figura 7.5.⁴ Tanto Telefone quanto Endereço são atributos compostos.

7.3.2 Tipos de entidade, conjuntos de entidade, chaves e conjuntos de valores

Tipos de entidade e conjuntos de entidade. Um banco de dados em geral contém grupos de entidades que são semelhantes. Por exemplo, uma empresa que emprega centenas de funcionários pode querer armazenar informações semelhantes com relação a cada um dos funcionários. Essas entidades de funcionário compartilham os mesmos atributos, mas cada uma tem *o(s) próprio(s) valor(es)* para cada atributo. Um **tipo de entidade** define uma *coleção* (ou *conjunto*) de entidades que têm os mesmos atributos. Cada tipo de entidade no banco de dados é descrito por seu nome e atributos. A Figura 7.6 mostra dois tipos de entidade: FUNCIONARIO e EMPRESA, e uma lista de alguns dos atributos para cada um. Algumas entidades individuais de cada tipo também são ilustradas, junto com os valores de seus atributos. A coleção de todas as entidades de determinado tipo de entidade no banco de dados, em qualquer ponto no tempo, é chamada de **conjunto de entidades**. Normalmente, refere-se ao conjunto de entidades para usar o mesmo nome do

⁴Para aqueles acostumados com XML, devemos observar que os atributos complexos são semelhantes aos elementos complexos em XML (ver Capítulo 12).

**Figura 7.6**

Dois tipos de entidade, FUNCIONARIO e EMPRESA, e algumas entidades membro de cada uma.

tipo de entidade. Por exemplo, FUNCIONARIO refere-se ao *tipo de entidade* e também ao conjunto atual de *todas as entidades de funcionário* no banco de dados.

Um tipo de entidade é representado nos diagramas ER⁵ (ver Figura 7.2) como uma caixa retangular delimitando seu nome. Os nomes de atributo são delimitados em ovais, sendo ligados a seu tipo de entidade por linhas retas. Os atributos compostos são ligados aos seus atributos componentes por linhas retas. Os atributos multivvalorados aparecem em ovais duplas. A Figura 7.7(a) mostra um tipo de entidade CARRO nessa notação.

Um tipo de entidade descreve o **esquema** ou **conotação** para um *conjunto de entidades* que compartilham a mesma estrutura. A coleção de entidades de determinado tipo é agrupada em um conjunto de entidades, que também é chamado de **extensão** do tipo de entidade.

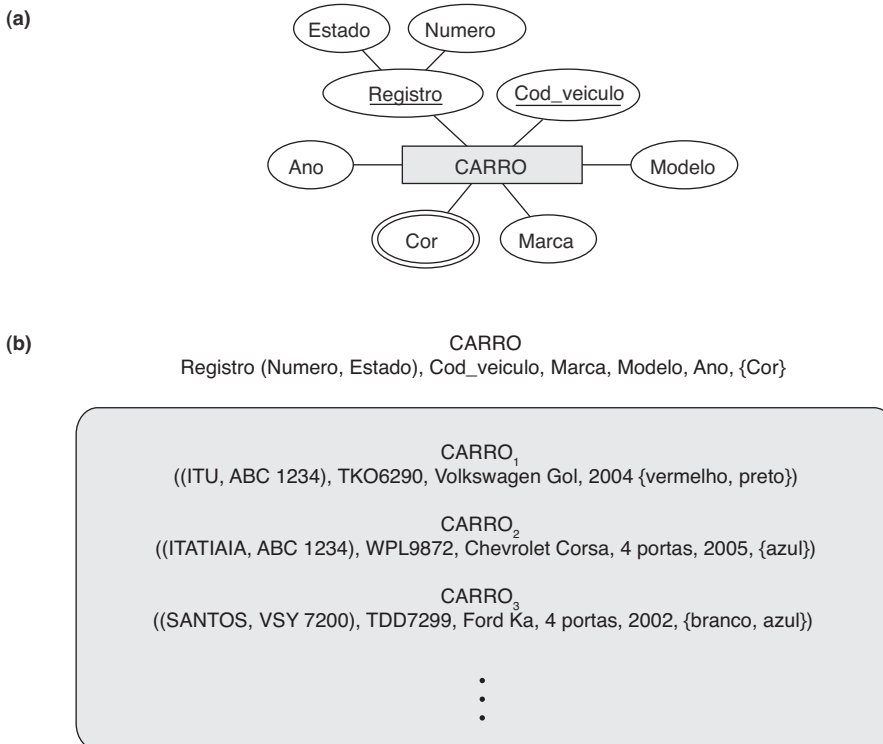
Atributos-chave de um tipo de entidade. Uma restrição importante das entidades de um tipo de entidade é a **chave** ou **restrição de exclusividade** sobre os atributos. Um tipo de entidade normalmente tem um ou mais atributos cujos valores são distintos para cada entidade individual no conjunto de entidades. Esse atributo é denominado **atributo-chave**, e seus valores podem ser usados para identificar cada entidade de maneira exclusiva. Por exemplo, o atributo Nome é uma chave do tipo de entidade EMPRESA na Figura 7.6, pois duas empresas não podem ter o mesmo nome. Para o tipo de entidade PESSOA, um atributo-chave típico é o Cpf (Cadastro de Pessoa Fí-

sica). Às vezes, vários atributos juntos formam uma chave, significando que a **combinação** dos valores de atributo deve ser distinta para cada entidade. Se um conjunto de atributos possui essa propriedade, o modo correto de representar isso no modelo ER que descrevemos aqui é definir um **atributo composto** e designá-lo como um atributo-chave do tipo de entidade. Observe que essa chave composta precisa ser **mínima**, ou seja, todos os atributos componentes precisam estar incluídos no atributo composto para ter a propriedade de exclusividade. Atributos supérfluos não devem ser incluídos em uma chave. Na notação diagramática ER, cada atributo-chave tem seu nome **sublinhado** dentro da oval, conforme ilustrado na Figura 7.7(a).

Especificar que um atributo é uma chave de um tipo de entidade significa que a propriedade anterior da exclusividade precisa ser mantida para *cada conjunto de entidades* do tipo de entidade. Logo, essa é uma restrição que proíbe que duas entidades tenham o mesmo valor para o atributo-chave ao mesmo tempo. Essa não é a propriedade de um conjunto de entidades em particular; em vez disso, é uma restrição sobre *qualquer conjunto de entidades* do tipo de entidade em qualquer ponto no tempo. Essa restrição-chave (e outras restrições que discutiremos mais adiante) é derivada das restrições do minimundo que o banco de dados representa.

Alguns tipos de entidade possuem *mais de um* atributo-chave. Por exemplo, cada um dos atributos Cod_veiculo e Registro do tipo de entidade CAR-

⁵ Usamos a notação para diagramas ER, a qual é próxima da notação da proposta original (Chen, 1976). Muitas outras notações estão em uso; ilustraremos algumas delas mais adiante neste capítulo, quando apresentarmos os diagramas de classe UML, e no Apêndice A.

**Figura 7.7**

O tipo de entidade CARRO com dois atributos-chave, Registro e Cod_veiculo. (a) Notação do diagrama ER. (b) Conjunto de entidade com três entidades.

RO (Figura 7.7) é uma chave por si só. O atributo Registro é um exemplo de uma chave composta formada por dois atributos componentes simples, Estado e Número, nenhum deles sendo uma chave por si só. Um tipo de entidade também *pode não ter chave*; nesse caso, ele é chamado de *tipo de entidade fraca* (ver Seção 7.5).

Em nossa notação diagramática, se dois atributos forem sublinhados separadamente, então *cada um é uma chave por si só*. Diferentemente do modelo relacional (ver Seção 3.2.2), não existe o conceito de chave primária no modelo ER que apresentamos aqui; a chave primária será escolhida durante o mapeamento para um esquema relacional (ver Capítulo 9).

Conjuntos (domínios) de valores dos atributos.

Cada atributo simples de um tipo de entidade é associado a um **conjunto de valores** (ou **domínio** de valores), o qual especifica o conjunto de valores que podem ser designados a esse atributo para cada entidade individual. Na Figura 7.6, se o intervalo de idades permitidas para os funcionários estiver entre 16 e 70, podemos especificar o conjunto de valores do atributo Idade de FUNCIONARIO como sendo o conjunto de números inteiros entre 16 e 70. De

modo semelhante, podemos especificar o conjunto de valores para o atributo Nome como sendo o conjunto de cadeias de caracteres alfabéticos separados por caracteres de espaço, e assim por diante. Os conjuntos de valores não são exibidos nos diagramas ER, e são com frequência especificados usando os **tipos de dados básicos** disponíveis na maioria das linguagens de programação, como inteiro, cadeia de caracteres, booleano, real, tipo enumerado, intervalo de valores, e assim por diante. Outros tipos de dados que representam tipos comuns no banco de dados, como data, hora e outros conceitos, também são empregados. Matematicamente, um atributo A do conjunto de entidades E , cujo conjunto de valores é V , pode ser definido como uma **função** de E ao conjunto de potência⁶ $P(V)$ de V :

$$A : E \rightarrow P(V)$$

Referimo-nos ao valor do atributo A para a entidade e como $A(e)$. A definição anterior cobre tanto atributos de único valor quanto atributos multivvalorados, bem como NULLs. Um valor NULL é representado pelo **conjunto vazio**. Para atributos de único valor, $A(e)$ é restrito a ser um **conjunto**

⁶ O **conjunto de potência** $P(V)$ de um conjunto V é o conjunto de todos os subconjuntos de V .

*singular*⁷ para cada entidade e em E , ao passo que não existe restrição sobre atributos multivalorados. Para um atributo composto A , o conjunto de valores V é o conjunto de potência do produto Cartesiano de $P(V_1), P(V_2), \dots, P(V_n)$, onde V_1, V_2, \dots, V_n são os conjuntos de valores dos atributos componentes simples que formam A :

$$V = P(P(V_1) \times P(V_2) \times \dots \times P(V_n))$$

O conjunto de valores oferece todos os valores possíveis. Em geral, apenas um pequeno número desses valores existe no banco de dados em determinado momento. Esses valores representam os dados do estado atual do minimundo. Eles correspondem aos dados conforme realmente existem no minimundo.

7.3.3 Projeto conceitual inicial do banco de dados EMPRESA

Agora, podemos definir os tipos de entidade para o banco de dados EMPRESA, com base nos requisitos descritos na Seção 7.2. Após definir aqui vários tipos de entidade e seus atributos, refinamos nosso projeto na Seção 7.4, depois de introduzir o conceito de um relacionamento. De acordo com os requisitos listados na Seção 7.2, podemos identificar quatro tipos de entidade — uma correspondente a cada um dos quatro itens na especificação (ver Figura 7.8):

1. Um tipo de entidade DEPARTAMENTO com atributos Nome, Numero, Localizacoes, Gerente e Data_inicio_gerente. Localizacoes é o único atributo multivalorado. Podemos especificar que tanto Nome quanto Numero são atributos-chave (separados), pois cada um foi especificado como sendo exclusivo.
2. Um tipo de entidade PROJETO com atributos Nome, Numero, Localizacao e Departamento_gerenciador. Tanto Nome quanto Numero são atributos-chave (separados).
3. Um tipo de entidade FUNCIONARIO com atributos Nome, Cpf, Sexo, Endereco, Salario, Data_nascimento, Departamento e Supervisor. Tanto Nome quanto Endereco podem ser atributos compostos; no entanto, isso não foi especificado nos requisitos. Temos de voltar aos usuários para ver se algum deles irá se referir aos componentes individuais de Nome — Primeiro_nome, Inicial_meio, Ultimo_nome — ou de Endereco.
4. Um tipo de entidade DEPENDENTE com atributos Funcionario, Nome_dependente, Sexo, Data_nascimento e Parentesco (para o funcionário).

Até aqui, não representamos o fato de que um funcionário pode trabalhar em vários projetos nem o número de horas por semana que um funcionário trabalha em cada projeto. Essa característica é listada como parte do terceiro requisito na Seção 7.2, e pode ser representada por um atributo composto multivalorado de FUNCIONARIO, chamado Trabalha_em, com os componentes simples (Projeto, Horas). Como alternativa, ela pode ser representada como um atributo composto multivalorado de PROJETO, chamado Trabalhadores, com os componentes simples (Funcionario, Horas). Escolhemos a primeira alternativa na Figura 7.8, que mostra cada um dos tipos de entidade descritos. O atributo Nome de FUNCIONARIO aparece como um atributo composto, aparentemente após a consulta com os usuários.

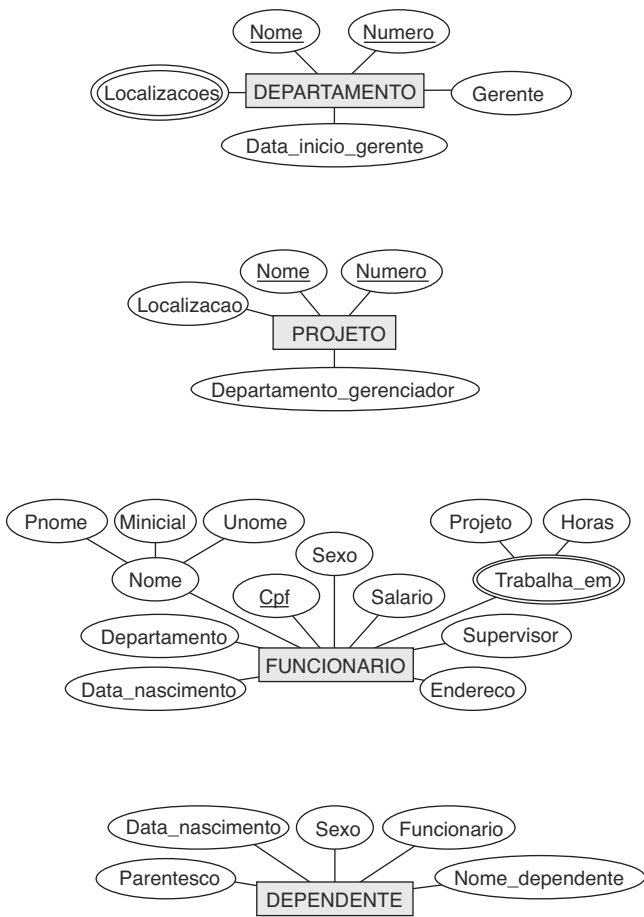


Figura 7.8

Projeto preliminar de tipos de entidade para o banco de dados EMPRESA. Alguns dos atributos mostrados serão refinados nos relacionamentos.

⁷ Um conjunto singular (ou singleton) é um conjunto com apenas um elemento (valor).

7.4 Tipos e conjuntos de relacionamentos, papéis e restrições estruturais

Na Figura 7.8 existem vários *relacionamentos implícitos* entre os diversos tipos de entidade. De fato, sempre que um atributo de um tipo de entidade se refere a outro tipo de entidade, existe algum relacionamento. Por exemplo, o atributo Gerente de DEPARTAMENTO refere-se a um funcionário que gerencia o departamento; o atributo Departamento_gerenciador de PROJETO refere-se ao departamento que controla o projeto; o atributo Supervisor de FUNCIONARIO refere-se a outro funcionário (aquele que supervisiona esse funcionário); o atributo Departamento de FUNCIONARIO refere-se ao departamento para o qual o funcionário trabalha, e assim por diante. No modelo ER, essas referências não devem ser representadas como atributos, mas como **relacionamentos**, que são discutidos nesta seção. O esquema do banco de dados EMPRESA será refinado na Seção 7.6 para representar relacionamentos de maneira explícita. No projeto inicial dos tipos de entidade, os relacionamentos normalmente são capturados na forma de atributos. À medida que o projeto é refinado, esses atributos são convertidos em relacionamentos entre os tipos de entidade.

Este tópico é organizado da seguinte forma: a Seção 7.4.1 apresenta os conceitos dos tipos, conjuntos e instâncias de relacionamento. Definimos os conceitos de grau de relacionamento, nomes de função e relacionamentos recursivos na Seção 7.4.2, e depois discutimos as restrições estruturais sobre os relacionamentos — como as razões de cardinalidade e dependências de existência — na Seção 7.4.3. A Seção 7.4.4 mostra como os tipos de relacionamento também podem ter atributos.

7.4.1 Tipos, conjuntos e instâncias de relacionamento

Um **tipo de relacionamento** R entre n tipos de entidade E_1, E_2, \dots, E_n define um conjunto de associações — ou um **conjunto de relacionamento** — entre as entidades desses tipos de entidade. Assim como no caso dos tipos de entidade e conjuntos de entidade, um tipo de relacionamento e seu conjunto de relacionamento correspondente em geral são referenciados pelo *mesmo nome*, R . Matematicamente, o conjunto de relacionamento R é um conjunto de **instâncias de relacionamento** r_p , onde cada r_i associa-se a n entidades individuais (e_1, e_2, \dots, e_n) , e cada entidade e_j em r_i é um membro do conjunto de entidades E_j , $1 \leq j \leq n$. Logo, um conjunto de relacionamento é uma relação matemática sobre E_1, E_2, \dots, E_n . Como alternativa, ele pode ser definido como um subconjunto

do produto cartesiano dos conjuntos de entidades $E_1 \times E_2 \times \dots \times E_n$. Cada um dos tipos de entidade E_1, E_2, \dots, E_n é dito participar no tipo de relacionamento R ; de modo semelhante, cada uma das entidades individuais e_1, e_2, \dots, e_n é dito **participar** na instância de relacionamento $r_i = (e_1, e_2, \dots, e_n)$.

Informalmente, cada instância de relacionamento r_i em R é uma associação de entidades, onde a associação inclui exatamente uma entidade de cada tipo de entidade participante. Cada instância de relacionamento r_i desse tipo representa o fato de que as entidades participantes em r_i estão relacionadas de alguma maneira na situação do minimundo correspondente. Por exemplo, considere um tipo de relacionamento TRABALHA_PARA entre os dois tipos de entidade FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, que associa cada funcionário ao departamento para o qual o funcionário trabalha no conjunto de entidades correspondente. Cada instância de relacionamento no conjunto de relacionamentos TRABALHA_PARA associa uma entidade FUNCIONARIO a uma entidade DEPARTAMENTO. A Figura 7.9 ilustra esse exemplo, onde cada instância de relacionamento r_i aparece conectada às entidades FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO que participam em r_i . No minimundo representado pela Figura 7.9, os funcionários f_1, f_3 e f_6 trabalham para o departamento d_1 ; os funcionários f_2 e f_4 trabalham para o departamento d_2 ; e os funcionários f_5 e f_7 trabalham para o departamento d_3 .

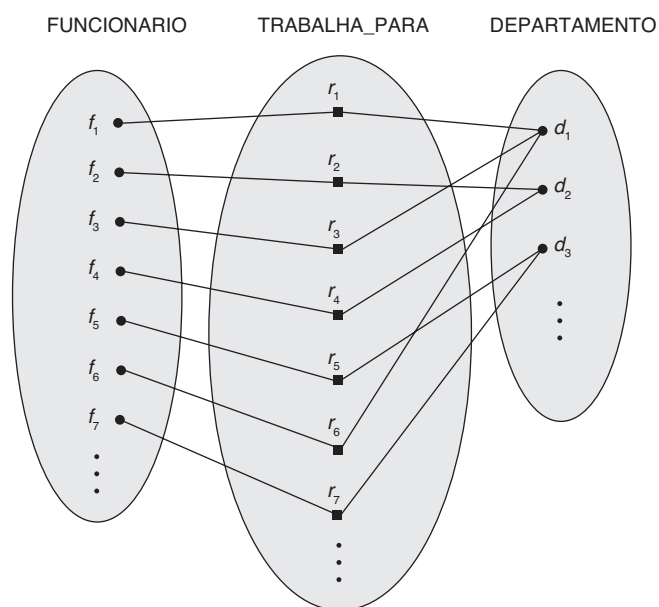


Figura 7.9

Algumas instâncias no conjunto de relacionamentos TRABALHA_PARA, que representa um tipo de relacionamento TRABALHA_PARA entre FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

Nos diagramas ER, os tipos de relacionamento são exibidos como caixas em forma de losango, que são conectadas por linhas retas às caixas retangulares que representam os tipos de entidade participantes. O nome do relacionamento é exibido na caixa em forma de losango (ver Figura 7.2).

7.4.2 Grau de relacionamento, nomes de função e relacionamentos recursivos

Grau de um tipo de relacionamento. O grau de um tipo de relacionamento é o número dos tipos de entidade participantes. Logo, o relacionamento TRABALHA_PARA tem grau dois. Um tipo de relacionamento de grau dois é chamado de **binário**, e um tipo de grau três é chamado de **ternário**. Um exemplo de relacionamento ternário é FORNECE, mostrado na Figura 7.10, em que cada instância de relacionamento r_i associa três entidades — um fornecedor f , uma peça p e um projeto j — sempre que f fornece a peça p ao projeto j . Os relacionamentos geralmente podem ser de qualquer grau, mas os mais comuns são os relacionamentos binários. Relacionamentos de grau mais alto geralmente são mais complexos do que os binários. Nós os caracterizaremos mais adiante, na Seção 7.9.

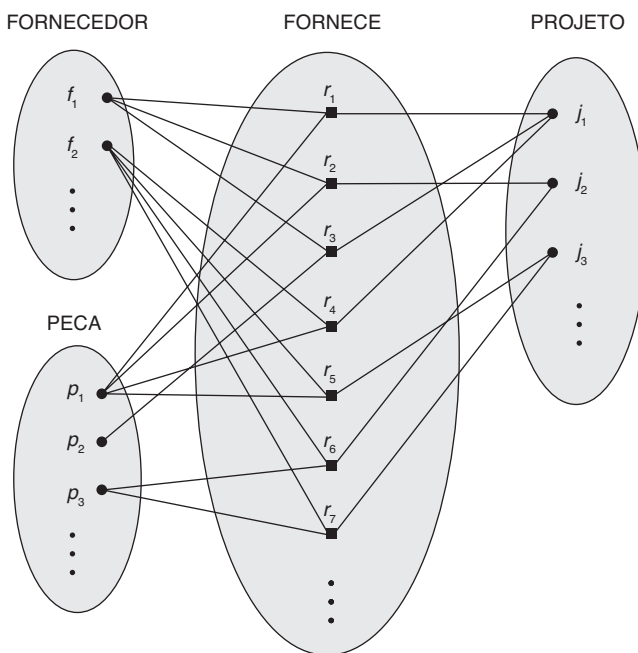


Figura 7.10

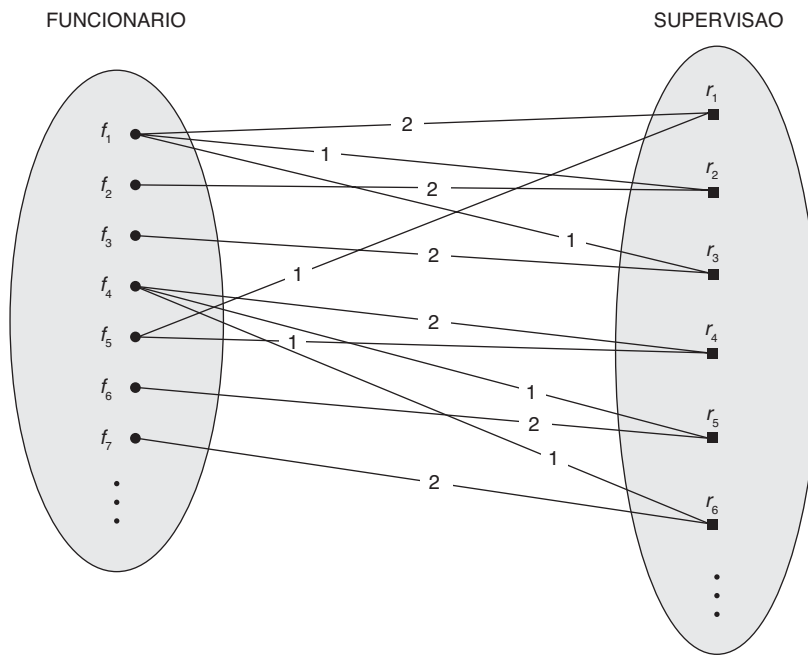
Algumas instâncias de relacionamento no conjunto de relacionamento ternário FORNECE.

Relacionamentos como atributos. Às vezes, é conveniente pensar em um tipo de relacionamento binário em termos de atributos, conforme discutimos na Seção 7.3.3. Considere o tipo de relacionamento TRABALHA_PARA da Figura 7.9. Pode-se pensar em um atributo chamado Departamento do tipo de entidade FUNCIONARIO, em que o valor do Departamento para cada entidade FUNCIONARIO é a (uma referência à) entidade DEPARTAMENTO para a qual esse funcionário trabalha. Logo, o conjunto de valores para esse atributo Departamento é o conjunto de *todas* as entidades DEPARTAMENTO, que é o conjunto de entidades DEPARTAMENTO. Foi isso que fizemos na Figura 7.8, quando especificamos o projeto inicial do tipo de entidade FUNCIONARIO para o banco de dados EMPRESA. Porém, quando pensamos em um relacionamento binário como um atributo, sempre temos duas opções. Neste exemplo, a alternativa é pensar em um atributo multivalorado Funcionario do tipo de entidade DEPARTAMENTO, cujos valores para cada entidade DEPARTAMENTO é o conjunto de entidades de FUNCIONARIO que trabalham para esse departamento. O conjunto de valores desse atributo Funcionario é o conjunto de potência do conjunto de entidades FUNCIONARIO. Qualquer um desses dois atributos — Departamento de FUNCIONARIO ou Funcionario de DEPARTAMENTO — pode representar o tipo de relacionamento TRABALHA_PARA. Se os dois forem representados, eles são restringidos a serem o inverso um do outro.⁸

Nomes de função e relacionamentos recursivos. Cada tipo de entidade que participa de um tipo de relacionamento desempenha nele uma função em particular. O **nome da função** significa a função que uma entidade participante do tipo de entidade desempenha em cada instância de relacionamento, e ajuda a explicar o que o relacionamento significa. Por exemplo, no tipo de relacionamento TRABALHA_PARA, FUNCIONARIO desempenha a função de *funcionário* ou *trabalhador*, e DEPARTAMENTO desempenha a função de *departamento* ou *empregador*.

Os nomes de função não são tecnicamente necessários nos tipos de relacionamento em que todos os tipos de entidade participantes são distintos, pois o nome de cada tipo de entidade participante pode ser usado como nome de função. Contudo, em algumas ocasiões, o *mesmo* tipo de entidade participa mais de uma vez em um tipo de relacionamento em *funções diferentes*. Nessas casas, o nome da função torna-se essencial para distinguir o significado da função que cada entidade

⁸ Esse conceito de representar os tipos de relacionamento como atributos é usado em uma classe de modelos de dados chamada **modelos de dados funcionais**. Nos bancos de dados de objeto (ver Capítulo 11), os relacionamentos podem ser representados por atributos de referência, seja em uma direção ou nas duas direções como inversos. Em bancos de dados relacionais (ver Capítulo 3), as chaves estrangeiras são um tipo de atributo de referência usado para representar relacionamentos.

**Figura 7.11**

Um relacionamento recursivo SUPERVISAO entre FUNCIONARIO no papel de *supervisor* (1) e FUNCIONARIO no papel de *subordinado* (2).

⁹N significa *qualquer número* de entidades relacionadas (zero ou mais).

participante desempenha. Esses tipos de relacionamento são chamados de **relacionamentos recursivos**. A Figura 7.11 mostra um exemplo. O tipo de relacionamento SUPERVISAO relaciona um funcionário a um supervisor, no qual as entidades funcionário e supervisor são membros do mesmo conjunto entidade FUNCIONARIO. Logo, o tipo de entidade FUNCIONARIO *participa duas vezes* na SUPERVISAO: uma vez no papel de *supervisor* (ou *chefe*) e outra no papel de *supervisionado* (ou *subordinado*). Cada instância de relacionamento r_i na SUPERVISAO associa duas entidades de funcionário f_j e f_k , uma das quais desempenha a função de supervisor e a outra, a função de supervisionado. Na Figura 7.11, as linhas marcadas com '1' representam a função de supervisor, e aquelas marcadas com '2' representam a função de supervisionado; assim, f_1 supervisiona f_2 e f_3 , f_4 supervisiona f_6 e f_7 , e f_5 supervisiona f_1 e f_4 . Neste exemplo, cada instância de relacionamento precisa ser conectada com duas linhas, uma marcada com '1' (supervisor) e a outra com '2' (supervisionado).

7.4.3 Restrições sobre tipos de relacionamento binários

Os tipos de relacionamento costumam ter certas restrições que limitam as combinações de entidades que podem participar no conjunto de relacionamen-

tos correspondente. Essas restrições são determinadas com base na situação do minimundo que os relacionamentos representam. Por exemplo, na Figura 7.9, se a empresa tem uma regra de que cada funcionário precisa trabalhar para exatamente um departamento, então gostaríamos de descrever essa restrição no esquema. Podemos distinguir dois tipos principais de restrições de relacionamento binário: *razão de cardinalidade* e *participação*.

Razões de cardinalidade para relacionamentos binários.

A razão de cardinalidade para um relacionamento binário especifica o número *máximo* de instâncias de relacionamento em que uma entidade pode participar. Por exemplo, no tipo de relacionamento binário TRABALHA_PARA, DEPARTAMENTO:FUNCIONARIO tem razão de cardinalidade 1:N, significando que cada departamento pode estar relacionado a (ou seja, emprega) qualquer número de funcionários,⁹ mas um funcionário só pode estar relacionado a (trabalha para) um departamento. Isso significa que, para esse relacionamento TRABALHA_PARA em particular, uma entidade de departamento em particular pode estar relacionada a qualquer número de funcionários (N indica que não existe um número máximo). Por sua vez, um funcionário pode estar relacionado no máximo a um único departamento. As razões de cardinalidade possíveis para tipos de relacionamento binários são 1:1, 1:N, N:1 e M:N.

Um exemplo de relacionamento binário 1:1 é GERENCIA (Figura 7.12), o qual relaciona uma entidade de departamento ao funcionário que gerencia esse departamento. Isso representa as restrições do minimundo que — em qualquer ponto no tempo — um funcionário pode gerenciar apenas um departamento e um departamento pode ter apenas um gerente. O tipo de relacionamento TRABALHA_EM (Figura 7.13) é de razão de cardinalidade M:N, porque a regra do minimundo é a de que um funcionário pode trabalhar em vários projetos e um projeto pode ter vários funcionários.

As razões de cardinalidade para relacionamentos binários são representadas nos diagramas ER exibindo 1, M e N nos losangos, como mostra a Figura 7.2. Observe que, nessa notação, podemos especificar nenhum máximo (N) ou um máximo de um (1) na participação. Uma notação alternativa (ver Seção 7.7.4) permite que o projetista especifique um *número máximo* na participação, como 4 ou 5.

Restrições de participação e dependências de existência. A restrição de participação específica se a existência de uma entidade depende dela estar relacionada a outra entidade por meio do tipo de relacionamento. Essa restrição especifica o número *mínimo* de instâncias de relacionamento em que cada entidade pode participar, e às vezes é chamada de **restrição de cardinalidade mínima**. Existem dois tipos de restrições de participação — total e parcial — que vamos ilustrar. Se a política de uma empresa afirma que *todo* funcionário precisa trabalhar para um departamento, então uma entidade de funcionário só pode existir se participar em, pelo menos, uma instância de relacionamento TRABALHA_PARA (Figura 7.9). Assim, a

participação de FUNCIONARIO em TRABALHA_PARA é chamada de **participação total**, significando que cada entidade *no conjunto total* de entidades de funcionário deve estar relacionada a uma entidade de departamento por meio de TRABALHA_PARA. A participação total também é conhecida como **dependência de existência**. Na Figura 7.12, não esperamos que cada funcionário gerencie um departamento, de modo que a participação de FUNCIONARIO no tipo de relacionamento GERENCIA é **parcial**, significando que *uma parte do conjunto de entidades de funcionário* está relacionada a alguma entidade de departamento por meio de GERENCIA, mas não necessariamente todas. Vamos nos referir à razão de cardinalidade e restrições de participação, juntas, como as **restrições estruturais** de um tipo de relacionamento.

Em diagramas ER, a participação total (ou dependência de existência) é exibida como uma *linha dupla* que conecta o tipo de entidade participante ao relacionamento, enquanto a participação parcial é representada por uma *linha simples* (ver Figura 7.2). Observe que, nessa notação, podemos especificar nenhum mínimo (participação parcial) ou um mínimo de um (participação total). A notação alternativa (ver Seção 7.7.4) permite que o projetista indique um *número mínimo* específico da participação no relacionamento, como 4 ou 5.

Discutiremos as restrições sobre os relacionamentos de grau mais alto na Seção 7.9.

7.4.4 Atributos de tipos de relacionamento

Os tipos de relacionamento também podem ter atributos, semelhantes àqueles dos tipos de entidade. Por exemplo, para registrar o número de horas por semana que um funcionário trabalha em determinado projeto, podemos incluir um atributo Horas para o tipo de relacionamento TRABALHA_EM na Figura 7.13. Outro exemplo é incluir a data em que um gerente começou a chefiar um departamento por meio de um atributo Data_inicio para o tipo de relacionamento GERENCIA na Figura 7.12.

Observe que os atributos dos tipos de relacionamento 1:1 ou 1:N podem ser migrados para um dos tipos de entidade participantes. Por exemplo, o atributo Data_inicio para o relacionamento GERENCIA pode ser um atributo de FUNCIONARIO ou de DEPARTAMENTO, embora conceitualmente ele pertença a GERENCIA. Isso porque GERENCIA é um relacionamento 1:1, de modo que cada entidade de departamento ou funcionário participa de *no máximo uma* instância de relacionamento. Logo, o valor do atributo Data_inicio pode ser determinado separadamente,

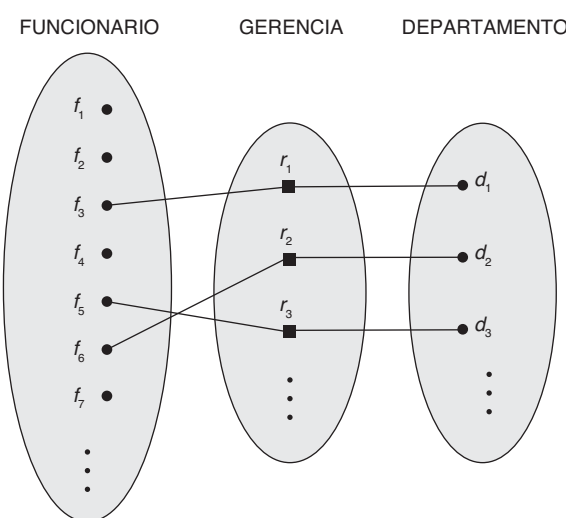


Figura 7.12

Um relacionamento 1:1, GERENCIA.

pela entidade do departamento participante ou pela entidade do funcionário participante (gerente).

Para um tipo de relacionamento 1:N, um atributo de relacionamento pode ser migrado *somente* para o tipo de entidade no lado N do relacionamento. Por exemplo, na Figura 7.9, se o relacionamento TRABALHA_PARA também tiver um atributo Data_inicio que indica quando um funcionário começou a trabalhar para um departamento, esse atributo pode ser incluído como um atributo de FUNCIONARIO. Isso porque cada funcionário trabalha para somente um departamento, e por isso participa de, no máximo, uma instância de relacionamento em TRABALHA_PARA. Nos tipos de relacionamento 1:1 e 1:N, a decisão de onde colocar um atributo de relacionamento — como um atributo de tipo de relacionamento ou como um atributo de um tipo de entidade participante — é determinada de maneira subjetiva pelo projetista do esquema.

Para tipos de relacionamento M:N, alguns atributos podem ser determinados pela *combinação de entidades participantes* em uma instância de relacionamento, e não por qualquer entidade isolada. Esses atributos *precisam ser especificados como atributos de relacionamento*. Um exemplo é o atributo Horas do relacionamento M:N de TRABALHA_EM (Figura

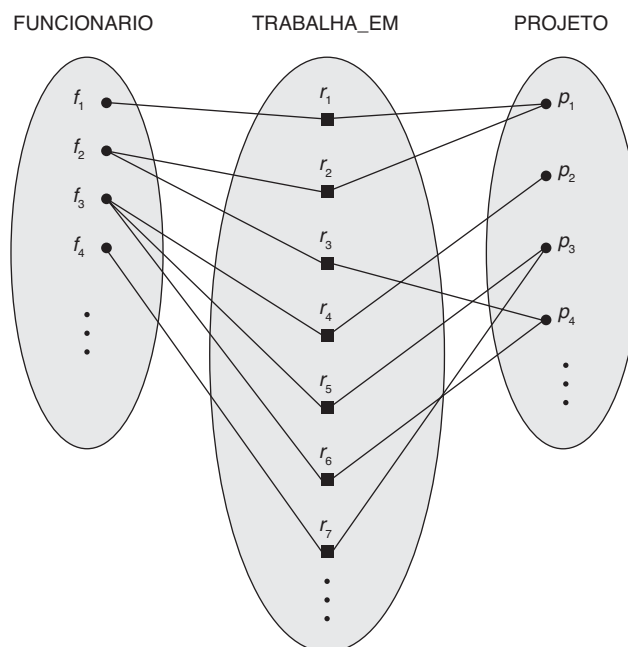


Figura 7.13

Um relacionamento M:N, TRABALHA_EM.

7.13). O número de horas por semana que um funcionário trabalha atualmente em um projeto é determinado por uma combinação funcionário-projeto, e não de maneira separada por qualquer entidade.

7.5 Tipos de entidade fraca

Tipos de entidade que não possuem atributos-chave próprios são chamados **tipos de entidade fraca**. Ao contrário, os **tipos de entidade regulares** que não têm um atributo-chave — o que inclui todos os exemplos discutidos até aqui — são chamados **tipos de entidade fortes**. As entidades pertencentes a um tipo de entidade fraca são identificadas por estarem relacionadas a entidades específicas de outro tipo em combinação com um de seus valores de atributo. Chamamos esse outro tipo de entidade de **tipo de entidade de identificação** ou **proprietário**,¹⁰ e chamamos o tipo de relacionamento que relaciona um tipo de entidade fraca a seu proprietário de **relacionamento de identificação** do tipo de entidade fraca.¹¹ Um tipo de entidade fraca sempre tem uma *restrição de participação total* (dependência de existência) com relação a seu relacionamento de identificação, porque a entidade fraca não pode ser identificada sem uma entidade proprietária. Porém, nem toda dependência de existência resulta em um tipo de entidade fraca. Por exemplo, uma entidade CARTEIRA_MOTORISTA não pode existir a menos que esteja relacionada a uma entidade PESSOA, embora tenha a própria chave (Numero_habilitacao) e, portanto, não seja uma entidade fraca.

Considere o tipo de entidade DEPENDENTE, relacionado a FUNCIONARIO, que é usado para registrar os dependentes de cada funcionário por meio de um relacionamento 1:N (Figura 7.2). Em nosso exemplo, os atributos de DEPENDENTE são Nome (o primeiro nome do dependente), Data_nascimento, Sexo e Parentesco (com o funcionário). Dois dependentes de *dois funcionários distintos* podem, por coincidência, ter os mesmos valores para Nome, Data_nascimento, Sexo e Parentesco, mas, ainda assim, eles são entidades distintas. Eles são identificados como entidades distintas apenas depois de determinar a *entidade de funcionário em particular* à qual cada dependente está relacionado. Considera-se que cada entidade de funcionário *possui* as entidades dependentes que estão relacionadas a ele.

Um tipo de entidade fraca normalmente tem uma **chave parcial**, que é o atributo que pode iden-

¹⁰ O tipo de entidade de identificação é também chamado de **tipo de entidade pai**, ou **tipo de entidade dominante**.

¹¹ O tipo de entidade fraca também é chamado de **tipo de entidade filho**, ou **tipo de entidade subordinado**.

tificar exclusivamente as entidades fracas que estão *relacionadas à mesma entidade proprietária*.¹² Em nosso exemplo, se considerarmos que dois dependentes do mesmo funcionário não poderão ter o mesmo nome, o atributo Nome de DEPENDENTE é a chave parcial. No pior dos casos, um atributo composto de todos os atributos da entidade fraca será a chave parcial.

Em diagramas ER, tanto um tipo de entidade fraca quanto seu relacionamento de identificação são distinguidos ao delimitar suas caixas e losangos com linhas duplas (ver Figura 7.2). O atributo de chave parcial é sublinhado com uma linha tracejada ou pontilhada.

Os tipos de entidade fraca às vezes podem ser representados como atributos complexos (compostos, multivalorados). No exemplo anterior, poderíamos especificar um atributo multivalorado Dependentes para FUNCIONARIO, que é um atributo composto com os atributos componentes Nome, Data_nascimento, Sexo e Parentesco. A escolha de qual representação usar é feita pelo projetista de banco de dados. Um critério que pode ser usado é escolher a representação do tipo de entidade fraca se houver muitos atributos. Se a entidade fraca participar independentemente nos tipos de relacionamento além de seu tipo de relacionamento de identificação, então ela não deverá ser modelada como um atributo complexo.

Em geral, podemos definir qualquer quantidade de níveis de tipos de entidade fraca; um tipo de entidade proprietário pode ele mesmo ser um tipo de entidade fraca. Além disso, um tipo de entidade fraca pode ter mais de um tipo de entidade de identificação e um tipo de relacionamento de identificação de grau maior que dois, conforme ilustraremos na Seção 7.9.

7.6 Refinando o projeto ER para o banco de dados EMPRESA

Agora, podemos refinar o projeto de banco de dados da Figura 7.8 alterando os atributos que representam relacionamentos para tipos de relacionamento. A razão de cardinalidade e a restrição de participação de cada tipo de relacionamento são determinadas com base nos requisitos listados na Seção 7.2. Se alguma delas não puder ser especificada dessa maneira, os usuários terão de ser questionados ainda mais para determinar essas restrições estruturais.

Em nosso exemplo, especificamos os seguintes tipos de relacionamento:

- GERENCIA, um tipo de relacionamento 1:1 entre FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO. A participação de FUNCIONARIO é parcial. A participação de DEPARTAMENTO não é clara pelos requisitos. Questionamos os usuários, que dizem que um departamento precisa ter um gerente o tempo todo, o que implica participação total.¹³ O atributo Data_inicio é atribuído a esse tipo de relacionamento.
- TRABALHA_PARA, um tipo de relacionamento 1:N entre DEPARTAMENTO e FUNCIONARIO. As duas participações são totais.
- CONTROLA, um tipo de relacionamento 1:N entre DEPARTAMENTO e PROJETO. A participação de PROJETO é total, enquanto a de DEPARTAMENTO é determinada para ser parcial, depois que os usuários indicaram que alguns departamentos podem não controlar projeto algum.
- SUPERVISAO, um tipo de relacionamento 1:N entre FUNCIONARIO (no papel de supervisor) e FUNCIONARIO (no papel de supervisionado). As duas participações são determinadas como sendo parciais, depois que os usuários indicaram que nem todo funcionário é um supervisor e nem todo funcionário tem um supervisor.
- TRABALHA_EM, determinado como sendo um tipo de relacionamento M:N com atributo Horas, depois que os usuários indicaram que um projeto pode ter vários funcionários trabalhando nele. As duas participações são determinadas como totais.
- DEPENDENTES_DE, um tipo de relacionamento 1:N entre FUNCIONARIO e DEPENDENTE, que também é o relacionamento de identificação para o tipo de entidade fraca DEPENDENTE. A participação de FUNCIONARIO é parcial, enquanto a de DEPENDENTE é total.

Depois de especificar os seis tipos de relacionamento citados, removemos dos tipos de entidade da Figura 7.8 todos os atributos que foram refinados para relacionamentos. Estes incluem Gerente e Data_inicio_gerente de DEPARTAMENTO; Departamento_gerenciador de PROJETO; Departamento, Supervisor e Trabalha_em de FUNCIONARIO; e Funcionario de DEPENDENTE. É importante ter o mínimo possível de redundância quando projetamos o esquema concei-

¹² A chave parcial às vezes é chamada de **discriminadora**.

¹³ As regras no minimundo que determinam as restrições também são chamadas de *regras de negócio*, pois elas são determinadas pelo *negócio* ou pela organização que utilizará o banco de dados.

tual de um banco de dados. Se alguma redundância for desejada no nível de armazenamento ou no nível de visão do usuário, ela pode ser introduzida mais tarde, conforme discutimos na Seção 1.6.1.

7.7 Diagramas ER, convenções de nomes e questões de projeto

7.7.1 Resumo da notação para diagramas ER

As figuras 7.9 a 7.13 ilustram exemplos da participação dos tipos de entidade nos tipos de relacionamento ao exibir seus conjuntos ou extensões — as instâncias de entidade individuais em um conjunto de entidades e as instâncias de relacionamento individuais em um conjunto de relacionamentos. Nos diagramas ER, a ênfase está em representar os esquemas em vez das instâncias. Isso é mais útil no projeto de banco de dados porque um esquema de banco de dados muda raramente, enquanto o conteúdo dos conjuntos de entidades muda com frequência. Além disso, o esquema é obviamente mais fácil de exibir, pois é muito menor.

A Figura 7.2 exibe o esquema de banco de dados EMPRESA como um **diagrama ER**. Agora, revisamos a notação completa do diagrama ER. Tipos de entidade como FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO e PROJETO são mostrados nas caixas retangulares. Tipos de relacionamento como TRABALHA_PARA, GERENCIA, CONTROLA e TRABALHA_EM são mostrados em caixas em forma de losango, conectadas aos tipos de entidade participantes com linhas retas. Os atributos são mostrados em ovais, e cada atributo é conectado por uma linha reta a seu tipo de entidade ou tipo de relacionamento. Os atributos componentes de um atributo composto são conectados à oval que representa o atributo composto, conforme ilustrado pelo atributo Nome de FUNCIONARIO. Os atributos multi-valorados aparecem em ovais duplas, conforme ilustrado pelo atributo Localizacoes de DEPARTAMENTO. Os atributos-chave têm seus nomes sublinhados. Os atributos derivados aparecem em ovais pontilhadas, conforme ilustrado pelo atributo Numero_funcionarios de DEPARTAMENTO.

Os tipos de entidade fraca são distinguidos ao serem colocados em retângulos duplos e terem seu relacionamento de identificação colocado em losangos duplos, conforme ilustrado pelo tipo de entidade DEPENDENTE e DEPENDENTES_DE identificando o tipo de relacionamento. A chave parcial do tipo de entidade fraca é sublinhada com uma linha tracejada.

Na Figura 7.2, a razão de cardinalidade de cada tipo de relacionamento *binário* é especificada pela conexão de um 1, M ou Nem cada aresta participante. A razão

de cardinalidade de DEPARTAMENTO:FUNCIONARIO em GERENCIA é 1:1, enquanto é 1:N para DEPARTAMENTO: FUNCIONARIO em TRABALHA_PARA, e M:N para TRABALHA_EM. A restrição de participação é especificada por uma linha simples para participação parcial e por linhas duplas para a participação total (dependência de existência).

Na Figura 7.2, mostramos os nomes de papel para o tipo de relacionamento SUPERVISAO, pois o mesmo tipo de entidade FUNCIONARIO desempenha dois papéis distintos nesse relacionamento. Observe que a razão de cardinalidade é 1:N de supervisor para supervisionado porque cada funcionário no papel de supervisionado tem, no máximo, um supervisor direto, ao passo que um funcionário no papel de supervisor pode controlar zero ou mais funcionários.

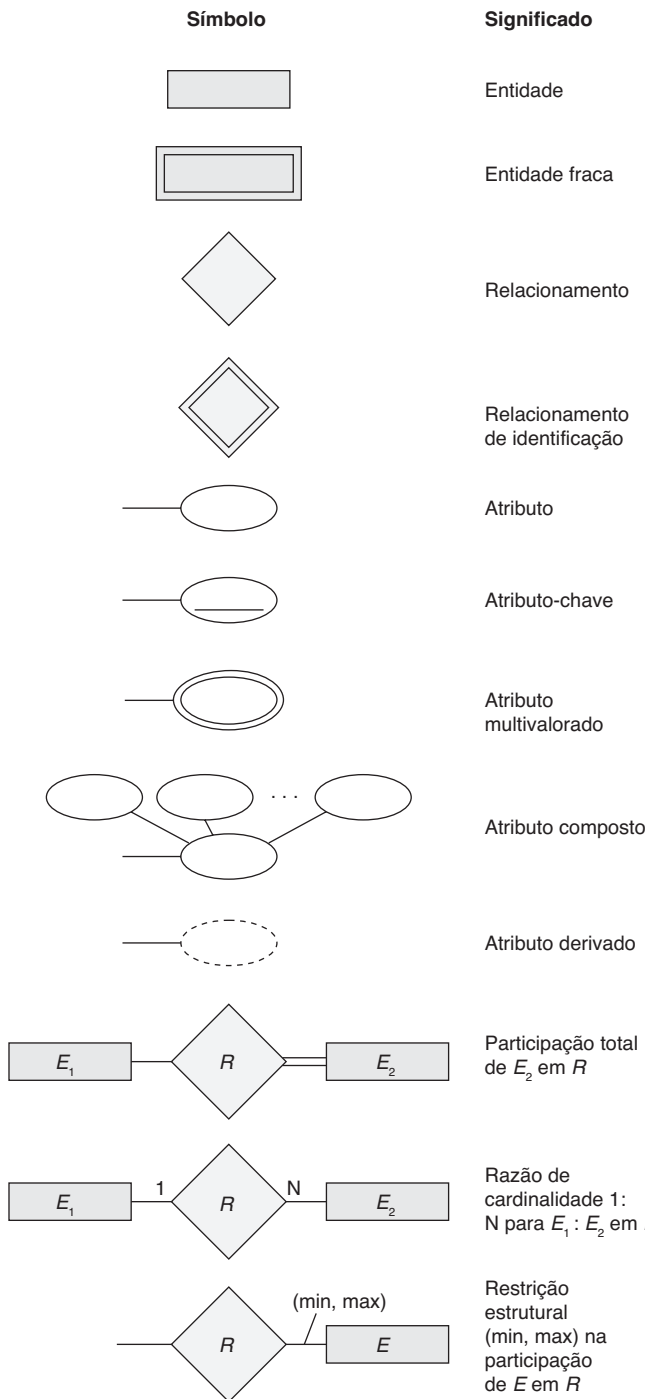
A Figura 7.14 resume as convenções para diagramas ER. É importante observar que existem muitas outras notações diagramáticas alternativas (ver Seção 7.7.4 e Apêndice A).

7.7.2 Nomeação apropriada de construções de esquema

Ao projetar um esquema de banco de dados, a escolha de nomes para tipos de entidade, atributos, tipos de relacionamento e (particularmente) funções nem sempre é simples. É preciso escolher nomes que transmitam, tanto quanto possível, os significados conectados às diferentes construções no esquema. Escolhemos usar *nomes no singular* para os tipos de entidade, em vez de nomes no plural, porque o nome se aplica a cada entidade individual pertencente a esse tipo de entidade. Em nossos diagramas ER, usaremos a convenção de que os nomes do tipo de entidade e tipo de relacionamento são escritos em letras maiúsculas, os nomes de atributo têm apenas a letra inicial em maiúscula e os nomes de papel são escritos em letras minúsculas. Usamos essa convenção na Figura 7.2.

Como uma prática geral, dada uma descrição narrativa dos requisitos do banco de dados, os *nomes* que aparecem na narrativa tendem a gerar nomes de tipo de entidade, e os *verbos* tendem a indicar nomes de tipos de relacionamento. Os nomes de atributo costumam surgir de nomes adicionais que descrevem os nomes correspondentes para tipos de entidade.

Outra consideração de nomeação envolve a escolha de nomes de relacionamento binário para tornar o diagrama ER do esquema legível da esquerda para a direita e de cima para baixo. Seguimos essa orientação de modo geral na Figura 7.2. Para explicar essa convenção de nomeação ainda mais, temos uma exceção para a Figura 7.2 — o tipo de relaciona-

**Figura 7.14**

Resumo da notação para diagramas ER.

mento DEPENDENTES_DE, lido de baixo para cima. Quando descrevemos esse relacionamento, podemos dizer que as entidades DEPENDENTE (tipo de entidade inferior) são DEPENDENTES_DE (nome de relacionamento) um FUNCIONARIO (tipo de entidade superior). Para mudar isso e ler de cima para baixo, poderíamos renomear o tipo de relacionamento para

POSSUI_DEPENDENTES, que então seria lido da seguinte forma: uma entidade FUNCIONARIO (tipo de entidade superior) POSSUI_DEPENDENTES (nome de relacionamento) do tipo DEPENDENTE (tipo de entidade inferior). Observe que esse problema surge porque cada relacionamento binário pode ser descrito começando de qualquer um dos dois tipos de entidades participantes, conforme discutido no início da Seção 7.4.

7.7.3 Escolhas de projeto para o projeto conceitual ER

Às vezes, é difícil decidir se um conceito em particular no minimundo deve ser modelado como um tipo de entidade, um atributo ou um tipo de relacionamento. Nesta seção, oferecemos algumas orientações rápidas sobre qual construção deve ser escolhida em situações específicas.

Em geral, o processo de projeto de esquema deve ser considerado um processo de refinamento iterativo, no qual um projeto inicial é criado e depois refinado iterativamente até que seja alcançado o mais adequado. Alguns dos refinamentos frequentemente utilizados incluem o seguinte:

- Um conceito pode ser modelado como um atributo e depois refinado para um relacionamento, pois é determinado que o atributo é uma referência para outro tipo de entidade. Com frequência acontece de um par desses atributos, que são inversos um do outro, ser refinado em um relacionamento binário. Discutimos esse tipo de refinamento com detalhes na Seção 7.6. É importante observar que, em nossa notação, quando um atributo é substituído por um relacionamento, o próprio atributo deve ser removido do tipo de entidade para evitar duplicação e redundância.
- De modo semelhante, um atributo que existe em vários tipos de entidade pode ser elevado ou promovido para um tipo de entidade independente. Por exemplo, suponha que cada tipo de entidade em um banco de dados UNIVERSIDADE, como ALUNO, PROFESSOR e DISCIPLINA, tenha um atributo Departamento no projeto inicial. O projetista pode então escolher criar um tipo de entidade DEPARTAMENTO com um único atributo Dept_nome e relacioná-lo aos três tipos de entidade (ALUNO, PROFESSOR e DISCIPLINA) por meio de relacionamentos apropriados. Outros atributos/relacionamentos de DEPARTAMENTO podem ser descobertos mais tarde.

- Um refinamento inverso para o caso anterior pode ser aplicado — por exemplo, se um tipo de entidade DEPARTAMENTO existir no projeto inicial com um atributo isolado Dept_nome e estiver relacionado a somente outro tipo de entidade, ALUNO. Nesse caso, DEPARTAMENTO pode ser reduzido ou rebaixado para um atributo de ALUNO.
- A Seção 7.9 vai discutir as escolhas referentes ao grau de um relacionamento. No Capítulo 8, discutiremos outros refinamentos referentes à especialização/generalização. O Capítulo 10 abordará refinamentos top-down e bottom-up adicionais que são comuns no projeto de esquema conceitual em grande escala.

7.7.4 Notações alternativas para diagramas ER

Existem muitas notações diagramáticas alternativas para exibir diagramas ER. O Apêndice A mostra algumas das mais populares. Na Seção 7.8, vamos introduzir a notação Unified Modeling Language (UML) para diagramas de classe, que foi proposta como um padrão para a modelagem conceitual de objeto.

Nesta seção, descrevemos uma notação ER alternativa para especificar restrições estruturais sobre os relacionamentos, que substitui a razão de cardinalidade (1:1, 1:N, M:N) e a notação de linha simples/dupla para as restrições de participação. Essa notação envolve associar um par de números inteiros (min, max) a cada *participação* de um tipo de entidade *E* em um tipo de relacionamento *R*, onde $0 \leq \text{min} \leq \text{max}$ e $\text{max} \geq 1$. Os números significam que, para cada entidade *e* em *E*, *e* precisa participar de pelo menos min e no máximo max instâncias de relacionamento em *R* *em qualquer ponto no tempo*. Nesse método, $\text{min} = 0$ implica participação parcial, enquanto $\text{min} > 0$ implica participação total.

A Figura 7.15 mostra o esquema de banco de dados EMPRESA usando a notação (min, max).¹⁴ Em geral, usa-se ou a notação de razão de cardinalidade/linha, simples/linha dupla ou a notação (min, max). A notação (min, max) é mais precisa, e podemos usá-la para especificar algumas restrições estruturais para os tipos de relacionamento de *maior grau*. Porém, isso não é suficiente para especificar algumas restrições de chave nos relacionamentos de maior grau, conforme discutiremos na Seção 7.9.

A Figura 7.15 também apresenta todos os nomes de papel para o esquema de banco de dados EMPRESA.

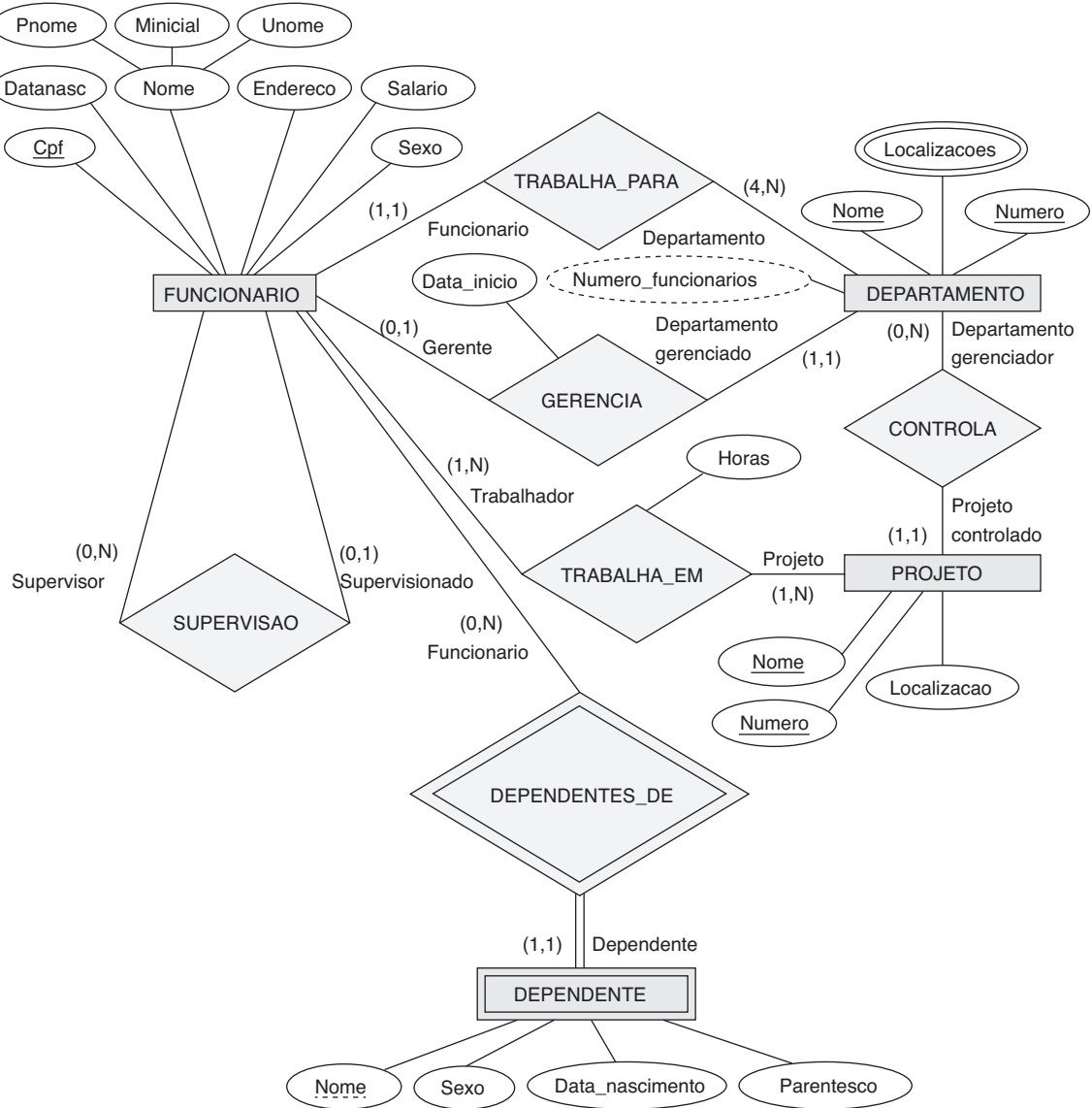
7.8 Exemplo de outra notação: diagramas de classes UML

A metodologia UML está sendo bastante utilizada no projeto de software e tem muitos tipos de diagramas para diversas finalidades do projeto de software. Aqui, apresentamos rapidamente os fundamentos dos **diagramas de classes UML** e os comparamos com os diagramas ER. De algumas maneiras, os diagramas de classes podem ser considerados uma notação alternativa aos diagramas ER. A notação e os conceitos adicionais da UML serão apresentados na Seção 8.6 e no Capítulo 10. A Figura 7.16 mostra como o esquema de banco de dados ER EMPRESA da Figura 7.15 pode ser exibido usando a notação de diagrama de classes UML. Os *tipos de entidade* na Figura 7.15 são modelados como *classes* na Figura 7.16. Uma *entidade* em ER corresponde a um *objeto* em UML.

Nos diagramas de classes UML, uma **classe** (semelhante a um tipo de entidade em ER) é exibida como uma caixa (ver Figura 7.16) que inclui três seções: a seção superior mostra o **nome da classe** (semelhante ao nome do tipo de entidade); a seção do meio inclui os **atributos**; e a última seção inclui as **operações** que podem ser aplicadas aos objetos individuais (semelhante às entidades individuais em um conjunto de entidades) da classe. As operações *não são* especificadas em diagramas ER. Considere a classe FUNCIONARIO na Figura 7.16. Seus atributos são Nome, Cpf, Datanasc, Sexo, Endereco e Salario. O projetista pode, opcionalmente, especificar o **domínio** de um atributo, se desejar, colocando um sinal de dois-pontos (:) seguido pelo nome ou descrição do domínio, conforme ilustrado pelos atributos Nome, Sexo e Datanasc de FUNCIONARIO na Figura 7.16. Um atributo composto é modelado como um **domínio estruturado**, conforme ilustrado pelo atributo Nome de FUNCIONARIO. Um atributo multivlorado geralmente será modelado como uma classe separada, conforme ilustrado pela classe LOCALIZACAO na Figura 7.16.

Os tipos de relacionamento são chamados de **associações** em terminologia UML, e as instâncias de relacionamento são chamadas de **ligações**. Uma **associação binária** (tipo de relacionamento binário) é representada como uma linha que conecta as classes participantes (tipos de entidade) e pode, de maneira opcional, ter um nome. Um atributo de relacionamento, chamado **atributo de ligação**, é colocado em uma caixa que está conectada à linha da associação.

¹⁴ Em algumas notações, particularmente aquelas usadas nas metodologias de modelagem de objeto, como UML, o (min, max) é colocado nos lados opostos aos que mostramos. Por exemplo, para o relacionamento TRABALHA_PARA da Figura 7.15, o (1,1) estaria no lado DEPARTAMENTO, e o (4,N) estaria no lado FUNCIONARIO. Aqui, usamos a notação original de Abrial (1974).

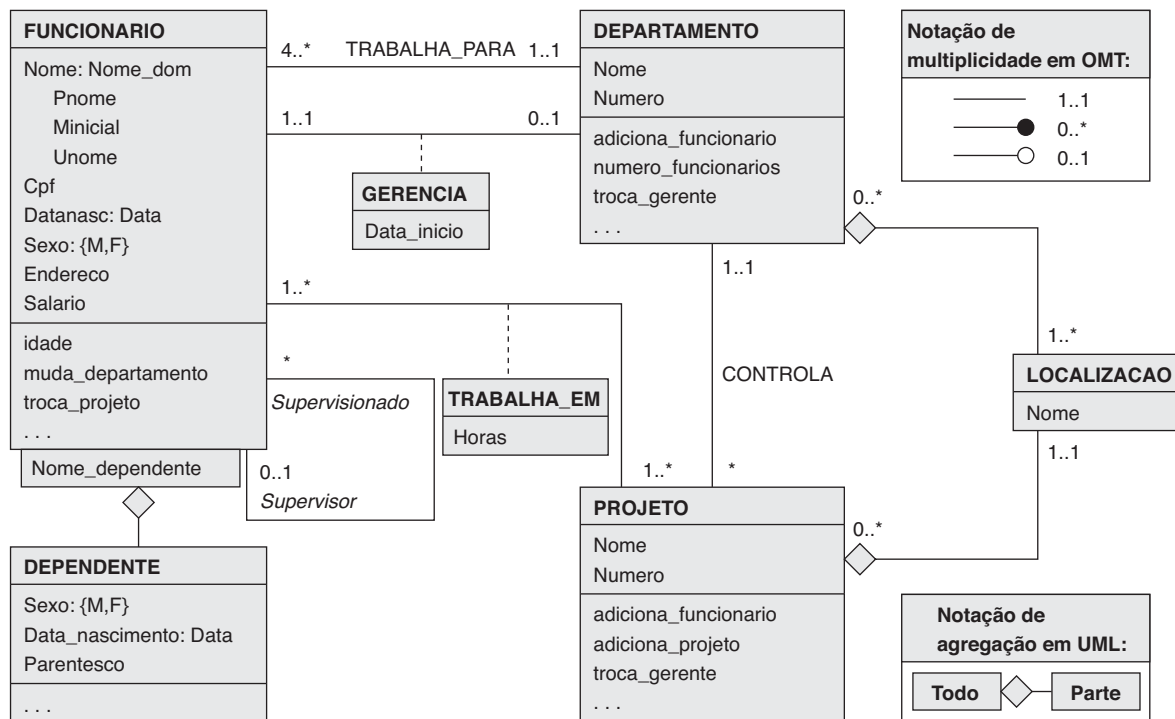
**Figura 7.15**

Diagramas ER para o esquema EMPRESA, com restrições estruturais especificadas usando a notação (min, max) e nomes de função.

ção por uma linha tracejada. A notação (min, max) descrita na Seção 7.7.4 é usada para especificar restrições de relacionamento, que são chamadas **multiplicidades** em terminologia UML. As multiplicidades são especificadas na forma *min..max*, e um asterisco (*) indica nenhum limite máximo na participação. Contudo, as multiplicidades são colocadas *nos lados opostos do relacionamento* quando comparadas com a notação discutida na Seção 7.7.4 (compare as figuras 7.15 e 7.16). Em UML, um único asterisco indica uma multiplicidade de 0..*, e um único 1 indica uma multiplicidade de 1..1. Um relacionamento recursivo

(ver Seção 7.4.2) é chamado de **associação reflexiva** em UML, e os nomes de função — como as multiplicidades — são colocados nos cantos opostos de uma associação quando comparados com o posicionamento dos nomes de função na Figura 7.15.

Em UML, existem dois tipos de relacionamentos: associação e agregação. A **agregação** serve para representar um relacionamento entre um objeto inteiro e suas partes componentes, e possui uma notação diagramática distinta. Na Figura 7.16, modelamos os locais de um departamento e o local isolado de um projeto como agregações. Porém, agregação

**Figura 7.16**

O esquema conceitual EMPRESA na notação do diagrama de classes UML.

e associação não possuem propriedades estruturais diferentes, e a escolha quanto a qual tipo de relacionamento usar é um tanto subjetiva. No modelo ER, ambas são representadas como relacionamentos.

A UML também distingue entre associações (ou agregações) **unidirecionais** e **bidirecionais**. No caso unidirecional, a linha que conecta as classes é exibida com uma seta para indicar que apenas uma direção para acessar objetos relacionados é necessária. Se nenhuma seta for exibida, o caso bidirecional é assumido, que é o padrão. Por exemplo, se sempre esperamos acessar o gerente de um departamento começando por um objeto DEPARTAMENTO, podemos desenhar a linha de associação representando a associação GERENCIA com uma seta de DEPARTAMENTO para FUNCIONARIO. Além disso, as instâncias de relacionamento podem ser especificadas para serem **ordenadas**. Por exemplo, poderíamos especificar que os objetos do funcionário relacionados a cada departamento por meio da associação (relacionamento) TRABALHA_PARA devem ser ordenados por seu valor de atributo Salario. Os nomes de associação (relacionamento) são *opcionais* em UML, e os atributos do relacionamento são exibidos em uma caixa conectada com uma linha tracejada à linha que representa a associação/agregação (ver Data_inicio e Horas na Figura 7.16).

As operações dadas em cada classe são derivadas dos requisitos funcionais da aplicação, conforme discutimos na Seção 7.1. Em geral, basta especificar os nomes de operação inicialmente para as operações lógicas que deverão ser aplicadas a objetos individuais de uma classe, conforme mostra a Figura 7.16. À medida que o projeto é refinado, mais detalhes são acrescentados, como os tipos de argumento (parâmetros) exatos para cada operação, mais uma descrição funcional de cada operação. A UML tem *descrições de função* e *diagramas de sequência* para especificar alguns dos detalhes da operação, mas estes estão fora do escopo de nossa discussão. O Capítulo 10 apresentará alguns desses diagramas.

Entidades fracas podem ser modeladas usando a construção chamada de **associação qualificada** (ou **agregação qualificada**) em UML. Esta pode representar tanto o relacionamento de identificação quanto a chave parcial, que é colocada em uma caixa ligada à classe proprietária. Isso é ilustrado pela classe DEPENDENTE e sua agregação qualificada a FUNCIONARIO na Figura 7.16. A chave parcial Nome_dependente é chamada de **discriminador** em terminologia UML, pois seu valor distingue os objetos associados (relacionados) ao mesmo FUNCIONARIO. As associações qualificadas não são restritas à modelagem de

entidades fracas e podem ser usadas para modelar outras situações em UML.

Esta seção não pretende oferecer uma descrição completa dos diagramas de classe UML, mas sim ilustrar um tipo popular de notação diagramática alternativa que pode ser utilizada para representar os conceitos de modelagem ER.

7.9 Tipos de relacionamento de grau maior que dois

Na Seção 7.4.2, definimos o **grau** de um tipo de relacionamento como o número de tipos de entidade participantes e chamamos um tipo de relacionamento de grau dois de *binário*, e de grau três de *ternário*.

Nesta seção, explicamos melhor as diferenças entre os relacionamentos binário e de grau maior, quando escolher relacionamentos de grau maior *versus* binário, além de como especificar as restrições sobre relacionamentos de grau maior.

7.9.1 Escolhendo entre relacionamentos binário e ternário (ou de grau maior)

A notação de diagrama ER para um tipo de relacionamento ternário aparece na Figura 7.17(a), a qual mostra o esquema para o tipo de relacionamento FORNECE que foi mostrado no nível de conjunto de entidades/conjunto de relacionamentos ou de instância na Figura 7.10. Lembre-se de que o conjunto de relacionamentos de FORNECE é um conjunto de instâncias

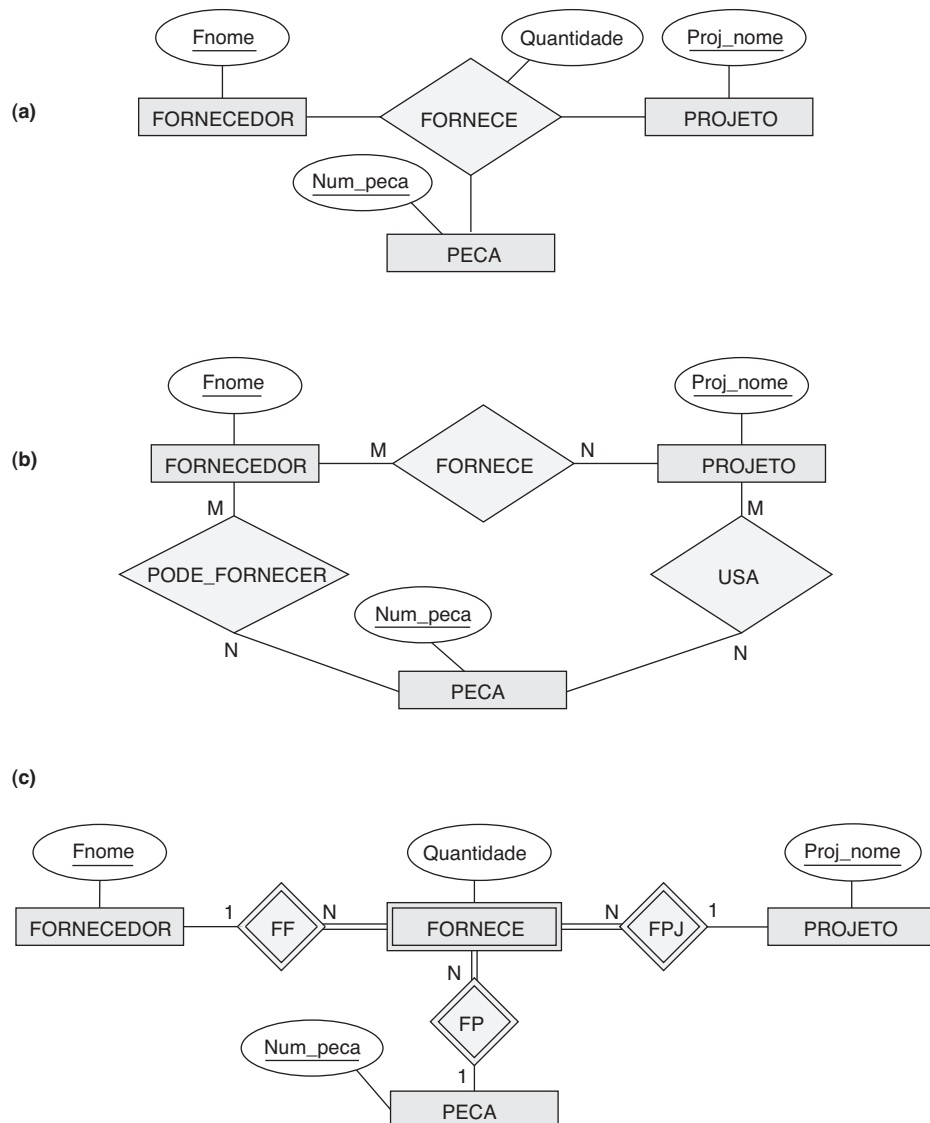


Figura 7.17

Tipos de relacionamento ternário. (a) O relacionamento FORNECE. (b) Três relacionamentos binários não equivalentes a FORNECE. (c) FORNECE representado como um tipo de entidade fraca.

de relacionamento (f, j, p) , onde f é um FORNECEDOR que atualmente está abastecendo um PROJETO j com uma PECA p . Em geral, um tipo de relacionamento R de grau n terá n arestas em um diagrama ER, uma conectando R a cada tipo de entidade participante.

A Figura 7.17(b) mostra um diagrama ER para os três tipos de relacionamento binário PODE_FORNECER, USA e FORNECE. Em geral, um tipo de relacionamento ternário representa informações diferentes dos três tipos de relacionamento binário. Considere os três tipos de relacionamento binário PODE_FORNECER, USA e FORNECE. Suponha que PODE_FORNECER, entre FORNECEDOR e PECA, inclua uma instância (f, p) sempre que o fornecedor f puder fornecer a peça p (a qualquer projeto); USA, entre PROJETO e PECA, inclui uma instância (j, p) sempre que o projeto j usa a peça p ; e FORNECE, entre FORNECEDOR e PROJETO, inclui uma instância (f, j) sempre que o fornecedor f fornece *alguma peça* ao projeto j . A existência de três instâncias de relacionamento (f, p) , (j, p) e (f, j) em PODE_FORNECER, USA e FORNECE, respectivamente, não implica que existe uma instância (f, j, p) no relacionamento ternário FORNECE, pois o *significado é diferente*. Com frequência, é complicado decidir se um relacionamento em particular deve ser representado como um tipo de relacionamento de grau n ou se deve ser desmembrado em vários tipos de relacionamento de graus menores. O projetista deverá basear essa decisão na semântica ou significado da situação em particular que está sendo representada. A solução típica é incluir ao relacionamento ternário *com* um ou mais dos relacionamentos binários, se eles representarem significados diferentes e se todos forem necessários à aplicação.

Algumas ferramentas de projeto de banco de dados são baseadas em variações do modelo ER que permitem apenas relacionamentos binários. Nesse caso, um relacionamento ternário como FORNECE deve ser representado como um tipo de entidade fraca, sem chave parcial e com três relacionamentos de identificação. Os três tipos de entidade participantes FORNECEDOR, PECA e PROJETO são, juntos, os tipos de entidade proprietária (ver Figura 7.17(c)). Logo, uma entidade no tipo de entidade fraca FORNECE na Figura 7.17(c) é identificada pela combinação de suas três entidades proprietárias de FORNECEDOR, PECA e PROJETO.

Também é possível representar o relacionamento ternário como um tipo de entidade regular introduzindo uma chave artificial ou substituta. Neste exemplo, um atributo-chave Cod_fornecimento poderia ser usado para o tipo de entidade FORNECE, convertendo-o em um tipo de entidade regular. Três relacionamentos binários N:1 relacionam FORNECE aos três tipos de entidade participantes.

Outro exemplo é mostrado na Figura 7.18. O tipo de relacionamento ternário OFERECE representa informações sobre professores que oferecem cursos durante determinados semestres. Logo, ele inclui uma instância de relacionamento (p, s, d) sempre que o PROFESSOR p oferece a DISCIPLINA d durante o SEMESTRE s . Os três tipos de relacionamento binário mostrados na Figura 7.18 têm os seguintes significados: PODE_LECIONAR relaciona uma disciplina aos professores que *podem lecionar* esta disciplina, LECIONOU_DURANTE relaciona um semestre aos professores que *lecionaram alguma disciplina* durante esse semestre, e OFERECIDA_DURANTE relaciona um semestre às disciplinas oferecidas durante esse semestre *por qualquer professor*. Esses relacionamentos ternários e binários representam informações diferentes, mas certas restrições deverão ser mantidas entre os relacionamentos. Por exemplo, uma instância de relacionamento (p, s, d) não deve existir em OFERECE a menos que exista uma instância (p, s) em LECIONOU_DURANTE, uma instância (s, d) existe em OFERECIDA_DURANTE e uma instância (p, d) existe em PODE_LECIONAR. Contudo, a recíproca nem sempre é verdadeira: podemos ter instâncias (p, s) , (s, d) e (p, d) nos três tipos de relacionamento binário sem a instância correspondente (p, s, d) em OFERECE. Observe que, neste exemplo, com base no significado dos relacionamentos, podemos deduzir as instâncias de LECIONOU_DURANTE e OFERECIDA_DURANTE com base nas instâncias em OFERECE, mas não podemos deduzir as instâncias de PODE_LECIONAR. Portanto, LECIONOU_DURANTE e OFERECIDA_DURANTE são redundantes e podem ser omitidas.

Embora em geral três relacionamentos binários *não possam* substituir um relacionamento ternário, eles podem fazer isso sob certas *restrições adicionais*. Em nosso exemplo, se o relacionamento PODE_

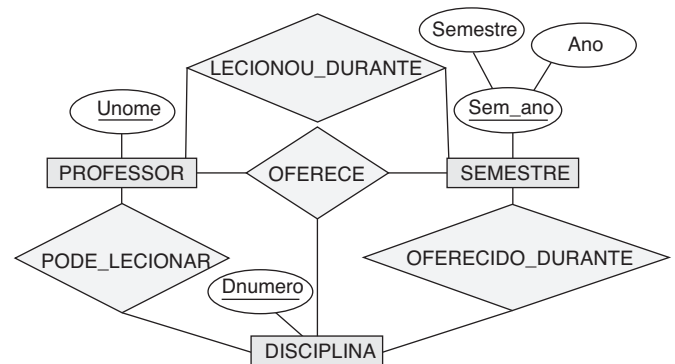
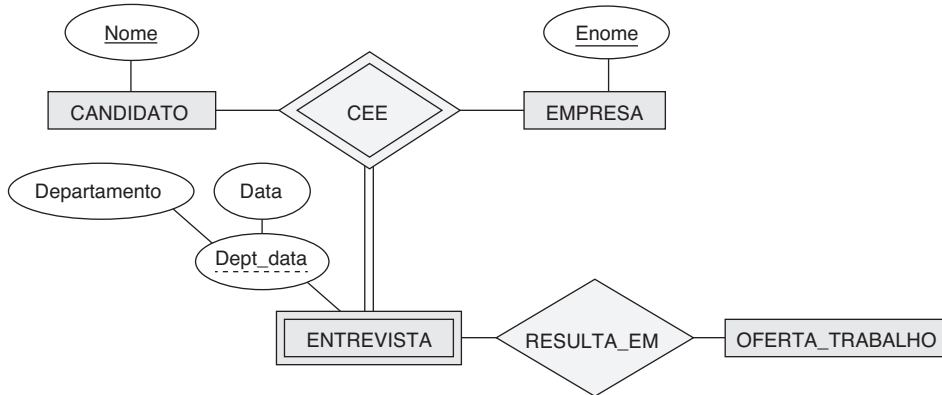


Figura 7.18

Outro exemplo de tipos de relacionamento ternário *versus* binário.

**Figura 7.19**

Um tipo de entidade fraca ENTREVISTA com um tipo de relacionamento de identificação ternário.

¹⁵ Esta notação nos permite determinar a chave da *relação do relacionamento*, conforme discutiremos no Capítulo 9.

¹⁶ Isso também é verdadeiro para razões de cardinalidade dos relacionamentos binários.

CIONAR for 1:1 (um professor pode lecionar uma disciplina, e uma disciplina pode ser lecionada por apenas um professor), então o relacionamento ternário OFERECE pode ser omitido porque pode ser deduzido pelos três relacionamentos binários PODE_LECIONAR, LECIONOU_DURANTE e OFERECIDA_DURANTE. O projetista do esquema precisa analisar o significado de cada situação específica para decidir quais dos tipos de relacionamento binário e ternário são necessários.

Observe que é possível ter um tipo de entidade fraca com um ternário (n -ário) identificando o tipo de relacionamento. Nesse caso, o tipo de entidade fraca pode ter *vários* tipos de entidade proprietários. Um exemplo é mostrado na Figura 7.19. Ele mostra parte de um banco de dados que registra candidatos para entrevistas de emprego em diversas empresas, e pode fazer parte de um banco de dados de agência de emprego, por exemplo. Nos requisitos, um candidato pode ter várias entrevistas com a mesma empresa (por exemplo, com diferentes departamentos dela ou em datas separadas), mas uma oferta de emprego é feita com base em uma das entrevistas. Aqui, ENTREVISTA é representada como uma entidade fraca com dois proprietários CANDIDATO e EMPRESA, e com a chave parcial Dept_data. Uma entidade ENTREVISTA é identificada exclusivamente por um candidato, uma empresa e a combinação da data e departamento da entrevista.

7.9.2 Restrições sobre relacionamentos ternários (ou de grau mais alto)

Existem duas notações para especificar restrições estruturais sobre relacionamentos n -ários, e elas especificam restrições diferentes. Assim, *ambas devem*

ser usadas se for importante determinar totalmente as restrições estruturais sobre um relacionamento ternário ou de grau maior. A primeira notação é baseada na notação de razão de cardinalidade dos relacionamentos binários exibidos na Figura 7.2. Aqui, um 1, M ou N é especificado em cada arco de participação (os símbolos M e N significam *muitos* ou *qualquer número*).¹⁵ Vamos ilustrar essa restrição usando o relacionamento FORNECE da Figura 7.17.

Lembre-se de que o conjunto de relacionamento de FORNECE é um conjunto de instâncias de relacionamento (f, j, p) , em que f é um FORNECEDOR, j é um PROJETO e p é uma PECA. Suponha que exista a restrição de que, para determinada combinação de projeto-peça, somente um fornecedor será usado (somente um fornecedor abastece determinado projeto com determinada peça). Nesse caso, colocamos 1 na participação de FORNECEDOR, e M, N nas participações de PROJETO, PECA na Figura 7.17. Isso especifica a restrição de que uma combinação em particular (j, p) pode aparecer no máximo uma vez no conjunto de relacionamento, pois cada combinação (PROJETO, PECA) desse tipo determina de maneira exclusiva um único fornecedor. Logo, qualquer instância de relacionamento (f, j, p) é identificada exclusivamente no conjunto de relacionamentos por sua combinação (j, p) , que torna (j, p) uma chave para o conjunto de relacionamentos. Nessa notação, as participações que têm 1 especificado nelas não precisam fazer parte da chave de identificação para o conjunto de relacionamentos.¹⁶ Se todas as três cardinalidades forem M ou N, então a chave será a combinação de todos os três participantes.

A segunda notação é baseada na notação (min, max) exibida na Figura 7.15 para relacionamentos

binários. Um (min, max) em uma participação aqui especifica que cada entidade está relacionada a pelo menos *min* e no máximo *max instâncias de relacionamento* no conjunto de relacionamentos. Essas restrições não têm influência na determinação da chave de um relacionamento *n*-ário, no qual $n > 2$,¹⁷ mas especificam um tipo diferente de restrição, que faz restrições sobre o número de instâncias de relacionamento de que cada entidade participa.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos os conceitos de modelagem de um modelo de dados conceitual de alto nível, o modelo Entidade-Relacionamento (ER). Começamos discutindo o papel que um modelo de dados de alto nível desempenha no processo de projeto de banco de dados, e depois apresentamos um exemplo de conjunto de requisitos para o banco de dados EMPRESA, que é um dos exemplos usados no decorrer deste livro. Definimos os conceitos básicos do modelo ER de entidades e seus atributos. Depois, discutimos os valores NULL e apresentamos os diversos tipos de atributos, que podem ser aninhados arbitrariamente para produzir atributos complexos:

- Simples ou atômicos.
- Compostos.
- Multivalorados.

Também discutimos rapidamente atributos armazenados *versus* derivados. Depois, abordamos os conceitos do modelo ER no nível de esquema ou ‘conotação’:

- Tipos de entidade e seus conjuntos de entidades correspondentes.
- Atributos-chave dos tipos de entidade.
- Conjuntos de valores (domínios) dos atributos.
- Tipos de relacionamento e seus conjuntos de relacionamentos correspondentes.
- Funções de participação dos tipos de entidade nos tipos de relacionamento.

Apresentamos dois métodos para especificar as restrições estruturais sobre tipos de relacionamento. O primeiro método distinguiu dois tipos de restrições estruturais:

- Razões de cardinalidade (1:1, 1:N, M:N para relacionamentos binários).
- Restrições de participação (total, parcial).

Observamos que, como alternativa, outro método de especificação de restrições estruturais é fazê-lo com números mínimo e máximo (min, max) sobre a participação de cada tipo de entidade em um tipo de relaciona-

namento. Discutimos sobre tipos de entidade fraca e os conceitos relacionados de tipos de entidade proprietária, tipos de relacionamento de identificação e atributos-chave parciais.

Os esquemas Entidade-Relacionamento podem ser representados de maneira diagramática como diagramas ER. Mostramos como projetar um esquema ER para o banco de dados EMPRESA ao definir, primeiro, os tipos de entidade e seus atributos e depois refinando o projeto para incluir tipos de relacionamento. Apresentamos o diagrama ER para o esquema de banco de dados EMPRESA. Discutimos alguns dos conceitos básicos dos diagramas de classe UML e como eles se relacionam aos conceitos de modelagem ER. Também descrevemos os tipos de relacionamento ternário e de grau maior com mais detalhes, e discutimos as circunstâncias sob as quais eles são distinguidos dos relacionamentos binários.

Os conceitos de modelagem ER que apresentamos até aqui — tipos de entidade, tipos de relacionamento, atributos, chaves e restrições estruturais — podem modelar muitas aplicações de banco de dados. Contudo, aplicações mais complexas — como projeto de engenharia, sistemas de informações médicas e telecomunicações — exigem conceitos adicionais se quisermos modelá-las com maior precisão. Discutiremos alguns conceitos de modelagem avançados no Capítulo 8 e analisaremos técnicas de modelagem de dados ainda mais avançadas no Capítulo 26.

Perguntas de revisão

- 7.1. Discuta o papel de um modelo de dados de alto nível no processo de projeto de banco de dados.
- 7.2. Liste os diversos casos em que o uso de um valor NULL seria apropriado.
- 7.3. Defina os seguintes termos: *entidade*, *atributo*, *valor de atributo*, *instância de relacionamento*, *atributo composto*, *atributo multivalorado*, *atributo derivado*, *atributo complexo*, *atributo-chave* e *conjunto de valores (domínio)*.
- 7.4. O que é um tipo de entidade? O que é um conjunto de entidades? Explique as diferenças entre uma entidade, um tipo de entidade e um conjunto de entidades.
- 7.5. Explique a diferença entre um atributo e um conjunto de valores.
- 7.6. O que é um tipo de relacionamento? Explique as diferenças entre uma instância de relacionamento, um tipo de relacionamento e um conjunto de relacionamentos.
- 7.7. O que é uma função de participação? Quando é necessário usar nomes de função na descrição dos tipos de relacionamento?

¹⁷ No entanto, as restrições (min, max) podem determinar as chaves para relacionamentos binários.

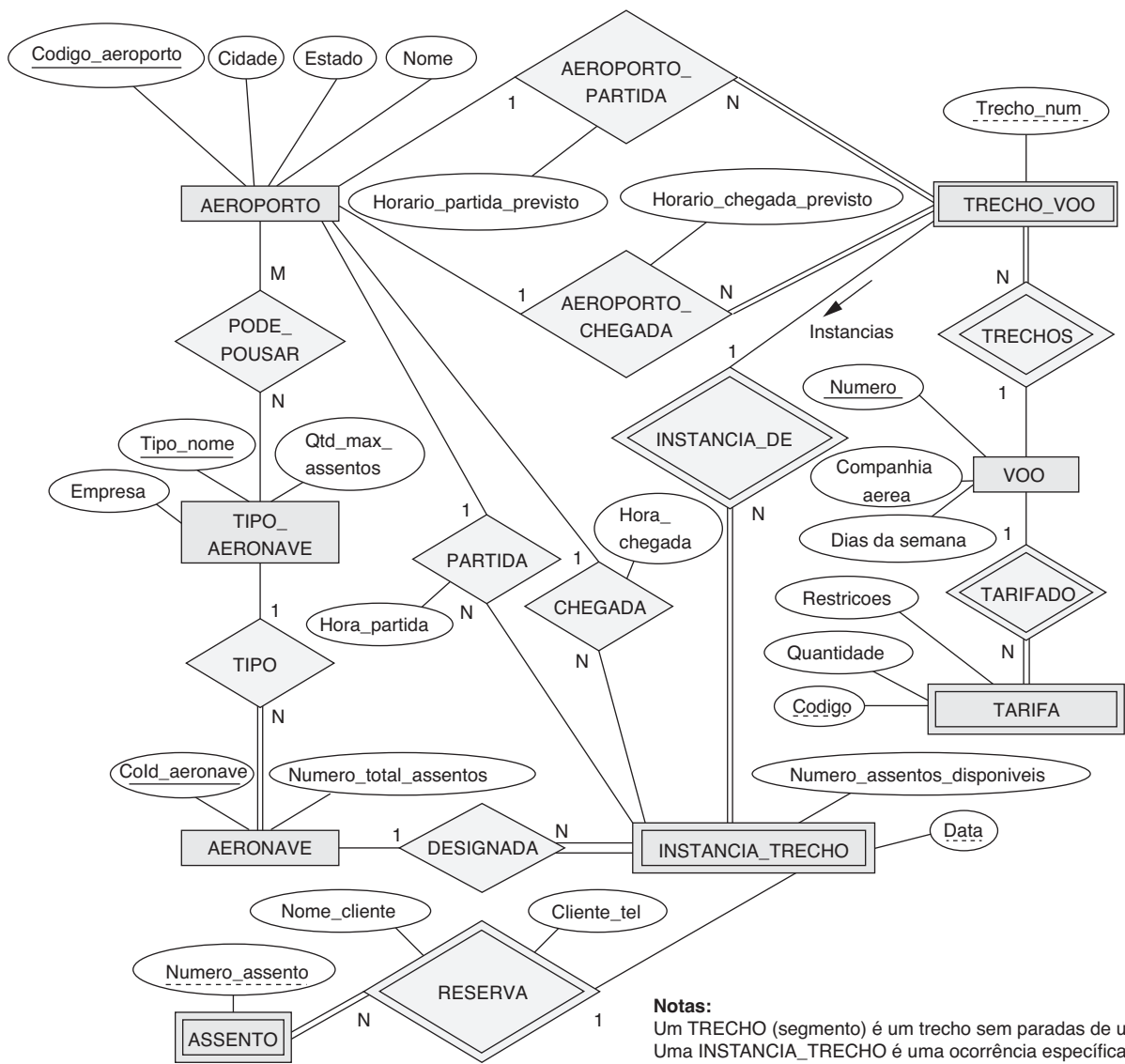
- 7.8. Descreva as duas alternativas para especificar restrições estruturais sobre tipos de relacionamento. Quais são as vantagens e desvantagens de cada um?
- 7.9. Sob que condições um atributo de um tipo de relacionamento binário pode ser migrado para se tornar um atributo de um dos tipos de entidade participantes?
- 7.10. Quando pensamos nos relacionamentos como atributos, quais são os conjuntos de valores desses atributos? Que classe de modelos de dados é baseada nesse conceito?
- 7.11. O que queremos dizer com um tipo de relacionamento recursivo? Dê alguns exemplos.
- 7.12. Quando o conceito de uma entidade fraca é usado na modelagem de dados? Defina os termos *tipo de entidade proprietária*, *tipo de entidade fraca*, *tipo de relacionamento de identificação* e *chave parcial*.
- 7.13. Um relacionamento de identificação de um tipo de entidade fraca pode ser de um grau maior que dois? Dê exemplos para ilustrar sua resposta.
- 7.14. Discuta as convenções para exibir um esquema ER como um diagrama ER.
- 7.15. Discuta as convenções de nomeação usadas para os diagramas de esquema ER.
- c. Cada disciplina tem um nome, descrição, número de disciplina, número de horas por semestre, nível e departamento que oferece. O valor do número da disciplina é exclusivo para cada uma delas.
- d. Cada turma tem um professor, semestre, ano, disciplina e número de turma. O número de turma distingue as turmas da mesma disciplina que são lecionadas durante o mesmo semestre/ano; seus valores são 1, 2, 3, ..., até o número de turmas lecionadas durante cada semestre.
- e. Um relatório de notas tem um aluno, turma, nota com letra e nota numérica (0 A 10).

Projete um esquema ER para essa aplicação e desenhe um diagrama ER para o esquema. Especifique os atributos de chave de cada tipo de entidade, e as restrições estruturais sobre cada tipo de relacionamento. Observe quaisquer requisitos não especificados e faça suposições apropriadas para tornar a especificação completa.

- 7.17. Atributos compostos e multivalorados podem ser aninhados para qualquer número de níveis. Suponha que queiramos projetar um atributo para um tipo de entidade ALUNO a fim de registrar a formação acadêmica anterior. Esse atributo terá uma entrada para cada faculdade frequentada anteriormente, e cada entrada desse tipo será composta de um nome de faculdade, datas de início e término, entradas de título (títulos concedidos nessa faculdade, se houver) e entradas de histórico (disciplinas completadas nessa faculdade, se houver). Cada entrada de título contém o nome do título, o mês e o ano em que o título foi conferido, e cada entrada de histórico contém um nome de disciplina, semestre, ano e turma. Crie um atributo para manter essa informação. Use as convenções da Figura 7.5.
- 7.18. Mostre um projeto alternativo para o atributo descrito no Exercício 7.17 que use apenas tipos de entidade (incluindo tipos de entidade fraca, se for preciso) e tipos de relacionamento.
- 7.19. Considere o diagrama ER da Figura 7.20, que mostra um esquema simplificado para um sistema de reserva aérea. Extraia do diagrama ER os requisitos e restrições que produziram esse esquema. Tente ser o mais preciso possível em sua especificação de requisitos e restrições.
- 7.20. Nos capítulos 1 e 2, discutimos o ambiente e os usuários de banco de dados. Podemos considerar muitos tipos de entidade para descrever tal ambiente, como SGBD, banco de dados armazenado, DBA e catálogo/dicionário de dados. Tente especificar todos os tipos de entidade que podem descre-

Exercícios

- 7.16. Considere o seguinte conjunto de requisitos para um banco de dados UNIVERSIDADE, que é usado para registrar os históricos dos alunos. Este é semelhante, mas não idêntico, ao banco de dados mostrado na Figura 1.2:
- A universidade registrar o nome, número de aluno, número do CPF, endereço atual e com seu número de telefone fixo, endereço permanente com seu número de telefone fixo, data de nascimento, sexo, turma (novato, segundo ano, ..., formado), departamento principal, departamento secundário (se houver) e programa de formação (graduação, mestrado, ..., doutorado) de cada aluno. Algumas aplicações do usuário precisam se referir à cidade, estado e CEP do endereço permanente do aluno e ao sobrenome do aluno. O número do CPF e o número de aluno possuem valores exclusivos para cada um deles.
 - Cada departamento é descrito por um nome, código de departamento, número de escritório, número de telefone comercial e faculdade. Nome e código possuem valores exclusivos para cada departamento.

**Notas:**

Um **TRECHO** (segmento) é um trecho sem paradas de um voo. Uma **INSTANCIA_TRECHO** é uma ocorrência específica de um **TRECHO** em uma data em particular.

Figura 7.20

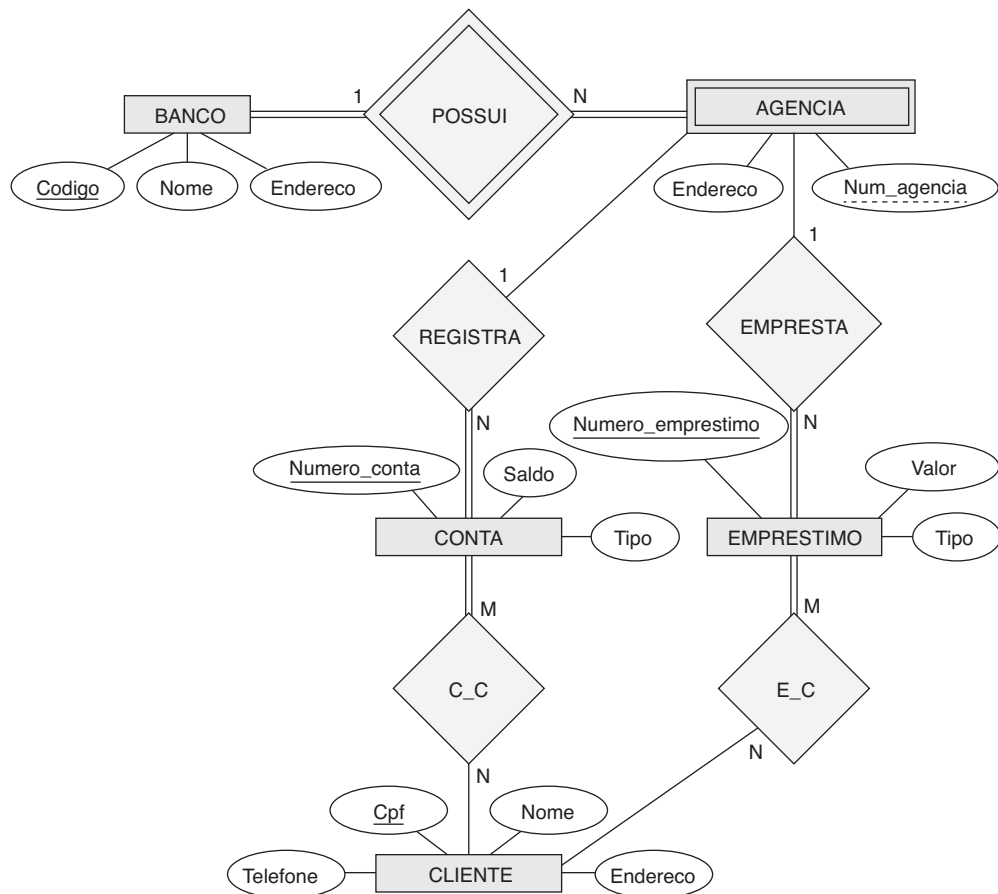
Um diagrama ER para um esquema de banco de dados COMPANHIA AEREA.

ver totalmente um sistema de banco de dados e seu ambiente; depois, especifique os tipos de relacionamento entre eles e desenhe um diagrama ER para descrever tal ambiente de banco de dados geral.

- 7.21.** Projete um esquema ER para registrar informações sobre votos realizados no Congresso Nacional durante a sessão atual de dois anos no congresso. O banco de dados precisa registrar cada nome de ESTADO do Brasil (por exemplo, ‘São Paulo’, ‘Rio de Janeiro’, ‘Porto Alegre’) e incluir a Regiao do estado (cujo domínio é {‘Nordeste’, ‘Centro-Oeste’, ‘Sudeste’, ‘Sul’, ‘Norte’}). Cada CONGRESSISTA no Congresso Nacional é descrito por seu Nome, mais o Estado representado, a Data_inicio em que o

congressista foi eleito pela primeira vez e o Partido político ao qual ele ou ela pertence (cujo domínio é {‘Oposição’, ‘Aliados’, ‘Independente’, ‘Outro’}). O banco de dados registra cada PROJETO_LEI (ou seja, lei proposta), incluindo a Nome_proj, a Data_votacao sobre a lei, se a lei passou_ou_falhou (cujo domínio é {‘Sim’, ‘Não’}) e o Proponente (o congressista que patrocinou — ou seja, propôs — a lei). O banco de dados também registra como cada congressista votou em cada lei (domínio do atributo Voto é {‘Sim’, ‘Não’, ‘Abstenção’, ‘Nulo’}). Desenhe um diagrama de esquema ER para essa aplicação. Indique claramente quaisquer suposições que você fizer.

- 7.22. Um banco de dados está sendo construído para registrar os times e jogos de uma liga esportiva. Um time tem uma série de jogadores, nem todos participando em todos os jogos. Deseja-se registrar os jogadores que participam em cada jogo para cada time, as posições em que eles jogaram e o resultado do jogo. Crie um diagrama de esquema ER para essa aplicação, indicando quaisquer suposições que você fizer. Escolha seu esporte favorito (por exemplo, futebol, basquete, voleibol).
- 7.23. Considere o diagrama ER mostrado na Figura 7.21 para parte de um banco de dados BANCO. Cada banco pode ter várias filiais, e cada filial pode ter várias contas e empréstimos.
- Liste os tipos de entidade forte (não fraca) no diagrama ER.
 - Existe um tipo de entidade fraca? Se houver, diga seu nome, chave parcial e relacionamento de identificação.
 - Quais restrições a chave parcial e o relacionamento de identificação do tipo de entidade fraca especificam nesse diagrama?
- d. Liste os nomes de todos os tipos de relacionamento e especifique a restrição (min, max) sobre cada participação de um tipo de entidade em um tipo de relacionamento. Justifique suas escolhas.
- e. Liste resumidamente os requisitos do usuário que levaram a esse projeto de esquema ER.
- f. Suponha que cada cliente deva ter pelo menos uma conta, mas esteja restrito a no máximo dois empréstimos de cada vez, e que uma filial de banco não pode ter mais de 1.000 empréstimos. Como isso é exposto nas restrições (min, max)?
- 7.24. Considere o diagrama ER da Figura 7.22. Suponha que um funcionário possa trabalhar em até dois departamentos ou não possa ser atribuído a qualquer departamento. Suponha que cada departamento deva ter um e possa ter até três números de telefone. Forneça restrições (min, max) sobre esse diagrama. *Indique claramente quaisquer suposições adicionais que estiver fazendo.* Sob que condições o relacionamento POSSUI_TELEFONE seria redundante neste exemplo?

**Figura 7.21**

Um diagrama ER para um esquema de banco de dados BANCO.

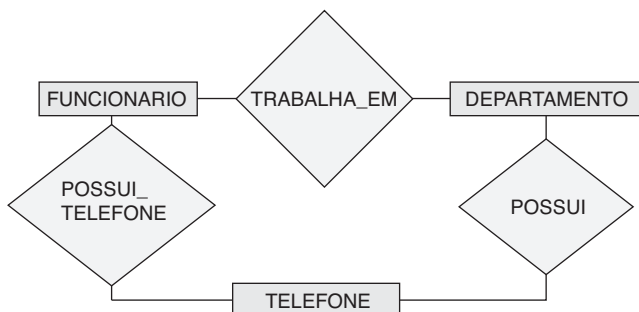


Figura 7.22

Parte de um diagrama ER para um banco de dados EMPRESA.

- 7.25. Considere o diagrama ER da Figura 7.23. Suponha que uma disciplina possa ou não usar um livro-texto, mas que um texto por definição é um livro que é usado em alguma disciplina. Uma disciplina não pode usar mais de cinco livros. Os professores lecionam de duas a quatro disciplinas. Forneça restrições (min, max) sobre esse diagrama. *Indique claramente quaisquer suposições adicionais que estiver fazendo.* Se acrescentarmos o relacionamento ADOTADO, para indicar o(s) livro(s)-texto que um professor utiliza para uma disciplina, ele deverá ser um relacionamento binário entre PROFESSOR e LIVRO_TEXTO, ou um relacionamento ternário entre todos os três tipos de entidade? Que restrições (min, max) você incluiria? Por quê?
- 7.26. Considere um tipo de entidade TURMA em um banco de dados UNIVERSIDADE, que descreve as ofertas de turmas das disciplinas. Os atributos da TURMA são Numero_turma, Semestre, Ano, Numero_disciplina, Professor, Num_sala (em que a turma é realizada), Predio (onde a turma é realizada), Dias_da_semana (domínio são as combinações possíveis de dias da semana em que a tur-

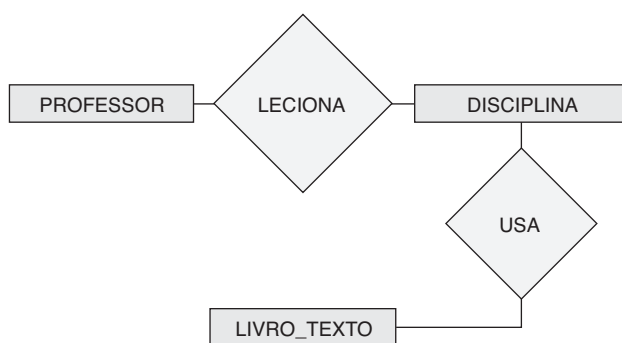


Figura 7.23

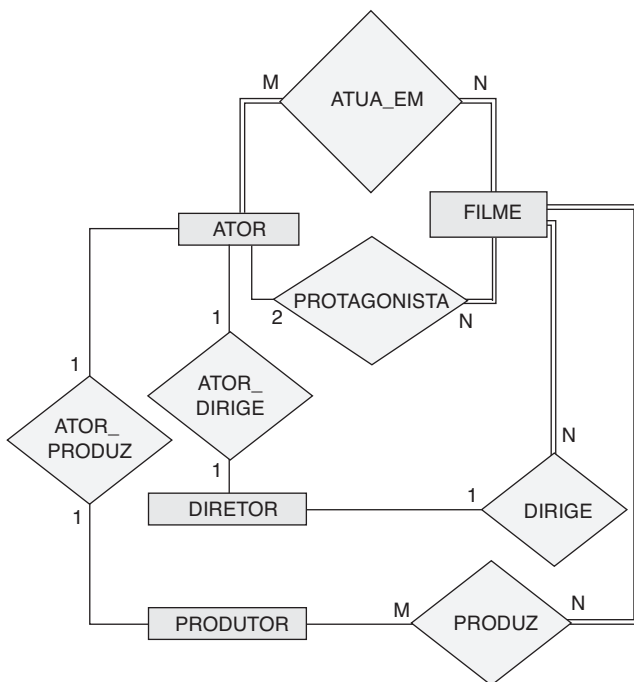
Parte de um diagrama ER para um banco de dados DISCIPLINAS.

ma pode ser oferecida {'SQS', 'SQ', 'TQ' e assim por diante}) e Horas (domínio são todos os períodos possíveis durante os quais as turmas são oferecidas '9-9:50', '10-10:50', ..., '15:30-16:50', '17:30-18:20', e assim por diante}). Suponha que Numero_turma seja exclusivo para cada disciplina em determinada combinação de semestre/ano (ou seja, se uma disciplina for oferecida várias vezes durante um semestre em particular, suas ofertas são numeradas com 1, 2, 3, e assim por diante). Existem várias chaves compostas por turma, e alguns atributos são componentes de mais de uma chave. Identifique três chaves compostas e mostre como elas podem ser representadas em um diagrama de esquema ER.

- 7.27. Razões de cardinalidade normalmente ditam o projeto detalhado de um banco de dados. A razão de cardinalidade depende do significado no mundo real dos tipos de entidade envolvidos e é definida pela aplicação específica. Para os seguintes relacionamentos binários, sugira razões de cardinalidade com base no significado comum dos tipos de entidade. Indique claramente quaisquer suposições que você fizer.

Entidade 1	Razão de cardinalidade	Entidade 2
1. ALUNO	_____	CADASTRO_PESSOA_FISICA
2. ALUNO	_____	PROFESSOR
3. SALA_AULA	_____	PAREDE
4. PAIS	_____	PRESIDENTE_ATUAL
5. DISCIPLINA	_____	LIVRO_TEXTO
6. ITEM (que pode ser encontrado em um pedido)	_____	PEDIDO
7. ALUNO	_____	AULA
8. AULA	_____	PROFESSOR
9. PROFESSOR	_____	ESCRITORIO
10. ITEM_LEILOADO	_____	COD_LEILAO

- 7.28. Considere o esquema ER para o banco de dados FILMES mostrado na Figura 7.24. Suponha que FILMES seja um banco de dados preenchido. ATOR é usado como um termo genérico e inclui atrizes. Dadas as restrições mostradas no esquema ER, responda às seguintes afirmações com *Verdadeira*, *Falsa* ou *Talvez*. Atribua uma resposta *Talvez* a declarações que, embora não mostradas explicitamente como sendo *Verdadeiras*, não se pode provar que sejam *Falsas* com base no esquema mostrado. Justifique cada resposta.

**Figura 7.24**

Um diagrama ER para um esquema de banco de dados FILMES.

- a. Não existem atores neste banco de dados que não estiveram em nenhum filme.
 - b. Existem alguns atores que atuaram em mais de dez filmes.
 - c. Alguns atores foram protagonistas em vários filmes.
 - d. Um filme só pode ter um máximo de dois atores protagonistas.
 - e. Cada diretor foi ator em algum filme.
 - f. Nenhum produtor já foi um ator.
 - g. Um produtor não pode ser ator em outro filme.
 - h. Existem filmes com mais de doze atores.
 - i. Alguns produtores também já foram diretores.
 - j. A maioria dos filmes tem um diretor e um produtor.
 - k. Alguns filmes têm um diretor, mas vários produtores.
 - l. Existem alguns atores que foram protagonistas, dirigiram um filme e produziram algum filme.
 - m. Nenhum filme tem um diretor que também atuou nesse filme.
- 7.29.** Dado o esquema ER para o banco de dados FILMES da Figura 7.24, desenhe um diagrama de instância usando três filmes que foram lançados recentemente. Desenhe instâncias de cada tipo de entidade: FILMES, ATORES, PRODUTORES, DIRETORES envolvidos; crie instâncias dos re-

lacionamentos conforme existem na realidade para esses filmes.

- 7.30.** Ilustre o Diagrama UML para o Exercício 7.16. Seu projeto UML deverá observar os seguintes requisitos:

- Um aluno deverá ter a capacidade de calcular sua média e acrescentar ou retirar disciplinas obrigatórias e optativas.
- Cada departamento deverá ser capaz de acrescentar ou retirar disciplinas e contratar ou demitir o corpo docente.
- Cada professor deverá ser capaz de atribuir ou alterar a nota de um aluno para uma disciplina.

Nota: algumas dessas funções podem se espalhar por várias turmas.

Exercícios de laboratório

- 7.31.** Considere o banco de dados UNIVERSIDADE descrito no Exercício 7.16. Crie o esquema ER para esse banco de dados usando uma ferramenta de modelagem de dados como ERwin ou Rational Rose.

- 7.32.** Considere um banco de dados PEDIDO_CORREIO em que os funcionários fazem pedidos de peças dos clientes. Os requisitos de dados são resumidos da seguinte forma:

- A empresa que vende por catálogo tem funcionários, cada um identificado por um número de funcionário exclusivo, nome e sobrenome, e CEP.
- Cada cliente da empresa é identificado por um número de cliente exclusivo, nome e sobrenome, e CEP.
- Cada peça vendida pela empresa é identificada por um número de peça exclusivo, um nome de peça, preço e quantidade em estoque.
- Cada pedido feito por um cliente é recuperado por um funcionário e recebe um número de pedido exclusivo. Cada pedido contém quantidades especificadas de uma ou mais peças. Cada pedido tem uma data de recebimento bem como uma data de entrega esperada. A data de entrega real também é registrada.

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento para o banco de dados de compras por catálogo e construa o projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

- 7.33.** Considere um banco de dados FILME em que os dados são registrados sobre a indústria do cinema. Os requisitos de dados são resumidos a seguir:

- Cada filme é identificado por um título e ano de lançamento. Cada filme tem uma duração em minutos. Cada um tem uma companhia produtora, e

é classificado sob um ou mais gêneros (como terror, ação, drama etc.). Cada filme tem um ou mais diretores e um ou mais atores participando dele. Também tem um resumo da trama. Finalmente, cada filme tem zero ou mais falas, cada uma delas dita por um ator em particular que aparece no filme.

- Os atores são identificados por nome e data de nascimento e aparecem em um ou mais filmes. Cada ator tem um papel no filme.
- Os diretores também são identificados por nome e data de nascimento e dirigem um ou mais filmes. É possível que um diretor atue em um filme (incluindo aquele que ele ou ela também pode dirigir).
- As empresas produtoras são identificadas por nome e cada uma tem um endereço. Uma produtora produz um ou mais filmes.

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento para o banco de dados de filmes e construa o projeto usando uma ferramenta de modelagem de dados, como ERwin ou Rational Rose.

- 7.34.** Considere um banco de dados REVISAO_CONFERENCIA em que os pesquisadores submetem seus artigos de pesquisa para avaliação. As análises dos revisores são registradas para uso no processo de seleção de artigo. O sistema de banco de dados atende principalmente a revisores que registram respostas a perguntas de avaliação para cada artigo que eles revisam e fazem recomendações com relação a se aceitar ou rejeitar o artigo. Os requisitos de dados são resumidos da seguinte forma:

- Autores de artigos são identificados exclusivamente pelo correio eletrônico. Os nomes e sobrenomes também são registrados.
- Cada artigo recebe um identificador exclusivo pelo sistema e é descrito por um título, resumo e o nome do arquivo eletrônico que contém o artigo.
- Um artigo pode ter vários autores, mas um deles é designado como o autor de contato.
- Os revisores dos artigos são identificados exclusivamente pelo endereço de correio eletrônico. Nome, sobrenome, número de telefone, afiliação e tópicos de interesse de cada revisor também são registrados.
- Cada artigo é atribuído a dois a quatro revisores. Um revisor avalia cada artigo atribuído a ele ou ela em uma escala de 1 a 10, em quatro categorias: mérito técnico, legibilidade, originalidade e relevância à conferência. Por fim, cada revisor oferece uma recomendação geral com relação a cada artigo.
- Cada revisão contém dois tipos de comentários escritos: um a ser visto pelo comitê de revisão apenas e o outro como retorno ao(s) autor(es).

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento para o banco de dados REVISAO_CONFERENCIA e construa o projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

- 7.35.** Considere o diagrama ER para o banco de dados COMPANHIA AEREA mostrado na Figura 7.20. Construa esse projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

Bibliografia selecionada

O modelo Entidade-Relacionamento foi introduzido por Chen (1976) e um trabalho relacionado aparece em Schmidt e Swenson (1975), Wiederhold e Elmasri (1979) e Senko (1975). Desde então, diversas modificações foram sugeridas no modelo ER. Incorporamos algumas delas em nossa apresentação. Restrições estruturais sobre os relacionamentos são discutidas em Abrial (1974), Elmasri e Wiederhold (1980), e Lenzerini e Santucci (1983). Atributos multivalorados e compostos são incorporados ao modelo ER em Elmasri et al. (1985). Embora não tenhamos discutido as linguagens para o modelo ER e suas extensões, há várias propostas para tais linguagens. Elmasri e Wiederhold (1981) propuseram a linguagem de consulta GORDAS para o modelo ER. Outra linguagem de consulta ER foi proposta por Markowitz e Raz (1983). Senko (1980) apresentou uma linguagem de consulta para o modelo DIAM de Senko. Um conjunto formal de operações, chamado álgebra ER, foi apresentado por Parent e Spaccapietra (1985). Gogolla e Hohenstein (1991) apresentaram outra linguagem formal para o modelo ER. Campbell et al. (1985) apresentaram um conjunto de operações ER e mostraram que elas são completas no sentido relacional. Uma reunião para a disseminação dos resultados de pesquisa relacionada ao modelo ER tem sido mantida regularmente desde 1979. A conferência, agora conhecida como International Conference on Conceptual Modeling, foi realizada em Los Angeles (ER 1979, ER 1983, ER 1997), Washington, D.C. (ER 1981), Chicago (ER 1985), Dijon, na França (ER 1986), Nova York (ER 1987), Roma (ER 1988), Toronto (ER 1989), Lausanne, na Suíça (ER 1990), San Mateo, na Califórnia (ER 1991), Karlsruhe, na Alemanha (ER 1992), Arlington, no Texas (ER 1993), Manchester, na Inglaterra (ER 1994), Brisbane, na Austrália (ER 1995), Cottbus, na Alemanha (ER 1996), Cingapura (ER 1998), Paris, na França (ER 1999), Salt Lake City, em Utah (ER 2000), Yokohama, no Japão (ER 2001), Tampere, na Finlândia (ER 2002), Chicago, em Illinois (ER 2003), Shanghai, na China (ER 2004), Klagenfurt, na Áustria (ER 2005), Tucson, no Arizona (ER 2006), Auckland, na Nova Zelândia (ER 2007), Barcelona, Catalunha, na Espanha (ER 2008) e Gramado, no Rio Grande do Sul, Brasil (ER 2009). A conferência de 2010 será realizada em Vancouver, BC, no Canadá.



O modelo Entidade-Relacionamento Estendido (EER)

capítulo

8

Os conceitos de modelagem ER discutidos no Capítulo 7 são suficientes para representar muitos esquemas de banco de dados para aplicações *tradicionais*, que incluem diversas aplicações de processamento de dados no comércio e na indústria. Desde o final da década de 1970, porém, os projetistas de aplicações de banco de dados têm tentado projetar esquemas de banco de dados mais precisos, que refletem as propriedades de dados e restrições com mais precisão. Isso foi particularmente importante para aplicações mais novas da tecnologia de banco de dados, como aqueles para projeto de engenharia e manufatura (CAD/CAM),¹ telecomunicações, sistemas de software complexos e sistemas de informações geográficas (GIS — Geographic Information Systems), entre muitas outras aplicações. Esses tipos de bancos de dados possuem requisitos mais complexos do que as aplicações mais tradicionais. Isso levou ao desenvolvimento de conceitos adicionais de *modelagem semântica de dados*, que foram incorporados em modelos de dados conceituais, como o modelo ER. Vários modelos de dados semânticos têm sido propostos na literatura. Muitos desses conceitos também foram desenvolvidos independentemente nas áreas relacionadas de ciência da computação, como a área de **representação do conhecimento** da inteligência artificial e a área de **modelagem de objeto** na engenharia de software.

Neste capítulo, descrevemos recursos que foram propostos para modelos de dados semânticos, e mostramos como o modelo ER pode ser melhorado para

incluir esses conceitos, levando ao modelo **ER Estendido (EER)**.² Começamos na Seção 8.1 incorporando os conceitos de *relacionamentos de classe/subclasse* e *herança de tipo* ao modelo ER. Depois, na Seção 8.2, acrescentamos os conceitos de *especialização* e *generalização*. A Seção 8.3 discute os diversos tipos de *restrições* sobre especialização/generalização, e a Seção 8.4 mostra como a construção UNION pode ser modelada ao incluir o conceito de *categoria* no modelo EER. A Seção 8.5 oferece um esquema de banco de dados de exemplo UNIVERSIDADE no modelo EER e resume os conceitos do modelo EER oferecendo definições formais. Usaremos os termos *objeto* e *entidade* com o mesmo significado neste capítulo, pois muitos desses conceitos são comumente usados nos modelos orientados a objeto.

Apresentamos a notação do diagrama de classes UML para representar a especialização e a generalização na Seção 8.6, e as comparamos resumidamente com a notação e os conceitos de EER. Isso serve como um exemplo de notação alternativa, e é uma continuação da Seção 7.8, a qual apresentou a notação básica do diagrama de classes UML que corresponde ao modelo ER básico. Na Seção 8.7, discutimos as abstrações fundamentais que são usadas como base de muitos modelos de dados semânticos. No final do capítulo há um resumo.

Para uma introdução detalhada à modelagem conceitual, o Capítulo 8 deve ser considerado uma continuação do Capítulo 7. Contudo, se apenas uma introdução básica à modelagem ER for desejada, este

¹ CAD/CAM significa Computer-Aided Design/Computer-Aided Manufacturing (projeto auxiliado por computador/fabricação auxiliada por computador).

² EER também tem sido usado para indicar o modelo ER Aprimorado.

capítulo poderá ser omitido. Como alternativa, o leitor pode decidir pular algumas ou todas as seções posteriores deste capítulo (seções 8.4 a 8.8).

8.1 Subclasses, superclasses e herança

O modelo EER inclui *todos os conceitos de modelagem do modelo ER* que foram apresentados no Capítulo 7. Além disso, inclui os conceitos de **subclasse** e **superclasse** e os conceitos relacionados de **especialização** e **generalização** (ver seções 8.2 e 8.3). Outro conceito incluído no modelo EER é o de uma **categoria** ou **tipo de união** (ver Seção 8.4) usado para representar uma coleção de objetos (entidades), que é a *união* de objetos de diferentes tipos de entidade. Associado a esses conceitos está o importante mecanismo de **herança de atributo e relacionamento**. Infelizmente, não existe uma terminologia-padrão para esses conceitos, de modo que usamos a terminologia mais comum. A terminologia alternativa é dada nas notas de rodapé. Também descrevemos uma técnica diagramática para exibir esses conceitos quando eles surgem em um esquema EER. Chamamos os diagramas de esquema resultantes de **diagramas ER estendidos**, ou **diagramas EER**.

O primeiro conceito do modelo ER Estendidos (EER) ao qual nos dedicamos é o de um **subtipo** ou **subclasse** de um tipo de entidade. Conforme discu-

timos no Capítulo 7, um tipo de entidade é usado para representar um *tipo de entidade* e o *conjunto de entidades* ou *coleção de entidades desse tipo* que existem no banco de dados. Por exemplo, o tipo de entidade FUNCIONARIO descreve o tipo (ou seja, os atributos e relacionamentos) de cada entidade de funcionário, e também se refere ao conjunto atual de entidades FUNCIONARIO no banco de dados EMPRESA. Em muitos casos, um tipo de entidade tem diversos subagrupamentos ou subtipos de suas entidades que são significativos e precisam ser representados explicitamente, por causa de seu significado para a aplicação de banco de dados. Por exemplo, as entidades que são membros do tipo de entidade FUNCIONARIO podem ser distinguidas ainda mais em SECRETARIA, ENGENHEIRO, GERENTE, TECNICO, FUNCIONARIO_MENSAL, FUNCIONARIO_HORISTA, e assim por diante. O conjunto de entidades em cada um desses agrupamentos é um subconjunto das entidades que pertencem ao conjunto de entidades FUNCIONARIO, significando que cada entidade que é membro de um desses subagrupamentos também é um funcionário. Chamamos cada um desses subagrupamentos de **subclasse** ou **subtipo** do tipo de entidade FUNCIONARIO, e o tipo de entidade FUNCIONARIO é chamado de **superclasse** ou **supertipo** para cada uma dessas subclasses. A Figura 8.1 mostra como representar esses conceitos nos diagramas EER. (A notação de círculo na Figura 8.1 será explicada na Seção 8.2.)

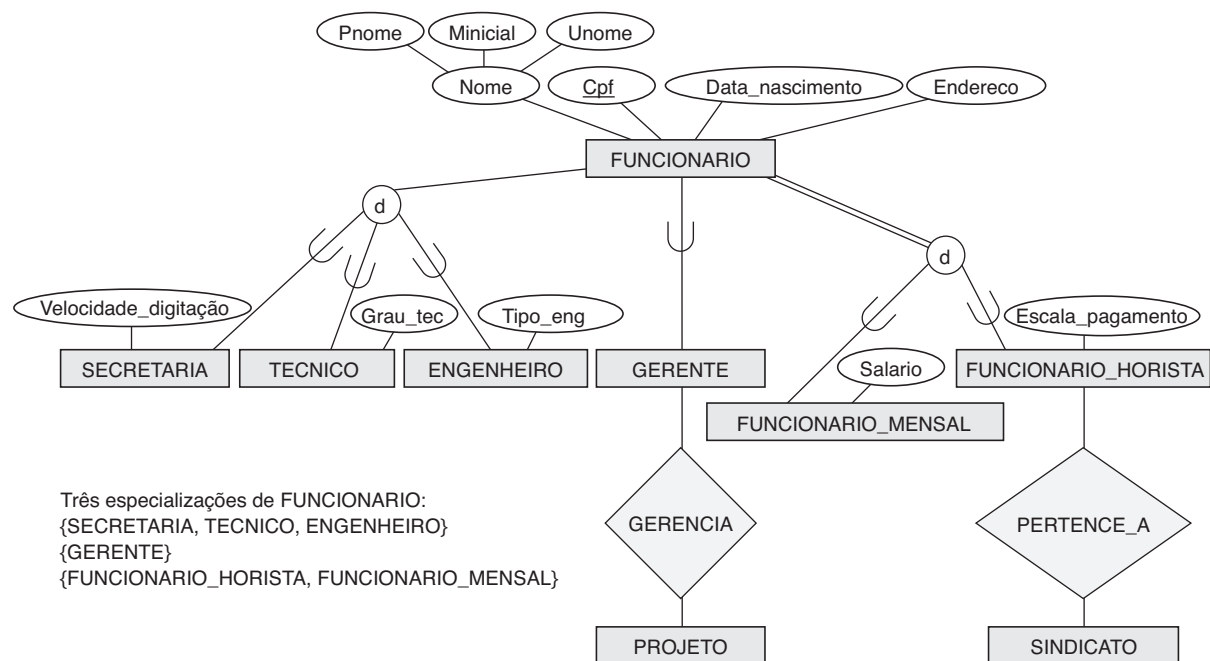


Figura 8.1

Notação do diagrama EER para representar subclasses e especialização.

Chamamos o relacionamento entre uma superclasse e qualquer uma de suas subclasses de **relacionamento superclasse/subclasse, ou supertipo/subtipo, ou simplesmente classe/subclasse**.³ Em nosso exemplo anterior, FUNCIONARIO/SECRETARIA e FUNCIONARIO/TECNICO são dois relacionamentos de classe/subclasse. Observe que uma entidade-membro da subclasse representa a *mesma entidade do mundo real* de algum membro da superclasse. Por exemplo, uma entidade SECRETARIA ‘Joana Logano’ também é a entidade FUNCIONARIO ‘Joana Logano’. Logo, o membro da subclasse é o mesmo que a entidade na superclasse, mas em um *papel específico* distinto. Porém, quando implementamos um relacionamento de superclasse/subclasse no sistema de banco de dados, podemos representar um membro da subclasse como um objeto de banco de dados distinto — digamos, um registro distinto que é relacionado por meio do atributo-chave a sua entidade de superclasse. Na Seção 9.2, discutiremos diversas opções para representar os relacionamentos de superclasse/subclasse nos bancos de dados relacionais.

Uma entidade não pode existir no banco de dados simplesmente por ser um membro de uma subclasse; ela também precisa ser um membro da superclasse. Essa entidade pode ser incluída opcionalmente como um membro de qualquer número de subclasses. Por exemplo, um funcionário assalariado que também é um engenheiro pertence às duas subclasses ENGENHEIRO e FUNCIONARIO_MENSAL do tipo de entidade FUNCIONARIO. Contudo, não é necessário que toda entidade em uma superclasse seja um membro de alguma subclasse.

Um conceito importante associado às subclasses (subtipos) é o de **herança de tipo**. Lembre-se de que o *tipo* de uma entidade é definido pelos atributos que ela possui e os tipos de relacionamento de que participa. Como uma entidade na subclasse representa a mesma entidade do mundo real da superclasse, ela deve possuir valores para seus atributos específicos *bem como* valores de seus atributos como um membro da superclasse. Dizemos que uma entidade que é um membro de uma subclasse **herda** todos os atributos da entidade como um membro da superclasse. A entidade também herda todos os relacionamentos de que a superclasse participa. Observe que uma subclasse, com os próprios atributos específicos (ou locais) e relacionamentos junto com todos os atributos e relacionamentos que herda da superclasse, pode ser considerada um *tipo de entidade* por si própria.⁴

³ Um relacionamento de classe/subclasse com frequência é chamado de **relacionamento É_UM (IS-A)** — ou seja, é um(a)), devido ao modo como nos referimos ao conceito. Dizemos que uma SECRETARIA é *uma* FUNCIONARIA, um TECNICO é *um* FUNCIONARIO, e assim por diante.

⁴ Em algumas linguagens de programação orientadas a objeto, uma restrição comum é que uma entidade (ou objeto) tem *apenas um tipo*. Isso geralmente é muito restritivo para a modelagem conceitual do banco de dados.

⁵ Existem muitas notações alternativas para a especialização; apresentamos a notação UML na Seção 8.6 e outras notações propostas no Apêndice A.

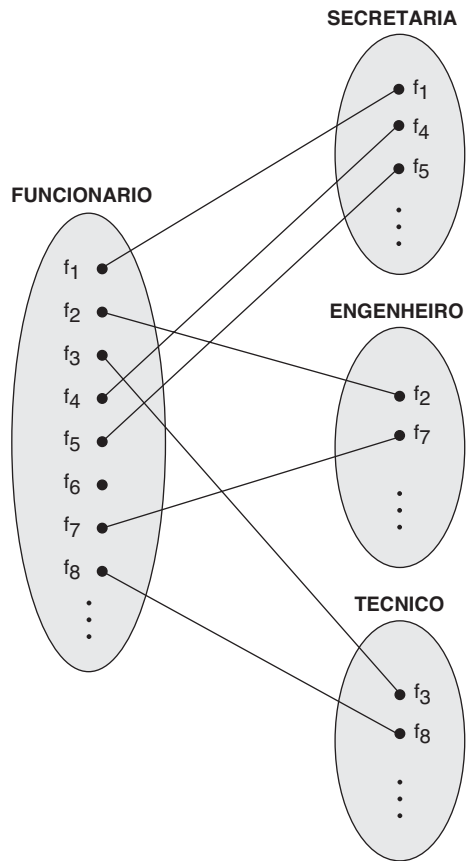
8.2 Especialização e generalização

8.2.1 Especialização

Especialização é o processo de definir um *conjunto de subclasses* de um tipo de entidade. Esse tipo de entidade é chamado de **superclasse** da especialização. O conjunto de subclasses que forma uma especialização é definido com base em alguma característica distinta das entidades na superclasse. Por exemplo, o conjunto de subclasses {SECRETARIA, ENGENHEIRO, TECNICO} é uma especialização da superclasse FUNCIONARIO, que distingue as entidades do funcionário com base no *tipo de cargo* de cada uma. Podemos ter várias especializações do mesmo tipo de entidade com base em características distintas. Por exemplo, outra especialização do tipo de entidade FUNCIONARIO pode gerar o conjunto de subclasses {FUNCIONARIO_MENSAL, FUNCIONARIO_HORISTA}. Tal especialização distingue os funcionários baseando-se no *método de pagamento*.

A Figura 8.1 mostra como representamos uma especialização na forma de um diagrama EER. As subclasses que definem uma especialização são conectadas por linhas a um círculo que representa a especialização, o qual está conectado, por sua vez, à superclasse. O símbolo de *subconjunto* em cada linha que conecta uma subclasse ao círculo indica a direção do relacionamento superclasse/subclasse.⁵ Os atributos que se aplicam apenas a entidades de uma subclasse em particular — como Velocidade_digitação de SECRETARIA — são conectados ao retângulo que representa essa subclasse. Estes são chamados de **atributos específicos** (ou **atributos locais**) da subclasse. De modo semelhante, uma subclasse pode participar de **tipos de relacionamento específicos**, como a subclasse FUNCIONARIO_HORISTA que participa do relacionamento PERTENCE_A da Figura 8.1. Explicaremos o símbolo d nos círculos da Figura 8.1 e a notação adicional do diagrama EER em breve.

A Figura 8.2 mostra algumas instâncias de entidade que pertencem às subclasses da especialização {SECRETARIA, ENGENHEIRO, TECNICO}. Novamente, observe que uma entidade que pertence a uma subclasse representa a *mesma entidade do mundo real* que a entidade conectada a ela na superclasse FUNCIONARIO, embora a mesma entidade apareça duas vezes; por exemplo, f₁ aparece em FUNCIONARIO e SECRETARIA na Figura 8.2. Como a figura sugere,

**Figura 8.2**

Instâncias de uma especialização.

um relacionamento de superclasse/subclasse, como FUNCIONARIO/SECRETARIA, assemelha-se a um relacionamento 1:1 no nível de instância (ver Figura 7.12). A principal diferença é que, em um relacionamento 1:1, duas *entidades distintas* estão relacionadas, enquanto em um relacionamento superclasse/subclasse a entidade na subclasse é a mesma entidade do mundo real que a entidade na superclasse, mas está desempenhando um *papel especializado* — por exemplo, um FUNCIONARIO especializado no papel de SECRETARIA, ou um FUNCIONARIO especializado no papel de TECNICO.

Existem dois motivos principais para incluir relacionamentos de classe/subclasse e especializações em um modelo de dados. O primeiro é que certos atributos podem se aplicar a algumas, mas não a todas as entidades da superclasse. Uma subclasse é definida a fim de agrupar as entidades às quais esses atributos se aplicam. Os membros da subclasse ainda podem compartilhar a maioria de seus atributos com os outros membros da superclasse. Por exemplo, na Figura 8.1, a subclasse SECRETARIA tem o atributo específico Velocidade_digitação, enquanto

a subclasse ENGENHEIRO tem o atributo específico Tipo_eng, mas SECRETARIA e ENGENHEIRO compartilham seus outros atributos herdados do tipo de entidade FUNCIONARIO.

O segundo motivo para usar subclasses é que alguns tipos de relacionamento podem participar apenas de entidades que são membros da subclasse. Por exemplo, se apenas FUNCIONARIOS_HORISTAS puderem pertencer a um sindicato, podemos representar esse fato criando a subclasse FUNCIONARIO_HORISTA de FUNCIONARIO e relacionando a subclasse a um tipo de entidade SINDICATO por meio do tipo de relacionamento PERTENCE_A, conforme ilustrado na Figura 8.1.

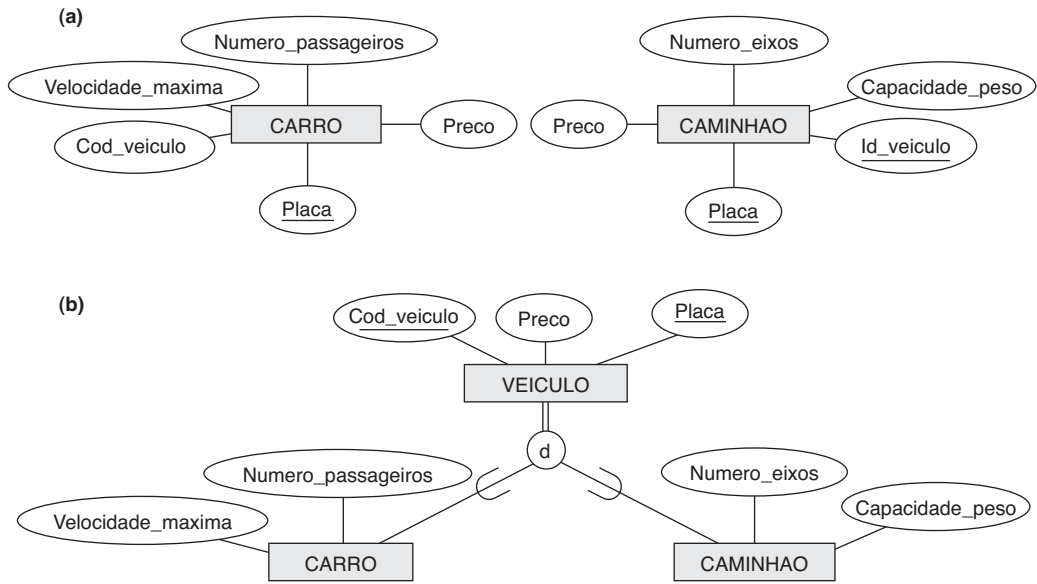
Resumindo, o processo de especialização nos permite fazer o seguinte:

- Definir um conjunto de subclasses de um tipo de entidade.
- Estabelecer atributos específicos adicionais com cada subclasse.
- Estabelecer tipos de relacionamento específico adicionais entre cada subclasse e outros tipos de entidade ou outras subclasses.

8.2.2 Generalização

Podemos pensar em um *processo reverso* da abstração em que suprimimos as diferenças entre vários tipos de entidade, identificamos suas características comuns e as **generalizamos** em uma única **superclasse** da qual os tipos de entidade originais são **subclasses especiais**. Por exemplo, considere os tipos de entidade CARRO e CAMINHAO mostrados na Figura 8.3(a). Como eles têm vários atributos comuns, podem ser generalizados no tipo de entidade VEICULO, como mostra a Figura 8.3(b). Tanto CARRO quanto CAMINHAO agora são subclasses da **superclasse generalizada** VEICULO. Usamos o termo **generalização** para nos referir ao processo de definição de um tipo de entidade generalizado com base nos tipos de entidade dados.

Observe que o processo de generalização pode ser visto como sendo funcionalmente o inverso do processo de especialização. Assim, na Figura 8.3, podemos ver {CARRO, CAMINHAO} como uma especialização de VEICULO, em vez de VEICULO como uma generalização de CARRO e CAMINHAO. De modo semelhante, na Figura 8.1, podemos ver FUNCIONARIO como uma generalização de SECRETARIA, TECNICO e ENGENHEIRO. Uma notação diagramática para distinguir generalização de especialização é usada em algumas metodologias de projeto. Uma seta apontando para a superclasse ge-

**Figura 8.3**

Generalização. (a) Dois tipos de entidade, CARRO e CAMINHAO. (b) Generalizando CARRO e CAMINHAO na superclasse VEICULO.

neralizada representa uma generalização, ao passo que setas apontando para subclasses especializadas representam uma especialização. Não usaremos essa notação porque a decisão sobre qual processo é seguido em determinada situação costuma ser subjetiva. O Apêndice A oferece algumas notações diagramáticas alternativas sugeridas para diagramas de esquema e diagramas de classe.

Até aqui, apresentamos os conceitos de subclasses e relacionamentos de superclasse/subclasse, bem como os processos de especialização e generalização. Em geral, uma superclasse ou subclasse representa uma coleção de entidades do mesmo tipo e, portanto, também descreve um *tipo de entidade*; é por isso que as superclasses e subclasses são todas mostradas em retângulos nos diagramas EER, como os tipos de entidade. Em seguida, discutimos as propriedades das especializações e generalizações com mais detalhes.

8.3 Restrições e características das hierarquias de especialização e generalização

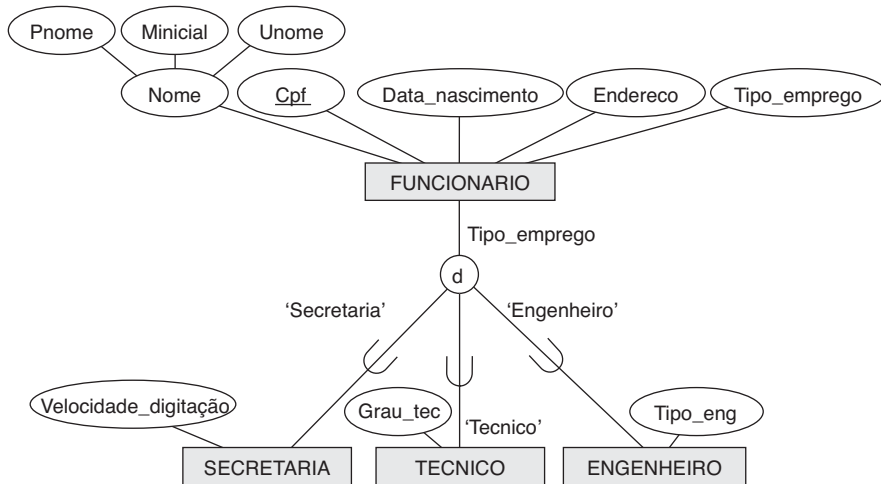
Primeiro, vamos discutir as restrições que se aplicam a uma única especialização ou a uma única generalização. Para abreviar, nossa discussão refere-se apenas à *especialização*, embora se aplique também à generalização. Depois, vamos discutir as diferenças entre *reticulado (herança múltipla)* e *hierarquia (herança simples)* de especialização/generalização, e detalhar as diferenças entre os processos de especiali-

zação e generalização durante o projeto de esquema de banco de dados conceitual.

8.3.1 Restrições sobre especialização e generalização

Em geral, podemos ter várias especializações definidas no mesmo tipo de entidade (ou superclasse), como mostra a Figura 8.1. Nesse caso, as entidades podem pertencer a subclasses em cada uma das especializações. Contudo, uma especialização também pode consistir em uma *única* subclass apenas, como a especialização {GERENTE} na Figura 8.1; em tal caso, não usamos a notação de círculo.

Em algumas especializações, podemos determinar exatamente as entidades que se tornarão membros de cada subclasse ao colocar uma condição sobre o valor de algum atributo da superclasse. Essas subclasses são chamadas **subclasses definidas por predicho** (ou **definidas por condição**). Por exemplo, se o tipo de entidade FUNCIONARIO tiver um atributo Tipo_emprego, como mostra a Figura 8.4, podemos especificar a condição de membro na subclasse SECRETARIA pela condição (*Tipo_emprego = 'Secretaria'*), que chamamos de **predicado de definição** da subclasse. Essa condição é uma *restrição* que especifica exatamente que aquelas entidades do tipo de entidade FUNCIONARIO, cujo valor de atributo para *Tipo_emprego* é 'Secretaria', pertencem à subclasse. Apresentamos uma subclasse definida pelo predicho escrevendo a condição de predicho ao lado da linha que conecta a subclasse ao círculo de especialização.

**Figura 8.4**

Notação do diagrama EER para uma especialização definida por atributo sobre Tipo_emprego.

Se *todas* as subclasses em uma especialização tiverem sua condição de membro no *mesmo* atributo da superclasse, a própria especialização é chamada de **especialização definida por atributo**, e o atributo é chamado de **atributo de definição** da especialização.⁶ Nesse caso, todas as entidades com o mesmo valor para o atributo pertencem à mesma subclass. Apresentamos uma especialização definida por atributo colocando o nome do atributo de definição ao lado do arco que vai do círculo à superclasse, como mostra a Figura 8.4.

Quando não temos uma condição para determinar os membros em uma subclass, diz-se que esta é **definida pelo usuário**. A condição de membro nessa subclass é determinada pelos usuários do banco de dados quando eles aplicam a operação para incluir uma entidade à subclass; logo, a condição de membro é *especificada individualmente para cada entidade pelo usuário*, e não por qualquer condição que possa ser avaliada automaticamente.

Duas outras restrições podem se aplicar a uma especialização. A primeira é a **restrição de disjunção** (ou *desconexão*), que especifica que as subclasses da especialização devem ser disjuntas. Isso significa que uma entidade pode ser um membro de *no máximo* uma das subclasses da especialização. Uma especialização que é definida por atributo implica a restrição de disjunção (se o atributo usado para definir o predicado de membro for de valor único). A Figura 8.4 ilustra esse caso, onde o **d** no círculo significa *disjunção*. A notação **d** também se aplica a subclasses definidas pelo usuário de uma especialização que precisa

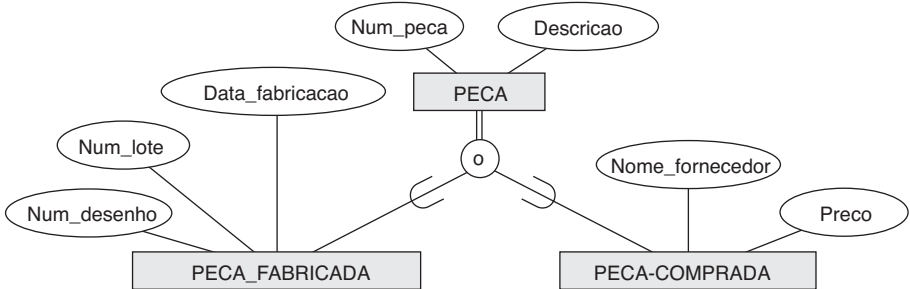
ser disjunta, conforme ilustrado pela especialização {FUNCIONARIO_HORISTA, FUNCIONARIO_MENSAL} na Figura 8.1. Se as subclasses não forem restringidas a serem disjuntas, seus conjuntos de entidades podem ser **sobrepostos**; ou seja, a mesma entidade (mundo real) pode ser um membro de mais de uma subclass da especialização. Esse caso, que é o padrão, é exibido colocando-se um **o** (de *overlapping*) no círculo, como mostra a Figura 8.5.

A segunda restrição sobre a especialização é chamada de **restrição de completude** (ou *totalidade*), que pode ser total ou parcial. Uma restrição de **especialização total** especifica que *toda* entidade na superclasse precisa ser um membro de pelo menos uma subclass na especialização. Por exemplo, se todo FUNCIONARIO tiver de ser um FUNCIONARIO_HORISTA ou um FUNCIONARIO_MENSAL, então a especialização {FUNCIONARIO_HORISTA, FUNCIONARIO_MENSAL} da Figura 8.1 é uma especialização total de FUNCIONARIO. Isso é mostrado nos diagramas EER usando uma linha dupla para conectar a superclasse ao círculo. Uma linha simples é utilizada para exibir uma **especialização parcial**, que permite que uma entidade não pertença a qualquer uma das subclasses. Por exemplo, se algumas entidades FUNCIONARIO não pertencerem a nenhuma das subclasses {SECRETARIA, ENGENHEIRO, TECNICO} nas figuras 8.1 e 8.4, então essa especialização será parcial.⁷

Observe que as restrições de disjunção e completude são *independentes*. Logo, temos quatro restrições possíveis na especialização:

⁶ Tal atributo é chamado de *discriminador* em terminologia UML.

⁷ A notação de usar linhas simples ou duplas é semelhante à da participação parcial ou total de um tipo de entidade em um tipo de relacionamento, conforme descrito no Capítulo 7.

**Figura 8.5**

Notação de diagrama EER para uma especialização sobreposta (não disjunta).

- Disjunção, total.
- Disjunção, parcial.
- Sobreposição, total.
- Sobreposição, parcial.

Naturalmente, a restrição correta é determinada com base no significado do mundo real que se aplica a cada especialização. Em geral, uma superclasse que foi identificada por meio do processo de *generalização* costuma ser **total**, pois a superclasse é *derivada das subclasses* e, portanto, contém apenas as entidades que estão nas subclasses.

Certas regras de inserção e exclusão se aplicam à especialização (e generalização) como uma consequência das restrições especificadas anteriormente. Algumas dessas regras são as seguintes:

- Excluir uma entidade de uma superclasse implica que ela seja automaticamente excluída de todas as subclasses às quais pertence.
- Inserir uma entidade em uma superclasse implica que a entidade seja obrigatoriamente inserida em todas as subclasses *definidas por predicado* (ou *definidas por atributo*) para as quais a entidade satisfaz o predicado de definição.
- Inserir uma entidade em uma superclasse de uma *especialização total* implica que a entidade é obrigatoriamente inserida em, pelo menos, uma das subclasses da especialização.

O leitor é encorajado a fazer uma lista completa das regras para inserções e exclusões para os vários tipos de especializações.

8.3.2 Hierarquias e reticulado da especialização e generalização

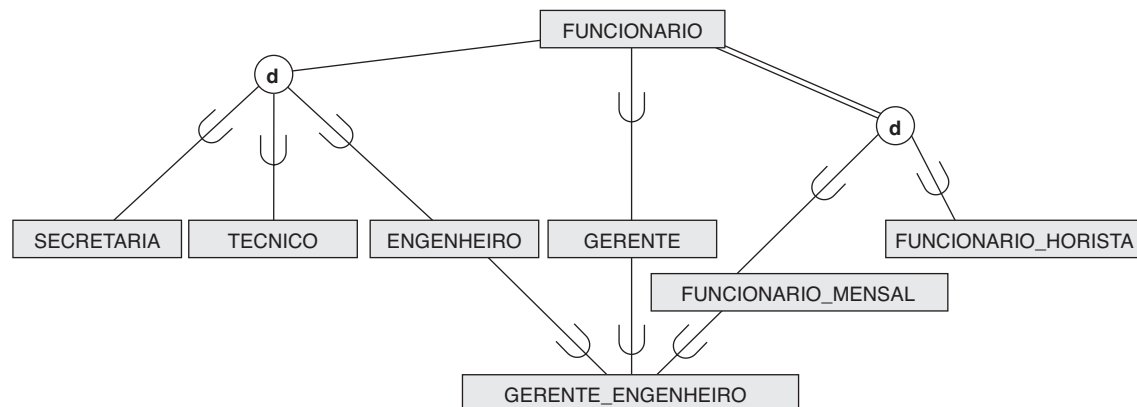
A própria subclasse pode ter mais subclasses especificadas nela, formando uma hierarquia ou um reticulado de especializações. Por exemplo, na Figura 8.6, ENGENHEIRO é uma subclasse de FUNCIONARIO

e também uma superclasse de GERENTE_ENGENHEIRO. Isso representa a restrição do mundo real de que cada gerente engenheiro precisa ser um engenheiro. Uma **hierarquia de especialização** tem a restrição de que cada subclasse participa *como uma subclasse* em *apenas um* relacionamento de classe/subclasse; ou seja, cada subclasse tem apenas um pai, que resulta em uma **estrutura de árvore** ou **hierarquia estrita**. Ao contrário, para um **reticulado de especialização**, uma subclasse pode ser uma subclasse em *mais de um* relacionamento de classe/subclasse. Assim, a Figura 8.6 é um reticulado.

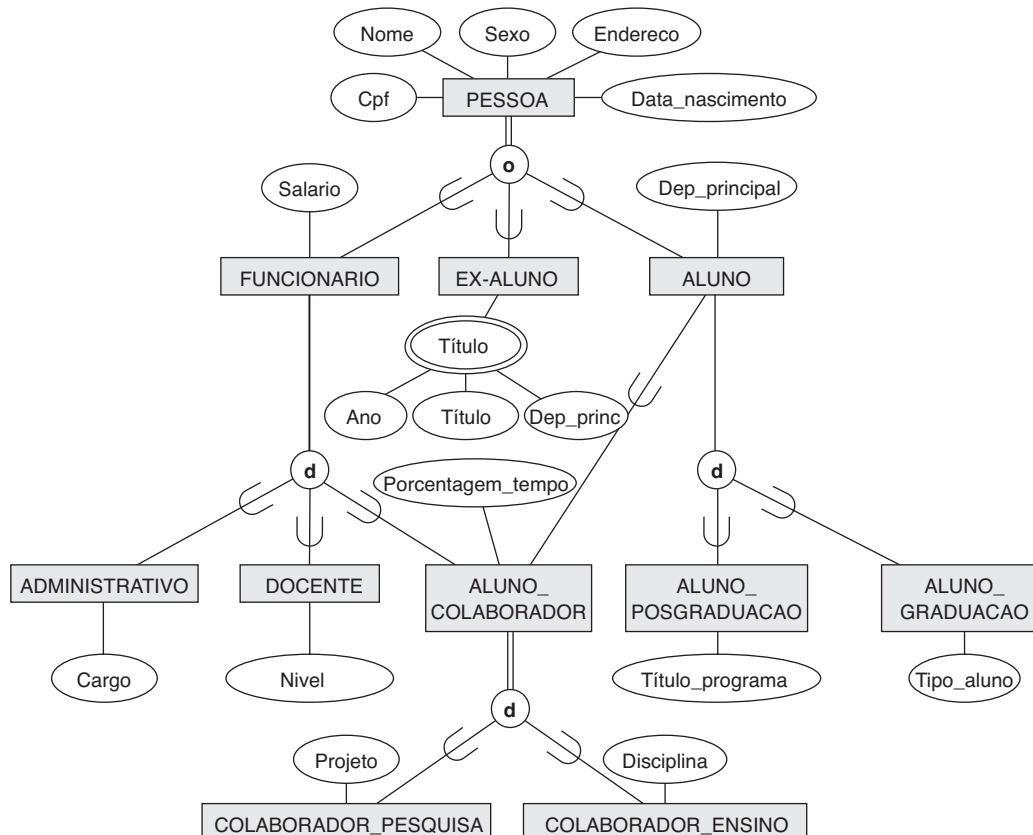
A Figura 8.7 mostra outro reticulado de especialização de mais de um nível. Isso pode ser parte de um esquema conceitual para um banco de dados UNIVERSIDADE. Observe que essa organização teria sido uma hierarquia, exceto para a subclasse ALUNO_COLABORADOR, que é uma subclasse em dois relacionamentos de classe/subclasse distintos.

Os requisitos para a parte do banco de dados UNIVERSIDADE mostrados na Figura 8.7 são os seguintes:

1. O banco de dados registra três tipos de pessoas: funcionários, ex-alunos e alunos. Uma pessoa pode pertencer a um, dois ou a todos esses três tipos. Cada pessoa tem um nome, CPF, sexo, endereço e data de nascimento.
2. Cada funcionário tem um salário, e existem três tipos de funcionários: docente, administrativo e aluno colaborador. Cada funcionário pertence a exatamente um desses tipos. Para cada ex-aluno, é mantido um registro do título ou dos títulos que ele obteve na universidade, incluindo o nome do título, o ano em que o título foi concedido e o curso em que se formou. Cada aluno tem um departamento principal.
3. Cada membro do corpo docente tem um nível, enquanto cada membro administrativo tem um cargo administrativo. Os alunos colaboradores são classificados ainda como colabora-

**Figura 8.6**

Um reticulado de especialização com a subclasse compartilhada **GERENTE_ENGENHEIRO**.

**Figura 8.7**

Um reticulado de especialização com herança múltipla para um banco de dados **UNIVERSIDADE**.

dores de pesquisa ou colaboradores de ensino, e a porcentagem de tempo em que eles trabalham é registrada no banco de dados. Os colaboradores de pesquisa têm seu projeto de pesquisa armazenado, ao passo que os colaboradores de ensino têm a disciplina atual em que trabalham.

4. Os alunos são classificados ainda como pós-graduação ou graduação, com os atributos espe-

cíficos de título do programa (mestrado, doutorado, M.B.A. etc.) para alunos de pós-graduação formados e tipo de aluno (novato, segundo ano etc.) para os alunos de graduação.

Na Figura 8.7, todas as entidades de pessoa representadas no banco de dados são membros do tipo de entidade **PESSOA**, que é especializado nas subclasses

{FUNCIONARIO, EX-ALUNO, ALUNO}. Essa especialização é sobreposta; por exemplo, um ex-aluno também pode ser um funcionário e ainda pode ser um aluno buscando um título avançado. A subclasse ALUNO é a superclasse para a especialização {ALUNO_POSGRADUACAO, ALUNO_GRADUACAO}, enquanto FUNCIONARIO é a superclasse para a especialização {ALUNO_COLABORADOR, DOCENTE, ADMINISTRATIVO}. Observe que ALUNO_COLABORADOR também é uma subclasse de ALUNO. Finalmente, ALUNO_COLABORADOR é a superclasse para a especialização em {COLABORADOR_PESQUISA, COLABORADOR_ENSINO}.

Em tal reticulado ou hierarquia de especialização, uma subclasse herda os atributos não apenas de sua superclasse direta, mas também de todas as suas superclasses predecessoras, *até chegar à raiz* da hierarquia ou reticulado, se necessário. Por exemplo, uma entidade em ALUNO_POSGRADUACAO herda todos os atributos dessa entidade como um ALUNO e como uma PESSOA. Observe que uma entidade pode existir em vários *nós folha* da hierarquia, em que um **nó folha** é uma classe que *não tem subclasses próprias*. Por exemplo, um membro de ALUNO_GRADUACAO também pode ser um membro de COLABORADOR_PESQUISA

Uma subclasse com *mais de uma* superclasse é chamada de **subclasse compartilhada**, como GERENTE_ENGENHEIRO na Figura 8.6. Isso leva ao conceito conhecido como **herança múltipla**, na qual a subclasse compartilhada GERENTE_ENGENHEIRO herda diretamente atributos e relacionamentos de múltiplas classes. Observe que a existência de pelo menos uma subclasse compartilhada leva a um reticulado (e, portanto, à *herança múltipla*). Se não existisse qualquer subclasse compartilhada, teríamos uma hierarquia em vez de um reticulado, e somente a **herança simples** existiria. Uma regra importante relacionada à herança múltipla pode ser ilustrada pelo exemplo da subclasse compartilhada ALUNO_COLABORADOR na Figura 8.7, que herda atributos de FUNCIONARIO e ALUNO. Aqui, tanto FUNCIONARIO quanto ALUNO herdam *os mesmos atributos* de PESSOA. A regra declara que, se um atributo (ou relacionamento) originado na *mesma superclasse* (PESSOA) é herdado mais de uma vez por caminhos diferentes (FUNCIONARIO e ALUNO) no reticulado, então ele deverá ser incluído apenas uma vez na subclasse compartilhada (ALUNO_COLABORADOR). Logo, os atributos de PESSOA são herdados *apenas uma vez* na subclasse ALUNO_COLABORADOR da Figura 8.7.

É importante observar aqui que alguns modelos e linguagens são limitados à **herança simples** e *não permitem* a herança múltipla (subclasses comparti-

lhadas). Também é importante observar que alguns modelos não permitem que uma entidade tenha tipos múltiplos, e, portanto, uma entidade pode ser membro de *apenas uma classe folha*.⁸ Em tal modelo, é necessário criar subclasse adicionais como nós folha para cobrir todas as combinações possíveis de classes que podem ter alguma entidade que pertença a todas essas classes simultaneamente. Por exemplo, em uma especialização de sobreposição de PESSOA para {FUNCIONARIO, EX-ALUNO, ALUNO} (ou {F, E, A} para abreviar), seria necessário criar sete subclasses de PESSOA a fim de cobrir todos os tipos de entidades possíveis: F, E, A, F_E, F_A, E_A e F_E_A. Obviamente, isso pode gerar uma complexidade extra.

Embora tenhamos usado a especialização para ilustrar nossa discussão, conceitos semelhantes se *aplicam igualmente* à generalização, conforme mencionamos no início desta seção. Logo, também podemos falar de **hierarquias de generalização** e **reticulados de generalização**.

8.3.3 Utilizando especialização e generalização no refinamento de esquemas conceituais

Agora, vamos detalhar as diferenças entre os processos de especialização e generalização, e como eles são usados para refinar os esquemas conceituais durante o projeto conceitual do banco de dados. No processo de especialização, normalmente começamos com um tipo de entidade e depois definimos subclasses do tipo de entidade pela especialização sucessiva; ou seja, definimos repetidamente agrupamentos mais específicos do tipo de entidade. Por exemplo, ao projetar o reticulado de especialização da Figura 8.7, podemos primeiro especificar um tipo de entidade PESSOA para um banco de dados de universidade. Depois, descobriremos que três tipos de pessoas serão representados no banco de dados: funcionários da universidade, ex-alunos e alunos. Criamos a especialização {FUNCIONARIO, EX-ALUNO, ALUNO} para essa finalidade e escolhemos a restrição de sobreposição, pois uma pessoa pode pertencer a mais de uma das subclasses. Especializamos FUNCIONARIO ainda mais em {DOCENTE, ADMINISTRATIVO, ALUNO_COLABORADOR} e especializamos ALUNO em {ALUNO_GRADUACAO, ALUNO_POSGRADUACAO}. Por fim, especializamos ALUNO_COLABORADOR em {COLABORADOR_PESQUISA, COLABORADOR_ENSINO}. Essa especialização sucessiva corresponde a um processo de refinamento conceitual de cima para baixo(*top-down*) durante o projeto do esquema conceitual. Até aqui, temos uma hierarquia; depois, obser-

⁸ Em alguns modelos, a classe é restrita ainda mais para ser um *nó folha* na hierarquia ou no reticulado.

vamos que ALUNO_COLABORADOR é uma subclasse compartilhada, pois ela também é uma subclasse de ALUNO, o que leva ao reticulado.

É possível chegar à mesma hierarquia ou reticulado vindo de outra direção. Nesse caso, o processo envolve a generalização, em vez da especialização, e corresponde a uma **síntese conceitual de baixo para cima (bottom-up)**. Por exemplo, os projetistas de banco de dados podem primeiro descobrir tipos de entidade como ADMINISTRATIVO, DOCENTE, EX-ALUNO, ALUNO_GRADUACAO, ALUNO_POSGRADUACAO, COLABORADOR_PESQUISA, COLABORADOR_ENSINO, e assim por diante; depois, eles podem generalizar {ALUNO_GRADUACAO, ALUNO_POSGRADUACAO} para ALUNO; daí generalizar {COLABORADOR_PESQUISA, COLABORADOR_ENSINO} para ALUNO_COLABORADOR; então generalizar {ADMINISTRATIVO, DOCENTE, ALUNO_COLABORADOR} para FUNCIONARIO; e, finalmente, generalizar {FUNCIONARIO, EX-ALUNO, ALUNO} para PESSOA.

Em termos estruturais, hierarquias ou reticulados resultantes de qualquer processo podem ser idênticas. A única diferença relaciona-se à maneira ou ordem em que as superclasses e subclasses do esquema foram criadas durante o processo de projeto. Na prática, é provável que nem o processo de generalização nem de especialização seja seguido estritamente, mas que seja empregada uma combinação dos dois processos. Novas classes são incorporadas de maneira contínua em uma hierarquia ou reticulado à medida que elas se tornam aparentes aos usuários e projetistas. Observe que a noção de representar dados e conhecimento usando hierarquias e reticulados de superclasse/subclasse é muito comum em sistemas baseados em conhecimento e sistemas especialistas, que combinam a tecnologia de banco de dados com técnicas de inteligência artificial. Por exemplo, esquemas de representação do conhecimento baseada em quadro são muito semelhantes às hierarquias de classes. A especialização também é comum nas metodologias de projeto de engenharia de software que são baseadas no paradigma orientado a objeto.

8.4 Modelagem dos tipos UNIAO usando categorias

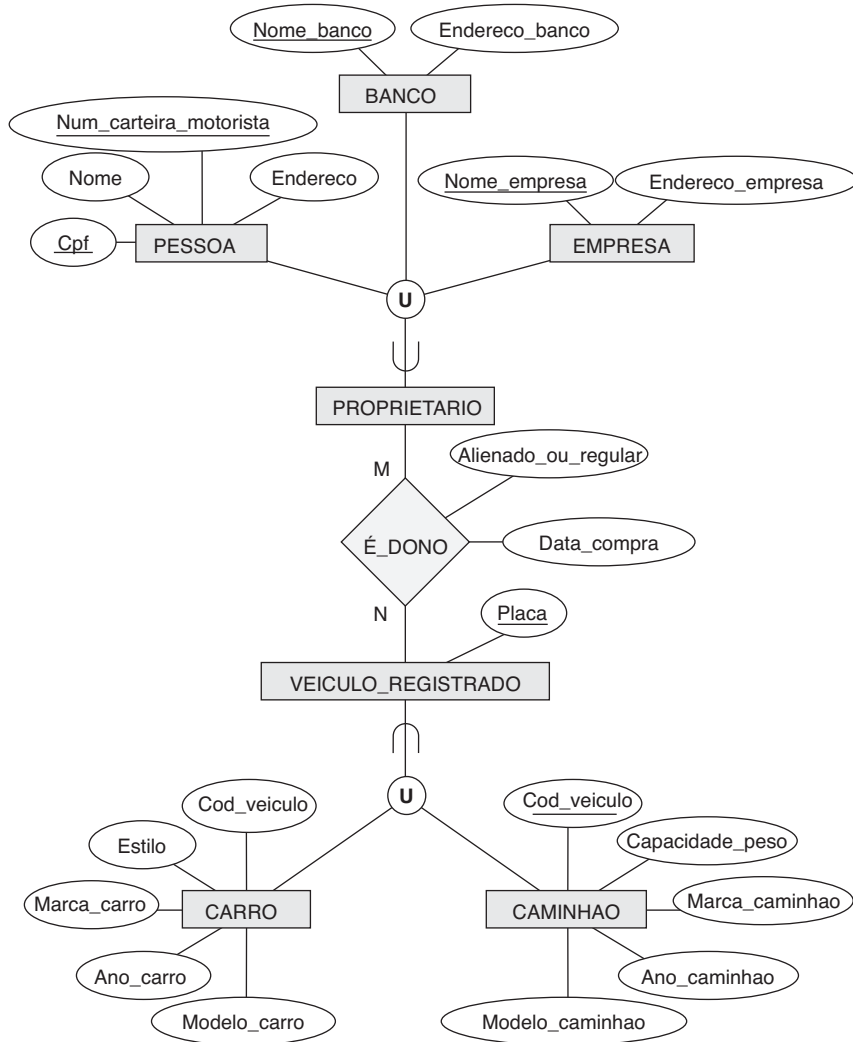
Todos os relacionamentos de superclasse/subclasse que vimos até aqui têm uma *única superclasse*. Uma subclasse compartilhada como GERENTE_ENGENHEIRO no reticulado da Figura 8.6 é a subclasse em três relacionamentos de superclasse/subclasse dis-

tintos, em que cada um dos três relacionamentos tem uma *única superclasse*. Porém, às vezes é necessário representar um único relacionamento de superclasse/subclasse com *mais de uma superclasse*, no qual as superclasses representam diferentes tipos de entidade. Nesse caso, a subclasse representará uma coleção de objetos que é um subconjunto da UNIAO de tipos de entidade distintos. Chamamos essa *subclasse de tipo de união ou categoria*.⁹

Por exemplo, suponha que tenhamos três tipos de entidade: PESSOA, BANCO e EMPRESA. Em um banco de dados para registro de veículo a motor, o proprietário de um veículo pode ser uma pessoa, um banco (mantendo uma alienação sobre um veículo) ou uma empresa. Precisamos criar uma classe (coleção de entidades) que inclui entidades de todos os três tipos para desempenhar o papel de *proprietário de veículo*. Uma categoria (tipo de união) PROPRIETARIO, que é uma *subclasse da UNIÃO* dos três conjuntos de entidades de EMPRESA, BANCO e PESSOA, pode ser criada para essa finalidade. Exibimos categorias no diagrama EER como mostra a Figura 8.8. As superclasses EMPRESA, BANCO e PESSOA são conectadas ao círculo com o símbolo \cup , que significa *operação de união de conjuntos*. Um arco com o símbolo de subconjunto conecta o círculo à categoria (subclasse) PROPRIETARIO. Se um predicado de definição for necessário, ele é exibido ao lado da linha da superclasse à qual o predicado se aplica. Na Figura 8.8, temos duas categorias: PROPRIETARIO, que é uma subclasse da união de PESSOA, BANCO e EMPRESA; e VEICULO_REGISTRADO, que é uma subclasse da união de CARRO e CAMINHAO.

Uma categoria tem duas ou mais superclasses que podem representar *tipos de entidade distintos*, enquanto outros relacionamentos de superclasse/subclasse sempre têm uma única superclasse. Para entender melhor a diferença, podemos comparar uma categoria, como PROPRIETARIO da Figura 8.8, com a subclasse compartilhada GERENTE_ENGENHEIRO da Figura 8.6. Esta última é uma subclasse de *cada uma* das três superclasses ENGENHEIRO, GERENTE e FUNCIONARIO_MENSAL, de modo que uma entidade que é um membro de GERENTE_ENGENHEIRO deva existir em *todas as três*. Isso representa a restrição de que um gerente de engenharia precisa ser um ENGENHEIRO, um GERENTE e um FUNCIONARIO_MENSAL; ou seja, GERENTE_ENGENHEIRO é um subconjunto da *interseção* das três classes (conjuntos de entidades). Por sua vez, uma categoria é um subconjunto da *união* de suas su-

⁹ Nosso uso do termo *categoria* é baseado no modelo ECR (Entity-Category-Relationship, ou entidade-categoria-relacionamento) (Elmasri et al., 1985).

**Figura 8.8**

Duas categorias (tipos de união): PROPRIETARIO e VEICULO_REGISTRADO.

perclasses. Logo, uma entidade que é um membro de PROPRIETARIO deve existir em *apenas uma* das superclasses. Isso representa a restrição de que um PROPRIETARIO pode ser uma EMPRESA, um BANCO ou uma PESSOA na Figura 8.8.

A herança de atributo funciona de maneira mais seletiva no caso de categorias. Por exemplo, na Figura 8.8, cada entidade PROPRIETARIO herda os atributos de uma EMPRESA, uma PESSOA ou um BANCO, dependendo da superclasse à qual a entidade pertence. Por sua vez, uma subclasse compartilhada como GERENTE_ENGENHEIRO (Figura 8.6) herda *todos* os atributos de suas superclasses FUNCIONARIO_MENSAL, ENGENHEIRO e GERENTE.

É interessante observar a diferença entre a categoria VEICULO_REGISTRADO (Figura 8.8) e a superclasse

se generalizada VEICULO (Figura 8.3(b)). Na Figura 8.3(b), todo carro e todo caminhão é um VEICULO; mas, na Figura 8.8, a categoria VEICULO_REGISTRADO inclui alguns carros e alguns caminhões, mas não necessariamente todos eles (por exemplo, alguns carros ou caminhões podem não ser registrados). Em geral, uma especialização ou generalização como a da Figura 8.3(b), se fosse *parcial*, não impediria VEICULO de conter outros tipos de entidades, como motocicletas. Porém, uma categoria como VEICULO_REGISTRADO na Figura 8.8 implica que somente carros e caminhões, mas não outros tipos de entidades, possam ser membros de VEICULO_REGISTRADO.

Uma categoria pode ser **total** ou **parcial**. A total mantém a *união* de todas as entidades em suas superclasses, enquanto a parcial pode manter um *subconjunto da união*. Uma categoria total é represen-

tada em diagrama por uma linha dupla que conecta a categoria e o círculo, ao passo que uma categoria parcial é indicada por uma linha simples.

As superclasses de uma categoria podem ter diferentes atributos de chave, conforme demonstrado pela categoria PROPRIETARIO da Figura 8.8, ou podem ter o mesmo atributo de chave, conforme demonstrado pela categoria VEICULO_REGISTRADO. Observe que, se uma categoria é total (não parcial), ela pode ser representada alternativamente como uma especialização total (ou uma generalização total). Nesse caso, a escolha de qual representação usar é subjetiva. Se as duas classes representam o mesmo tipo de entidades e compartilham diversos atributos, incluindo os mesmos atributos-chave, a especialização/generalização é preferida; caso contrário, a categorização (tipo de união) é mais apropriada.

É importante observar que algumas metodologias de modelagem não possuem tipos de união. Nesses modelos, um tipo de união precisa ser representado de uma maneira indireta (ver Seção 9.2).

8.5 Um exemplo de esquema UNIVERSIDADE de EER, opções de projeto e definições formais

Nesta seção, primeiro vamos dar um exemplo de esquema de banco de dados no modelo EER para ilustrar o uso dos diversos conceitos discutidos aqui e no Capítulo 7. Depois, vamos discutir as escolhas de projeto para esquemas conceituais e, por fim, resumir os conceitos do modelo EER e defini-los formalmente da mesma maneira que fizemos com os conceitos do modelo ER básico, no Capítulo 7.

8.5.1 O exemplo do banco de dados UNIVERSIDADE

Para nosso exemplo de aplicação de banco de dados, considere um banco de dados UNIVERSIDADE que registra alunos e suas disciplinas, históricos e registro, bem como as ofertas de curso da universidade. O banco de dados também registra os projetos de pesquisa patrocinados do corpo docente e dos alunos de pós-graduação. Esse esquema aparece na Figura 8.9. Uma discussão dos requisitos que levaram a esse esquema pode ser vista em seguida.

Para cada pessoa, o banco de dados mantém informações sobre o nome dela [Nome], número do Cadastro de Pessoa Física [Cpf], endereço [Endereço], sexo [Sexo] e data de nascimento [Data_nasc].

Duas subclasses do tipo de entidade PESSOA são identificadas: DOCENTE e ALUNO. Atributos específicos de DOCENTE são a classificação [Classificação] (assistente, associado, adjunto, pesquisador, visitante etc.), escritório [Doc_escritorio], telefone do escritório [Doc_telefone] e salário [Salario]. Todos os membros do corpo docente estão relacionados a departamento(s) acadêmico(s) ao(s) qual(is) eles estão afiliados [PERTENCE] (um membro do corpo docente pode ser associado a vários departamentos, de modo que o relacionamento é M:N). Um atributo específico de ALUNO é [Tipo_aluno] (novato = 1, segundo ano = 2, ..., aluno formado = 5). Cada ALUNO também está relacionado a seus departamentos principal e secundário (se forem conhecidos) [PRINCIPAL] e [SECUNDARIO], às turmas da disciplina que está frequentando atualmente e às disciplinas completadas [HISTORICO_ESCOLAR]. Cada instância de HISTORICO_ESCOLAR inclui a nota que o aluno recebeu [Nota] em uma turma de um curso.

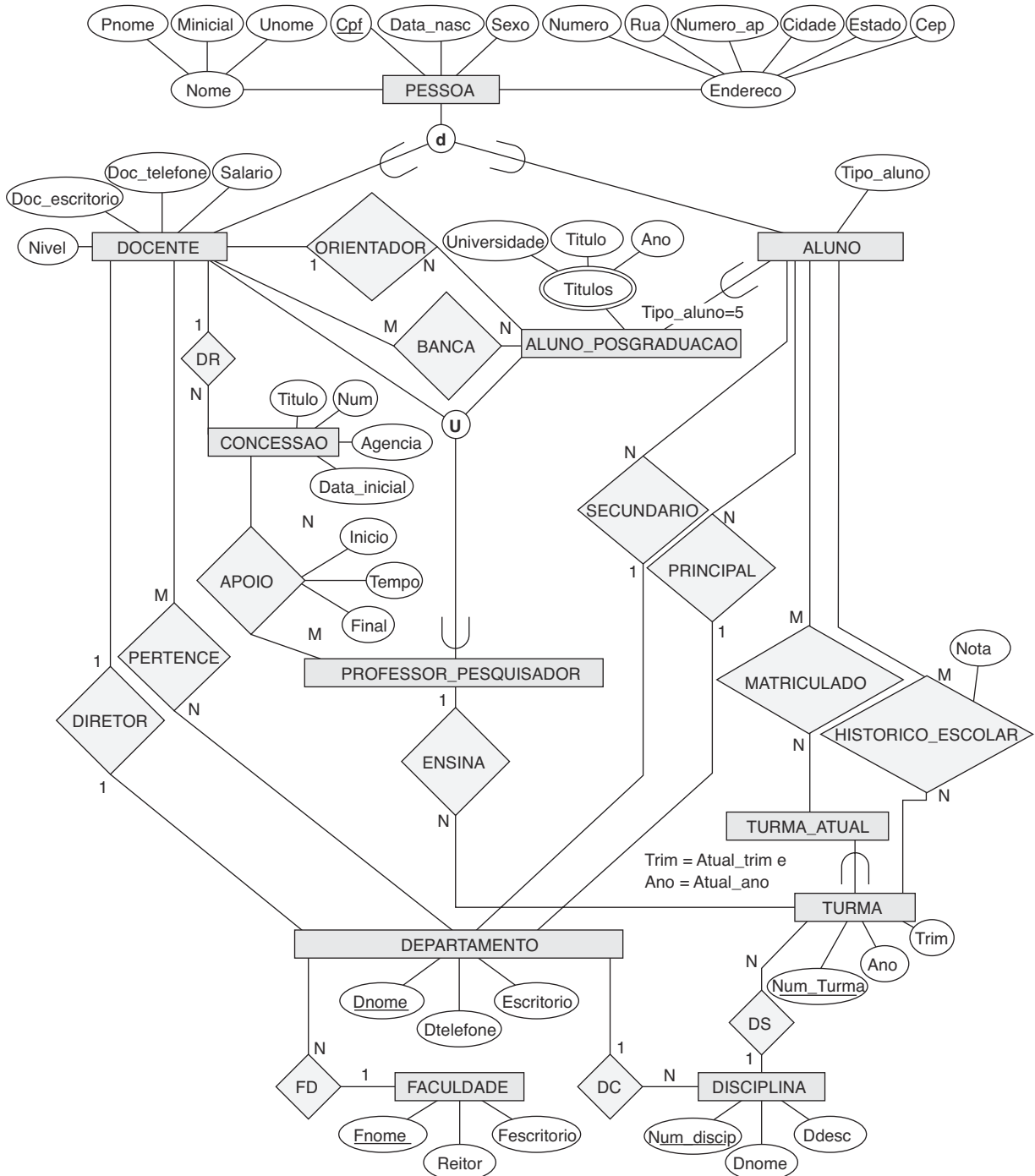
ALUNO_POSGRADUACAO é uma subclasse de ALUNO, com o predicado de definição Tipo_aluno = 5. Para cada aluno de pós-graduação, mantemos uma lista dos títulos anteriores em um atributo composto, multivalorado [Titulos]. Também relacionamos o aluno formado a um orientador acadêmico [ORIENTADOR] e a um comitê de tese [BANCA], se existir.

Um departamento acadêmico tem os atributos nome [Dnome], telefone [Dtelefone] e número de escritório [Escritorio], e está relacionado ao membro acadêmico que é seu DIRETOR e à faculdade à qual pertence [DF]. Cada faculdade tem como atributos o nome da faculdade [Fnome], número do escritório [Fescritorio] e o nome de seu reitor [Reitor].

Uma disciplina tem os atributos número da disciplina [Num_discip], nome da disciplina [Dnome] e descrição da disciplina [Ddesc]. São oferecidas várias turmas de cada disciplina, com cada uma tendo os atributos número da turma [Num_turma], o ano e trimestre em que foi oferecida ([Ano] e [Trim]).¹⁰ Os números de turma identificam cada uma de maneira exclusiva. As turmas oferecidas durante o trimestre atual estão em uma subclasse TURMA_ATUAL de TURMA, com o predicado de definição Trim = Atual_trim e Ano = Atual_ano. Cada turma está relacionada ao professor que lecionou ou está lecionando ([ENSINA]), se ele estiver no banco de dados.

A categoria PROFESSOR_PESQUISADOR é um subconjunto da união de DOCENTE e ALUNO_POSGRADUACAO e inclui todos os docentes, bem como

¹⁰ Consideraremos que o sistema de trimestre, em vez de semestre, seja utilizado na universidade do exemplo.

**Figura 8.9**

O esquema conceitual EER para um banco de dados UNIVERSIDADE.

alunos formados que recebem apoio por ensino ou pesquisa. Finalmente, o tipo de entidade CONCESSAO registra concessões e contratos de pesquisa outorgados à universidade. Cada concessão tem os atributos de título da concessão [Titulo], número da concessão [Num], agência de fomento [Agencia] e a data inicial da concessão [Data_inicial]. Uma concessão está rela-

cionada a um docente responsável [DR] e a todos os pesquisadores a que ele dá apoio [APOIO]. Cada instância de apoio tem como atributos a data inicial do apoio [Início], a data final do apoio (se for conhecida) [Final] e a porcentagem do tempo gasto no projeto [Tempo] pelo pesquisador que recebe o apoio.

8.5.2 Escolhas de projeto para especialização/generalização

Nem sempre é fácil escolher o projeto conceitual mais apropriado para uma aplicação de banco de dados. Na Seção 7.7.3, apresentamos algumas das questões típicas enfrentadas por um projetista de banco de dados ao escolher entre os conceitos de tipos de entidade, tipos de relacionamento e atributos para representar uma situação em particular do minimundo como um esquema ER. Nesta seção, vamos discutir as diretrizes e escolhas de projeto para os conceitos EER de especialização/generalização e categorias (tipos de união).

Conforme mencionamos na Seção 7.7.3, o projeto conceitual do banco de dados deve ser considerado um processo de refinamento iterativo, até que o projeto mais adequado seja alcançado. As orientações a seguir ajudam a guiar o processo de projeto para conceitos de EER:

- Em geral, muitas especializações e subclasses podem ser definidas para tornar o modelo conceitual preciso. No entanto, a desvantagem é que o projeto se torna muito confuso. É importante representar apenas as subclasses que se julgue necessárias para evitar uma aglomeração extrema do esquema conceitual.
- Se uma classe possui poucos atributos específicos (locais) e nenhum relacionamento específico, ela pode ser mesclada à superclasse. Os atributos específicos manteriam valores NULL para entidades que não são membros da classe. Um atributo de *tipo* poderia especificar se uma entidade é um membro da classe.
- De modo semelhante, se todas as subclasses da especialização/generalização tiverem alguns atributos específicos e nenhum relacionamento específico, elas podem ser mescladas à superclasse e substituídas por um ou mais atributos de *tipo* que especificam a classe ou classes a que cada entidade pertence (ver Seção 9.2 para saber como esse critério se aplica aos bancos de dados relacionais).
- Os tipos de união e categorias geralmente devem ser evitados, a menos que a situação definitivamente justifique esse tipo de construção, o que ocorre em algumas situações

práticas. Se possível, tentamos modelar usando a especialização/generalização conforme discutimos no final da Seção 8.4.

- A escolha de restrições disjuntas/sobrepostas e totais/parciais sobre a especialização/generalização é controlada pelas regras no minimundo que está sendo modelado. Se os requisitos não indicarem quaisquer restrições em particular, o padrão geralmente seria sobreposição e parcial, pois isso não especifica quaisquer restrições sobre a condição de membro da classe.

Como um exemplo da aplicação dessas orientações, considere a Figura 8.6, na qual nenhum atributo específico (local) aparece. Poderíamos mesclar todas as subclasses no tipo de entidade FUNCIONARIO e acrescentar os seguintes atributos a ele:

- Um atributo Tipo_emprego cujo conjunto de valores {'Secretária', 'Engenheiro', 'Técnico'} indicaria a qual classe cada funcionário pertence na primeira especialização.
- Um atributo Forma_pagto cujo conjunto de valores {'Mensal', 'Horista'} indicaria a qual classe cada funcionário pertence na segunda especialização.
- Um atributo É gerente cujo conjunto de valores {'Sim', 'Não'} indicaria se uma entidade de funcionário individual é um gerente ou não.

8.5.3 Definições formais para os conceitos do modelo EER

Agora, vamos resumir os conceitos do modelo EER e mostrar as definições formais. Uma **classe**¹¹ é um conjunto ou coleção de entidades, incluindo qualquer uma das construções de esquema EER das entidades de grupo, como tipos de entidade, subclasses, superclasses e categorias. Uma **subclasse** *S* é uma classe cujas entidades sempre precisam ser um subconjunto das entidades em outra classe, chamada **superclasse** *C* do **relacionamento superclasse/subclasse** (ou **É UM**). Indicamos tal relacionamento com *C/S*. Para tal relacionamento superclasse/subclasse, sempre devemos ter

$$S \subseteq C$$

Uma **especialização** *Z* = {*S*₁, *S*₂, ..., *S*_{*n*}} é um conjunto de subclasses que têm a mesma superclasse *G*;

¹¹ O uso da palavra **classe** aqui difere de sua utilização mais comum nas linguagens de programação orientadas a objeto, como C++. Em C++, uma classe é uma definição de tipo estruturada com suas funções (operações) aplicáveis.

ou seja, G/S_i é um relacionamento superclasse/subclasse para $i = 1, 2, \dots, n$. G é chamado de **tipo de entidade generalizada** (ou a superclasse da especialização, ou uma **generalização** das subclasses $\{S_1, S_2, \dots, S_n\}$). Z é considerada **total** se sempre (em qualquer ponto no tempo) tivermos

$$\bigcup_{i=1}^n S_i = G$$

Caso contrário, Z é considerada **parcial**. Z é considerada **disjunta** se sempre tivermos

$$S_i \cap S_j = \emptyset \text{ (conjunto vazio) para } i \neq j$$

Caso contrário, Z é considerada **sobreposta**.

Uma subclass S de C é considerada **definida por predicado** se um predicado p sobre os atributos de C for usado para especificar quais entidades em C são membros de S ; ou seja, $S = C[p]$, que é o conjunto de entidades em C que satisfazem a p . Uma subclass que não é definida por um predicado é chamada de **definida pelo usuário**.

Uma especialização Z (ou generalização G) é considerada **definida por atributo** se um predicado ($A = c_i$), onde A é um atributo de G e c_i é um valor constante do domínio de A , for usado para especificar a condição de membro em cada subclass S_i em Z . Observe que, se $c_i \neq c_j$ para $i \neq j$, e A for um atributo de único valor, então a especialização será disjunta.

A categoria T é uma classe que é um subconjunto da união de n que define as superclasses D_1, D_2, \dots, D_n , $n > 1$, podendo ser especificada formalmente da seguinte maneira:

$$T \subseteq (D_1 \cup D_2 \cup \dots \cup D_n)$$

Um predicado p_i sobre os atributos de D_i pode ser usado para especificar os membros de cada D_i que são membros de T . Se um predicado for especificado sobre cada D_i , obtemos

$$T = (D_1[p_1] \cup D_2[p_2] \cup \dots \cup D_n[p_n])$$

Agora, devemos estender a definição de **tipo de relacionamento** dada no Capítulo 7, permitindo que qualquer classe — não apenas um tipo de entidade — participe de um relacionamento. Logo, devemos substituir as palavras *tipo de entidade* por *classe* naquela definição. A notação gráfica de EER é coerente com ER porque todas as classes são representadas por retângulos.

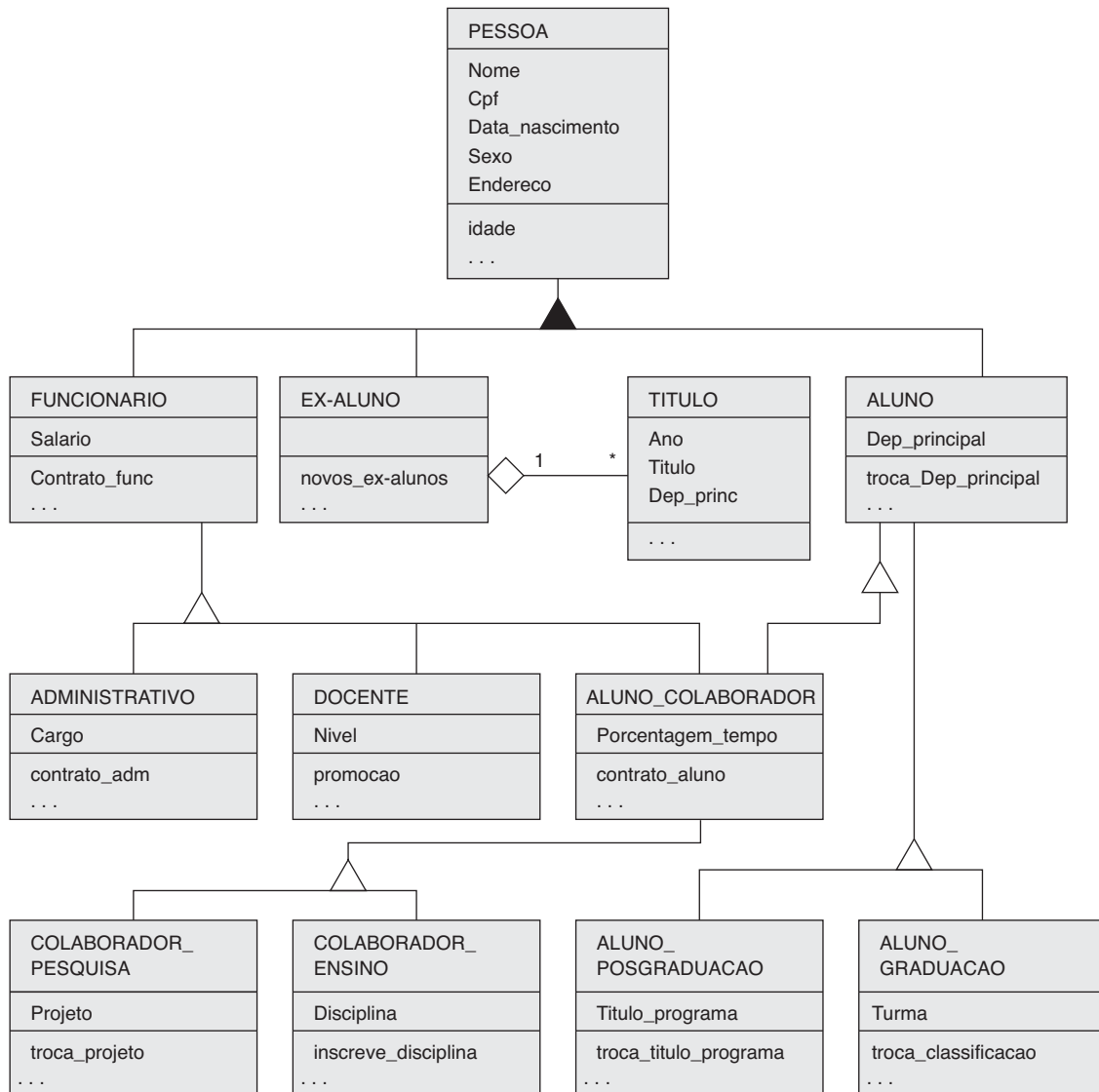
8.6 Exemplo de outra notação: representando especialização e generalização em diagramas de classes em UML

Agora, vamos discutir as notações UML para especialização/generalização e herança. Já apresentamos a notação e terminologia básica do diagrama de classes UML na Seção 7.8. A Figura 8.10 ilustra um possível diagrama de classes UML correspondente ao diagrama EER da Figura 8.7. A notação básica para especialização/generalização (ver Figura 8.10) é conectar as subclasses por linhas verticais a uma linha horizontal, que tem um triângulo conectando a linha horizontal por meio de outra linha vertical até a superclasse. Um triângulo preto indica uma especialização/generalização com a restrição *disjunta*, e um triângulo contornado indica uma restrição de *sobreposição*. A superclasse raiz é chamada de **classe base**, e as subclasses (nós folhas) são chamadas de **classes de folha**.

A discussão citada e o exemplo da Figura 8.10, junto com a apresentação da Seção 7.8, oferecem uma rápida introdução aos diagramas de classes UML e sua terminologia. Focalizamos os conceitos que são relevantes à modelagem de banco de dados ER e EER, em vez dos conceitos que são mais relevantes à engenharia de software. Em UML, existem muitos detalhes que não discutimos, pois estão fora do escopo deste livro e são relevantes principalmente para a engenharia de software. Por exemplo, as classes podem ser de vários tipos:

- Classes abstratas definem atributos e operações, mas não têm objetos correspondentes a essas classes. Elas são usadas principalmente para especificar um conjunto de atributos e operações que podem ser herdados.
- Classes concretas podem ter objetos (entidades) instanciados para pertencer à classe.
- Classes genéricas (ou *template*) especificam um modelo que pode ser usado também para definir outras classes.

No projeto de banco de dados, estamos preocupados principalmente com a especificação de classes concretas, cujas coleções de objetos são permanentemente (ou persistentemente) armazenadas no banco de dados. A bibliografia selecionada ao final deste capítulo oferece algumas referências a livros que descrevem os detalhes completos de UML. Há um material adicional relacionado à UML incluído no Capítulo 10.

**Figura 8.10**

Um diagrama de classes UML correspondente ao diagrama EER da Figura 8.7, ilustrando a notação UML para especialização/generalização.

8.7 Conceitos de abstração de dados, representação do conhecimento e ontologia

Nesta seção, discutimos em termos gerais alguns dos conceitos de modelagem que descrevemos bem especificamente em nossa apresentação dos modelos ER e EER no Capítulo 7 e anteriormente neste capítulo. Essa terminologia não é usada apenas na modelagem de dados conceituais, mas também na literatura de inteligência artificial quando se

discute a representação do conhecimento (ou RC, *knowledge representation*). Esta seção discute as semelhanças e diferenças entre a modelagem conceitual e a representação do conhecimento, além de introduzir um pouco da terminologia alternativa e de alguns conceitos adicionais.

O objetivo das técnicas de RC é desenvolver conceitos para modelar com precisão algum **domínio de conhecimento**, criando uma **ontologia**¹² que descreve os conceitos do domínio e como esses conceitos estão inter-relacionados. Tal ontologia é usada para arma-

¹²Uma **ontologia** é algo semelhante a um esquema conceitual, mas com mais conhecimento, regras e exceções.

zenar e manipular o conhecimento para tirar conclusões, tomar decisões ou responder a perguntas. Os objetivos da RC são semelhantes aos dos modelos de dados semânticos, mas existem algumas semelhanças e diferenças importantes entre as duas disciplinas:

- Ambas as disciplinas usam um processo de abstração para identificar propriedades comuns e aspectos importantes de objetos no minimundo (também conhecido como *domínio de curso* em RC), enquanto suprimem diferenças insignificantes e detalhes sem importância.
- As duas disciplinas oferecem conceitos, relacionamentos, restrições, operações e linguagens para definir dados e representar conhecimento.
- A RC geralmente é mais ampla em escopo do que os modelos de dados semânticos. Diferentes formas de conhecimento, como regras (usadas na inferência, dedução e pesquisa), conhecimento incompleto e padrão, e conhecimento temporal e espacial, são representados em esquemas RC. Os modelos de banco de dados estão sendo expandidos para incluir alguns desses conceitos (ver Capítulo 26).
- Esquemas RC incluem **mecanismos de raciocínio** que deduzem fatos adicionais dos fatos armazenados em um banco de dados. Logo, embora a maioria dos sistemas de banco de dados atuais seja limitada a responder a consultas diretas, os sistemas baseados em conhecimento que usam esquemas RC podem responder a consultas que envolvem **inferências** sobre os dados armazenados. A tecnologia de banco de dados está sendo estendida com mecanismos de inferência (ver Seção 26.5).
- Embora a maioria dos modelos de dados se concentre na representação dos esquemas de banco de dados, ou metaconhecimento, os esquemas RC costumam misturar os esquemas com as próprias instâncias, a fim de oferecer flexibilidade na representação de exceções. Isso normalmente resulta em inefficiências quando esses esquemas RC são implementados, especialmente quando comparados com bancos de dados e quando uma grande quantidade de dados (fatos) precisa ser armazenada.

Agora, vamos discutir sobre quatro **conceitos de abstração** que são usados em modelos de dados semânticos, como o modelo EER, bem como em esquemas RC: (1) classificação e instanciação, (2) identificação, (3) especialização e generalização e (4) agregação e associação. Os conceitos emparelhados

de classificação e instanciação são inversos um do outro, assim como a generalização e a especialização. Os conceitos de agregação e associação também são relacionados. Discutimos esses conceitos abstratos e sua relação com as representações concretas usadas no modelo EER para esclarecer o processo de abstração de dados e melhorar nosso conhecimento do processo relacionado de projeto de esquema conceitual. Fechamos a seção com uma rápida discussão sobre *ontologia*, que está sendo bastante usada na pesquisa recente sobre representação do conhecimento.

8.7.1 Classificação e instanciação

O processo de **classificação** envolve atribuir sistematicamente objetos/entidades semelhantes aos tipos classe/entidade do objeto. Agora, podemos descrever (em BD) ou raciocinar sobre (em RC) as classes em vez dos objetos individuais. Coleções de objetos que compartilham os mesmos tipos de atributos, relacionamentos e restrições são classificadas em classes, a fim de simplificar o processo de descoberta de suas propriedades. A **instanciação** é o inverso da classificação, e refere-se à geração e exame específico de objetos distintos de uma classe. Uma instância de objeto está relacionada à sua classe de objeto por um relacionamento **É_UMA_INSTÂNCIA_DE** ou **É_UM_MEMBRO_DE**. Embora os diagramas EER não apresentem instâncias, os diagramas UML permitem uma forma de instanciação ao possibilitar a exibição de objetos individuais. *Não* vamos descrever esse recurso em nossa introdução aos diagramas de classes UML.

Em geral, os objetos de uma classe devem ter uma estrutura de tipo semelhante. Contudo, alguns objetos podem exibir propriedades que diferem em alguns aspectos dos outros objetos da classe. Esses **objetos de exceção** também precisam ser modelados, e os esquemas RC permitem exceções mais variadas do que os modelos de banco de dados. Além disso, certas propriedades se aplicam à classe como um todo, e não aos objetos individuais; os esquemas RC permitem tais **propriedades de classe**. Os diagramas UML também permitem a especificação de propriedades de classe.

No modelo EER, as entidades são classificadas em tipos de entidade de acordo com seus atributos e relacionamentos básicos. As entidades são classificadas ainda em subclasses e categorias, com base nas semelhanças e diferenças adicionais (exceções) entre elas. As instâncias de relacionamento são classificadas em tipos de relacionamento. Logo, os tipos de entidade, subclasses, categorias e tipos de relacionamento são os diferentes conceitos usados para

classificação no modelo EER. O modelo EER não provê explicitamente propriedades de classificação, mas pode ser estendido para fazer isso. Em UML, os objetos são classificados, e é possível exibir tanto propriedades de classe quanto objetos individuais.

Os modelos de representação do conhecimento permitem múltiplos esquemas de classificação, em que uma classe é uma *instância* de outra classe (chamada *metaclasses*). Observe que isso *não pode* ser representado diretamente no modelo EER, pois temos apenas dois níveis — classes e instâncias. O único relacionamento entre classes no modelo EER é um relacionamento de superclasse/subclasse, ao passo que em alguns esquemas RC um relacionamento adicional de classe/instância pode ser representado diretamente em uma hierarquia de classes. Uma instância pode, por si só, ser outra classe, permitindo esquemas de classificação multiníveis.

8.7.2 Identificação

Identificação é o processo de abstração pelo qual classes e objetos se tornam exclusivamente identificáveis por meio de algum **identificador**. Por exemplo, um nome de classe identifica de maneira exclusiva uma classe inteira dentro de um esquema. É necessário que haja um mecanismo adicional para distinguir instâncias de objeto distintas por meio de identificadores de objeto. Além disso, é necessário identificar múltiplas manifestações no banco de dados do mesmo objeto no mundo real. Por exemplo, podemos ter uma tupla <‘Mauro Campos’, ‘610618’, ‘3376-9821’> em uma relação PESSOA e outra tupla <‘301-540-836-51’, ‘CC’, 3,8> em uma relação ALUNO que representem a mesma entidade do mundo real. Não há como identificar o fato de que esses dois objetos de banco de dados (tuplas) representam a mesma entidade do mundo real, a menos que tomemos uma providência *em tempo de projeto* para a referência cruzada apropriada, que fornece essa identificação. Logo, a identificação é necessária em dois níveis:

- Para distinguir objetos de classes de banco de dados.
- Para identificar objetos de banco de dados e relacioná-los a seus equivalentes no mundo real.

No modelo EER, a identificação das construções de esquema é baseada em um sistema de nomes exclusivos para tais construções. Por exemplo, cada classe em um esquema EER — seja um tipo de entidade, uma subclasse, uma categoria ou um tipo de relacionamento — precisa ter um nome distinto. Os nomes de atributos de determinada classe também precisam ser distintos. As regras para identificar referências de nome de atributo sem ambiguidade em um reticulado ou hierarquia de especialização ou generalização também são necessárias.

No nível de objeto, os valores dos atributos-chave são usados para distinguir entre entidades de um tipo em particular. Para tipos de entidade fraca, as entidades são identificadas por uma combinação de valores próprios de chave parcial e aquelas às quais estão relacionadas, dependendo da razão de cardinalidade especificada.

8.7.3 Especialização e generalização

Especialização é o processo de classificar uma classe de objetos em subclasses mais especializadas. **Generalização** é o processo inverso de generalizar várias classes em uma classe abstrata de mais alto nível, que inclua os objetos em todas essas classes. A especialização é o refinamento conceitual, enquanto a generalização é a síntese conceitual. Subclasses são usadas no modelo EER para representar a especialização e a generalização. Chamamos o relacionamento entre uma subclasse e suas superclasses de relacionamento **É_UMA_SUBCLASSE_DE**, ou simplesmente um relacionamento **É_UM**. Trata-se do mesmo relacionamento **É_UM** discutido anteriormente, na Seção 8.5.3.

8.7.4 Agregação e associação

Agregação é um conceito de abstração para a criação de objetos compostos com base em seus objetos componentes. Existem três casos em que esse conceito pode estar relacionado ao modelo EER. O primeiro caso é a situação em que agregamos valores de atributo de um objeto para formar o objeto total. O segundo caso é quando representamos um relacionamento de agregação como um relacionamento comum. O terceiro caso, que o modelo EER não determina explicitamente, envolve a possibilidade de combinar objetos que são relacionados por uma instância de relacionamento em particular a um *objeto agregado de nível superior*. Isso às vezes é útil quando o próprio objeto de agregação de nível mais alto tem de estar relacionado a outro objeto. Chamamos o relacionamento entre os objetos primitivos e seu objeto de agregação **É_UMA_PARTE_DE**; o inverso é chamado de **É_UM_COMPONENTE_DE**. A UML possibilita todos os três tipos de agregação.

A abstração da **associação** é usada para associar objetos de várias *classes independentes*. Assim, às vezes ela é semelhante ao segundo uso da agregação, representada no modelo EER por tipos de relacionamento, e em UML, por associações. Esse relacionamento abstrato é chamado de **É_ASSOCIADO_A**.

Para entender melhor os diferentes usos da agregação, considere o esquema ER mostrado na Figura 8.11(a), que armazena informações sobre entrevistas por candidatos a emprego para várias empresas. A classe EMPRESA é uma agregação dos atributos (ou objetos componentes) Enome (nome de empresa) e Eendereco (endereço da empresa), enquanto CANDIDATO é uma agregação de Cpf, Nome, Endereco e Telefone. Os atributos de relacionamento Nome_resp e Telefone_resp representam o nome e o número de telefone da pessoa na empresa que é responsável pela entrevista. Suponha que algumas entrevistas resultem em ofertas de emprego, ao passo que outras não. Gostaríamos de tratar ENTREVISTA como uma classe para associá-la a OFERTA_EMPREGO. O esquema mostrado na Figura 8.11(b) está *incorrecto* porque requer que cada instância de relacionamento de entrevista tenha uma oferta de emprego. O esquema mostrado na Figura 8.11(c) *não é permitido* porque o modelo ER não permite relacionamentos entre relacionamentos.

Uma forma de representar essa situação é criar uma classe agregada de nível mais alto, composta de EMPRESA, CANDIDATO e ENTREVISTA, e relacioná-la a OFERTA_EMPREGO, como mostra a Figura 8.11(d). Embora o modelo EER, conforme descrito neste livro, não tenha essa facilidade, alguns modelos de dados semânticos o permitem, e chamam o objeto resultante de **objeto composto** ou **molecular**. Outros modelos tratam tipos de entidade e tipos de relacionamento de maneira uniforme e, portanto, permitem relacionamentos entre relacionamentos, conforme ilustrado pela Figura 8.11(c).

Para representar essa situação corretamente no modelo ER descrito aqui, precisamos criar um novo tipo de entidade fraca ENTREVISTA, como mostra a Figura 8.11(e), e relacioná-lo a OFERTA_EMPREGO. Logo, sempre podemos representar essas situações de modo correto no modelo ER criando tipos de entidade adicionais, embora possa ser conceitualmente mais desejável permitir a representação direta da agregação, como na Figura 8.11(d), ou permitir relacionamentos entre relacionamentos, como na Figura 8.11(c).

A distinção estrutural principal entre agregação e associação é que, quando uma instância de associação é excluída, os objetos participantes podem continuar a existir. Porém, se dermos suporte à noção de um objeto de agregação — por exemplo, um CARRO que é composto dos objetos MOTOR, CHASSI e PNEUS —, então a exclusão do objeto de agregação CARRO corresponde a excluir todos os seus objetos componentes.

8.7.5 Ontologias e a Web semântica

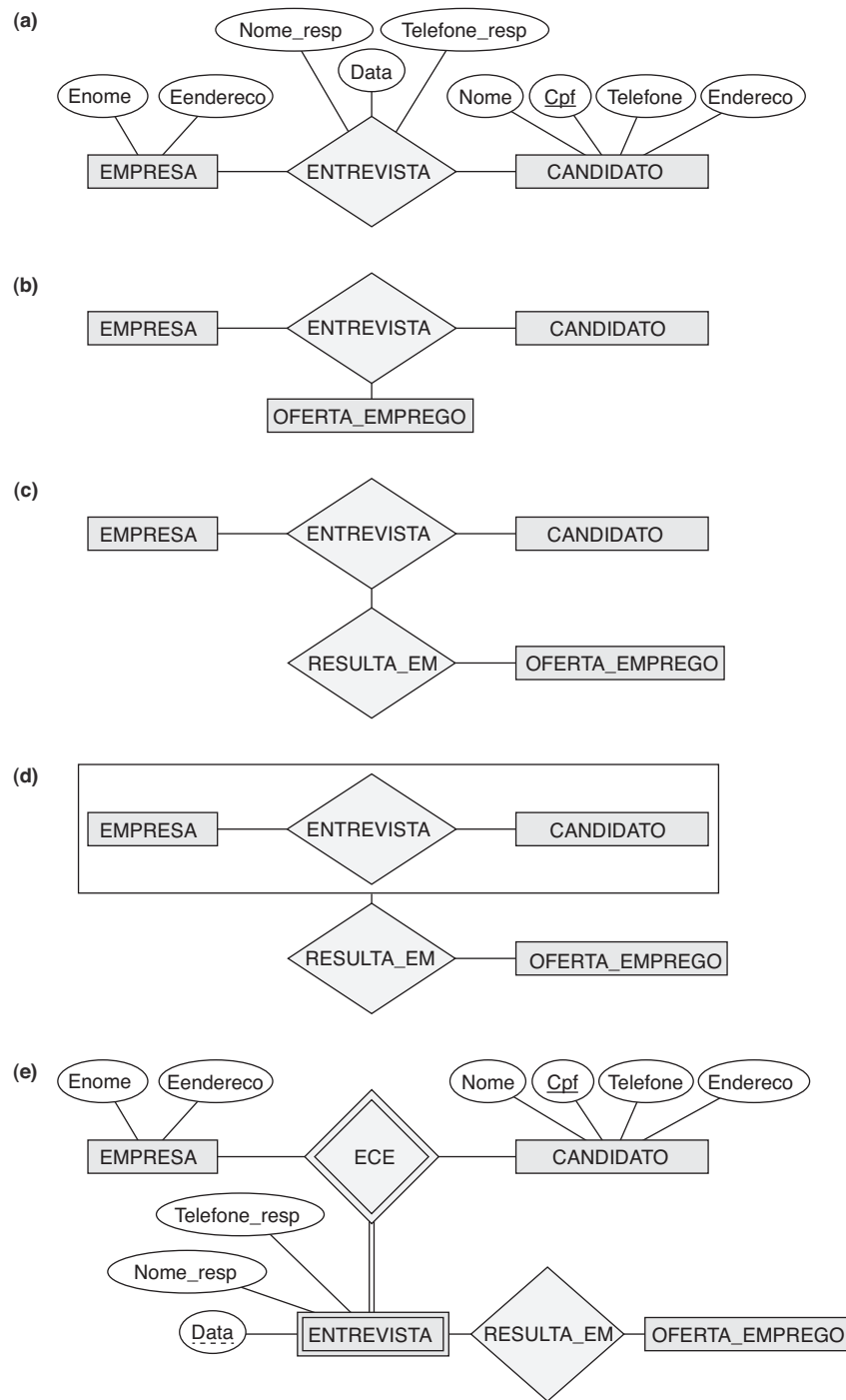
Nos últimos anos, a quantidade de dados e informações computadorizadas disponíveis na Web se tornou algo fora de controle. Muitos modelos e formatos diferentes são utilizados. Além dos modelos de banco de dados que apresentamos neste livro, muita informação é armazenada na forma de **documentos**, que possuem consideravelmente muito menos estrutura do que a informação do banco de dados. Um projeto em andamento, que está tentando permitir a troca de informações entre computadores na Web, é chamado de **Web semântica**, que tenta criar modelos de representação do conhecimento que sejam bastante genéricos, a fim de permitir a troca e a pesquisa de informações significativas entre máquinas. O conceito de **ontologia** é considerado a base mais promissora para alcançar os objetivos da Web semântica e está bastante relacionado à representação do conhecimento. Nesta seção, oferecemos uma rápida introdução ao que é a ontologia e como ela pode ser usada como uma base para automatizar o conhecimento, a busca e troca de informações.

O estudo das ontologias tenta descrever as estruturas e os relacionamentos possíveis na realidade por meio de um vocabulário comum. Portanto, ele pode ser considerado um meio para descrever o conhecimento de certa comunidade sobre a realidade. A ontologia originou-se nas áreas de filosofia e metafísica. Uma definição muito usada de **ontologia** é *uma especificação de uma conceitualização*.¹³

Nessa definição, uma **conceitualização** é o conjunto de conceitos usados para representar a parte da realidade ou conhecimento que é de interesse de uma comunidade de usuários. **Especificação** refere-se à linguagem e termos do vocabulário usados para especificar a conceitualização. A ontologia inclui tanto a **especificação** quanto a **conceitualização**. Por exemplo, a mesma conceitualização pode ser especificada em duas linguagens diferentes, gerando duas ontologias separadas. Com base nessa definição bastante geral, não existe consenso sobre o que é exatamente uma ontologia. Algumas maneiras possíveis de descrever as ontologias são as seguintes:

- Um **thesaurus** (ou ainda um **dicionário** ou um **glossário** de termos) descreve os relacionamentos entre palavras (vocabulário) que representam diversos conceitos.
- Uma **taxonomia** descreve como os conceitos de determinada área do conhecimento são relacionados usando estruturas semelhantes às aquelas utilizadas em uma especialização ou generalização.

¹³ Essa definição é dada em Gruber (1995).

**Figura 8.11**

Agregação. (a) O tipo de relacionamento ENTREVISTA. (b) Incluindo OFERTA_EMPREGO em um tipo de relacionamento ternário (incorrecto). (c) Fazendo o relacionamento RESULTA_EM participar de outros relacionamentos (não permitido em ER). (d) Usando agregação e um objeto composto (molecular) (geralmente, não permitido em ER, mas permitido por algumas ferramentas de modelagem). (e) Representação correta em ER.

- Um esquema de banco de dados detalhado é considerado por alguns uma ontologia que descreve os conceitos (entidades e atributos) e relacionamentos de um minimundo da realidade.
- Uma teoria lógica usa conceitos da lógica matemática para tentar definir conceitos e seus inter-relacionamentos.

Normalmente, os conceitos usados para descrever ontologias são muito semelhantes aos conceitos que discutimos na modelagem conceitual, como entidades, atributos, relacionamentos, especializações, e assim por diante. A principal diferença entre uma ontologia e, digamos, um esquema de banco de dados é que o esquema em geral está limitado a descrever um pequeno subconjunto de um minimundo da realidade a fim de armazenar e gerenciar dados. Uma ontologia costuma ser considerada mais geral no sentido de tentar descrever uma parte da realidade ou de um domínio de interesse (por exemplo, termos médicos, aplicações de comércio eletrônico, esportes etc.) o mais completamente possível.

Resumo

Neste capítulo, discutimos as extensões ao modelo ER que melhoraram suas capacidades de representação. Chamamos o modelo resultante de modelo ER estendido ou EER. Apresentamos o conceito de uma subclasse e sua superclasse e o mecanismo relacionado de herança de atributo/relacionamento. Vimos como às vezes é necessário criar classes de entidades adicionais, seja por causa dos atributos específicos adicionais ou tipos de relacionamento específicos. Discutimos dois processos principais para definir hierarquias e reticulados de superclasse/subclasse: especialização e generalização.

Em seguida, mostramos como apresentar essas novas construções em um diagrama EER. Também discutimos os diversos tipos de restrições que podem se aplicar à especialização ou generalização. As duas principais restrições são total/parcial e disjunta/sobreposta. Além disso, um predicado de definição para uma subclasse ou um atributo de definição para uma especialização podem ser especificados. Abordamos as diferenças entre subclasses definidas pelo usuário, por predicado e entre especializações definidas pelo usuário e por atributo. Por fim, discutimos o conceito de uma categoria ou tipo de união, que é um subconjunto da união de duas ou mais classes, e mostramos as definições formais de todos os conceitos apresentados.

Apresentamos parte da notação e terminologia da UML para representar a especialização e a generalização. Na Seção 8.7, discutimos rapidamente a disciplina de representação do conhecimento (RC) e como ela está relacionada à modelagem de dados semântica. Também demos uma visão geral e um resumo dos tipos de conceitos abstratos da representação de dados: classificação e instanciação, identificação, especialização e generalização, e agregação e associação. Vimos como os conceitos de EER e UML estão relacionados a cada um deles.

Perguntas de revisão

- 8.1. O que é uma subclasse? Quando uma subclasse é necessária na modelagem de dados?

- 8.2. Defina os seguintes termos: *superclasse de uma subclasse, relacionamento de superclasse/subclasse, relacionamento É_UM, especialização, generalização, categoria, atributos específicos (locais) e relacionamentos específicos*.
- 8.3. Discuta o mecanismo de herança de atributo/relacionamento. De que forma ele é útil?
- 8.4. Discuta as subclasses definidas pelo usuário e definidas por predicado, e identifique as diferenças entre as duas.
- 8.5. Discuta as especializações definidas pelo usuário e definidas por atributo, e identifique as diferenças entre as duas.
- 8.6. Discuta os dois tipos principais de restrições sobre especializações e generalizações.
- 8.7. Qual é a diferença entre uma hierarquia de especialização e um reticulado de especialização?
- 8.8. Qual é a diferença entre especialização e generalização? Por que não exibimos essa diferença nos diagramas de esquema?
- 8.9. Como uma categoria difere de uma subclasse compartilhada regular? Para que uma categoria é usada? Ilustre sua resposta com exemplos.
- 8.10. Para cada um dos seguintes termos da UML (ver seções 7.8 e 8.6), discuta o termo correspondente no modelo EER, se houver: *objeto, classe, associação, agregação, generalização, multiplicidade, atributos, discriminador, ligação, atributo de ligação, associação reflexiva e associação qualificada*.
- 8.11. Discuta as principais diferenças entre a notação para diagramas de esquema EER e diagramas de classe UML comparando como os conceitos comuns são representados em cada um.
- 8.12. Liste os diversos conceitos de abstração de dados e os conceitos de modelagem correspondentes no modelo EER.
- 8.13. Que recurso de agregação está faltando do modelo EER? Como o modelo EER pode ser melhorado para dar suporte a esse recurso?
- 8.14. Quais são as principais semelhanças e diferenças entre as técnicas conceituais de modelagem de banco de dados e as técnicas de representação do conhecimento?
- 8.15. Discuta as semelhanças e diferenças entre uma ontologia e um esquema de banco de dados.

Exercícios

- 8.16. Projete um esquema EER para uma aplicação de banco de dados em que você está interessado. Especifique todas as restrições que devem ser mantidas no banco de dados. Cuide para que o esquema tenha pelo menos cinco tipos de entidade, quatro tipos de relacionamento, um tipo de entidade fraca, um relacionamento de superclas-

- se/subclasse, uma categoria e um tipo de relacionamento n -ário ($n > 2$).
- 8.17. Considere o esquema ER BANCO da Figura 7.21 e suponha que seja necessário registrar diferentes tipos de CONTAS (CONTA_POU-PANCA, CONTA_CORRENTE, ...) e EMPRESTIMOS (EMPRESTIMO_CARRO, EMPRESTIMO_HABITACAO, ...). Suponha que também se deseja registrar cada uma das TRANSACOES de CONTA (depósitos, saques, cheques, ...) e os PAGAMENTOS de EMPRESTIMO; ambos incluem o valor, data e hora. Modifique o esquema BANCO, usando os conceitos de ER e EER de especialização e generalização. Indique quaisquer suposições que você fizer sobre os requisitos adicionais.
- 8.18. A narrativa a seguir descreve uma versão simplificada da organização das instalações olímpicas planejadas para os Jogos Olímpicos de verão. Desenhe um diagrama EER que mostre os tipos de entidade, atributos, relacionamentos e especializações para essa aplicação. Indique quaisquer suposições que você fizer. As instalações olímpicas são divididas em complexos esportivos. Os complexos esportivos são divididos em tipos de *um esporte* e *poliesportivo*. Os complexos poliesportivos possuem áreas designadas para cada esporte com um indicador de localização (por exemplo, centro, canto NE, e assim por diante). Um complexo tem um local, organizador chefe, área total ocupada, e assim por diante. Cada complexo mantém uma série de eventos (por exemplo, o estádio com raias pode englobar muitas corridas diferentes). Para cada evento, existe uma data planejada, duração, número de participantes, número de oficiais e assim por diante. Uma relação de todos os oficiais será mantida junto com a lista dos eventos em que cada oficial estará envolvido. Diferentes equipamentos são necessários para os eventos (por exemplo, balizas, postes, barras paralelas), bem como para a manutenção. Os dois tipos de instalações (*um esporte* e *poliesportivo*) terão diferentes tipos de informação. Para cada tipo, o número de instalações necessárias é mantido, junto com um orçamento aproximado.
- 8.19. Identifique todos os conceitos importantes representados no estudo de caso do banco de dados de biblioteca descrito a seguir. Em particular, identifique as abstrações de classificação (tipos de entidade e tipos de relacionamento), agregação, identificação e especialização/generalização. Especifique as restrições de cardinalidade (min, max) sempre que possível. Liste detalhes que afetarão o eventual projeto, mas que não têm significado sobre o projeto conceitual. Liste as restrições semânticas separadamente.

Desenhe um diagrama EER do banco de dados de biblioteca.

Estudo de caso: A Georgia Tech Library (GTL) tem aproximadamente 16 mil usuários, 100 mil títulos e 250 mil volumes (uma média de 2,5 cópias por livro). Cerca de 10 por cento dos volumes estão emprestados a qualquer momento. Os bibliotecários garantem que os livros estejam disponíveis quando os usuários querem apanhá-los emprestado. Além disso, os bibliotecários precisam saber quantas cópias de cada livro existem na biblioteca ou emprestadas a qualquer momento. Um catálogo de livros está disponível on-line, listando livros por autor, título e assunto. Para cada título da biblioteca, uma descrição do livro é mantida no catálogo, que varia de parágrafos a várias páginas. Os bibliotecários de referência desejam poder acessar essa descrição quando os usuários solicitarem informações sobre um livro. O pessoal da biblioteca inclui o bibliotecário chefe, bibliotecários associados ao departamento, bibliotecários de referência, pessoal de despacho e assistentes de bibliotecário.

Os livros podem ser emprestados por 21 dias. Os usuários têm permissão para pegar apenas cinco livros de uma só vez. Os usuários normalmente retornam os livros dentro de três a quatro semanas. A maioria dos usuários sabe que têm uma semana de tolerância antes que uma nota seja enviada para eles, e por isso tentam retornar os livros antes que o período de tolerância termine. Cerca de 5 por cento dos usuários precisa receber lembretes para devolver os livros. A maioria dos livros atrasados é retornada dentro de um mês da data de vencimento. Aproximadamente 5 por cento dos livros atrasados são mantidos ou nunca são retornados. Os membros mais ativos da biblioteca são definidos como aqueles que pegam livros emprestados pelo menos dez vezes durante o ano. Um por cento dos usuários que mais utilizam empréstimos realizam 15 por cento dos empréstimos, e os maiores 10 por cento dos usuários realizam 40 por cento dos empréstimos. Cerca de 20 por cento dos usuários são totalmente inativos por nunca terem emprestado livros.

Para tornar-se um usuário da biblioteca, os candidatos preenchem um formulário incluindo seu CPF, endereço de correspondência do campus e da residência, e números de telefone. Os bibliotecários emitem um cartão numerado, legível à máquina, com a foto do usuário. Esse cartão tem validade de quatro anos. Um mês antes de um cartão expirar, uma nota é enviada ao usuário para fazer a renovação. Os professores do instituto são considerados usuários automáticos. Quando um novo usuário do corpo docente entra para o instituto, sua informação é puxada

dos registros de funcionário e um cartão da biblioteca é remetido ao seu endereço no campus. Os professores têm permissão para retirar livros por intervalos de três meses, e possuem um período de tolerância de duas semanas. As notas de renovação para os professores são enviadas para seu endereço no campus.

A biblioteca não empresta alguns livros, como livros de referência, livros raros e mapas. Os bibliotecários precisam diferenciar livros que podem ser emprestados daqueles que não podem. Além disso, eles possuem uma lista de alguns livros em que estão interessados em adquirir, mas não conseguem obter, como livros raros ou que estão esgotados, e livros que foram perdidos ou destruídos, mas não substituídos. Os bibliotecários precisam ter um sistema que registre os livros que não podem ser emprestados bem como os livros que eles estão interessados em adquirir. Alguns livros podem ter o mesmo título; portanto, o título não pode ser usado como um meio de identificação. Cada livro é identificado por seu International Standard Book Number (ISBN), um código internacional exclusivo atribuído a todos os livros. Dois livros com o mesmo título podem ter diferentes ISBNs se estiverem em diferentes idiomas ou tiverem diferentes encadernações (capa dura ou brochura). As edições de um mesmo livro possuem ISBNs diferentes.

O sistema de banco de dados proposto precisa ser projetado para registrar os usuários, os livros, o catálogo e a atividade de empréstimo.

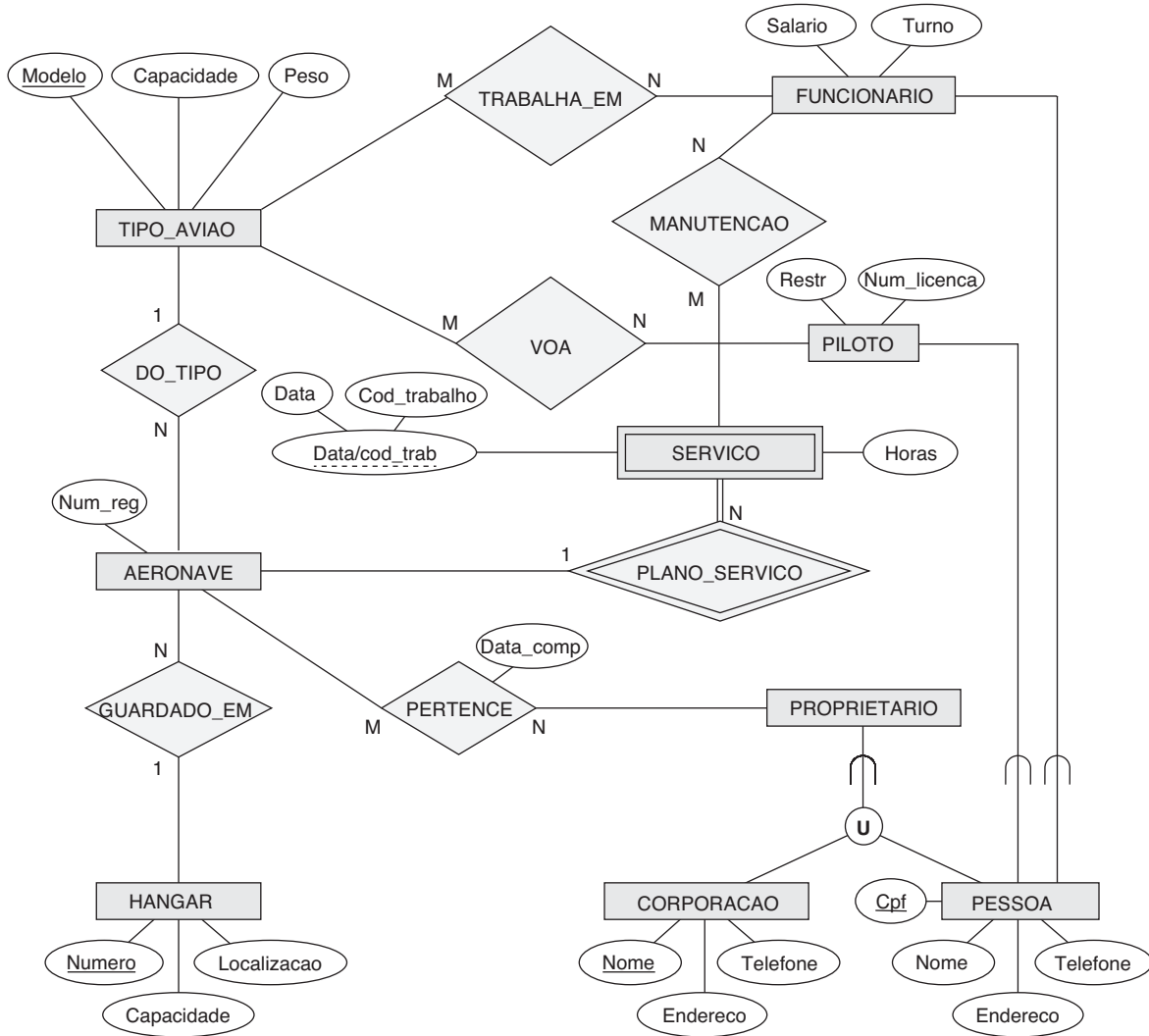
- 8.20.** Projete um banco de dados para registrar informações para um museu de arte. Suponha que os seguintes requisitos foram coletados:

- O museu tem uma coleção de **OBJETOS_ARTE**. Cada **OBJETO_ARTE** tem um **numero_id** exclusivo, um **Artista** (se conhecido), um **Ano** (quando foi criado, se conhecido), um **Titulo** e uma **Descricao**. Os objetos de arte são categorizados de várias maneiras, conforme discutido a seguir.
- **OBJETOS_ARTE** são categorizados com base em seu tipo. Existem três tipos principais: **PINTURA**, **ESCULTURA** e **ESTATUA**, mais um tipo chamado **OUTRO** para acomodar objetos que não se encaixam em nenhum dos três tipos principais.
- Uma **PINTURA** tem um **Tipo_pintura** (óleo, aquarela etc.), material em que é desenhada **Desenhado_em** (papel, tela, madeira etc.) e **Estilo** (moderno, abstrato etc.).
- Uma **ESCULTURA** ou uma estátua tem um **Material** com a qual foi criada (madeira, pedra etc.), **Altura**, **Peso** e **Estilo**.
- Um objeto de arte na categoria **OUTRO** tem um **Tipo** (impressão, foto etc.) e **Estilo**.

- **OBJETOS_ARTE** são categorizados como **COLECAO_PERMANENTE** (objetos que pertencem ao museu) e **EMPRESTADOS**. As informações capturadas sobre os objetos na **COLECAO_PERMANENTE** incluem **Data_aquisicao**, **Status** (em exibição, emprestado ou guardado) e **Custo**. A informação capturada sobre objetos **EMPRESTADOS** inclui a **Colecao** da qual foi emprestado, **Data_emprestimo** e **Data_retorno**.
- A informação descrevendo o país ou cultura da Origem (italiano, egípcio, norte-americano, indiano etc.) e Epoca (Renaissance, Moderno, Antiguidade, e assim por diante) é capturada para cada **OBJETO_ARTE**.
- O museu registra a informação de **ARTISTA**, se for conhecida: **Nome**, **Data_nascimento** (se conhecida), **Data_morte** (se não estiver vivo), **Pais_de_origem**, **Epoca**, **Estilo_principal** e **Descricao**. O **Nome** é considerado exclusivo.
- Ocorrem diferentes **EXPOSICOES**, cada uma com um **Nome**, **Data_inicio** e **Data_final**. As **EXPOSICOES** são relacionadas a todos os objetos de arte que estavam em amostra durante a exposição.
- A informação é mantida em outras **COLECOES** com as quais o museu interage, incluindo **Nome** (exclusivo), **Tipo** (museu, pessoal etc.), **Descricao**, **Endereco**, **Telefone** e **Pessoa_contato** atual.

Desenhe um diagrama de esquema EER para essa aplicação. Discuta quaisquer suposições que você fizer e que justifiquem suas escolhas de projeto EER.

- 8.21.** A Figura 8.12 mostra um exemplo de diagrama EER para o banco de dados de um pequeno aeroporto particular, que é usado para registrar aeronaves, seus proprietários, funcionários do aeroporto e pilotos. Com base nos requisitos para esse banco de dados, a informação a seguir foi coletada: cada **AERONAVE** tem um número de registro [Num_reg], é de um tipo de avião em particular [DO_TIPO] e é mantido em um hangar em particular [GUARDADO_EM]. Cada **TIPO_AVIAO** tem um número de modelo [Modelo], uma capacidade [Capacidade] e um peso [Peso]. Cada **HANGAR** tem um número [Numero], uma capacidade [Capacidade] e um local [Localizacao]. O banco de dados também registra os **PROPRIETARIOS** de cada avião [PERTENCE] e os **FUNCIONARIOS** que fazem a manutenção do avião [MANUTENCAO]. Cada instância de relacionamento em **PERTENCE** relaciona uma **AERONAVE** a um **PROPRIETARIO** e inclui a data de compra [Data_comp]. Cada instância de relacionamento em **MANUTENCAO** relaciona um **FUNCIONARIO** a um registro de serviço [SERVICO].

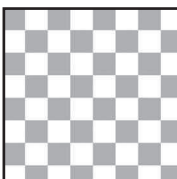
**Figura 8.12**

Esquema EER para um banco de dados PEQUENO_AEROPORTO.

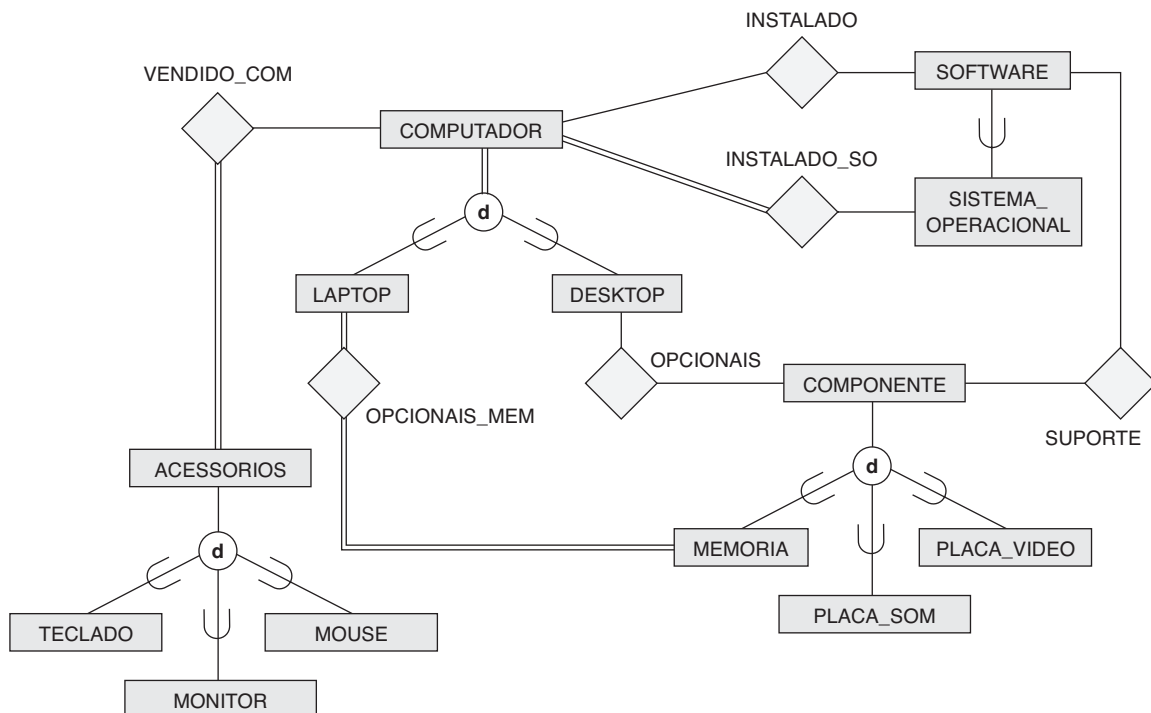
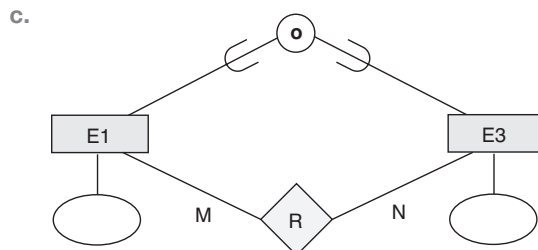
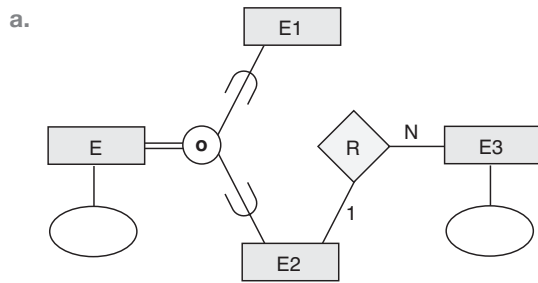
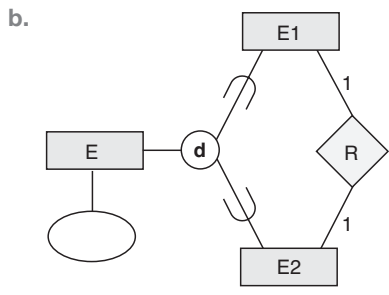
Cada avião passa por manutenção muitas vezes; logo, ela é relacionada por [PLANO_SERVICO] a uma série de registros de **SERVICO**. Um registro de **SERVICO** inclui como atributos a data da manutenção [Data], o número de horas gastas no trabalho [Horas] e o tipo de trabalho realizado [Cod_trab]. Usamos um tipo de entidade fraca [**SERVICO**] para representar o serviço na aeronave, pois o número de registro da aeronave é usado para identificar um registro de manutenção. Um **PROPRIETARIO** é uma pessoa ou uma corporação. Assim, usamos um tipo de união (categoria) [**PROPRIETARIO**] que é um subconjunto da união dos tipos de entidade corporação [**CORPORACAO**] e pessoa [**PESSOA**]. Tanto pilotos [**PILOTO**] quanto funcionários [**FUNCIONARIO**] são subclasses de **PESSOA**. Cada **PILOTO** tem atributos específicos de número de licença [Num_licenca] e restrições [Restricoes];

cada **FUNCIONARIO** tem atributos específicos de salário [Salario] e turno trabalhado [Turno]. Todas as entidades **PESSOA** no banco de dados possuem dados mantidos sobre seu número de Cadastro de Pessoa Física [Cpf], nome [Nome], endereço [Endereco] e número de telefone [Telefone]. Para entidades **CORPORACAO**, os dados mantidos incluem nome [Nome], endereço [Endereco] e número de telefone [Telefone]. O banco de dados também registra os tipos de aviões que cada piloto é autorizado a voar [VOA] e os tipos de aviões em que cada funcionário pode realizar o trabalho de manutenção [TRABALHA_EM]. Mostre como o esquema EER PEQUENO_AEROPORTO da Figura 8.12 pode ser representado em notação UML. (Nota: não discutimos como representar categorias (tipos de união) em UML, de modo que você não precisa mapear as categorias nesta e na próxima questão.)

	Conjunto de entidades	(a) Tem relacionamento com	(b) Tem um atributo que é	(c) É uma especialização de	(d) É uma generalização de	Conjunto de entidades ou atributo
1.	MÃE					PESSOA
2.	FILHA					MÃE
3.	ALUNO					PESSOA
4.	ALUNO					Cod_aluno
5.	ESCOLA					ALUNO
6.	ESCOLA					SALA_AULA
7.	ANIMAL					CAVALO
8.	CAVALO					Raça
9.	CAVALO					Idade
10.	FUNCIONÁRIO					CPF
11.	MÓVEL					CADEIRA
12.	CADEIRA					Peso
13.	HUMANO					MULHER
14.	SOLDADO					PESSOA
15.	COMBATENTE_INIMIGO					PESSOA

- 8.22. Mostre como o esquema EER UNIVERSIDADE da Figura 8.9 pode ser representado em notação UML.
- 8.23. Considere os conjuntos de entidades e atributos mostrados na tabela desta página. Coloque uma marcação em uma coluna de cada linha, para indicar o relacionamento entre as colunas mais à esquerda e à direita.
- O lado esquerdo tem um relacionamento com o lado direito.
 - O lado direito é um atributo do lado esquerdo.
 - O lado esquerdo é uma especialização do lado direito.
 - O lado esquerdo é uma generalização do lado direito.
- 8.24. Desenhe um diagrama UML para armazenar um jogo de xadrez em um banco de dados. Você pode examinar em <<http://www.chessgames.com>> como fazer uma aplicação semelhante à que você está projetando. Indique claramente quaisquer suposições que você fizer em seu diagrama UML. Uma amostra das suposições que você pode fazer sobre o escopo é a seguinte:
- O jogo de xadrez é realizado por dois jogadores.
 - O jogo é realizado em um tabuleiro de 8×8 , como o que aparece a seguir:
- 
- 8.25. Desenhe um diagrama EER para um jogo de xadrez conforme descrito no Exercício 8.24. Focalize nos aspectos de armazenamento persistente do sistema. Por exemplo, o sistema precisaria recuperar todas as jogadas de cada jogo realizado em ordem sequencial.
- 8.26. Quais dos seguintes diagramas EER são incorretos e por quê? Indique claramente quaisquer suposições que você fizer.

- 8.27.** Considere o seguinte diagrama EER que descreve os sistemas de computador em uma empresa. Forneça os próprios atributos e chave para cada tipo de entidade. Forneça restrições de cardinalidade max justificando sua escolha. Escreva uma descrição narrativa completa do que esse diagrama EER representa.



Exercícios de laboratório

- 8.28.** Considere um banco de dados DIARIO_NOTAS em que os professores de um departamento acadêmico registram pontos ganhos por alunos individuais em suas aulas. Os requisitos de dados são resumidos da seguinte forma:

 - Cada aluno é identificado por um identificador exclusivo, nome e sobrenome, e por um endereço de e-mail.

- Cada professor leciona certas disciplinas a cada período. Cada disciplina é identificada por um número, um número de seção e o período em que ela é realizada. Para cada disciplina, o professor especifica o número mínimo de pontos necessários para ganhar notas A, B, C, D e F. Por exemplo, 90 pontos para um A, 80 pontos para um B, 70 pontos para um C, e assim por diante.

- Os alunos são matriculados em cada disciplina lecionada pelo professor.
- Cada disciplina tem uma série de componentes de avaliação (como exame do meio do período, exame final, projeto, e assim por diante). Cada componente de avaliação tem um número máximo de pontos (como 100 ou 50) e um peso (como 20 por cento ou 10 por cento). Os pesos de todos os componentes de avaliação de um curso em geral totalizam 100.
- Finalmente, o professor registra os pontos ganhos por aluno em cada um dos componentes de avaliação em cada uma das disciplinas. Por exemplo, o aluno 1234 ganha 84 pontos para o componente de avaliação do meio do período da disciplina CCc2310 da seção 2 no período do segundo semestre de 2009. O componente de avaliação de exame do meio do período pode ter sido definido para ter um máximo de 100 pontos e um peso de 20 por cento da nota da disciplina.

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento estendido para o banco de dados do diário e monte o projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

- 8.29.** Considere um sistema de banco de dados LEILAO_ON-LINE em que os membros (compradores e vendedores) participam na venda de itens. Os requisitos de dados para esse sistema são resumidos a seguir:

- O site on-line tem membros, e cada um é identificado por um número de membro exclusivo e descrito por um endereço de e-mail, nome, senha, endereço residencial e número de telefone.
- Um membro pode ser um comprador ou um vendedor. Um comprador tem um endereço de entrega registrado no banco de dados. Um vendedor tem um número de conta bancária e um número de encaminhamento registrados no banco de dados.
- Os itens são colocados à venda por um vendedor e identificados por um número de item exclusivo, atribuído pelo sistema. Os itens também são descritos por um título de item, uma descrição, um preço de lance inicial, um incremento de lance, a data inicial do leilão e a data final do leilão.
- Os itens também são classificados com base em uma hierarquia de classificação fixa (por exemplo, um modem pode ser classificado como COMPUTADOR→HARDWARE→MODEM).
- Os compradores fazem lances para os itens em que estão interessados. O preço do lance e a hora do lance são registrados. O comprador ao final do leilão com o maior preço de

lance é declarado o vencedor e uma transação entre comprador e vendedor pode então prosseguir.

- O comprador e o vendedor podem registrar uma nota em relação às transações completadas. A nota contém uma pontuação da outra parte na transação (1-10) e um comentário.

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento estendido para o banco de dados LEILAO_ON-LINE e monte o projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

- 8.30.** Considere um sistema de banco de dados para uma organização de beisebol como as principais ligas nacionais. Os requisitos de dados são resumidos a seguir:

- O pessoal envolvido na liga inclui jogadores, técnicos, dirigentes e árbitros. Cada um tem uma identificação pessoal exclusiva. Eles também são descritos por seu nome e sobrenome, junto com a data e local de nascimento.
- Os jogadores são descritos ainda por outros atributos, como sua orientação de batida (esquerda, direita ou ambas) e têm uma média de batidas (MB) por toda a vida.
- Dentro do grupo de jogadores existe um subgrupo de jogadores chamados lançadores. Os lançadores têm uma média de corrida ganha (MCG) por toda a vida associada a eles.
- As equipes são identificadas exclusivamente por seus nomes. As equipes também são descritas pela cidade em que estão localizadas e pela divisão e liga em que jogam (como a divisão Central da Liga Norte-americana).
- As equipes possuem um dirigente, uma série de técnicos e uma série de jogadores.
- Os jogos são realizados entre dois times com um designado como o time da casa e o outro como o time visitante em determinada data. A pontuação (corridas, batidas e erros) é registrado para cada time. O time com a maioria das corridas é declarado o vencedor do jogo.
- A cada jogo terminado, um lançador vencedor e um lançador perdedor são registrados. Caso seja concedido um salvamento, o lançador salvo também é registrado.
- A cada jogo terminado, o número de acertos (simples, duplos, triplos e *home runs*) obtidos por jogador também é registrado.

Crie um diagrama Entidade-Relacionamento estendido para o banco de dados BEISEBOL e monte o projeto usando uma ferramenta de modelagem como ERwin ou Rational Rose.

- 8.31.** Considere o diagrama EER para o banco de dados UNIVERSIDADE mostrado na Figura 8.9.

Entre com seu projeto usando uma ferramenta de modelagem de dados como ERwin ou Rational Rose. Faça uma lista das diferenças na notação entre o diagrama no texto e a notação diagramática equivalente que você acabou usando com a ferramenta.

- 8.32.** Considere o diagrama EER para o pequeno banco de dados AEROPORTO mostrado na Figura 8.12. Monte esse projeto usando uma ferramenta de modelagem de dados como ERwin ou Rational Rose. Tenha cuidado ao modelar a categoria PROPRIETARIO nesse diagrama. (*Dica:* considere o uso de CORPORACAO_É_PROPRIETARIA e PESSOA_É_PROPRIETARIA como tipos de relacionamento distintos.)
- 8.33.** Considere o banco de dados UNIVERSIDADE descrito no Exercício 7.16. Você já desenvolveu um esquema ER para esse banco de dados usando uma ferramenta de modelagem de dados como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 7.31. Modifique esse diagrama classificando DISCIPLINAS como DISCIPLINA_GRADUACAO ou DISCIPLINA_POSGRADUACAO e PROFESSORES como PROFESSORES_JUNIOR ou PROFESSORES_SENIOR. Inclua atributos apropriados para esses novos tipos de entidade. Depois, estabeleça relacionamentos indicando que os professores júnior lecionam disciplinas para alunos em graduação enquanto os professores sênior lecionam disciplinas para alunos de pós-graduação.

Bibliografia selecionada

Muitos artigos propuseram modelos de dados conceituais ou semânticos. Aqui, oferecemos uma lista representativa. Um grupo de artigos, incluindo Abrial

(1974), modelo DIAM de Senko (1975), o método NIAM (Verheijen e VanBekkum, 1982) e Bracchi et al. (1976), apresenta modelos semânticos que são baseados no conceito de relacionamentos binários. Outro grupo de artigos antigos discute métodos para estender o modelo relacional para melhorar suas capacidades de modelagem. Isso inclui os artigos de Schmid e Swenson (1975), Navathe e Schkolnick (1978), modelo RM/T de Codd (1979), Furtado (1978) e o modelo estrutural de Wiederhold e Elmasri (1979).

O modelo ER foi proposto originalmente por Chen (1976) e é formalizado em Ng (1981). Desde então, diversas extensões de suas capacidades de modelagem foram propostas, como em Scheuermann et al. (1979), Dos Santos et al. (1979), Teorey et al. (1986), Gogolla e Hohenstein (1991) e o modelo Entidade-Categoria-Relacionamento (ECR) de Elmasri et al. (1985). Smith e Smith (1977) apresentam os conceitos de generalização e agregação. O modelo de dados semântico de Hammer e McLeod (1981) introduziu os conceitos de reticulados de classe/subclasse, bem como outros conceitos de modelagem avançados.

Um estudo da modelagem semântica de dados aparece em Hull e King (1987). Eick (1991) discute projeto e transformações dos esquemas conceituais. A análise de restrições para relacionamentos n -ários é dada em Souto (1998). A UML é descrita detalhadamente em Booch, Rumbaugh e Jacobson (1999). Fowler e Scott (2000) e Stevens e Pooley (2000) oferecem introduções concisas aos conceitos de UML.

Fensel (2000, 2003) discute a Web semântica e a aplicação de ontologias. Uschold e Gruninger (1996) e Gruber (1995) discutem sobre ontologias. A edição de junho de 2002 de *Communications of the ACM* é dedicada a conceitos e aplicações da ontologia. Fensel (2003) é um livro que discute as ontologias e o comércio eletrônico.

Projeto de banco de dados relacional por mapeamento ER e EER para relacional

Este capítulo discute como projetar um esquema de banco de dados relacional com base em um projeto de esquema conceitual. A Figura 7.1 apresentou uma visão de alto nível do processo de projeto de banco de dados, e neste capítulo focamos a etapa de projeto lógico de banco de dados lógico ou mapeamento de modelo de dados do projeto de banco de dados. Apresentamos os procedimentos para criar um esquema relacional com base em um esquema Entidade-Relacionamento (ER) ou ER estendido (EER). Nossa discussão relaciona as construções dos modelos ER e EER, apresentadas nos capítulos 7 e 8, às construções do modelo relacional, apresentadas nos capítulos 3 a 6. Muitas ferramentas de engenharia de software auxiliada por computador (CASE) são baseadas nos modelos ER e EER, ou outros modelos semelhantes, conforme discutimos nos capítulos 7 e 8. Muitas ferramentas utilizam diagramas ER ou EER ou variações para desenvolver um esquema graficamente, e depois o convertem de maneira automática em um esquema de banco de dados relacional na DDL de um SGBD relacional específico, empregando algoritmos semelhantes aos apresentados neste capítulo.

Esboçamos um algoritmo de sete etapas na Seção 9.1 para converter as construções básicas do modelo ER — tipos de entidade (forte e fraca), relacionamentos binários (com várias restrições estruturais), relacionamentos n -ários e atributos (simples, compostos e multivvalorados) — em relações. Depois, na Seção 9.2, continuamos o algoritmo de mapeamento ao descrever como mapear as construções do modelo EER — especialização/generalização e tipos de união (categorias) — em relações. No final do capítulo há um resumo.

9.1 Projeto de banco de dados relacional usando o mapeamento ER para relacional

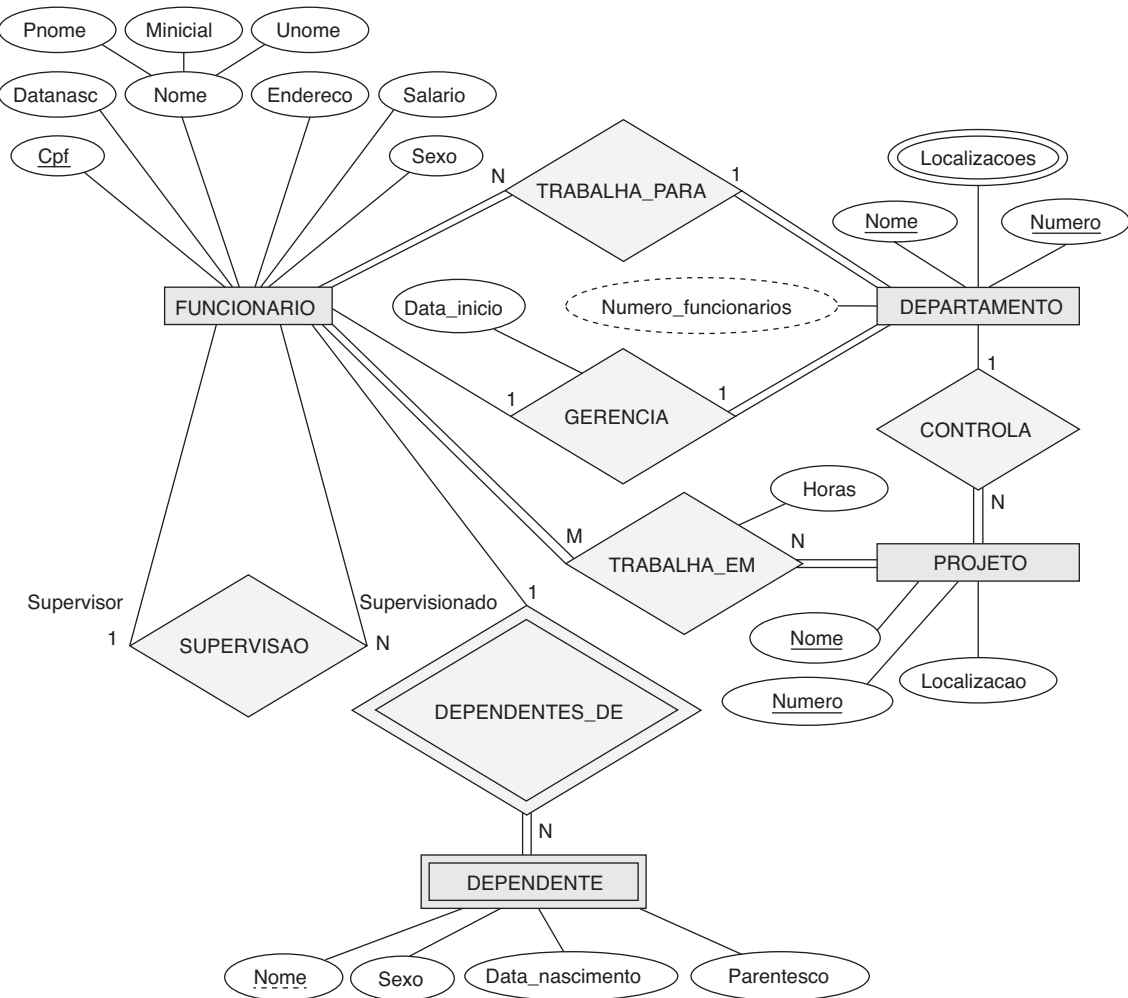
9.1.1 Algoritmo de mapeamento ER para relacional

Nesta seção, vamos descrever as etapas de um algoritmo para mapeamento ER para relacional. Usamos o exemplo de banco de dados EMPRESA para ilustrar o procedimento de mapeamento. O esquema ER EMPRESA aparece novamente na Figura 9.1, e o esquema de banco de dados relacional EMPRESA correspondente aparece na Figura 9.2 para ilustrar as etapas de mapeamento. Assumimos que o mapeamento criará tabelas com atributos simples de único valor. As restrições do modelo relacional definidas no Capítulo 3, que incluem chaves primárias, chaves únicas (se houver) e restrições de integridade referencial sobre as relações, também serão especificadas nos resultados do mapeamento.

Etapa 1: Mapeamento de tipos de entidade regular.

Para cada tipo de entidade regular (forte) E no esquema ER, crie uma relação R que inclua todos os atributos simples de E . Inclua apenas os atributos de componente simples de um atributo composto. Escolha um dos atributos-chave de E como chave primária para R . Se a chave escolhida de E for composta, então o conjunto de atributos simples que a compõem juntos formarão a chave primária de R .

Se várias chaves fossem identificadas para E durante o projeto conceitual, a informação que descreve os atributos que formam cada chave adicional é

**Figura 9.1**

O diagrama do esquema conceitual ER para o banco de dados EMPRESA.

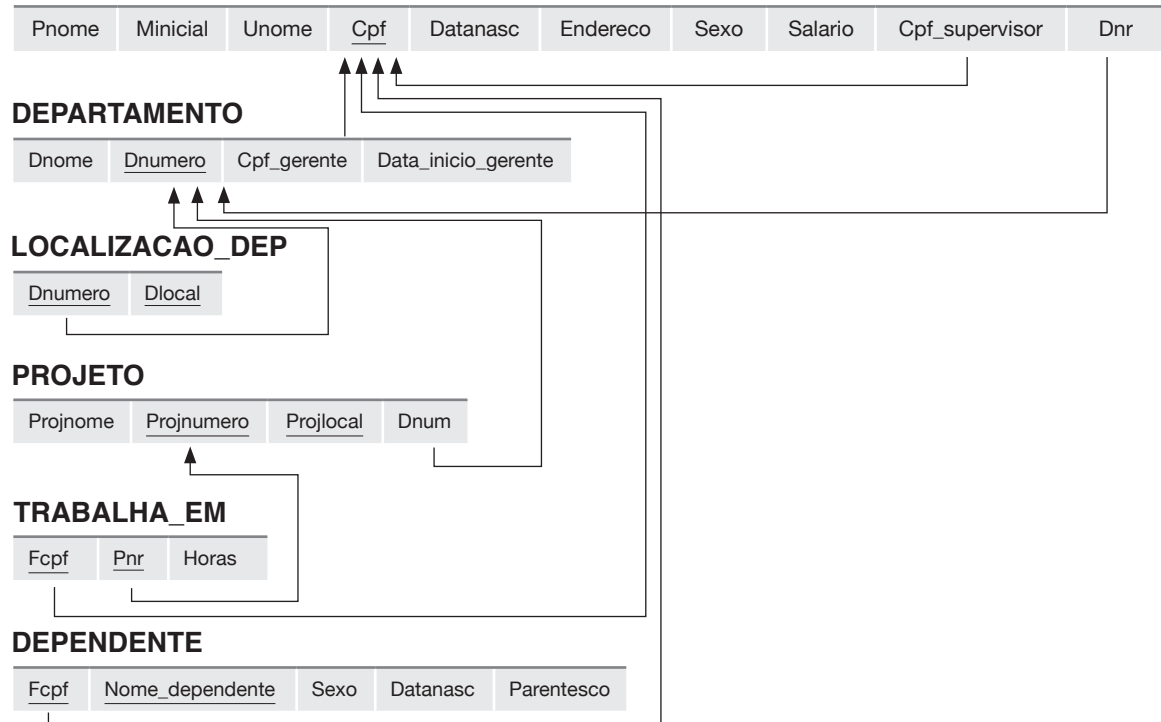
mantida a fim de especificar chaves secundárias (únicas) da relação R . O conhecimento sobre as chaves também é mantido para fins de indexação e outros tipos de análises.

Em nosso exemplo, criamos as relações FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO e PROJETO na Figura 9.2 para corresponder aos tipos de entidade regular FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO e PROJETO da Figura 9.1. Os atributos de chave estrangeira e relacionamento, se houver, ainda não estão incluídos; eles serão acrescentados durante as etapas seguintes. Estes incluem os atributos Cpf_supervisor e Dnr de FUNCIONARIO, Cpf_gerente e Data_inicio_gerente de DEPARTAMENTO, e Dnum de PROJETO. Em nosso exemplo, escolhemos Cpf, Dnumero e Projnumero como chaves primárias para as relações FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO e PROJETO, respectivamente. O conhecimento de que o Dnome de DEPARTAMENTO e o Projname

de PROJETO são chaves secundárias é mantido para possível uso posterior no projeto.

As relações que são criadas com base no mapeamento dos tipos de entidade às vezes são chamadas **relações de entidade**, pois cada tupla representa uma instância de entidade. O resultado após essa etapa de mapeamento aparece na Figura 9.3(a).

Etapa 2: Mapeamento de tipos de entidade fraca. Para cada tipo de entidade fraca F no esquema ER com tipo de entidade proprietária E , crie uma relação R e inclua todos os atributos simples (ou componentes simples dos atributos compostos) de F como atributos de R . Além disso, inclua como atributos de chave estrangeira de R os atributos de chave primária da(s) relação(ões) que corresponde(m) aos tipos de entidade proprietária. Isso consegue mapear o tipo de relacionamento de identificação de F . A chave pri-

FUNCIONARIO**Figura 9.2**

Resultado do mapeamento do esquema ER EMPRESA para um esquema de banco de dados relacional.

(a) FUNCIONARIO

Pnome	Minicial	Unome	<u>Cpf</u>	Datanasc	Endereco	Sexo	Salario
-------	----------	-------	------------	----------	----------	------	---------

DEPARTAMENTO

Dnome	<u>Dnumero</u>
-------	----------------

PROJETO

Projnome	<u>Projnumero</u>	Projlocal
----------	-------------------	-----------

(b) DEPENDENTE

Fcpf	Nome_dependente	Sexo	Datanasc	Parentesco
------	-----------------	------	----------	------------

(c) TRABALHA_EM

Fcpf	Pnr	Horas
------	-----	-------

(d) LOCALIZACAO_DEP

Dnumero	Dlocal
---------	--------

Figura 9.3

Ilustração de algumas etapas de mapeamento. (a) Relações de entidade após a etapa 1. (b) Relação de entidade fraca após a etapa 2. (c) Relação de relacionamento após a etapa 5. (d) Relação representando atributo multivlorado após a etapa 6.

mária de R é a combinação das chaves primárias dos proprietários e a chave parcial do tipo de entidade fraca F , se houver.

Se houver um tipo de entidade fraca E_2 , cujo proprietário também é um tipo de entidade E_1 , então E_1 deve ser mapeado antes de E_2 para determinar primeiro sua chave primária.

Em nosso exemplo, criamos a relação DEPENDENTE nesta etapa para corresponder ao tipo de entidade fraca DEPENDENTE (ver Figura 9.3(b)). Incluímos a chave primária Cpf da relação FUNCIONARIO — que corresponde ao tipo de entidade proprietária — como um atributo de chave estrangeira de DEPENDENTE; renomeamos para Fcpf, embora isso não seja necessário. A chave primária da relação DEPENDENTE é a combinação {Fcpf, Nome_dependente}, pois Nome_dependente (também renomeado de Nome na Figura 9.1) é a chave parcial de DEPENDENTE.

É comum escolher a opção de propagação (CASCADE) para a ação de disparo referencial (ver Seção 4.2) na chave estrangeira na relação correspondente ao tipo de entidade fraca, pois uma entidade fraca tem uma dependência de existência em sua entidade proprietária. Isso pode ser usado para ON UPDATE e ON DELETE.

Etapa 3: Mapeamento dos tipos de relacionamento binários 1:1. Para cada tipo de relacionamento binário 1:1 R no esquema ER, identifique as relações S e T que correspondem aos tipos de entidade participantes em R . Existem três técnicas possíveis: (1) a técnica de chave estrangeira, (2) a técnica de relacionamento mesclado e (3) a técnica de relação de referência cruzada ou relacionamento. A primeira técnica é a mais útil e deve ser seguida a menos que haja condições especiais, conforme discutimos a seguir.

1. Técnica de chave estrangeira: escolha uma das relações — digamos, S — e inclua como chave estrangeira em S a chave primária de T . É melhor escolher um tipo de entidade com *participação total* em R no papel de S . Inclua todos os atributos simples (ou componentes simples dos atributos compostos) do tipo de relacionamento 1:1 R como atributos de S .

Em nosso exemplo, mapeamos o tipo de relacionamento 1:1 GERENCIA da Figura 9.1 ao escolher o tipo de entidade de participação DEPARTAMENTO para servir ao papel de S , pois sua participação no tipo de relacionamento GERENCIA é total (cada departamento tem um gerente). Incluímos a chave primária da relação FUNCIONARIO como chave estrangeira na relação DEPARTAMENTO e a renomeamos como Cpf Gerente. Também incluímos

o atributo simples Data_inicio do tipo de relacionamento GERENCIA na relação DEPARTAMENTO e o renomeamos como Data_inicio_gerente (ver Figura 9.2).

Observe que é possível incluir a chave primária de S como uma chave estrangeira em T em vez disso. Em nosso exemplo, isso significa ter um atributo de chave estrangeira, digamos, Depart_gerenciado na relação FUNCIONARIO, mas terá um valor NULL para as tuplas de funcionários que não gerenciam um departamento. Se apenas 2 por cento dos funcionários gerenciam um departamento, então 98 por cento das chaves estrangeiras seriam NULL nesse caso. Outra possibilidade é ter chaves estrangeiras nas relações S e T de maneira redundante, mas isso cria redundância e agrupa uma penalidade para a manutenção da consistência.

2. **Técnica de relação mesclada:** um mapeamento alternativo de um tipo de relacionamento 1:1 é mesclar os dois tipos de entidade e o relacionamento em uma única relação. Isso é possível quando *ambas as participações são totais*, pois indicaria que as duas tabelas terão exatamente o mesmo número de tuplas o tempo inteiro.
3. **Técnica de relação de referência cruzada ou relacionamento:** a terceira opção é configurar uma terceira relação R para a finalidade de referência cruzada das chaves primárias das duas relações S e T representando os tipos de entidade. Conforme veremos, essa técnica é exigida para relacionamentos M:N binários. A relação R é chamada de **relação de relacionamento** (ou, às vezes, de **tabela de pesquisa**), porque cada tupla em R representa uma instância de relacionamento que relaciona uma tupla de S a uma tupla de T . A relação R incluirá os atributos de chave primária de S e T como chaves estrangeiras para S e T . A chave primária de R será uma das duas chaves estrangeiras, e a outra chave estrangeira será uma chave unique de R . A desvantagem é ter uma relação extra e exigir uma operação de junção extra ao combinar tuplas relacionadas das tabelas.

Etapa 4: Mapeamento de tipos de relacionamento binário 1:N. Para cada tipo de relacionamento R binário regular 1:N, identifique a relação S que representa o tipo de entidade participante no lado N do tipo de relacionamento. Inclua como chave estrangeira em S a chave primária da relação T que representa

o outro tipo de entidade participante em R ; fazemos isso porque cada instância de entidade no lado N está relacionada a, no máximo, uma instância de entidade no lado 1 do tipo de relacionamento. Inclua quaisquer atributos simples (ou componentes simples dos atributos compostos) do tipo de relacionamento 1:N como atributos de S .

Em nosso exemplo, agora mapeamos os tipos de relacionamento 1:N TRABALHA_PARA, CONTROLA e SUPERVISAO da Figura 9.1. Para TRABALHA_PARA, incluímos a chave primária Dnumero da relação DEPARTAMENTO como chave estrangeira na relação FUNCIONARIO e a chamamos de Dnr. Para SUPERVISAO, incluímos a chave primária da relação FUNCIONARIO como chave estrangeira na própria relação FUNCIONARIO — pois o relacionamento é recursivo — e a chamamos de Cpf_supervisor. O relacionamento CONTROLA é mapeado para o atributo de chave estrangeira Dnum de PROJETO, que referencia a chave primária Dnumero da relação DEPARTAMENTO. Essas chaves estrangeiras são mostradas na Figura 9.2.

Uma técnica alternativa é usar a opção de **relação de relacionamento** (referência cruzada) como na terceira opção para os relacionamentos binários 1:1. Criamos uma relação separada R cujos atributos são chaves primárias de S e T , que também serão chaves estrangeiras para S e T . A chave primária de R é igual à chave primária de S . Essa opção pode ser usada se algumas tuplas em S participarem do relacionamento para evitar valores NULL excessivos na chave estrangeira.

Etapa 5: Mapeamento de tipos de relacionamento binário M:N. Para cada tipo de relacionamento R binário M:N, crie uma nova relação S para representar R . Inclua como atributos de chave estrangeira em S as chaves primárias das relações que representam os tipos de entidade participantes; sua *combinação* formará a chave primária de S . Inclua também quaisquer atributos simples do tipo de relacionamento M:N (ou componentes simples dos atributos compostos) como atributos de S . Observe que não podemos representar um tipo de relacionamento M:N por um único atributo de chave estrangeira em uma das relações participantes (como fizemos para os tipos de relacionamento 1:1 ou 1:N) devido à razão de cardinalidade M:N; temos de criar uma *relação de relacionamento* S separada.

Em nosso exemplo, mapeamos o tipo de relacionamento M:N TRABALHA_EM da Figura 9.1 criando a relação TRABALHA_EM na Figura 9.2. Incluímos as chaves primárias das relações PROJETO e FUNCIONARIO como chaves estrangeiras em TRABALHA_EM e as renomeamos como Pnr e Fcpf, respectivamente.

Também incluímos um atributo Horas em TRABALHA_EM para representar o atributo Horas do tipo de relacionamento. A chave primária da relação TRABALHA_EM é a combinação dos atributos de chave estrangeira {Fcpf, Pnr}. Essa **relação de relacionamento** aparece na Figura 9.3(c).

A opção de propagação (CASCADE) para a ação de disparo referencial (ver Seção 4.2) deve ser especificada sobre as chaves estrangeiras na relação correspondente ao relacionamento R , pois cada instância de relacionamento tem uma dependência de existência sobre cada uma das entidades a que ela se relaciona. Isso pode ser usado tanto para ON UPDATE quanto para ON DELETE.

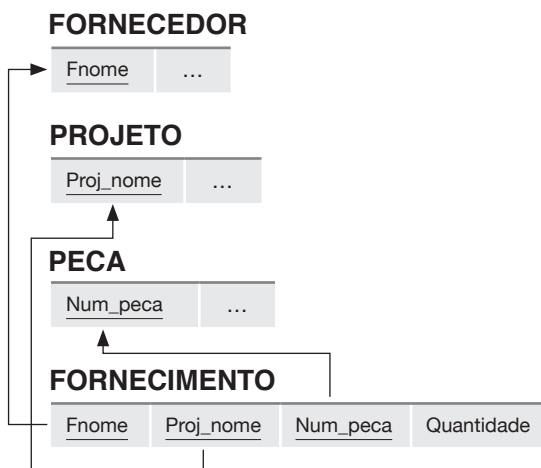
Observe que sempre podemos mapear relacionamentos 1:1 ou 1:N de uma maneira semelhante aos relacionamentos M:N usando a técnica de referência cruzada (relação de relacionamento), conforme discutimos anteriormente. Essa alternativa é particularmente útil quando existem poucas instâncias de relacionamentos, a fim de evitar valores NULL em chaves estrangeiras. Nesse caso, a chave primária da relação de relacionamento será *apenas uma* das chaves estrangeiras que referenciam as relações da entidade participante. Para um relacionamento 1:N, a chave primária da relação de relacionamento será a chave estrangeira que referencia a relação de entidade no lado N . Para um relacionamento 1:1, qualquer chave estrangeira pode ser usada como chave primária da relação de relacionamento.

Etapa 6: Mapeamento de atributos multivvalorados.

Para cada atributo multivvalorado A , crie uma relação R . Essa relação R incluirá um atributo correspondente a A , mais o atributo da chave primária Ch — como uma chave estrangeira em R — da relação que representa o tipo de entidade ou tipo de relacionamento que tem A como atributo multivvalorado. A chave primária de R é a combinação de A e Ch . Se o atributo multivvalorado for composto, incluímos seus componentes simples.

Em nosso exemplo, criamos uma relação LOCALIZACAO_DEP (ver Figura 9.3(d)). O atributo Dlocalizacao representa o atributo multivvalorado LOCALIZACOES de DEPARTAMENTO, enquanto Dnumero — como chave estrangeira — representa a chave primária da relação DEPARTAMENTO. A chave primária de LOCALIZACAO_DEP é a combinação de {Dnumero, Dlocalizacao}. Uma tupla separada existirá em LOCALIZACAO_DEP para cada local que tenha um departamento.

A opção de propagação (CASCADE) para a ação de disparo referencial (ver Seção 4.2) deve ser especificada na chave estrangeira da relação R correspondente ao atributo multivvalorado para ON UPDATE e

**Figura 9.4**

Mapeando o tipo de relacionamento n -ário FORNECIMENTO da Figura 7.17(a).

ON DELETE. Também devemos observar que a chave de R , ao mapear um atributo composto, multivalorado, requer alguma análise do significado dos atributos componentes. Em alguns casos, quando um atributo multivalorado é composto, somente alguns dos atributos componentes são exigidos para fazer parte da chave de R . Esses atributos são semelhantes à chave parcial de um tipo de entidade fraca que corresponde ao atributo multivalorado (ver Seção 7.5).

A Figura 9.2 mostra o esquema de banco de dados relacional EMPRESA obtido com as etapas 1 a 6, e a Figura 3.6 mostra um exemplo de estado de banco de dados. Observe que ainda não discutimos o mapeamento de tipos de relacionamento n -ário ($n > 2$), pois ele não existe na Figura 9.1. Estes são mapeados de um modo semelhante aos tipos de relacionamento M:N, incluindo a etapa adicional a seguir no algoritmo de mapeamento.

Etapa 7: Mapeamento de tipos de relacionamento n -ário. Para cada tipo de relacionamento n -ário R , onde $n > 2$, crie uma relação S para representar R . Inclua como atributos de chave estrangeira em S as chaves primárias das relações que representam os tipos de entidade participantes. Inclua também quaisquer atributos simples do tipo de relacionamento n -ário (ou componentes simples de atributos compostos) como atributos de S . A chave primária de S normalmente é uma combinação de todas as chaves estrangeiras que referenciam as relações representando os tipos de entidade participantes. Porém, se as restrições de cardinalidade sobre qualquer um dos tipos de entidade E participantes em R for 1, então a chave primária de S não deve incluir o atributo de chave estrangeira que referencia a relação E' corres-

Tabela 9.1

Correspondência entre os modelos ER e relacional.

MODELO ER	MODELO RELACIONAL
Tipo de entidade	Relação de <i>entidade</i>
Tipo de relacionamento 1:1 ou 1:N	Chave estrangeira (ou relação de <i>relacionamento</i>)
Tipo de relacionamento M:N	Relação de <i>relacionamento</i> e <i>duas</i> chaves estrangeiras
Tipo de relacionamento n -ário	Relação de <i>relacionamento</i> e n chaves estrangeiras
Atributo simples	Atributo
Atributo composto	Conjunto de atributos componentes simples
Atributo multivalorado	Relação e chave estrangeira
Conjunto de valores	Domínio
Atributo-chave	Chave primária (ou secundária)

pondente a E (ver discussão na Seção 7.9.2, referente a restrições sobre relacionamentos n -ários).

Por exemplo, considere o tipo de relacionamento FORNECIMENTO da Figura 7.17. Este pode ser mapeado para a relação FORNECIMENTO mostrada na Figura 9.4, cuja chave primária é a combinação das três chaves estrangeiras {Fnome, Num_peca, Proj_nome}.

9.1.2 Discussão e resumo do mapeamento para construções no modelo ER

A Tabela 9.1 resume as correspondências entre as construções e restrições do modelo ER e relacional.

Um dos principais pontos a observar em um esquema relacional, ao contrário de um esquema ER, é que os tipos de relacionamento não são representados explicitamente. Em vez disso, eles são representados com dois atributos A e B , um é uma chave primária e o outro é uma chave estrangeira (no mesmo domínio) incluída em duas relações S e T . Duas tuplas em S e T são relacionadas quando têm o mesmo valor para A e B . Usando a operação EQUIJUNÇÃO (ou JUNÇÃO NATURAL, se os dois atributos de junção tiverem o mesmo nome) em $S.A$ e $T.B$, podemos combinar todos os pares de tuplas relacionadas de S e T e materializar o relacionamento. Quando um tipo de relacionamento binário 1:1 ou 1:N é envolvido, uma única operação de junção costuma ser necessária. Para um tipo de relacionamento binário M:N, duas operações de junção são necessárias, enquanto para tipos de relacionamento n -ários, n junções são necessárias para materializar totalmente as instâncias de relacionamento.

Por exemplo, para formar uma relação que inclui o nome do funcionário, nome do projeto e horas

que o funcionário trabalha em cada projeto, precisamos conectar cada tupla FUNCIONARIO às tuplas PROJETO relacionadas por meio da relação TRABALHA_EM na Figura 9.2. Logo, precisamos aplicar a operação EQUIJUNÇÃO às relações FUNCIONARIO e TRABALHA_EM com a condição de junção Cpf = Fcpf, e depois aplicar outra operação EQUIJUNÇÃO à relação resultante e a relação PROJETO com a condição de junção Pnr = Projnumero. Em geral, quando vários relacionamentos precisam ser examinados, diversas operações de junção precisam ser especificadas. Um usuário de banco de dados relacional sempre precisa estar ciente dos atributos de chave estrangeira para poder usá-los corretamente na combinação de tuplas relacionadas de duas ou mais relações. Isso às vezes é considerado uma desvantagem do modelo de dados relacional, porque as correspondências de chave estrangeira/chave primária nem sempre são óbvias pela inspeção dos esquemas relacionais. Se uma EQUIJUNÇÃO for realizada entre atributos de duas relações que não representam um relacionamento de chave estrangeira/chave primária, o resultado pode com frequência ser sem sentido e levar a dados falsos (espúrios). Por exemplo, o leitor pode tentar juntar as relações PROJETO e LOCALIZACAO_DEP na condição Dlocal = Projlocal e examinar o resultado (veja a discussão sobre tuplas espúrias na Seção 15.1.4).

No esquema relacional, criamos uma relação separada para *cada* atributo multivalorado. Para uma entidade em particular com um conjunto de valores para o atributo multivalorado, o valor do atributo-chave da entidade é repetido uma vez para cada valor do atributo multivalorado em uma tupla separada, pois o modelo relacional básico *não* permite valores múltiplos (uma lista, ou um conjunto de valores) para um atributo em uma única tupla. Por exemplo, como o departamento 5 tem três locais, existem três tuplas na relação LOCALIZACAO_DEP da Figura 3.6; cada tupla especifica um dos locais. Em nosso exemplo, aplicamos EQUIJUNÇÃO a LOCALIZACAO_DEP e DEPARTAMENTO no atributo Dnumero para obter os valores de todas as localizações junto com outros atributos de DEPARTAMENTO. Na relação resultante, os valores dos outros atributos de DEPARTAMENTO são repetidos em tuplas separadas para cada local que tenha um departamento.

A álgebra relacional básica não tem uma operação ANINHAR ou COMPRIMIR que produziria um conjunto de tuplas na forma $\{<'1', 'São Paulo'\>, <'4', 'Mauá'\>, <'5', {'Santo André', 'Itu', 'São Paulo'}\}$ com base na relação LOCALIZACAO_DEP da Figura 3.6. Essa é uma desvantagem séria da versão básica normalizada ou do modelo relacional.

O modelo de dados de objeto e os sistemas objeto-relacional (ver Capítulo 11) permitem atributos multivalorados.

9.2 Mapeando construções do modelo EER para relações

A seguir, vamos discutir o mapeamento das construções do modelo EER para relações, estendendo o algoritmo de mapeamento ER para relacional que foi apresentado na Seção 9.1.1.

9.2.1 Mapeamento da especialização ou generalização

Existem várias opções para mapear uma série de subclasses que juntas formam uma especialização (ou, como alternativa, que são generalizadas para uma superclasse), como as subclasses {SECRETARIA, TECNICO, ENGENHEIRO} de FUNCIONARIO na Figura 8.4. Podemos acrescentar outro passo ao nosso algoritmo de mapeamento da Seção 9.1.1, que tem sete etapas, para lidar com o mapeamento da especialização. A etapa 8, que vem a seguir, oferece as opções mais comuns; outros mapeamentos também são possíveis. Discutimos as condições sob as quais cada opção deve ser usada. Usamos Atrs(R) para indicar os atributos da relação R e ChP(R) para indicar a chave primária de R . Primeiro, vamos descrever o mapeamento formalmente e depois ilustrar com exemplos.

Etapa 8: Opções para mapeamento da especialização ou generalização. Converta cada especialização com m subclasses $\{S_1, S_2, \dots, S_m\}$ e superclasse (generalizada) C , em que os atributos de C são $\{ch, a_1, \dots, a_n\}$ e ch é a chave (primária) para os esquemas da relação usando uma das seguintes opções:

- **Opção 8A: Múltiplas relações — superclasse e subclasses.** Crie uma relação L para C com atributos Atrs(L) = $\{ch, a_1, \dots, a_n\}$ e ChP(L_i) = ch . Crie uma relação L_i para cada subclass S_i , $1 \leq i \leq m$, com os atributos Atrs(L_i) = $\{ch\} \cup \{\text{atributos de } S_i\}$ e ChP(L_i) = ch . Essa opção funciona para qualquer especialização (total ou parcial, disjunta ou sobreposta).
- **Opção 8B: Múltiplas relações — apenas relações de subclass.** Crie uma relação L_i para cada subclass S_i , $1 \leq i \leq m$, com os atributos Atrs(L_i) = $\{\text{atributos de } S_i\} \cup \{ch, a_1, \dots, a_n\}$ e ChP(L_i) = ch . Essa opção só funciona para uma especialização cujas subclasses são *totais* (cada entidade na superclasse deve pertencer a (pelo menos) uma das subclas-

ses). Além disso, isso só é recomendado se a especialização tiver a *restrição de disjunção* (ver Seção 8.3.1). Se a especialização for *sobreposta*, a mesma entidade pode ser duplicada em várias relações.

■ **Opção 8C: Relação única com um atributo de tipo.** Crie uma única relação L com atributos $\text{Atrs}(L) = \{ch, a_1, \dots, a_n\} \cup \{\text{atributos de } S_1\} \cup \dots \cup \{\text{atributos de } S_m\} \cup \{t\}$ e $\text{ChP}(L) = ch$. O atributo t é chamado de atributo de tipo (ou *discriminador*), cujo valor indica a subclasse à qual cada tupla pertence, se houver alguma. Essa opção funciona somente para uma especialização cujas subclasses são *disjuntas*, e tem o potencial para gerar muitos valores NULL se diversos atributos específicos existirem nas subclasses.

■ **Opção 8D: Relação isolada com atributos de múltiplos tipos.** Crie um único esquema de relação L com atributos $\text{Atrs}(L) = \{ch, a_1, \dots, a_n\} \cup \{\text{atributos de } S_1\} \cup \dots \cup \{\text{atributos de } S_m\} \cup \{t_1, t_2, \dots, t_m\}$ e $\text{ChP}(L) = ch$. Cada t_i , $1 \leq i \leq m$, é um **atributo de tipo booleano** indicando se uma tupla pertence à subclasse S_i . Essa opção é usada para uma especialização cujas subclasses são *sobrepostas* (mas também funcionará para uma especialização disjunta).

As opções 8A e 8B podem ser chamadas de **opções de relação múltipla**, enquanto as opções 8C e 8D podem ser chamadas de **opções de relação única**. A opção 8A cria uma relação L para a superclasse C e seus atributos, mais uma relação L_i para cada subclasse S_i ; cada L_i inclui os atributos específicos (ou locais) de S_i , mais a chave primária da superclasse C , que é propagada para L_i e torna-se sua chave primária. Ela também se torna uma chave estrangeira para a relação da superclasse. Uma operação EQUIJUNÇÃO na chave primária entre qualquer L_i e L produz todos os atributos específicos e herdados das entidades em S_i . Essa opção é ilustrada na Figura 9.5(a) para o esquema EER da Figura 8.4. A opção 8A funciona para quaisquer restrições sobre a especialização: disjuntas ou sobrepostas, totais ou parciais. Observe que a restrição

$$\pi_{\langle ch \rangle}(L_i) \subseteq \pi_{\langle ch \rangle}(L)$$

precisa ser mantida para cada L_i . Esta especifica uma chave estrangeira de cada L_i para L , bem como uma *dependência de inclusão* $L_i.ch < L.ch$ (ver Seção 16.5).

Na opção 8B, a operação EQUIJUNÇÃO entre cada subclasse e a superclasse é *embutida* no esquema e a relação L é abolida, conforme ilustra a Figura 9.5(b) para a especialização EER na Figura 8.3(b). Essa opção funciona bem somente quando *ambas* as restrições de disjunção e total são mantidas. Se a especialização não

(a) FUNCIONARIO



(b) CARRO

Id_veiculo	Placa	Preco	Velocidade_max	Numero_passageiros
------------	-------	-------	----------------	--------------------

CAMINHAO

Id_veiculo	Placa	Preco	Numero_eixos	Capacidade_peso
------------	-------	-------	--------------	-----------------

(c) FUNCIONARIO

Cpf	Pnome	Minicial	Unome	Data_nascimento	Endereco	Tipo_emprego	Velocidade_digitacao	Grau_tec	Tipo_eng
-----	-------	----------	-------	-----------------	----------	--------------	----------------------	----------	----------

(d) PECA

Peca_nr	Descricao	Tipo_fabr	Num_desenho	Data_fabricacao	Num_lote	Tipo_compr	Nome_fornecedor	Preco
---------	-----------	-----------	-------------	-----------------	----------	------------	-----------------	-------

Figura 9.5

Opções para mapeamento de especialização ou generalização. (a) Mapeando o esquema EER na Figura 8.4 ao usar a opção 8A. (b) Mapeando o esquema EER na Figura 8.3(b) ao usar a opção 8B. (c) Mapeando o esquema EER na Figura 8.4 ao usar a opção 8C. (d) Mapeando a Figura 8.5 ao usar a opção 8D com campos de tipo booleano Tipo_fabr e Tipo_compr.

for total, uma entidade que não pertence a qualquer uma das subclasses S_i é perdida. Se a especialização não for disjunta, uma entidade pertencente a mais de uma subclass terá seus atributos herdados da superclasse C armazenada de maneira redundante em mais de um L_i . Com a opção 8B, nenhuma relação mantém todas as entidades na superclasse C; consequentemente, temos de aplicar uma operação UNIÃO EXTERNA (ou JUNÇÃO EXTERNA COMPLETA) (ver Seção 6.4) às relações L_i para recuperar todas as entidades em C. O resultado da união externa será semelhante às relações sob as opções 8C e 8D, exceto que os campos de tipo estarão faltando. Sempre que procurarmos uma entidade arbitrária em C, devemos procurar todas as m relações L_i .

As opções 8C e 8D criam uma única relação para representar a superclasse C e todas as suas subclasses. Uma entidade que não pertence a nenhuma das subclasses terá valores NULL para os atributos específicos dessas subclasses. Essas opções não são recomendadas se muitos atributos específicos forem definidos para as subclasses. Contudo, se houver poucos atributos de subclass, esses mapeamentos são preferíveis às opções 8A e 8B porque dispensam a necessidade de especificar operações EQUIJUNÇÃO e UNIÃO EXTERNA. Portanto, eles podem produzir uma implementação mais eficiente.

A opção 8C é utilizada para lidar com subclasses disjuntas, incluindo um único **atributo de tipo** (ou de **imagem ou discriminador**) t para indicar a qual das m subclasses cada tupla pertence; logo, o domínio de t poderia ser $\{1, 2, \dots, m\}$. Se a especialização for parcial, t pode ter valores NULL em tuplas que não pertencem a nenhuma classe. Se a especialização for definida por atributo, esse atributo que serve à finalidade de t e t não é necessário. Tal opção é ilustrada na Figura 9.5(c) para a especialização EER da Figura 8.4.

A opção 8D é projetada para lidar com subclasses sobrepostas incluindo m campos de tipo (ou flag) booleano, um para *cada* subclass. Ela também pode ser usada para subclasses disjuntas. Cada campo de tipo t_i pode ter um domínio {sim, não}, em que um valor sim indica que a tupla é um membro da subclass S_i . Se usarmos essa opção para a especialização EER na Figura 8.4, incluiríamos três atributos de tipo — tipo_secretaria, tipo_engenheiro e tipo_tecnico — no lugar do atributo Tipo_emprego da Figura 9.5(c). Observe que também é possível criar um único atributo de tipo de m bits em vez dos m campos de tipo. A Figura 9.5(d) mostra o mapeamento da especialização da Figura 8.5 usando a opção 8D.

Quando temos uma hierarquia ou reticulado de especialização (ou generalização) multinível, não precisamos seguir a mesma opção de mapeamento para todas as especializações. Em vez disso, podemos utilizar uma opção de mapeamento para parte da hierarquia ou reticulado e outras opções para outras partes. A Figura 9.6 mostra um mapeamento possível para as relações do reticulado EER da Figura 8.7. Aqui, usamos a opção 8A para PESSOA/{FUNCIONARIO, EX_ALUNO, ALUNO}, a opção 8C para FUNCIONARIO/{ADMINISTRATIVO, DOCENTE, ALUNO_COLABORADOR}, incluindo o atributo de tipo Tipo_funcionario, e a opção 8D para ALUNO_COLABORADOR/{COLABORADOR_PESQUISA, COLABORADOR_ENSINO} ao incluir os atributos de tipo Tipo_col_ensino e Tipo_col_pesq em FUNCIONARIO, ALUNO/ALUNO_COLABORADOR incluindo os atributos de tipo Tipo_aluno_col em ALUNO, e ALUNO/{ALUNO_POSGRADUACAO, ALUNO_GRADUACAO} incluindo os atributos de tipo tipo_pos e tipo_grad em

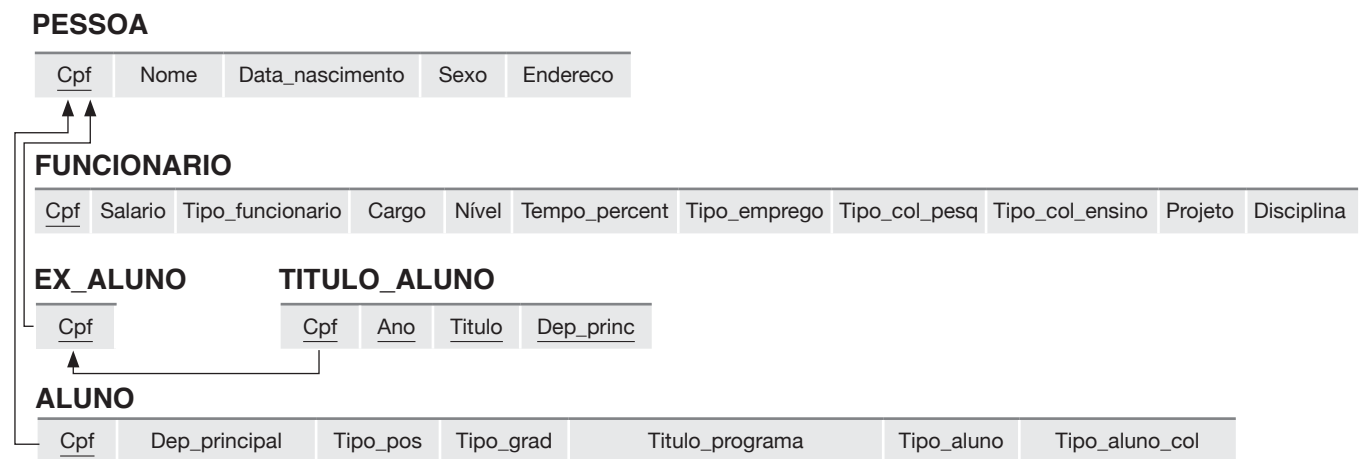


Figura 9.6

Mapeando o reticulado de especialização EER da Figura 8.7 usando opções múltiplas.

ALUNO. Na Figura 9.6, todos os atributos cujos nomes iniciam com *tipo* são campos de tipo.

9.2.2 Mapeamento de subclasses compartilhadas (herança múltipla)

Uma subclasse compartilhada, como GERENTE_ENGENHEIRO da Figura 8.6, é uma subclasse de várias superclasses, indicando a herança múltipla. Todas essas classes precisam ter o mesmo atributo-chave; caso contrário, a subclasse compartilhada seria modelada como uma categoria (tipo de união), conforme discutimos na Seção 8.4. Podemos aplicar qualquer uma das opções discutidas na etapa 8 a uma subclasse compartilhada, sujeita às restrições discutidas na etapa 8 do algoritmo de mapeamento. Na Figura 9.6, as opções 8C e 8D são utilizadas para a subclasse compartilhada ALUNO_COLABORADOR. A opção 8C é usada na relação FUNCIONARIO (atributo Tipo_funcionario) e a opção 8D, na relação ALUNO (atributo Tipo_aluno_col).

9.2.3 Mapeamento de categorias (tipos de união)

Acrescentamos outra etapa ao procedimento de mapeamento — etapa 9 — para lidar com categorias. Uma categoria (ou tipo de união) é uma subclasse da *união* de duas ou mais superclasses que podem ter diferentes chaves porque podem ser de diferentes tipos de entidade (ver Seção 8.4). Um exemplo é a categoria PROPRIETARIO mostrada na Figura 8.8, que é um subconjunto da união de três tipos de entidade PESSOA, BANCO e EMPRESA. A outra categoria nessa figura, VEICULO_REGISTRADO, tem duas superclasses que possuem o mesmo atributo de chave.

Etapa 9: Mapeamento de tipos de união (categorias). Para o mapeamento de uma categoria cuja definição de superclasses tem chaves diferentes, é comum especificar um novo atributo-chave, chamado **chave substituta**, ao criar uma relação para corresponder à categoria. As chaves das classes de definição são diferentes e, portanto, não podemos usar nenhuma delas exclusivamente para identificar todas as entidades na categoria. Em nosso exemplo da Figura 8.8, criamos uma relação PROPRIETARIO para corresponder à categoria PROPRIETARIO, conforme ilustrado na Figura 9.7, e incluímos alguns atributos da categoria nessa relação. A chave primária da relação PROPRIETARIO é a chave substituta, que chamamos de *Id_proprietario*. Também incluímos o atributo de chave substituta *Id_proprietario* como uma chave estrangeira em cada relação correspondente a uma superclasse da categoria,

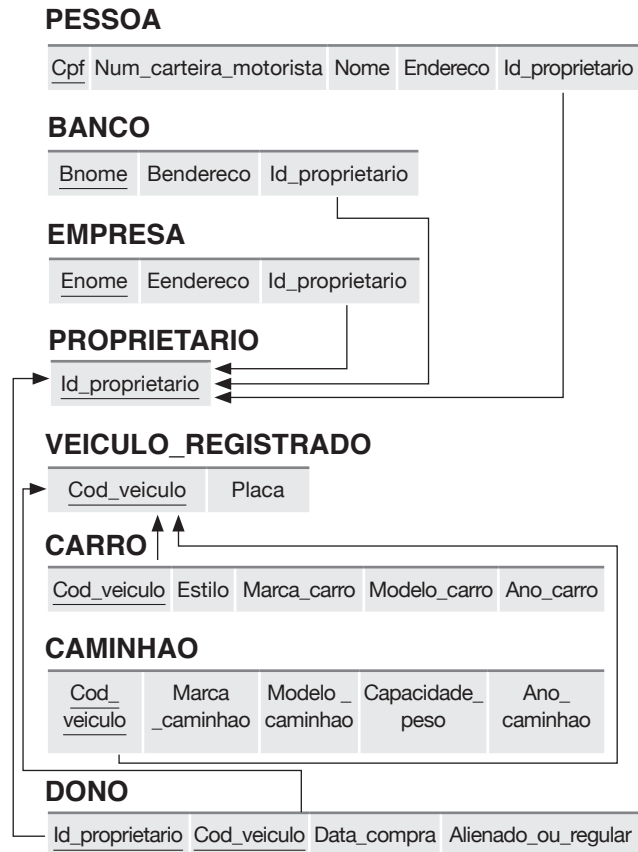


Figura 9.7

Mapeamento das categorias EER (tipos de união) na Figura 8.8 para relações.

para especificar a correspondência nos valores entre a chave substituta e a chave de cada superclasse. Observe que, se determinada entidade PESSOA (ou BANCO ou EMPRESA) não for um membro de PROPRIETARIO, ela teria um valor NULL para seu atributo *Id_proprietario* em sua tupla correspondente na relação PESSOA (ou BANCO ou EMPRESA), e não teria uma tupla na relação PROPRIETARIO. Também é recomendado acrescentar um atributo de tipo (não mostrado na Figura 9.7) à relação PROPRIETARIO para indicar o tipo de entidade em particular ao qual cada tupla pertence (PESSOA, BANCO ou EMPRESA).

Para uma categoria cujas superclasses têm a mesma chave, como VEICULO na Figura 8.8, não há necessidade de uma chave substituta. O mapeamento da categoria VEICULO_REGISTRADO, que ilustra esse caso, também aparece na Figura 9.7.

Resumo

Na Seção 9.1, mostramos como um projeto de esquema conceitual no modelo ER pode ser mapeado para um esquema de banco de dados relacional. Um algorit-

mo para mapeamento ER para relacional foi dado e ilustrado por meio de exemplos do banco de dados EMPRESA. A Tabela 9.1 resumiu as correspondências entre as construções e restrições do modelo ER e relacional. Em seguida, acrescentamos as etapas adicionais ao algoritmo da Seção 9.2 para mapear as construções do modelo EER para o modelo relacional. Algoritmos semelhantes são incorporados nas ferramentas gráficas de banco de dados para criar um esquema relacional com base em um projeto de esquema conceitual automaticamente.

Perguntas de revisão

- 9.1. Discuta as correspondências entre as construções do modelo ER e as construções do mo-

delo relacional. Mostre como cada construção do modelo ER pode ser mapeada para o modelo relacional e discuta quaisquer mapeamentos alternativos.

- 9.2. Discuta as opções para mapear as construções do modelo EER para relações.

Exercícios

- 9.3. Tente mapear o esquema relacional da Figura 6.14 em um esquema ER. Isso faz parte de um processo conhecido como *engenharia reversa*, em que um esquema conceitual é criado para um banco de dados implementado existente. Indique quaisquer suposições que você fizer.

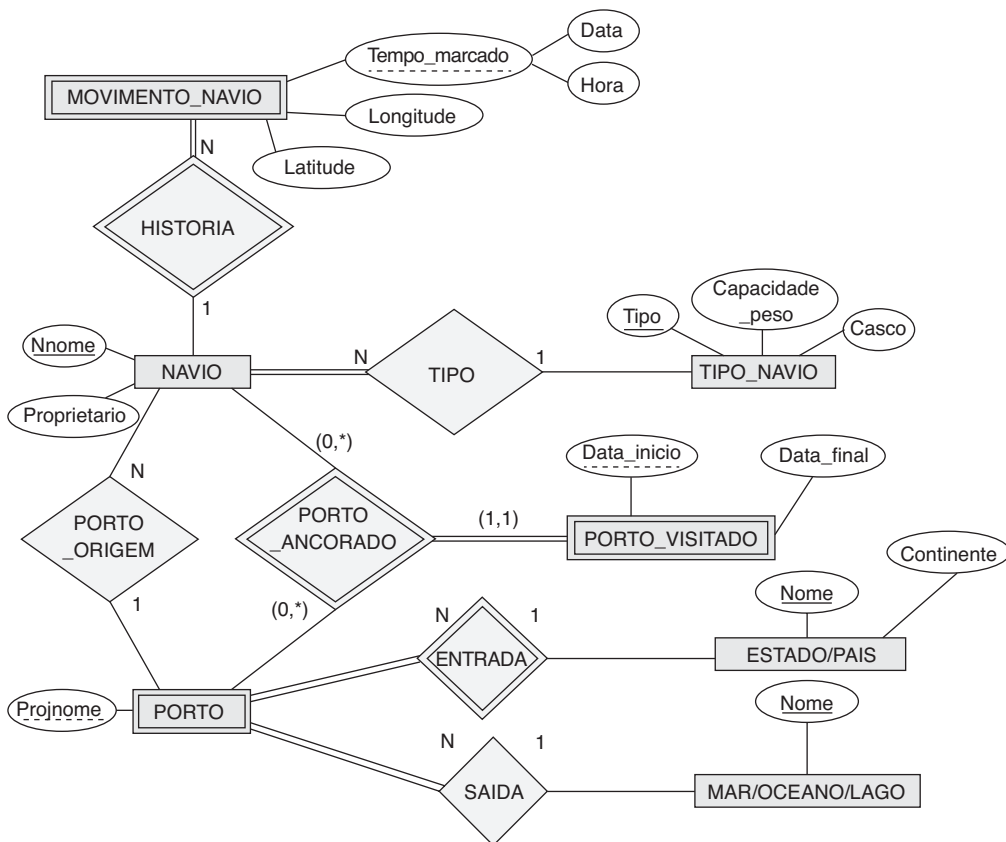


Figura 9.8

Um esquema ER para um banco de dados MOVIMENTO_NAVIO.

- 9.4. A Figura 9.8 mostra um esquema ER para um banco de dados que pode ser usado para registrar navios de transporte e seus locais para autoridades marítimas. Mapeie esse esquema para um esquema relacional e especifique todas as chaves primárias e estrangeiras.
- 9.5. Mapeie o esquema ER BANCO do Exercício 7.23 (mostrado na Figura 7.21) em um esquema relacional. Especifique todas as chaves primárias e estrangeiras. Repita para o esquema COMPANHIA AEREA (Figura 7.20) do Exercício 7.19 e para os outros esquemas dos exercícios 7.16 a 7.24.
- 9.6. Mapeie os diagramas EER das figuras 8.9 e 8.12 para esquemas relacionais. Justifique sua escolha de opções de mapeamento.
- 9.7. É possível mapear com sucesso um tipo de relacionamento binário M:N sem exigir uma nova relação? Por quê?
- 9.8. Considere o diagrama EER da Figura 9.9 para um revendedor de automóveis.

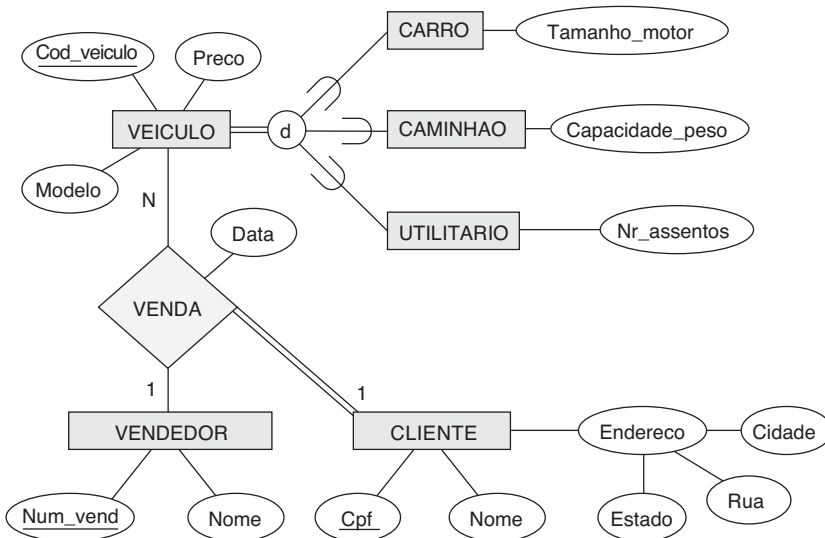
**Figura 9.9**

Diagrama EER para um revendedor de automóveis.

Mapeie o esquema EER para um conjunto de relações. Para a generalização de VEICULO para CARRO/CAMINHAO/UTILITARIO, considere as quatro opções apresentadas na Seção 9.2.1 e mostre o projeto de esquema relacional sob cada uma dessas opções.

- 9.9. Usando os atributos que você forneceu para o diagrama EER do Exercício 8.27, mapeie o esquema completo para um conjunto de relações. Escolha uma opção apropriada de 8A até 8D, da Seção 9.2.1, fazendo o mapeamento de generalizações, e defenda sua escolha.

Exercícios de laboratório

- 9.10. Considere o projeto ER para o banco de dados UNIVERSIDADE que foi modelado usando uma ferramenta como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 7.31. Utilizando o recurso de geração de esquema SQL da ferramenta de modelagem, gere o esquema SQL para um banco de dados Oracle.
- 9.11. Considere o projeto ER para o banco de dados PEDIDO_CORREIO que foi modelado usando uma ferramenta como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 7.32. Utilizando o recurso de geração de esquema SQL da ferramenta de modelagem, gere o esquema SQL para um banco de dados Oracle.

9.12. Considere o projeto ER para o banco de dados REVISAO_CONFERENCIA que foi modelado usando uma ferramenta como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 7.34. Utilizando o recurso de geração de esquema SQL da ferramenta de modelagem, gere o esquema SQL para um banco de dados Oracle.

9.13. Considere o projeto EER para o banco de dados DIARIO_NOTAS que foi modelado usando uma ferramenta como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 8.28. Utilizando o recurso de geração de esquema SQL da ferramenta de modelagem, gere o esquema SQL para um banco de dados Oracle.

9.14. Considere o projeto EER para o banco de dados LEILAO_ONLINE que foi modelado usando uma ferramenta como ERwin ou Rational Rose no Exercício de Laboratório 8.29. Utilizando o recurso de geração de esquema SQL da ferramenta de modelagem, gere o esquema SQL para um banco de dados Oracle.

Bibliografia selecionada

O algoritmo de mapeamento ER para relacional original foi descrito no artigo clássico de Chen (1976), que apresentou o modelo ER original. Batini et al. (1992) discutem uma série de algoritmos de mapeamento de modelos ER e EER para modelos legados, e vice-versa.

Metodologia prática de projeto de banco de dados e uso de diagramas UML

Neste capítulo, saímos dos princípios de projeto de banco de dados apresentados nos capítulos 7 a 9 para examinar alguns de seus aspectos mais práticos. Já descrevemos o material relevante ao projeto dos bancos de dados atuais para aplicações práticas do mundo real. Esse material inclui os capítulos 7 e 8, sobre modelagem conceitual do banco de dados; os capítulos 3 a 6, sobre o modelo relacional, a linguagem SQL e álgebra e cálculo relacional; e o Capítulo 9, sobre mapeamento de um esquema ER ou EER conceitual de alto nível para um esquema relacional. Apresentaremos outros materiais relevantes em capítulos posteriores, incluindo uma visão geral das técnicas de programação para os sistemas relacionais (SGBDRs) nos capítulos 13 e 14, e a teoria de dependência de dados e algoritmos de normalização relacional nos capítulos 15 e 16.

A atividade geral de projeto de banco de dados precisa passar por um processo sistemático chamado **metodologia de projeto**, seja o banco de dados alvo gerenciado por um SGBDR, um sistema de gerenciamento de banco de dados de objeto (SGBDO, ver Capítulo 11), um sistema de gerenciamento de banco de dados objeto-relacional (SGBDOR, ver Capítulo 11) ou algum outro tipo de sistema de gerenciamento de banco de dados. Diversas metodologias de projeto são fornecidas nas ferramentas de projeto de banco de dados atualmente fornecidas pelos vendedores. Ferramentas populares incluem o Oracle Designer e produtos relacionados no Oracle Developer Suite, da Oracle; ERwin e produtos relacionados de CA, PowerBuilder e PowerDesigner, da Sybase; e ER/Studio e produtos relacionados da Embarcadero Technologies,

entre muitos outros. Nossa objetivo neste capítulo não é discutir uma metodologia específica, mas sim o projeto de banco de dados em um contexto mais amplo, conforme realizado em grandes organizações para o projeto e implementação de aplicações que atendem a centenas ou milhares de usuários.

Geralmente, o projeto de pequenos bancos de dados com cerca de 20 usuários não precisa ser muito complicado. Contudo, para bancos de dados de tamanho médio ou grande, que servem a vários grupos de aplicações diversificadas, cada uma com dezenas ou centenas de usuários, um enfoque sistemático para a atividade geral de projeto de banco de dados torna-se necessário. O simples tamanho de um banco de dados preenchido não reflete a complexidade do projeto; é o esquema dele que é o foco mais importante do projeto. Qualquer banco de dados com um esquema que inclua mais de 20 tipos de entidade e um número semelhante de tipos de relacionamento requer uma metodologia de projeto cuidadosa.

Ao usar o termo **banco de dados grande** para bancos de dados com várias dezenas de gigabytes de dados e um esquema com mais de 30 ou 40 tipos de entidade distintos, podemos cobrir uma grande gama de bancos de dados usados no governo, na indústria e em instituições financeiras e comerciais. Indústrias do setor de serviços, incluindo bancos, hotéis, linhas aéreas, seguro, concessionárias de serviços públicos e comunicações, utilizam bancos de dados para suas operações diárias, 24 horas por dia, 7 dias por semana — conhecido na indústria como operações *24 por 7*. Os sistemas de aplicação para esses bancos de dados são chamados de *sistemas de processamento*

de transação, por causa do grande volume e velocidade de transação exigidos. Neste capítulo, vamos nos concentrar no projeto para bancos de dados em escala média e grande, em que o processamento de transação domina.

Este capítulo tem uma série de objetivos. A Seção 10.1 discute o ciclo de vida do sistema de informação dentro das organizações com uma ênfase particular no sistema de banco de dados. A Seção 10.2 destaca as fases de uma metodologia de projeto de banco de dados dentro do contexto organizacional. A Seção 10.3 introduz alguns tipos de diagramas UML e oferece detalhes sobre as notações que são particularmente úteis na coleta de requisitos e realização do projeto conceitual e lógico dos bancos de dados. Apresentamos um exemplo parcial ilustrando o projeto de um banco de dados de universidade. A Seção 10.4 introduz a ferramenta de desenvolvimento de software popular, chamada Rational Rose, que usa diagramas UML como a principal técnica de especificação. Os recursos da Rational Rose específicos à modelagem de requisitos e projeto de esquema de banco de dados são destacados. A Seção 10.5 discute rapidamente as ferramentas de projeto de banco de dados automatizadas. No final do capítulo há um resumo.

10.1 O papel dos sistemas de informação nas organizações

10.1.1 O contexto organizacional para o uso de sistemas de banco de dados

Os sistemas de banco de dados têm se tornado uma parte dos sistemas de informação de muitas organizações. Historicamente, os sistemas de informação eram dominados por sistemas de arquivos na década de 1960, mas, desde o início dos anos 1970 as organizações passaram para sistemas de gerenciamento de banco de dados (SGBDs) de maneira gradual. Para acomodar os SGBDs, muitas organizações criaram o cargo de administrador de banco de dados (DBA, do inglês *database administrator*) e departamentos de administração de banco de dados para supervisionar e controlar as atividades de seu ciclo de vida. De modo semelhante, os departamentos de tecnologia da informação (TI) e gestão de recursos de informação (GRI) têm sido reconhecidos por grandes organizações como sendo fundamentais para o gerenciamento comercial bem-sucedido pelos seguintes motivos:

- Os dados são considerados um recurso corporativo, e seu gerenciamento e controle, são considerados centrais para o trabalho eficaz da organização.

- Mais funções nas organizações são computadorizadas, aumentando a necessidade de manter grande volume de dados disponíveis em um estado atualizado a cada minuto.
- À medida que a complexidade dos dados e aplicações cresce, relacionamentos complexos entre os dados precisam ser modelados e mantidos.
- Existe uma tendência para a consolidação de recursos de informação em muitas organizações.
- Muitas organizações estão reduzindo seus custos de pessoal, permitindo que os usuários finais realizem transações de negócios. Isso é evidente em serviços de viagem, serviços financeiros, educação superior, governo e muitos outros tipos de serviços. Essa tendência foi observada desde cedo por pontos de venda de varejo on-line e comércio eletrônico da empresa ao cliente, como eBay e Amazon.com. Nessas organizações, um banco de dados operacional publicamente acessível e atualizável precisa ser projetado e se tornar disponível para as transações do cliente.

Muitas capacidades fornecidas pelos sistemas de banco de dados as tornaram componentes integrais nos sistemas de informação baseados em computador. A seguir estão alguns dos principais recursos que eles oferecem:

- Integração de dados em várias aplicações a um único banco de dados.
- Suporte para o desenvolvimento de novas aplicações em pouco tempo, usando linguagens de alto nível, como a SQL.
- Fornecimento de suporte para acesso casual para navegação e consulta por gerentes enquanto oferece suporte para o processamento principal de transação em nível de produção para os clientes.

Desde o início da década de 1970 até meados dos anos 1980, houve uma mudança na criação de grandes repositórios centralizados de dados gerenciados por um único SGBD. Desde então, a tendência tem sido a utilização de sistemas distribuídos, devido aos seguintes desenvolvimentos:

1. Computadores pessoais e produtos de software para sistema de banco de dados, como Excel, Visual FoxPro, Access (da Microsoft) e SQL Anywhere (da Sybase), e produtos de domínio público, como MySQL e PostgreSQL, estão sendo bastante utilizados por usuários que anteriormente pertenciam à categoria de usuários de banco de dados ca-

suais e ocasionais. Muitos administradores, secretárias, engenheiros, cientistas, arquitetos e alunos pertencem a essa categoria. Como resultado, a prática de criação de **bancos de dados pessoais** está ganhando popularidade. Às vezes, é possível conter uma cópia de parte de um banco de dados grande de um computador mainframe ou um servidor de banco de dados, trabalhar nela de uma estação de trabalho pessoal e depois restaurá-la no mainframe. De modo semelhante, os usuários podem projetar e criar os próprios bancos de dados e depois mesclá-los em um maior.

2. O advento dos SGBDs distribuídos e cliente-servidor (ver Capítulo 25) está abrindo a opção de distribuir o banco de dados por vários sistemas de computação, para melhorar o controle local e agilizar o processamento local. Ao mesmo tempo, os usuários locais podem acessar dados remotos usando as facilidades fornecidas pelo SGBD como um cliente, ou pela Web. Ferramentas de desenvolvimento de aplicação, como PowerBuilder e PowerDesigner (da Sybase) e OracleDesigner e Oracle Developer Suite (da Oracle), estão sendo usadas com facilidades embutidas para ligar aplicações a vários servidores de banco de dados de back-end.
3. Muitas organizações agora utilizam **sistemas de dicionário de dados ou repositórios de informações**, que são miniSGBDs que gerenciam **metadados** — ou seja, dados que descrevem a estrutura, as restrições, as aplicações, as autorizações, os usuários do banco de dados, e assim por diante. Estes normalmente são usados como uma ferramenta essencial para gerenciamento de recursos de informação. Um sistema útil de dicionário de dados deve armazenar e gerenciar os seguintes tipos de informação:
 - a. Descrições dos esquemas do sistema de banco de dados.
 - b. Informações detalhadas sobre o projeto físico do banco de dados, como estruturas de armazenamento, caminhos de acesso e tamanhos de arquivo e registro.
 - c. Descrições dos tipos de usuários do banco de dados, suas responsabilidades e seus direitos de acesso.
 - d. Descrições de alto nível das transações e aplicações de banco de dados e dos relacionamentos dos usuários com as transações.
 - e. O relacionamento entre as transações de banco de dados e os itens de dados re-

ferenciados por elas. Isso é útil para determinar quais transações são afetadas quando certas definições de dados são alteradas.

- f. Uso estatístico como frequências de consultas, transações e contadores de acesso para diferentes partes do banco de dados.
- g. A história de quaisquer mudanças feitas no banco de dados e nas aplicações, e a documentação que descreve os motivos para essas mudanças. Isso às vezes é conhecido como **procedência dos dados**.

Esses metadados estão disponíveis aos DBAs, projetistas e usuários autorizados como documentação on-line do sistema. Isso melhora o controle dos DBAs sobre o sistema de informação, bem como seu entendimento e uso pelos usuários. O advento da tecnologia de data warehousing (ver Capítulo 29) destacou a importância dos metadados.

Ao projetar **sistemas de processamento de transação** de alto desempenho, que exigem operação contínua 24 horas por dia, o desempenho torna-se crítico. Esses bancos de dados com frequência são acessados por centenas ou milhares de transações por minuto, de computadores remotos e terminais locais. O desempenho da transação, em relação ao número médio de transações por minuto e o tempo de resposta médio e máximo da transação, é essencial. Um projeto físico de banco de dados cuidadoso, que atende às necessidades de processamento de transação da organização, é uma obrigação em tais sistemas.

Algumas organizações têm comprometido seu gerenciamento de recursos de informação a certos produtos de SGBD e dicionário de dados. Seu investimento no projeto e implementação de sistemas grandes e complexos torna difícil para elas mudarem para produtos de SGBD mais novos, o que significa que as organizações tornaram-se presas a seu sistema atual. Com relação a tais bancos de dados grandes e complexos, não podemos enfatizar de maneira excessiva a importância de um projeto cuidadoso, que leve em conta a necessidade de possíveis modificações do sistema — chamadas de *ajuste* — para responder à mudança de requisitos. Discutiremos o ajuste, juntamente com a otimização da consulta, no Capítulo 21. O custo pode ser muito alto se um sistema grande e complexo não puder evoluir, e torna-se necessário migrar para outros produtos de SGBD e reprojetar o sistema inteiro.

10.1.2 O ciclo de vida do sistema de informação

Em uma grande organização, o sistema de banco de dados costuma fazer parte de um **sistema de informação (SI)**, que inclui todos os recursos que estão

envolvidos na coleção, gerenciamento, uso e disseminação dos recursos de informação da organização. Em um ambiente computadorizado, esses recursos incluem os próprios dados, o software de SGBD, o hardware do sistema de computação e o meio de armazenamento, o pessoal que usa e gerencia os dados (DBA, usuários finais, e assim por diante), os programas de aplicação (software) que acessam e atualizam os dados, e os programadores que desenvolvem essas aplicações. Assim, o sistema de banco de dados é parte de um sistema de informação organizacional muito maior.

Nesta seção, examinamos o ciclo de vida típico de um sistema de informação e como o sistema de banco de dados se encaixa nele. O ciclo de vida do sistema de informação tem sido chamado de **ciclo de vida macro**, enquanto o ciclo de vida do sistema de banco de dados tem sido chamado de **ciclo de vida micro**. A distinção entre eles está se tornando menos pronunciada para os sistemas de informação em que os bancos de dados são um componente essencialmente importante. O *ciclo de vida macro* normalmente inclui as seguintes fases:

- 1. Análise de viabilidade.** Essa fase refere-se a analisar áreas de aplicação em potencial, identificar economias da coleta e disseminação de informações, realizar estudos preliminares de custo-benefício, determinar a complexidade de dados e processos, e estabelecer prioridades entre as aplicações.
- 2. Levantamento e análise de requisitos.** Os requisitos detalhados são levantados pela integração com os usuários em potencial e grupos de usuários, para identificar seus problemas e necessidades em particular. Procedimentos de dependências entre aplicações, comunicação e relatório são identificados.
- 3. Projeto.** Essa fase tem dois aspectos: o projeto do sistema de banco de dados e o projeto dos sistemas de aplicação (programas) que usam e processam o banco de dados por meio de recuperações e atualizações.
- 4. Implementação.** O sistema de informação é implementado, o banco de dados é carregado e as transações deste são implementadas e testadas.
- 5. Validação e teste de aceitação.** A aceitabilidade do sistema em atender aos requisitos dos usuários e critérios de desempenho é validada. O sistema é testado contra os critérios de desempenho e especificações de comportamento.

6. Implantação, operação e manutenção. Isso pode ser precedido pela conversão de usuários de um sistema mais antigo, bem como pelo treinamento do usuário. A fase operacional começa quando todas as funções do sistema estão em funcionamento e foram validadas. À medida que surgem novos requisitos ou aplicações, eles passam pelas fases anteriores até que sejam validados e incorporados ao sistema. O monitoramento do desempenho do sistema e sua manutenção são atividades importantes durante a fase operacional.

10.1.3 O ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados

As atividades relacionadas ao *ciclo de vida micro*, que focalizam o sistema de aplicação de banco de dados, incluem:

- 1. Definição do sistema.** O escopo do sistema de banco de dados, seus usuários e suas aplicações são definidos. As interfaces para diversas categorias de usuários, as restrições do tempo de resposta e as necessidades de armazenamento e processamento são identificadas.
- 2. Projeto do banco de dados.** Um projeto lógico e físico completo do sistema de banco de dados no SGBD escolhido é preparado.
- 3. Implementação do banco de dados.** Isso compreende o processo de especificar as definições de banco de dados conceituais, externas e internas, criar os arquivos de banco de dados (vazios) e implementar as aplicações de software.
- 4. Carga ou conversão de dados.** O banco de dados é preenchido ou pela carga dos dados diretamente ou pela conversão de arquivos existentes para o formato do sistema de banco de dados.
- 5. Conversão de aplicação.** Quaisquer aplicações de software de um sistema anterior são convertidas para o novo sistema.
- 6. Teste e validação.** O novo sistema é testado e validado. O teste e a validação dos programas de aplicação podem ser um processo bastante complicado, e as técnicas empregadas normalmente são abordadas em cursos de engenharia de software. Existem ferramentas automatizadas que auxiliam nesse processo, mas uma discussão acerca delas está fora do escopo deste livro-texto.

7. **Operação.** O sistema de banco de dados e suas aplicações são colocados em operação. Normalmente, os sistemas antigos e os novos são operados em paralelo por um período de tempo.
8. **Monitoramento e manutenção.** Durante a fase operacional, o sistema é constantemente monitorado e mantido. O crescimento e a expansão podem ocorrer no conteúdo de dados e nas aplicações de software. Importantes modificações e reorganizações podem ser necessárias de tempos em tempos.

As atividades 2, 3 e 4 fazem parte das fases de projeto e implementação do ciclo de vida macro do sistema de informação maior. Nossa ênfase na Seção 10.2 está nas atividades 2 e 3, que cobrem as fases de projeto e implementação de banco de dados. A maioria dos bancos de dados nas organizações passa por todas as atividades anteriores do ciclo de vida. As atividades de conversão (4 e 5) não se aplicam quando o banco de dados e as aplicações são novos. Quando uma organização passa de um sistema estabelecido para um novo, as atividades 4 e 5 tendem a ser muito demoradas e o esforço para realizá-las costuma

ser subestimado. Com frequência, existe um retorno entre as várias etapas, pois novos requisitos surgem constantemente a cada estágio. A Figura 10.1 mostra o ciclo de retorno que afeta as fases de projeto conceitual e lógico como resultado da implementação e do ajuste do sistema.

10.2 O projeto de banco de dados e o processo de implementação

Agora, focalizamos as atividades 2 e 3 do ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, que são seu projeto e implementação. O problema do projeto de banco de dados pode ser declarado da seguinte forma:

Projetar a estrutura lógica e física de um ou mais bancos de dados para acomodar as informações necessárias dos usuários em uma organização para um conjunto definido de aplicações.

Os objetivos do projeto de banco de dados são múltiplos:

- Satisfazer os requisitos de conteúdo de informação dos usuários e aplicações especificadas.

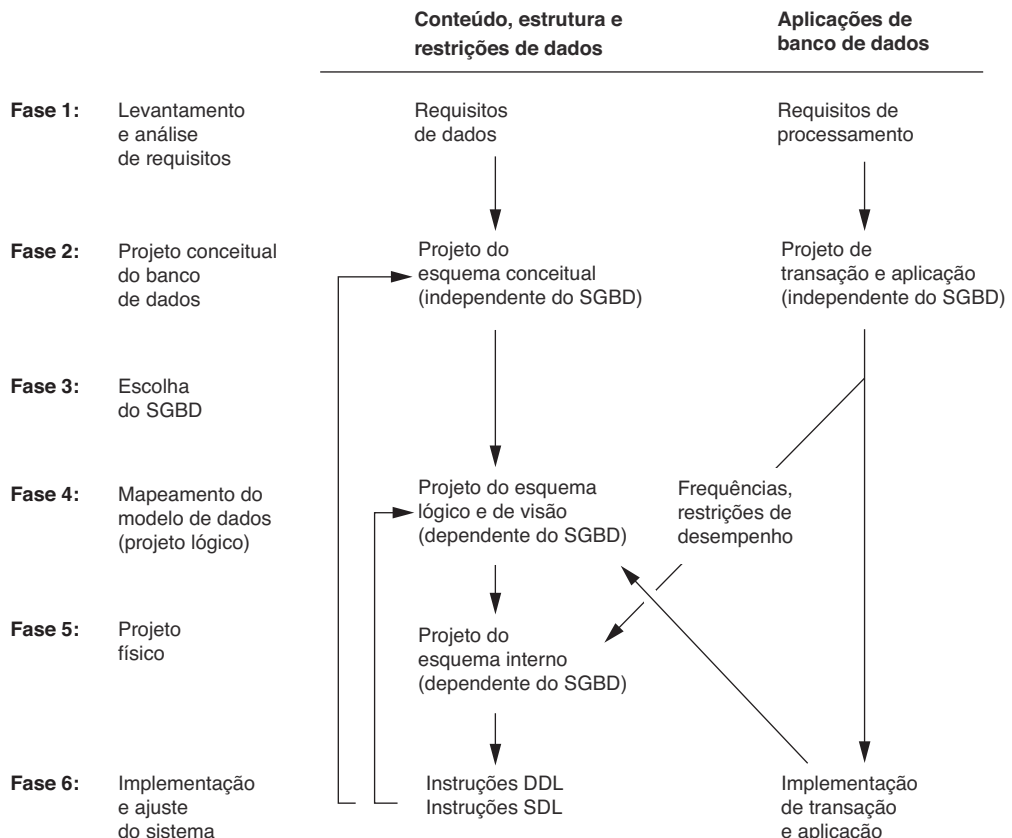


Figura 10.1

Fases de projeto e implementação para grandes bancos de dados.

- Oferecer uma estruturação da informação que seja natural e fácil de entender.
- Dar suporte aos requisitos de processamento e quaisquer objetivos de desempenho, como tempo de resposta, tempo de processamento e espaço de armazenamento.

Esses objetivos são muito difíceis de realizar e medir, e envolvem uma escolha inerente: se alguém tentar obter mais *naturalidade* e *compreensibilidade* do modelo, isso pode custar o desempenho. O problema é agravado porque o processo de projeto de banco de dados normalmente começa com requisitos informais e incompletos. Ao contrário, o resultado da atividade de projeto é um esquema rigidamente definido, que não pode ser facilmente modificado quando o banco de dados é implementado. Podemos identificar seis fases principais do processo geral de projeto e implementação do banco de dados:

1. Levantamento e análise de requisitos.
2. Projeto conceitual do banco de dados.
3. Escolha de um SGBD.
4. Mapeamento do modelo de dados (também chamado de *projeto lógico do banco de dados*).
5. Projeto físico do banco de dados.
6. Implementação e ajuste do sistema de banco de dados.

O processo de projeto consiste em duas atividades paralelas, conforme ilustra a Figura 10.1. A primeira atividade envolve o projeto do **conteúdo de dados, estrutura e restrições** do banco de dados; a segunda relaciona-se ao projeto das **aplicações de banco de dados**. Para manter a figura simples, evitamos mostrar a maioria das interações entre esses lados, mas as duas atividades estão intimamente interligadas. Por exemplo, analisando as aplicações de banco de dados, podemos identificar itens de dados que serão armazenados nele. Além disso, a fase de projeto físico do banco de dados, durante a qual escolhemos as estruturas de armazenamento e os caminhos de acesso dos arquivos de banco de dados, depende das aplicações que usarão esses arquivos para consulta e atualização. Por outro lado, costumamos especificar o projeto das aplicações de banco de dados referindo-nos às construções do seu esquema, as quais são especificadas durante a primeira atividade. Claramente, essas duas atividades influenciam bastante uma à outra. De maneira tradicional, as metodologias de projeto de banco de dados têm focalizado principalmente a primeira dessas atividades, enquanto o projeto de software tem focalizado a segunda; isso pode ser chamado de **projeto controlado por dados versus controlado por processo**. Agora, é

reconhecido por projetistas de banco de dados e engenheiros de software que as duas atividades devem prosseguir lado a lado, e as ferramentas de projeto as combinam cada vez mais.

As seis fases já mencionadas em geral não prosseguem estritamente em sequência. Em muitos casos podemos ter de modificar o projeto de uma fase mais antiga durante outra mais recente. Esses ciclos de retorno entre as fases — e também dentro delas — são comuns. Mostramos apenas alguns dos ciclos de retorno na Figura 10.1, mas existem muitos outros entre várias fases. Também mostramos alguma interação entre os lados dos dados e do processo da figura; na realidade, há mais interações. A Fase 1 na Figura 10.1 envolve o levantamento de informações sobre o uso intencionado do banco de dados, e a Fase 6 trata da implementação e do reprojeto do banco de dados. A parte central do processo de projeto de banco de dados compreende as fases 2, 4 e 5. Vamos resumir essas fases:

- **Projeto conceitual do banco de dados (Fase 2).** O objetivo dessa fase é produzir um esquema conceitual para o banco de dados que seja independente de um SGBD específico. Normalmente, usamos um modelo de dados de alto nível, como o modelo ER ou EER (ver capítulos 7 e 8), durante essa fase. Além disso, especificamos o máximo possível das aplicações ou transações de banco de dados conhecidas, usando uma notação que seja independente de qualquer SGBD específico. Em geral, a escolha do SGBD já é feita para a organização; a intenção do projeto conceitual ainda é mantê-lo o mais livre possível das considerações de implementação.
- **Mapeamento do modelo de dados (Fase 4).** Durante essa fase, que também é chamada **projeto lógico do banco de dados**, mapeamos (ou transformamos) o esquema conceitual do modelo de dados de alto nível usado na Fase 2 para o modelo de dados do SGBD escolhido. Podemos começar essa fase após escolhermos um tipo específico de SGBD — por exemplo, se decidirmos usar algum SGBD relacional, mas ainda não tivermos decidido sobre qual deles em particular. Chamamos este de *projeto lógico independente do sistema* (mas *dependente do modelo de dados*). Em relação à arquitetura de SGBD em três níveis, discutida no Capítulo 2, o resultado dessa fase é um *esquema conceitual* no modelo de dados escolhido. Além disso, o projeto dos *esquemas externos* (visões) para aplicações específicas normalmente é elaborado durante essa fase.

- **Projeto físico do banco de dados (Fase 5).** Durante essa fase, projetamos as especificações para o banco de dados armazenado em matéria das estruturas físicas de armazenamento de arquivo, posicionamento de registros e índices. Isso corresponde ao projeto do *esquema interno* na terminologia da arquitetura de SGBD em três níveis.
- **Implementação e ajuste do sistema de banco de dados (Fase 6).** Durante essa fase, o banco de dados e os programas de aplicação são implementados, testados e, por fim, implantados para serviço. Diversas transações e aplicações são testadas individualmente e, depois, em conjunto umas com as outras. Isso normalmente revela oportunidades para as mudanças físicas no projeto, indexação de dados, reorganização e diferente posicionamento de dados — uma atividade conhecida como **ajuste do banco de dados**. O ajuste é uma atividade contínua — uma parte da manutenção do sistema que continua pelo ciclo de vida de um banco de dados, enquanto o banco de dados e as aplicações continuam evoluindo e os problemas de desempenho são detectados.

Vamos discutir cada uma das seis fases do projeto de banco de dados com mais detalhes nas próximas subseções.

10.2.1 Fase 1: levantamento e análise de requisitos¹

Antes de podermos efetivamente projetar um banco de dados, devemos conhecer e analisar as expectativas dos usuários e os usos intencionados do banco de dados com o máximo de detalhe possível. Esse processo é chamado de **levantamento e análise de requisitos**. Para especificar os requisitos, primeiro identificamos as outras partes do sistema de informação que interagirão com o sistema de banco de dados. Estas incluem usuários e aplicações novas e existentes, cujos requisitos são então coletados e analisados. Normalmente, as seguintes atividades fazem parte dessa fase:

1. As principais áreas de aplicação e grupos de usuário que utilizarão o banco de dados ou cujo trabalho será afetado por ele são identificados. Os principais indivíduos e comitês dentro de cada grupo são escolhidos para executar etapas subsequentes do levantamento e especificação de requisitos.

2. A documentação existente referente às aplicações é estudada e analisada. Outra documentação — manuais de política, formulários, relatórios e gráficos de organização — é revista para determinar se tem qualquer influência sobre o processo de levantamento e especificação de requisitos.
3. O ambiente operacional atual e o uso planejado da informação são estudados. Isso inclui a análise dos tipos de transações e sua frequência, bem como o fluxo de informações dentro do sistema. Características geográficas com relação a usuários, origem de transações, destino de relatórios, e assim por diante, são estudados. Os dados de entrada e saída para as transações são especificados.
4. Respostas escritas aos conjuntos de perguntas às vezes são coletadas de usuários de banco de dados em potencial ou grupos de usuários. Essas perguntas envolvem as prioridades dos usuários e a importância que eles dão a várias aplicações. Os principais indivíduos podem ser entrevistados para ajudar na avaliação do valor da informação e no estabelecimento de prioridades.

A análise de requisitos é executada para os usuários finais, ou *clientes*, do sistema de banco de dados, por uma equipe de analistas de sistemas ou especialistas em requisitos. É provável que os requisitos iniciais sejam informais, incompletos, inconsistentes e parcialmente incorretos. Portanto, muito trabalho precisa ser feito para transformar esses requisitos iniciais em uma especificação da aplicação, que pode ser usada por desenvolvedores e testadores como ponto de partida para escrever a implementação e os casos de teste. Como os requisitos refletem o conhecimento inicial de um sistema que ainda não existe, eles inevitavelmente mudarão. Portanto, é importante usar técnicas que ajudem os clientes a convergir rapidamente nos requisitos da implementação.

Existe evidência de que a participação do cliente no processo de desenvolvimento aumenta sua satisfação com o sistema entregue. Por esse motivo, muitos profissionais usam reuniões e workshops envolvendo todos os participantes. Uma metodologia para detalhar os requisitos iniciais do sistema é chamada de Joint Application Design (JAD). Mais recentemente, foram desenvolvidas técnicas, como o Projeto Contextual (Contextual Design), que envolvem projetistas inseridos no local de trabalho em que a aplicação deverá

¹Uma parte desta seção teve a contribuição de Colin Potts.

ser usada. Para ajudar os representantes do cliente a entenderem melhor o sistema proposto, é comum percorrer o fluxo de trabalho, os cenários de transação ou criar um protótipo rápido da aplicação.

Os modos anteriores ajudam a estruturar e detalhar requisitos, mas ainda os deixam em um estado informal. Para transformar os requisitos em uma representação mais bem estruturada, as **técnicas de especificação de requisitos** são usadas. Estes incluem análise orientada a objeto (AOO), diagramas de fluxo de dados (DFD) e o detalhamento dos objetivos da aplicação. Esses métodos usam técnicas diagramáticas para organizar e apresentar requisitos de processamento de informação. A documentação adicional, na forma de texto, tabelas, gráficos e requisitos de decisão, costuma acompanhar os diagramas. Existem técnicas que produzem uma especificação formal que pode ser verificada matematicamente pela consistência e análise simbólica *hipotética*. Esses métodos podem se tornar padrão no futuro para as partes dos sistemas de informação que atendem às funções de missão crítica e que, assim, precisam atuar conforme o planejado. Os métodos de especificação formal baseados em modelo, dos quais a notação e metodologia Z é um exemplo proeminente, podem ser considerados extensões do modelo ER e, portanto, são os mais aplicáveis ao projeto do sistema de informação.

Algumas técnicas auxiliadas por computador — chamadas de ferramentas *Upper CASE* — foram propostas para ajudar a verificar a consistência e a integralidade das especificações, que normalmente são armazenadas em um único repositório e podem ser exibidas e atualizadas enquanto o projeto prossegue. Outras ferramentas são usadas para rastrear as ligações entre requisitos e outras entidades de projeto, como módulos de código e casos de teste. Esses *bancos de dados de rastreabilidade* são especialmente importantes em conjunto com os procedimentos impostos de gerenciamento de mudança para sistemas onde os requisitos mudam com frequência. Eles também são usados em projetos contratuais onde a organização de desenvolvimento precisa fornecer evidência documental ao cliente de que todos os requisitos foram implementados.

A fase de levantamento e análise de requisitos pode ser bastante demorada, mas é crucial para o sucesso do sistema de informação. A correção de um erro de requisitos é mais dispendiosa do que a correção de um erro cometido durante a implementação, porque os efeitos de um erro de requisito normalmente são difundidos e, como resultado, é preciso reimplementar muito mais trabalho adiante. Não

corrigir um erro significativo quer dizer que o sistema não satisfará o cliente e pode nem sequer ser utilizado. O levantamento e a análise de requisitos são assunto de livros inteiros.

10.2.2 Fase 2: projeto conceitual do banco de dados

A segunda fase do projeto de banco de dados envolve duas atividades paralelas.² A primeira atividade, o **projeto do esquema conceitual**, examina os requisitos de dados resultantes da Fase 1 e produz um esquema conceitual do banco de dados. A segunda atividade, o **projeto de transação e aplicação**, examina as aplicações de banco de dados analisadas na Fase 1 e produz especificações de alto nível para essas aplicações.

Fase 2a: Projeto do esquema conceitual. O esquema conceitual produzido por essa fase normalmente é contido em um modelo de dados de alto nível independente do SGBD pelas seguintes razões:

1. O objetivo do projeto do esquema conceitual é um conhecimento completo da estrutura do banco de dados, do significado (semântica), dos inter-relacionamentos e das restrições. Isso é mais bem alcançado independentemente de um SGBD específico, porque cada SGBD com frequência possui particularidades e restrições que não deverão influenciar o projeto do esquema conceitual.
2. O esquema conceitual é valioso como uma *descrição estável* do conteúdo de banco de dados. A escolha do SGBD e, mais tarde, as decisões de projeto podem mudar sem alterar o esquema conceitual independente do SGBD.
3. Um bom conhecimento do esquema conceitual é crucial para os usuários de banco de dados e projetistas de aplicação. O uso de um modelo de dados de alto nível que é mais expressivo e geral do que os modelos de dados dos SGBDs individuais é, portanto, muito importante.
4. A descrição diagramática do esquema conceitual pode servir como um veículo de comunicação entre os usuários do banco de dados, projetistas e analistas. Como os modelos de dados de alto nível normalmente contam com os conceitos que são mais fáceis de entender do que os modelos de dados específicos do SGBD em nível mais baixo, ou definições sintáticas dos dados, qualquer comunicação referente ao projeto de esquema torna-se mais exata e mais direta.

² Essa fase do projeto é discutida com mais detalhes nos sete primeiros capítulos de Batini et al. (1992). Resumimos essa discussão aqui.

Nessa fase do projeto de banco de dados, é importante usar um modelo de dados conceitual de alto nível com as seguintes características:

1. **Expressividade.** O modelo de dados deve ser expressivo o suficiente para distinguir diferentes tipos de dados, relacionamentos e restrições.
2. **Simplicidade e compreensão.** O modelo deve ser simples o suficiente para que usuários típicos não especialistas compreendam e usem seus conceitos.
3. **Minimalismo.** O modelo deve ter um número pequeno de conceitos básicos, que são distintos e não sobrepostos no significado.
4. **Representação diagramática.** O modelo deverá ter uma notação diagramática para exibir um esquema conceitual que seja fácil de interpretar.
5. **Formalidade.** Um esquema conceitual expresso no modelo de dados deve representar uma especificação não ambígua formal dos dados. Logo, os conceitos do modelo devem ser definidos com precisão e sem ambiguidade.

Alguns desses requisitos — o primeiro, em particular — às vezes entram em conflito com os outros requisitos. Muitos modelos conceituais de alto nível foram propostos para o projeto de banco de dados (ver a bibliografia selecionada no Capítulo 8). Na discussão a seguir, usaremos a terminologia do modelo Entidade-Relacionamento Estendido (EER) apresentado no Capítulo 8 e assumiremos que ele está sendo usado nesta fase. O projeto do esquema conceitual, incluindo a modelagem de dados, está se tornando uma parte integral das metodologias de análise e projeto orientadas a objeto. A UML possui diagramas de classes que, em grande parte, são baseados em extensões do modelo EER.

Técnicas para o projeto de esquema conceitual. Para o projeto de esquema conceitual, devemos identificar os componentes básicos (ou construções) do esquema: os tipos de entidade, tipos de relacionamento e atributos. Também devemos especificar atributos-chave, cardinalidade e restrições de participação nos relacionamentos, tipos de entidade fraca e hierarquias/reticulados de especialização/generalização. Existem duas técnicas para designar o esquema conceitual, que é derivado dos requisitos coletados durante a Fase 1.

A primeira técnica é a **técnica de projeto de esquema centralizado** (ou **única tentativa**), em que os requisitos das diferentes aplicações e grupos de usuários da Fase 1 são mesclados em um único conjunto de requisitos antes que o projeto do esquema comece. Um único esquema correspondente ao conjunto

mesclado de requisitos é então projetado. Quando existem muitos usuários e aplicações, mesclar todos os requisitos pode ser uma tarefa árdua e demorada. Supõe-se que uma autoridade centralizada, o DBA, seja responsável por decidir como mesclar os requisitos e projetar o esquema conceitual para o banco de dados inteiro. Uma vez que o esquema conceitual esteja projetado e finalizado, os esquemas externos para diversos grupos de usuários e aplicações podem ser especificados pelo DBA.

A segunda técnica é a **técnica de integração de visão**, em que os requisitos não são mesclados. Em vez disso, um esquema (ou visão) é projetado para cada grupo de usuários ou aplicação com base apenas nos próprios requisitos. Assim, desenvolvemos um esquema de alto nível (visão) para cada grupo de usuários ou aplicação desse tipo. Durante a fase de **integração de visão** subsequente, esses esquemas são mesclados ou integrados em um **esquema conceitual global** para o banco de dados inteiro. As visões individuais podem ser reconstruídas como esquemas externos após a integração da visão.

A principal diferença entre as duas técnicas está na maneira e no estágio em que várias visões ou requisitos dos muitos usuários e aplicações são reconciliados e mesclados. Na técnica centralizada, a reconciliação é feita manualmente pelo DBA antes do projeto de quaisquer esquemas, e aplicada diretamente aos requisitos coletados na Fase 1. Isso coloca o peso para reconciliar as diferenças e conflitos entre os grupos de usuários no DBA. O problema costuma ser tratado usando consultores/especialistas em projeto externos, que aplicam seus métodos específicos para resolver esses conflitos. Devido às dificuldades de gerenciar essa tarefa, a técnica de integração de visão tem sido proposta como uma alternativa.

Na técnica de integração de visão, cada grupo de usuários ou aplicação realmente projeta o próprio esquema conceitual (EER) com base em seus requisitos, com assistência do DBA. Depois, um processo de integração é aplicado a esses esquemas (visões) pelo DBA para formar um esquema integrado global. Embora a integração de visão possa ser feita manualmente, sua aplicação em um grande banco de dados, envolvendo dezenas de grupos de usuários, requer uma metodologia e o uso de ferramentas automatizadas. As correspondências entre os atributos, tipos de entidade e tipos de relacionamento nas diversas visões precisam ser especificadas antes que a integração possa ser aplicada. Adicionalmente, problemas como a integração de visões em conflito e a verificação da consistência das correspondências especificadas entre esquemas precisam ser tratados.

Estratégias para projeto de esquema. Dado um conjunto de requisitos, seja para um único usuário ou para uma grande comunidade de usuários, temos de criar um esquema conceitual que satisfaça tais requisitos. Existem diversas estratégias para projetar tal esquema. A maioria das estratégias segue uma técnica incremental — ou seja, elas começam com algumas construções de esquema importantes derivadas dos requisitos e depois modificam, detalham e constroem incrementalmente sobre elas. Agora, vamos discutir algumas dessas estratégias:

1. **Estratégia de cima para baixo (top-down).** Começamos com um esquema contendo abstrações de alto nível e depois aplicamos sucessivos detalhamentos de cima para baixo. Por exemplo, podemos especificar apenas alguns tipos de entidade de alto nível e depois, à medida que especificarmos seus atributos, dividi-los em tipos de entidade de nível inferior e especificar os relacionamentos. O processo de especialização para detalhar um tipo de entidade nas subclasses que ilustramos nas seções 8.2 e 8.3 (ver figuras 8.1, 8.4 e 8.5) é outra atividade durante a estratégia de projeto de cima pra baixo.
2. **Estratégia de baixo para cima (bottom-up).** Comece com um esquema contendo abstrações básicas e depois combine ou acrescente algo a essas abstrações. Por exemplo, podemos começar com os atributos de banco de dados e agrupá-los em tipos de entidade e relacionamentos. Podemos acrescentar novos relacionamentos entre os tipos de entidade à medida que o projeto prossegue. O processo de generalizar tipos de entidades em superclasses generalizadas de nível mais alto (ver seções 8.2 e 8.3 e Figura 8.3) é outra atividade durante a estratégia de projeto de baixo para cima.
3. **Estratégia de dentro para fora (inside-out).** Esse é um caso especial de uma estratégia de cima para baixo, em que a atenção é focada em um conjunto central de conceitos que são mais evidentes. A modelagem então se espalha para fora, considerando novos conceitos nas vizinhanças dos existentes. Poderíamos especificar alguns tipos de entidade claramente evidentes no esquema e continuar acrescentando outros tipos de entidade e relacionamentos que estão ligados a cada um.
4. **Estratégia mista.** Em vez de seguir qualquer estratégia particular por todo o projeto, os requisitos são particionados de acordo com uma estratégia de cima para baixo, e parte do esquema é projetado para cada partição de acordo com uma estratégia de baixo para cima. As diversas partes do esquema são então combinadas.

As figuras 10.2 e 10.3 ilustram alguns exemplos simples de detalhamento de cima para baixo e de baixo para cima, respectivamente. Um exemplo de detalhamento de cima para baixo primitivo é a decomposição de um tipo de entidade em vários tipos de entidade. A Figura 10.2(a) mostra uma DISCIPLINA sendo detalhada para DISCIPLINA e SEMINARIO, e o relacionamento ENSINA é dividido, da mesma forma, em ENSINA e OFERECE. A Figura 10.2(b) mostra um tipo de entidade OFERTA_DISCIPLINA sendo detalhado para dois tipos de entidade (DISCIPLINA e PROFESSOR) e um relacionamento entre eles. O detalhamento normalmente força um projetista a fazer mais perguntas e extraír mais restrições e detalhes: por exemplo, as razões de cardinalidade (min, max) entre DISCIPLINA e PROFESSOR são obtidas durante o detalhamento. A Figura 10.3(a) mostra o primitivo de detalhamento de baixo pra cima da geração de relacionamentos entre os tipos de entidade DOCENTE e ALUNO. Dois relacionamentos são identificados: ACONSELHA e TUTOR_RESPONSAVEL. O detalhamento de baixo para cima que usa a categorização (tipo de união) é ilustrado na Figura 10.3(b), onde o novo conceito de PROPRIETARIO_VEICULO é descoberto com base nos tipos de entidade existentes DOCENTE, ADMINISTRATIVO e ALUNO. Esse processo de criação de uma categoria e a notação diagramática relacionada seguem o que apresentamos na Seção 8.4.

Integração de esquema (visão). Para grandes bancos de dados, com muitos usuários e aplicações esperadas, pode ser utilizada a técnica de integração de visão do projeto de esquemas individuais para depois mesclá-los. Como as visões individuais podem ser mantidas relativamente pequenas, o projeto dos esquemas é simplificado. Porém, uma metodologia para integrar as visões em um esquema de banco de dados global é necessário. A integração de esquema pode ser dividida nas seguintes subtarefas:

1. **Identificar correspondências e conflitos entre os esquemas.** Como os esquemas são projetados individualmente, é necessário especificar construções nos esquemas que representam o mesmo conceito do mundo real. Essas correspondências devem ser identificadas antes que a integração possa prosseguir. Durante esse processo, vários tipos de conflitos entre os esquemas podem ser descobertos:
 - a. **Conflitos de nomes.** Estes são de dois tipos: sinônimos e homônimos. Um **sinônimo** ocorre quando dois esquemas utilizam diferentes nomes para descrever o mesmo conceito. Por exemplo, um tipo de entidade CONSUMIDOR em um esquema pode descrever o mesmo conceito de um tipo de entidade CLIENTE em outro

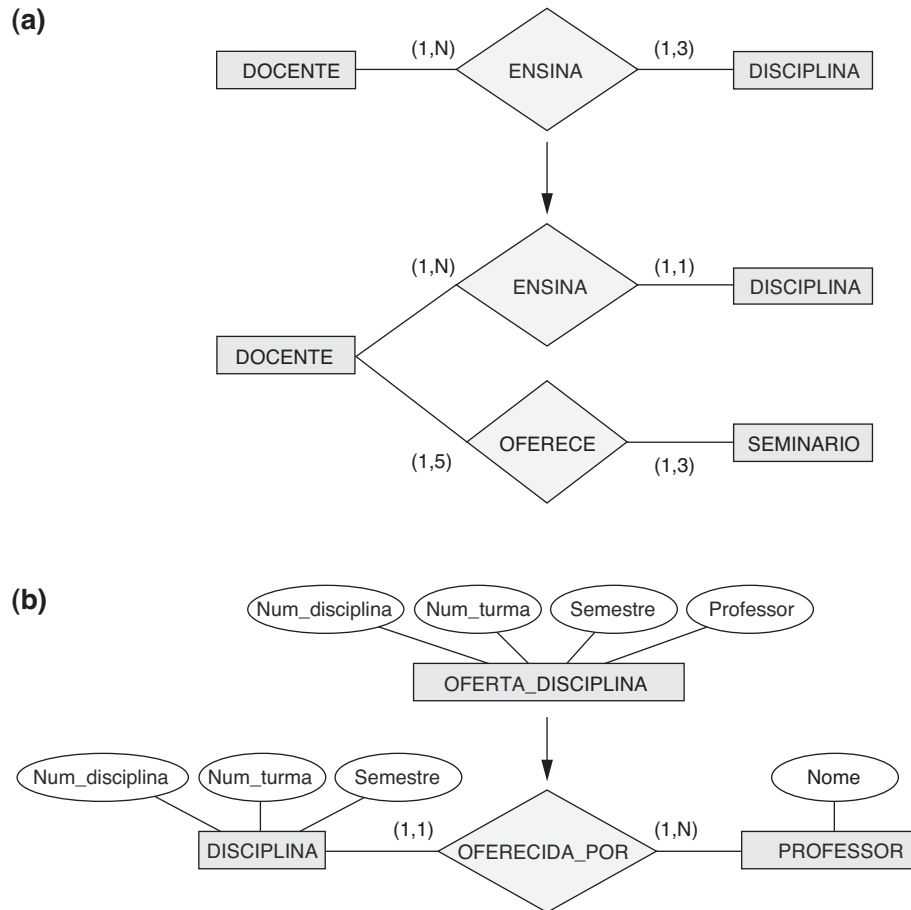


Figura 10.2

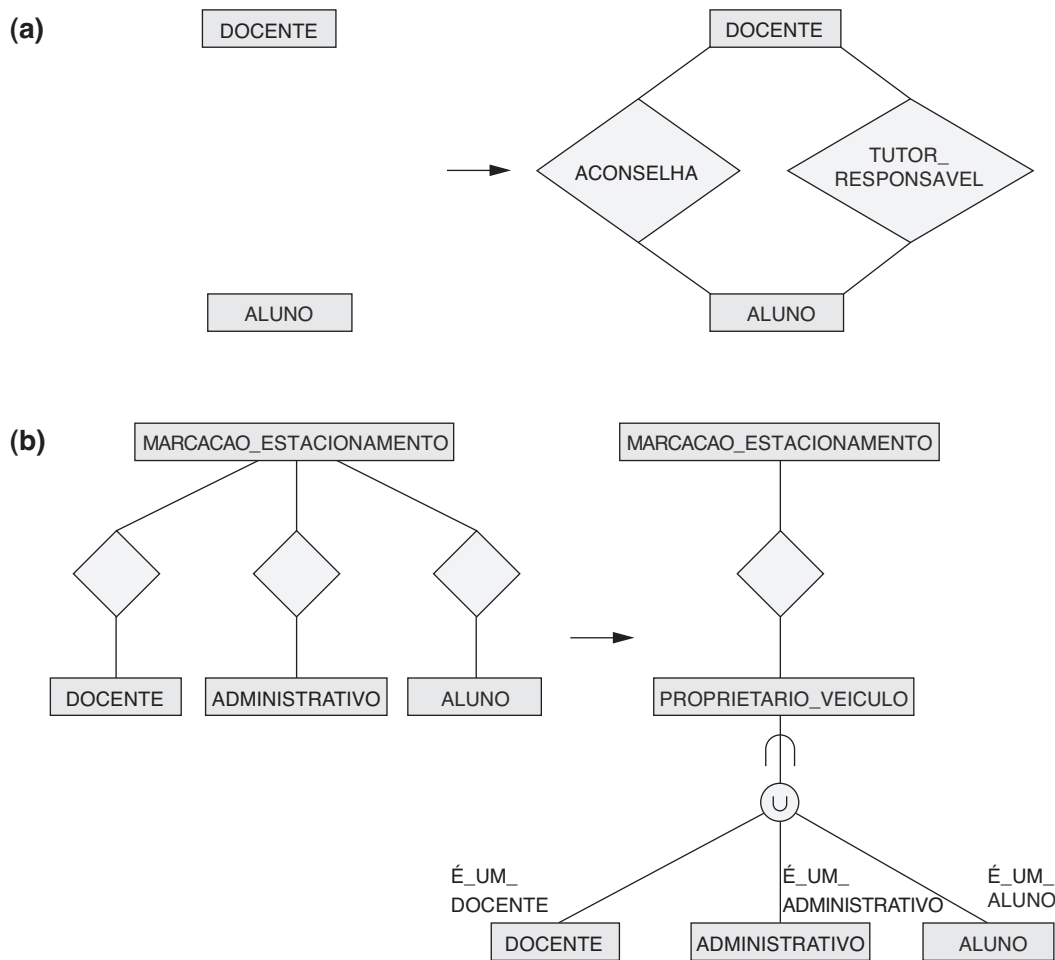
Exemplos de detalhamento de cima para baixo. (a) Gerando um novo tipo de entidade. (b) Decompondo um tipo de entidade em dois tipos de entidade e um tipo de relacionamento.

esquema. Um **homônimo** ocorre quando dois esquemas usam o mesmo nome para descrever diferentes conceitos. Por exemplo, um tipo de entidade PECA pode representar peças de computador em um esquema e peças de mobília em outro esquema, por exemplo.

- b. **Conflitos de tipo.** O mesmo conceito pode ser representado em dois esquemas por diferentes construções de modelagem. Por exemplo, o conceito de um DEPARTAMENTO pode ser um tipo de entidade em um esquema e um atributo em outro esquema.
 - c. **Conflitos de domínio (conjunto de valores).** Um atributo pode ter diferentes domínios em dois esquemas. Por exemplo, Cpf pode ser declarado como um inteiro em um esquema e como uma cadeia de caracteres em outro. Um conflito da unidade de medida poderia ocorrer se um

esquema representasse Peso em libras e o outro usasse quilogramas.

- d. Conflitos entre restrições.** Dois esquemas podem impor diferentes restrições; por exemplo, uma chave de um tipo de entidade pode ser diferente em cada esquema. Outro exemplo envolve diferentes restrições estruturais em um relacionamento como ENSINA. Um esquema pode representá-lo como 1:N (uma disciplina tem um professor), enquanto outro esquema o representa como M:N (uma disciplina pode ter mais de um professor).
 - 2. Modificar visões para que se tornem semelhantes.** Alguns esquemas são modificados de modo que sejam ajustados a outros esquemas mais parecidos. Alguns dos conflitos identificados na primeira subtarefa são resolvidos durante essa etapa.
 - 3. Mesclar visões.** O esquema global é criado pela mescla dos esquemas individuais. Con-

**Figura 10.3**

Exemplos de detalhamento de baixo para cima. (a) Descobrindo e acrescentando novos relacionamentos. (b) Descobrindo uma nova categoria (tipo de unidade) e relacionando-a.

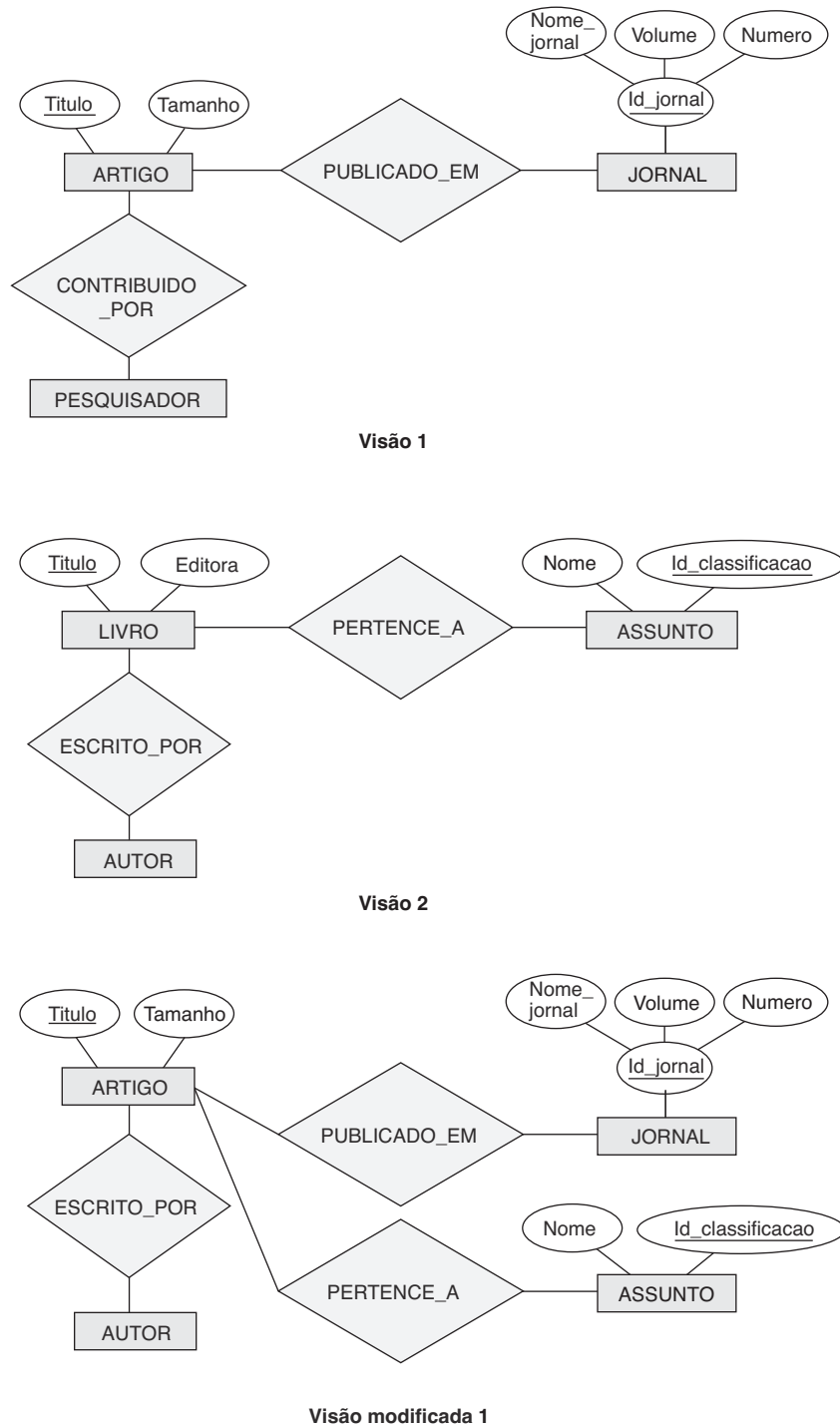
ceitos correspondentes são representados apenas uma vez no esquema global, e os mapeamentos entre as visões e o esquema global são especificados. Essa é a etapa mais difícil de alcançar nos bancos de dados da vida real envolvendo dezenas ou centenas de entidades e relacionamentos. Ela envolve uma quantidade considerável de intervenção humana e negociação para resolver conflitos e decidir sobre as soluções mais razoáveis e aceitáveis para um esquema global.

4. **Reestruturar.** Como uma última etapa opcional, o esquema global pode ser analisado e reestruturado para remover quaisquer redundâncias ou complexidade desnecessária.

Algumas dessas ideias são ilustradas pelo exemplo relativamente simples apresentado nas figuras 10.4 e 10.5. Na Figura 10.4, duas visões são mescladas para criar um banco de dados bibliográfico. Du-

rante a identificação das correspondências entre as duas visões, descobrimos que PESQUISADOR e AUTOR são sinônimos (em se tratando desse banco de dados), assim como CONTRIBUIDO_POR e ESCRITO_POR. Além disso, decidimos modificar a VISAO 1 a fim de incluir um ASSUNTO para ARTIGO, como mostra a Figura 10.4, *para adequar-se à VISAO 2*. A Figura 10.5 mostra o resultado da mescla de VISAO MODIFICADA 1 com a VISAO 2. Generalizamos os tipos de entidade ARTIGO e LIVRO no tipo de entidade PUBLICACAO, com seu atributo comum Titulo. Os relacionamentos CONTRIBUIDO_POR e ESCRITO_POR são mesclados, assim como os tipos de entidade PESQUISADOR e AUTOR. O atributo Editora só se aplica ao tipo de entidade LIVRO, enquanto o atributo Tamanho e o tipo de relacionamento PUBLICADO_EM só se aplicam a ARTIGO.

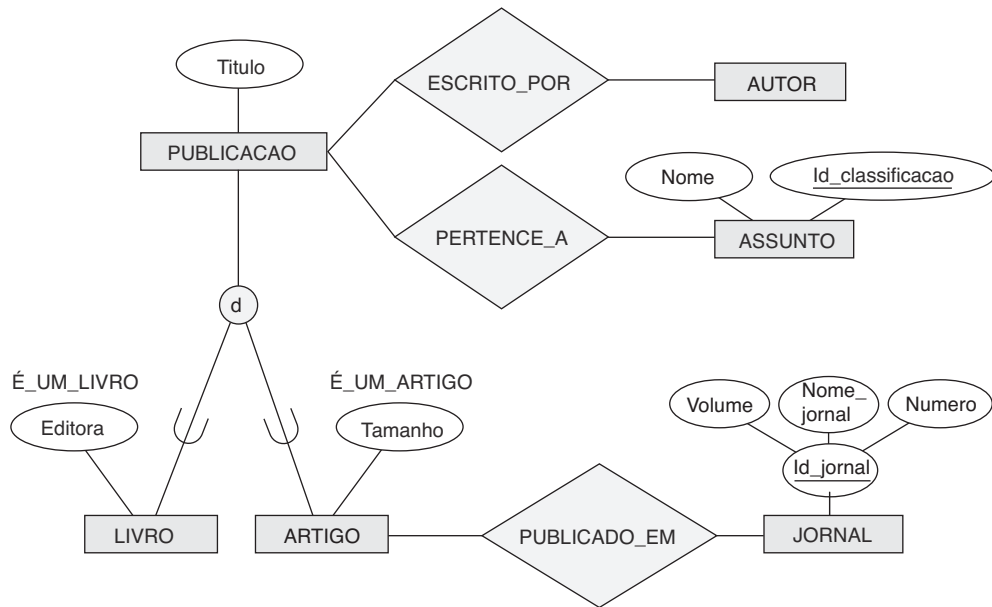
Esse exemplo simples ilustra a complexidade do processo de mescla e como o significado dos diversos conceitos precisa ser considerado na simplificação do

**Figura 10.4**

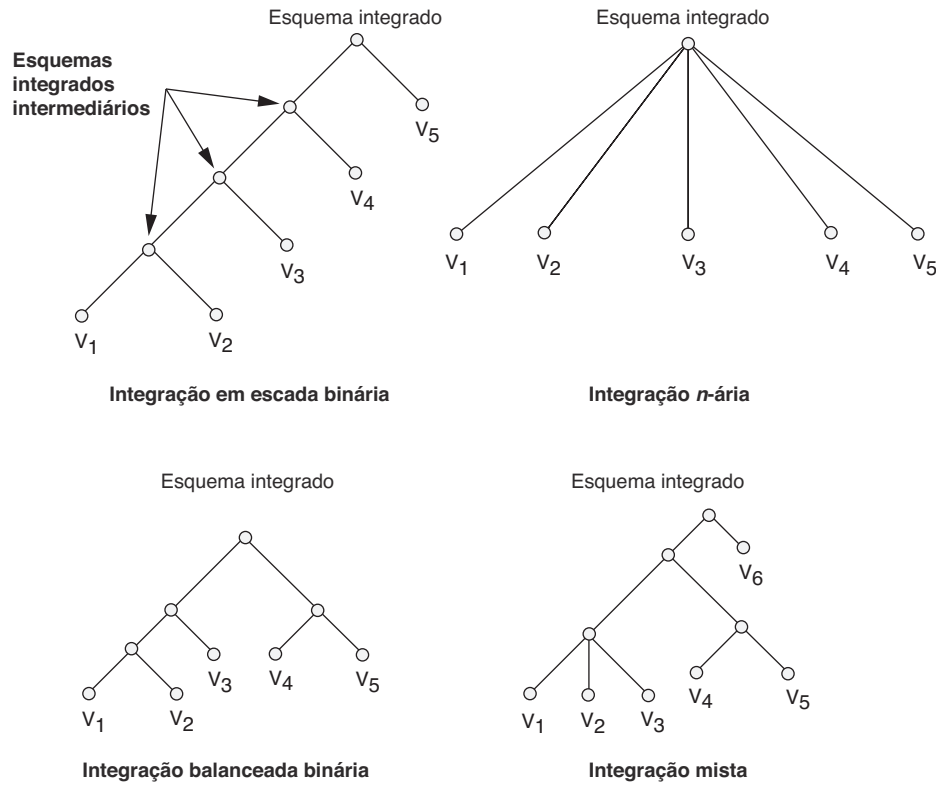
Modificando visões para conformidade antes da integração.

projeto de esquema resultante. Para projetos da vida real, o processo de integração de esquema requer uma técnica mais disciplinada e sistemática. Várias estratégias foram propostas para o processo de integração de visão (ver Figura 10.6):

1. **Integração em escala binária.** Dois esquemas muito semelhantes são integrados primeiro. O esquema resultante é então integrado a outro esquema, e o processo é repetido até que todos os esquemas sejam integrados. A orde-

**Figura 10.5**

Esquema integrado após mesclar visões 1 e 2.

**Figura 10.6**

Diferentes estratégias para o processo de integração de visão.

nação dos esquemas para integração pode ser baseada em alguma medida de semelhança do esquema. Essa estratégia é adequada para a integração manual, devido a sua técnica passo a passo.

2. **Integração n -ária.** Todas as visões são integradas em um procedimento após uma análise e especificação de suas correspondências. Essa estratégia requer ferramentas computadorizadas para grandes problemas de projeto. Tais ferramentas foram montadas como protótipos de pesquisa, mas ainda não estão disponíveis para comercialização.
3. **Estratégia balanceada binária.** Pares de esquemas são integrados primeiro, e depois os esquemas resultantes são emparelhados para maior integração; esse procedimento é repetido até que o resultado seja um esquema global final.
4. **Estratégia mista.** Inicialmente, os esquemas são particionados em grupos com base em sua semelhança, e cada grupo é integrado de maneira separada. Os esquemas intermediários são agrupados de novo e integrados, e assim por diante.

Fase 2b: projeto de transação. A finalidade da Fase 2b, que prossegue em paralelo com a Fase 2a, é projetar as características das transações (aplicações) de banco de dados conhecidas de uma maneira independente do SGBD. Quando um sistema de banco de dados está sendo projetado, os projetistas estão cientes de muitas aplicações (ou transações) conhecidas, as quais serão executadas no banco de dados uma vez implementado. Uma parte importante do projeto do banco de dados é especificar as características funcionais dessas transações desde cedo no processo de projeto. Isso garante que o esquema de banco de dados incluirá todas as informações exigidas por essas transações. Além disso, conhecer a importância relativa das diversas transações e as frequências esperadas de suas chamadas desempenha um papel fundamental durante o projeto físico do banco de dados (Fase 5). Normalmente, nem todas as transações do banco de dados são conhecidas durante o projeto. Depois que o sistema de banco de dados estiver implementado, novas transações são continuamente identificadas e implementadas. Porém, as transações mais importantes costumam ser conhecidas antes da implementação do sistema, e devem ser especificadas em um estágio inicial. A regra informal

dos 80-20 em geral se aplica nesse contexto: 80 por cento da carga de trabalho é representada por 20 por cento das transações usadas com mais frequência, que controlam o projeto físico do banco de dados. Em aplicações que são de consultas ocasionais ou da variedade de processamento de lote, consultas e aplicações que processam uma quantidade substancial de dados devem ser identificadas.

Uma técnica comum para especificar transações em um nível conceitual é identificar sua **entrada/saída** e o **comportamento funcional**. Ao determinar os parâmetros de entrada e saída (argumentos) e o fluxo de controle funcional interno, os projetistas podem especificar uma transação de uma maneira conceitual e independente do sistema. As transações normalmente podem ser agrupadas em três categorias: (1) **transações de recuperação**, que são usadas para recuperar dados para exibição em uma tela ou imprimir um relatório; (2) **transações de atualização**, que são utilizadas para a inserção de novos dados ou modificação de dados existentes no banco de dados; e (3) **transações mistas**, que são usadas para aplicações mais complexas, que realizam alguma recuperação e alguma atualização. Por exemplo, considere um banco de dados de reservas aéreas. Uma transação de recuperação poderia, primeiro, listar todos os voos matutinos em determinada data entre duas cidades. Uma transação de atualização poderia ser uma reserva de um assento em determinado voo. Uma transação mista poderia, em primeiro lugar, exibir alguns dados, como mostrar uma reserva do cliente em algum voo, e depois atualizar o banco de dados, como ao cancelar a reserva excluindo-a, ou acrescentando um trecho de voo a uma reserva existente. As transações (aplicações) podem ser originadas em uma ferramenta de front-end, como o PowerBuilder (da Sybase), que coleta parâmetros on-line e depois envia uma transação ao SGBD, como back-end.³

Várias técnicas para especificação de requisitos incluem uma notação para especificar **processos**, os quais nesse contexto são operações mais complexas, que podem consistir em várias transações. Ferramentas de modelagem de processo, como BPwin, bem como ferramentas de modelagem de fluxo de trabalho estão se tornando populares para identificar fluxos de informação nas organizações. A linguagem UML, que provê a modelagem de dados por meio de diagramas de classes e objetos, possui uma série de diagramas de modelagem de processo, incluindo diagramas de transição de estado, de atividades, de sequência e de colaboração. Todos estes se referem a atividades,

³Essa filosofia é seguida há mais de 20 anos em produtos populares como CICS, que serve como uma ferramenta para gerar transações para SGBDs legados, como IMS.

eventos e operações dentro do sistema de informação, as entradas e saídas dos processos, os requisitos de sequência ou sincronismo, e outras condições. É possível detalhar essas especificações e extrair transações individuais delas. Outras propostas para especificar transações incluem TAXIS, GALILEO e GORDAS (veja na bibliografia selecionada deste capítulo). Algumas destas foram implementadas em sistemas e ferramentas de protótipo. A modelagem de processos continua sendo uma área de pesquisa ativa.

O projeto da transação é tão importante quanto o projeto do esquema, mas com frequência é considerado parte da engenharia de software, em vez do projeto de banco de dados. Muitas metodologias de projeto atuais enfatizam um sobre o outro. Deve-se passar pelas fases 2a e 2b em paralelo, usando ciclos de retorno para o detalhamento, até que seja alcançado um projeto estável do esquema e das transações.⁴

10.2.3 Fase 3: escolha de um SGBD

A escolha de um SGBD é controlada por uma série de fatores — alguns técnicos, outros econômicos e ainda outros referentes à política da organização. Os fatores técnicos focalizam a adequação do SGBD para a tarefa disponível. As questões a considerar são o tipo de SGBD (relacional, objeto-relacional, objeto, outro), as estruturas de armazenamento e os caminhos de acesso que o SGBD admite, as interfaces de usuário e programador disponíveis, os tipos de linguagens de consulta de alto nível, a disponibilidade de ferramentas de desenvolvimento, a capacidade de interagir com outros SGBDs por meio de interfaces-padrão, as opções arquiteturais relacionadas à operação cliente-servidor, e assim por diante. Os fatores não técnicos incluem o status financeiro e a organização de suporte do vendedor. Nesta seção, concentramo-nos na discussão dos fatores econômicos e organizacionais que afetam a escolha do SGBD. Os seguintes custos devem ser considerados:

- 1. Custo de aquisição do software.** Esse é o custo inicial da compra do software, incluindo opções de linguagem de programação, diferentes opções de interface (formulários, menus e ferramentas de interface gráfica com o usuário (GUI) baseadas na Web), opções de recuperação/backup, métodos de acesso especiais e documentação. É preciso selecionar a versão de SGBD correta para um sistema operacional específico. Normalmente, as ferramentas de desenvolvimento, ferramentas

de projeto e suporte adicional da linguagem não estão incluídos no preço básico.

- 2. Custo de manutenção.** Este é o custo recorrente do recebimento de serviço de manutenção-padrão do vendedor e para manter a versão do SGBD atualizada.
- 3. Custo de aquisição de hardware.** Pode ser preciso adquirir novo hardware, como memória adicional, terminais, unidades de disco e controladores, ou dispositivos especializados em armazenamento e arquivamento do SGBD.
- 4. Custo de criação ou conversão do banco de dados.** Este é o custo da criação do sistema de banco de dados do zero ou da conversão de um sistema existente para o novo software de SGBD. Neste último caso, é comum operar o sistema existente em paralelo ao novo sistema até que todas as novas aplicações sejam totalmente implementadas e testadas. Esse custo é difícil de projetar e costuma ser subestimado.
- 5. Custo de pessoal.** A aquisição de software de SGBD pela primeira vez por uma organização com frequência é acompanhada por uma reorganização do departamento de processamento de dados. Cargos de DBA e seu pessoal existem na maioria das empresas que adotaram SGBDs.
- 6. Custo de treinamento.** Como os SGBDs em geral são sistemas complexos, o pessoal deve ser treinado com frequência para usar e programar o SGBD. O treinamento é exigido em todos os níveis, incluindo programação e desenvolvimento de aplicações, projeto físico e administração de banco de dados.
- 7. Custo operacional.** O custo da operação continuada do sistema de banco de dados normalmente não é calculado com base em uma avaliação das alternativas porque é contraído independentemente do SGBD selecionado.

Os benefícios da aquisição de um SGBD não são tão fáceis de medir e quantificar. Um SGBD tem diversas vantagens intangíveis em relação aos sistemas de arquivo tradicionais, como facilidade de uso, consolidação de informações de toda a empresa, maior disponibilidade de dados e acesso mais rápido à informação. Com o acesso baseado na Web, certas partes dos dados podem se tornar globalmente acessíveis a funcionários e também a usuários externos. Benefícios mais tangíveis

⁴ A modelagem de transações de alto nível é abordada em Batini et al. (1992, capítulos 8, 9 e 11). A filosofia de análise funcional e de dados é defendida no decorrer deste livro.

veis incluem redução nos custos de desenvolvimento de aplicação, redução na redundância de dados e melhor controle e segurança. Embora os bancos de dados estejam fortemente estabelecidos na maioria das organizações, a decisão de passar uma aplicação de um enfoque baseado em arquivo para um centralizado no banco de dados ainda precisa ser tomada. Essa mudança geralmente é baseada nos seguintes fatores:

1. **Complexidade dos dados.** À medida que os relacionamentos dos dados se tornam mais complexos, a necessidade de um SGBD é maior.
2. **Compartilhamento entre aplicações.** A necessidade de um SGBD é maior quando as aplicações compartilham dados comuns armazenados de forma redundante em vários arquivos.
3. **Evolução ou crescimento dinâmico dos dados.** Se os dados mudam constantemente, é mais fácil lidar com essas mudanças usando um SGBD do que um sistema de arquivo.
4. **Frequência das solicitações casuais dos dados.** Os sistemas de arquivo não são adequados de forma alguma para a recuperação casual de dados.
5. **Volume e necessidade de controle dos dados.** O grande volume de dados e a necessidade de controlá-los às vezes exige um SGBD.

É difícil desenvolver um conjunto genérico de orientações para adotar uma única técnica para o gerenciamento de dados em uma organização — seja ela relacional, orientada a objeto ou objeto-relacional. Se os dados a serem armazenados no banco de dados tiverem um alto nível de complexidade e lidarem com vários tipos de dados, a técnica típica pode ser considerar um SGBD orientado a objeto ou objeto-relacional.⁵ Além disso, os benefícios da herança entre as classes e a consequente vantagem da reutilização favorecem essas técnicas. Por fim, diversos fatores econômicos e organizacionais afetam a escolha de um SGBD em relação a outro:

1. **Adoção em toda a organização de certa filosofia.** Esse costuma ser um fator dominante que afeta a aceitação de determinado modelo de dados (por exemplo, relacional *versus* objeto), de certo vendedor ou certa metodologia e ferramentas de desenvolvimento (por exemplo, o uso de ferramentas e metodologia de análise e projeto orientados a objeto pode ser exigido para todas as novas aplicações).

2. **Familiaridade do pessoal com o sistema.** Se o pessoal de programação da organização estiver familiarizado com determinado SGBD, este pode ser favorecido, para reduzir o custo de treinamento e o tempo de aprendizagem.
3. **Disponibilidade de serviços pelo vendedor.** A disponibilidade de assistência do vendedor na solução de problemas com o sistema é importante, uma vez que passar de um ambiente não SGBD para SGBD em geral é uma grande incumbência, exigindo muita assistência do vendedor no início.

Outro fator a considerar é a portabilidade do SGBD entre diferentes tipos de hardware. Muitos SGBDs comerciais agora possuem versões que rodam em muitas configurações (ou *plataformas*) de hardware/software. A necessidade de aplicações para backup, recuperação, desempenho, integridade e segurança também precisa ser considerada. Muitos SGBDs atualmente estão sendo projetados como *soluções totais* para as necessidades de processamento de informação e gerenciamento de recursos de informação nas organizações. A maioria dos vendedores de SGBD está combinando seus produtos com as seguintes opções ou recursos embutidos:

- Editores de texto e navegadores.
- Geradores de relatórios e utilitários de listagem.
- Softwares de comunicação (em geral chamados de *monitores de teleprocessamento*).
- Recursos de entrada e exibição de dados, como formulários, telas e menus com recursos de edição automáticos.
- Ferramentas de consulta e acesso que podem ser usadas na World Wide Web (ferramentas habilitadas para a Web).
- Ferramentas gráficas para projeto de banco de dados.

Uma grande quantidade de software de *terceiros* está disponível e oferece funcionalidade adicional a um SGBD em cada uma dessas áreas. Em casos raros, pode ser preferível desenvolver software interno em vez de usar um SGBD — por exemplo, se as aplicações forem muito bem definidas e *todas* conhecidas de antemão. Sob tais circunstâncias, um sistema personalizado, criado internamente, pode ser apropriado para implementar as aplicações conhecidas da forma mais eficiente. Porém, na maioria dos casos, novas

⁵Ver, no Capítulo 11, uma discussão a respeito dessa questão.

aplicações que não foram previstas no momento do projeto aparecem *após* a implantação do sistema. É exatamente por isso que os SGBDs se tornaram muito populares: eles facilitam a incorporação de novas aplicações apenas com modificações incrementais ao projeto existente de um banco de dados. Essa evolução de projeto — ou **evolução de esquema** — é um recurso presente em vários graus nos SGBDs comerciais.

10.2.4 Fase 4: mapeamento do modelo de dados (projeto lógico do banco de dados)

A próxima fase do projeto de banco de dados é criar um esquema conceitual e esquemas externos no modelo de dados do SGBD selecionado, mapeando os esquemas produzidos na Fase 2a. O mapeamento pode prosseguir em dois estágios:

- 1. Mapeamento independente do sistema.** Nesse estágio, o mapeamento não considera quaisquer características específicas ou casos especiais que se aplicam à implementação do SGBD específico do modelo de dados. Discutimos o mapeamento independente do SGBD de um esquema ER para um esquema relacional na Seção 9.1, e das construções do esquema EER para esquemas relacionais na Seção 9.2.
- 2. Ajuste dos esquemas para um SGBD específico.** Diferentes SGBDs implementam um modelo de dados usando recursos de modelagem e restrições específicas. Pode ser preciso ajustar os esquemas obtidos na etapa 1 para que corresponda aos recursos de implementação específicos de um modelo de dados conforme usado no SGBD selecionado.

O resultado dessa fase deverá ser comandos DDL (Data Definition Language) na linguagem do SGBD escolhido, que especificam os esquemas no nível conceitual e externo do sistema de banco de dados. Mas, se os comandos DDL incluírem alguns parâmetros do projeto físico, uma especificação DDL completa deve esperar até depois de a fase de projeto de banco de dados estar completada. Muitas ferramentas de projeto CASE (Computer-Aided Software Engineering) (ver Seção 10.5) podem gerar DDL para sistemas comerciais com base em um projeto do esquema conceitual.

10.2.5 Fase 5: projeto físico do banco de dados

O projeto físico do banco de dados é o processo de escolher estruturas específicas de armazenamento de arquivo e caminhos de acesso para os arquivos para alcançar um bom desempenho nas diversas aplicações de banco de dados. Cada SGBD oferece

uma série de opções para as organizações de arquivo e caminhos de acesso. Estas normalmente incluem diversos tipos de indexação, agrupamento de registros relacionados em blocos de disco, ligação de registros relacionados por meio de ponteiros e vários tipos de técnicas de hashing (ver capítulos 17 e 18). Quando um SGBD específico é escolhido, o processo de projeto físico do banco de dados fica restrito a escolher as estruturas mais apropriadas para os arquivos de banco de dados dentre as opções oferecidas por esse SGBD. Nesta seção, damos orientações genéricas, mantidas para qualquer tipo de SGBD para decisões do projeto físico. Os critérios a seguir com frequência são usados para orientar a escolha das opções de projeto físico do banco de dados:

- 1. Tempo de resposta.** Este é o tempo decorrido entre a submissão de uma transação do banco de dados para execução e o recebimento de uma resposta. Uma influência importante sobre o tempo de resposta que está sob o controle do SGBD é o tempo de acesso ao banco de dados para os itens de dados referenciados pela transação. O tempo de resposta também é influenciado por fatores que não estão sob o controle do SGBD, como carga do sistema, escalonamento do sistema operacional ou atrasos de comunicação.
- 2. Utilização de espaço.** Essa é a quantidade de espaço de armazenamento usada pelos arquivos de banco de dados e suas estruturas de caminho de acesso no disco, incluindo índices e outros caminhos de acesso.
- 3. Throughput da transação.** Esse é o número médio de transações que podem ser processadas por minuto. É um parâmetro crítico dos sistemas de transação, como aqueles usados para reservas aéreas ou operações bancárias. O throughput da transação precisa ser medido sob condições de pico no sistema.

Em geral, limites médios e comprometidos sobre os parâmetros anteriores são especificados como parte dos requisitos de desempenho do sistema. Técnicas analíticas ou experimentais, que podem incluir protótipo e simulação, são usadas para estimar os valores médio e pior caso sob diferentes decisões de projeto físico, para determinar se elas atendem aos requisitos de desempenho especificados.

O desempenho depende do tamanho e do número de registros no arquivo. Logo, precisamos estimar esses parâmetros para cada arquivo. Além disso, devemos estimar os padrões de atualização e recuperação para o arquivo cumulativamente de todas as transações. Os atributos usados para procurar registros específicos devem ter caminhos de acesso principais e índices secundários construídos para eles. Esti-

mativas do crescimento de arquivo, seja no tamanho do registro, devido a novos atributos, ou no número de registros, também devem ser levadas em consideração durante o projeto físico do banco de dados.

O resultado da fase de projeto físico do banco de dados é uma determinação *inicial* das estruturas de armazenamento e caminhos de acesso para os arquivos. Quase sempre é necessário modificar o projeto com base em seu desempenho observado após o sistema de banco de dados ser implementado. Incluímos essa atividade de **ajuste de banco de dados** na próxima fase e a abordaremos no contexto da otimização de consulta no Capítulo 20.

10.2.6 Fase 6: implementação e ajuste do sistema de banco de dados

Depois que os projetos lógico e físico forem concluídos, podemos implementar o sistema de banco de dados. Isso normalmente é responsabilidade do DBA e é executado em conjunto com os projetistas de banco de dados. Os comandos da linguagem na DDL, incluindo a *SDL (storage definition language)* do SGBD selecionado, são compilados e usados para criar os esquemas e arquivos de banco de dados (vazios). O banco de dados pode então ser **carregado** (preenchido) com os dados. Caso estes tiverem de ser convertidos de um sistema computadorizado mais antigo, **rotinas de conversão** podem ser necessárias para reformatá-los para a carga no novo banco de dados.

Os programas do banco de dados são implementados pelos programadores de aplicação, consultando as especificações conceituais das transações e depois escrevendo e testando o código do programa com comandos embutidos na DML (*Data Manipulation Language*). Quando as transações estiverem prontas e os dados forem carregados no banco de dados, a fase de projeto e implementação termina e começa a fase operacional do sistema de banco de dados.

A maioria dos sistemas inclui um utilitário de monitoramento para reunir estatísticas de desempenho, que são mantidas no catálogo do sistema ou no dicionário de dados para análise posterior. Estas incluem estatísticas sobre o número de chamadas de transações ou consultas predefinidas, atividade de entrada/saída ao invés de arquivos, contagens de páginas de disco do arquivo ou registros de índice, e frequência de uso do índice. À medida que os requisitos do sistema de banco de dados mudam, com frequência torna-se necessário acrescentar ou remover tabelas existentes e reorganizar alguns arquivos, alterando os métodos de acesso principais ou removendo índices antigos e construindo novos. Algumas

consultas ou transações podem ser reescritas para melhorar o desempenho. O ajuste continua enquanto o banco de dados existir, enquanto problemas de desempenho forem descobertos e conforme os requisitos continuarem mudando (ver Capítulo 20).

10.3 Uso de diagramas UML como recurso para especificação de projeto de banco de dados⁶

10.3.1 UML como um padrão de especificação de projeto

Existe uma necessidade de alguma técnica-padrão para cobrir todo o espectro de análise de requisitos, modelagem, projeto, implementação e implantação de bancos de dados e suas aplicações. Uma delas, que está recebendo grande atenção e que também é proposta como um padrão pelo Object Management Group (OMG), é a técnica da linguagem de modelagem unificada (*Unified Modeling Language — UML*). Ela oferece um mecanismo na forma de notação diagramática e sintaxe de linguagem associada para cobrir todo o ciclo de vida. Atualmente, a UML pode ser usada por desenvolvedores de software, modeladores de dados, projetistas de banco de dados, dentre outros, para definir a especificação detalhada de uma aplicação. Eles também a utilizam para determinar o ambiente que consiste em usuários, software, comunicações e hardware para implementar e instalar a aplicação.

A UML combina conceitos comumente aceitos de muitos métodos e metodologias orientados a objeto (O-O) (veja, na bibliografia selecionada deste capítulo, as metodologias que contribuíram para a UML). Ela é genérica, independente de linguagem e independente de plataforma. Com a UML, os arquitetos de software podem modelar qualquer tipo de aplicação, rodando em qualquer sistema operacional, linguagem de programação ou rede. Isso tem tornado a técnica bastante aceitável. Ferramentas como Rational Rose atualmente são populares para desenhar diagramas UML — elas permitem que os desenvolvedores de software façam modelos claros e fáceis de entender para especificar, visualizar, construir e documentar componentes de sistemas de software. Como o escopo da UML se estende para o desenvolvimento de software e aplicação em geral, não abordaremos todos os aspectos dessa linguagem aqui. Nossa objetivo é mostrar algumas notações UML relevantes, que normalmente são usadas na fase de levantamento e análise de requisitos do projeto de banco de dados, bem como na fase de projeto conceitual (ver as

⁶Agradecemos a colaboração de Abrar Ul-Haque às seções de UML e Rational Rose.

fases 1 e 2 na Figura 10.1). A metodologia de desenvolvimento de aplicação detalhada usando UML está fora do escopo deste livro, e pode ser encontrada em diversos livros-texto dedicados ao projeto orientado a objeto, à engenharia de software e UML (veja na bibliografia selecionada ao final deste capítulo).

A UML tem muitos tipos de diagramas. **Diagramas de classes**, que podem representar o resultado final do projeto conceitual do banco de dados, foram discutidos nas seções 7.8 e 8.6. Para chegar aos diagramas de classes, os requisitos da aplicação podem ser coletados e especificados usando **diagramas de casos de uso**, **diagramas de sequência** e **diagramas de estados**. No restante desta seção, vamos apresentar rapidamente os diferentes tipos de diagramas UML, para que o leitor tenha uma ideia do escopo da UML. Depois, vamos descrever um exemplo de uma pequena aplicação para ilustrar o uso de alguns desses diagramas e mostrar como eles levam ao eventual diagrama de classes para o projeto conceitual final do banco de dados. Os diagramas apresentados nesta seção pertencem à notação UML padrão e foram desenhados usando Rational Rose. A Seção 10.4 é dedicada a uma discussão geral do uso da Rational Rose no projeto de aplicações de banco de dados.

10.3.2 UML para o projeto de aplicação de banco de dados

A UML foi desenvolvida como uma metodologia de engenharia de software. Conforme mencionamos anteriormente na Seção 7.8, a maioria dos sistemas de software possui componentes de banco de dados muito grandes. A comunidade de banco de dados começou a aceitar a UML e, agora, alguns projetistas e desenvolvedores a estão usando para modelagem de dados e também para as fases subsequentes do projeto de banco de dados. A vantagem da UML é que, embora seus conceitos sejam baseados nas técnicas orientadas a objeto, os modelos resultantes de estrutura e comportamento podem ser usados para projetar bancos de dados relacionais, orientados a objeto ou objeto-relacionais (veja no Capítulo 11 as definições de bancos de dados orientados a objeto e objeto-relacional).

Uma das principais contribuições da abordagem da UML foi reunir os modeladores, analistas e projetistas de banco de dados tradicionais aos desenvolvedores de aplicação de software. Na Figura 10.1, mostramos as fases do projeto e implementação de banco de dados e como elas se aplicam a esses dois grupos. A UML também nos permite realizar a modelagem comportamental, funcional e dinâmica com a introdução de vários tipos de diagramas. Isso resulta em uma especificação/descrição mais completa da aplicação geral de banco de dados. Nas próximas seções, vamos resumir os diferentes tipos de diagramas UML e de-

pois oferecer um exemplo dos diagramas de casos de uso, sequência e estados em um exemplo de aplicação.

10.3.3 Diferentes tipos de diagramas em UML

A UML define nove tipos de diagramas, divididos em duas categorias:

- **Diagramas estruturais.** Estes descrevem os relacionamentos estruturais ou estáticos entre objetos de esquema, objetos de dados e componentes de software. Incluem de classes, de objetos, de componentes e diagramas de implantação.
- **Diagramas comportamentais.** Sua finalidade é descrever o comportamento ou os relacionamentos dinâmicos entre os componentes. Incluem diagramas de casos de uso, de sequência, de colaboração, de estados e de atividades.

A seguir, apresentamos os nove tipos rapidamente. Os **diagramas estruturais** incluem:

A. Diagramas de classes. Os diagramas de classes capturam a estrutura estática do sistema e atuam como alicerce para outros modelos. Mostram classes, interfaces, colaborações, dependências, generalizações, associações e outros relacionamentos. Eles são um modo muito útil de modelar o esquema conceitual do banco de dados. Mostramos exemplos de diagramas de classes para o banco de dados EMPRESA na Figura 7.16 e para uma hierarquia de generalização na Figura 8.10.

Diagramas de pacotes. Os diagramas de pacotes são um subconjunto dos diagramas de classes. Eles organizam elementos do sistema em grupos relacionados, chamados de **pacotes**. Um pacote pode ser uma coleção de classes relacionadas e os relacionamentos entre elas. Os diagramas de pacotes ajudam a minimizar as dependências em um sistema.

B. Diagramas de objetos. Os diagramas de objetos mostram um conjunto de objetos individuais e seus relacionamentos, às vezes referenciados como **diagramas de instâncias**. Eles dão uma visão estática de um sistema em determinado momento e normalmente são usados para testar a precisão dos diagramas de classes.

C. Diagramas de componentes. Os diagramas de componentes ilustram as organizações e as dependências entre os componentes de software. Um diagrama de componentes em geral é composto de componentes, interfaces e relacionamentos de dependência. Um componente pode ser um componente do código fonte, um componente em tempo de execução ou um executável. Ele é um bloco de construção físico

no sistema, sendo representado como um retângulo com dois pequenos retângulos ou abas sobrepostas em seu lado esquerdo. Uma **interface** é um grupo de operações usadas ou criadas por um componente, e normalmente é representada por um pequeno círculo. O relacionamento de dependência é usado para modelar o relacionamento entre dois componentes e é representado por uma seta pontilhada que aponta de um componente para outro do qual ele depende. Para bancos de dados, os diagramas de componentes correspondem a dados armazenados, como tablespaces ou partições. As interfaces referem-se a aplicações que utilizam os dados armazenados.

D. Diagramas de implantação. Diagramas de implantação representam a distribuição de componentes (executáveis, bibliotecas, tabelas, arquivos) pela topologia de hardware. Eles representam os recursos físicos em um sistema, incluindo nós, componentes e conexões, e basicamente são usados para mostrar a configuração dos elementos de processamento em tempo de execução (os nós) e os processos de software que residem neles (os threads).

A seguir, descrevemos rapidamente os diversos tipos de **diagramas comportamentais** e expandimos aqueles que são de interesse particular.

E. Diagramas de casos de uso. Os diagramas de casos de uso são utilizados para modelar as interações funcionais entre os usuários e o sistema. Um **cenário** é uma sequência de etapas que descrevem uma interação entre um usuário e um sistema. Um **caso de uso** é um conjunto de cenários que possuem um objetivo comum. O diagrama de casos de uso foi introduzido por Jacobson⁷ para visualizar tais casos. Um **diagrama de casos de uso** mostra atores interagindo com os casos de uso e pode ser entendido facilmente sem o conhecimento de qualquer notação. Um caso de uso individual aparece como uma oval e corresponde a uma tarefa específica realizada pelo sistema. Um **ator**, mostrado com um desenho simbólico de uma pessoa, representa um usuário externo, que pode ser um usuário humano, um grupo representativo de usuários, uma função determinada de uma pessoa na organização ou algo externo ao sistema (ver Figura 10.7). O diagrama de casos de uso mostra as possíveis interações do sistema (em nosso caso, um sistema de banco de dados) e descreve as tarefas específicas que o sistema realiza como casos de uso. Como não especificam qualquer detalhe de implementação e supostamente são fáceis de entender, eles são usados como um veículo para a comunicação entre os usuários finais e desenvolvedores para facilitar a validação do usuário em um estágio inicial. Os planos de teste também podem ser descritos com diagramas desse tipo. A Figura

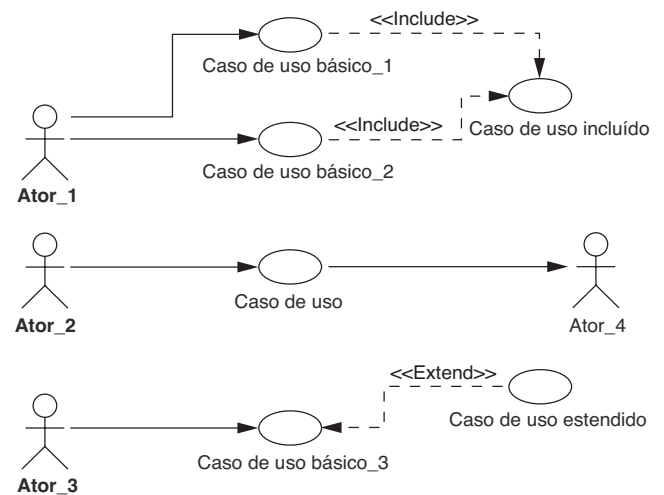


Figura 10.7

A notação do diagrama de casos de uso.

10.7 mostra a notação do diagrama de caso de uso. O relacionamento **include** é utilizado para chegar a algum comportamento comum de dois ou mais dos casos de uso originais — ele é uma forma de reutilização. Por exemplo, em um ambiente de universidade mostrado na Figura 10.8, os casos de uso *Registrar para disciplina* e *Inserir notas*, em que os atores aluno e professor estão envolvidos, incluem um caso de uso comum chamado *Validar usuário*. Se um caso de uso incorporar dois ou mais cenários significativamente diferentes, com base em circunstâncias ou condições variáveis, o relacionamento **extend** é usado para mostrar os subcasos conectados ao caso básico.

Diagramas de interação. Os dois tipos seguintes de diagramas comportamentais em UML, **diagramas de interação**, são usados para modelar os aspectos dinâ-

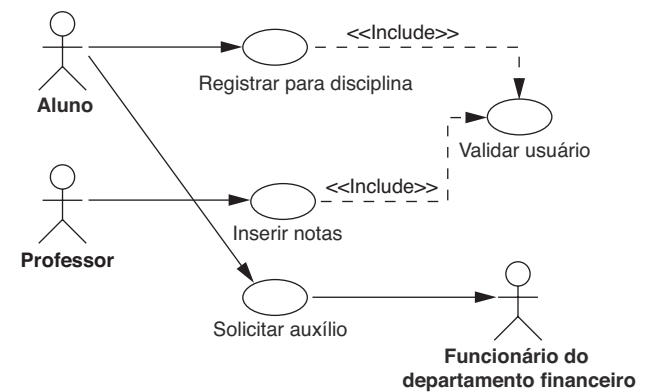


Figura 10.8

Um exemplo de diagrama de casos de uso para um banco de dados UNIVERSIDADE.

⁷Ver Jacobson et al. (1992).

micos de um sistema. Eles consistem em um conjunto de mensagens trocadas entre um conjunto de objetos. Existem dois tipos de diagramas de interação, sequência e colaboração.

F. Diagramas de sequência. Os diagramas de sequência descrevem as interações entre diversos objetos com o tempo. Eles basicamente oferecem uma visão dinâmica do sistema, mostrando o fluxo de mensagens entre objetos. No diagrama de sequência, um objeto ou um ator é mostrado como uma caixa no topo de uma linha vertical tracejada, que é chamada de **linha da vida do objeto**. Para um banco de dados, esse objeto em geral é algo físico — um livro em um depósito que seria representado no banco de dados, um documento ou formulário externo, como um formulário de pedido, ou uma tela visual externa — que pode fazer parte de uma interface com o usuário. A linha da vida representa a existência de um objeto no tempo. A **ativação**, que indica quando um objeto está realizando uma ação, é representada como uma caixa retangular em uma linha da vida. Cada mensagem é representada como uma seta entre as linhas da vida de dois objetos. Uma mensagem tem um nome e pode ter argumentos e informações de controle para explicar a natureza da interação. A ordem das mensagens é lida de cima para baixo. Um diagrama de sequência também dá a opção de *autochamada*, que é basicamente uma mensagem de um objeto para si mesmo. **Marcadores de condição e iteração** também podem ser mostrados nos diagramas de sequência para especificar quando a mensagem deve ser enviada e para determinar a condição para envio de múltiplos mar-

cadores. Uma linha tracejada de retorno mostra um retorno da mensagem e é opcional, a menos que carregue um significado especial. A exclusão do objeto é mostrada com um X grande. A Figura 10.9 explica parte da notação usada nos diagramas de sequência.

G. Diagramas de colaboração. Os diagramas de colaboração representam interações entre objetos como uma série de mensagens em sequência. Neles, a ênfase é na organização estrutural dos objetos que enviam e recebem mensagens, ao passo que nos diagramas de sequência a ênfase é na ordenação das mensagens com o tempo. Os diagramas de colaboração mostram objetos como ícones e numeram as mensagens; as mensagens numeradas representam uma ordenação. O layout espacial dos diagramas de colaboração permite ligações entre objetos que mostram seus relacionamentos estruturais. O uso de diagramas de colaboração e sequência para representar interações é uma questão de escolha, visto que eles podem ser utilizados para propósitos semelhantes. Daqui por diante, usaremos apenas diagramas de sequência.

H. Diagramas de estados. Os diagramas de estados descrevem como o estado de um objeto muda em resposta a eventos externos.

Para descrever o comportamento de um objeto, é comum, na maioria das técnicas orientadas a objeto, desenhar um diagrama de estados para mostrar todos os estados possíveis em que um objeto pode entrar em seu tempo de vida. Os diagramas de estados em UML são baseados nos de David Harel.⁸ Eles mostram uma máquina de estado que consiste em estados, transições, eventos e ações, e são muito úteis

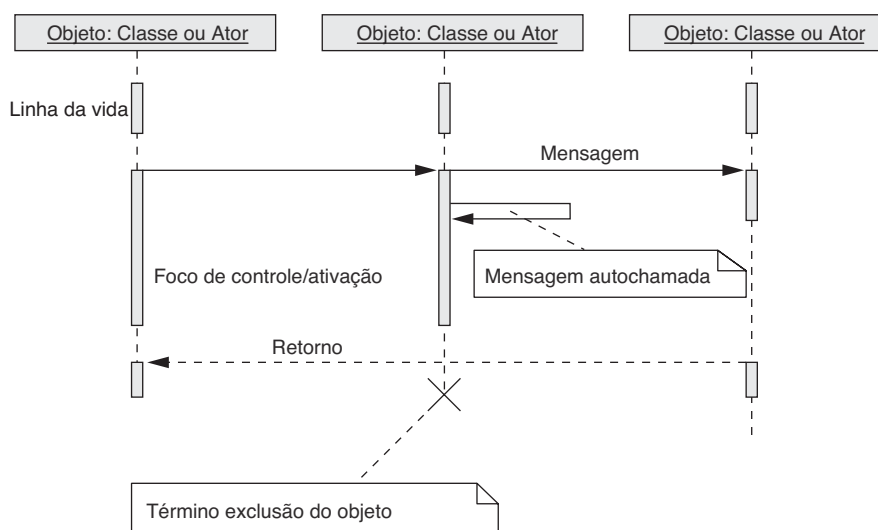


Figura 10.9

A notação do diagrama de sequência.

⁸ Ver Harel (1987).

no projeto conceitual da aplicação, que atua contra um banco de dados de objetos armazenados.

Os elementos importantes de um diagrama de estados que aparecem na Figura 10.10 são os seguintes:

- **Estados.** Mostrados como caixas com cantos arredondados, eles representam situações no tempo de vida de um objeto.
- **Transições.** Mostradas como setas sólidas entre os estados, elas representam os caminhos entre diferentes estados de um objeto. Elas são rotuladas pelo nome do evento [condição] / ação; o evento dispara a transição e a ação resulta dele. A guarda é uma condição adicional e opcional, que especifica uma condição sob a qual a mudança de estado pode não ocorrer.
- **Estado inicial.** Mostrado por um círculo sólido com uma seta de saída para um estado.
- **Estado final.** Mostrado com um duplo círculo recebendo uma seta vinda de um estado.

Diagramas de estados são úteis na especificação de como a reação de um objeto a uma mensagem depende de seu estado. Um *evento* é algo feito a um objeto, como receber uma mensagem; uma *ação* é algo que um objeto faz, como enviar uma mensagem.

I. Diagramas de atividades. Os diagramas de atividades apresentam uma visão dinâmica do sistema, modelando o fluxo de controle de uma atividade para outra. Eles podem ser considerados fluxogramas com estados. Uma *atividade* é um estado de fazer algo, que poderia ser um processo do mundo real ou uma operação sobre algum objeto ou classe no banco de dados. Normalmente, os diagramas de atividades são usados para modelar o fluxo de trabalho e as operações de negócios internas para uma aplicação.

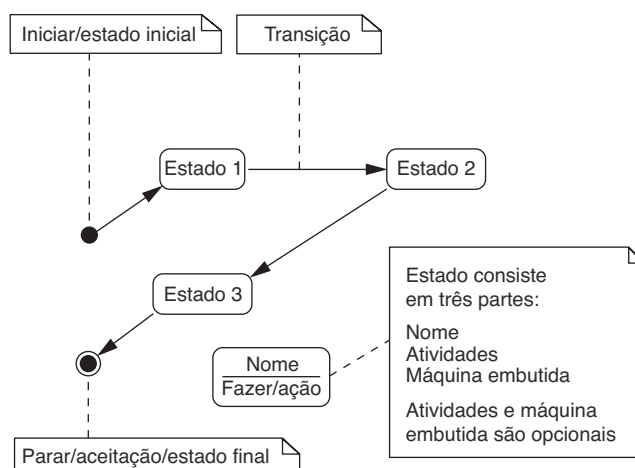


Figura 10.10

A notação do diagrama de estado.

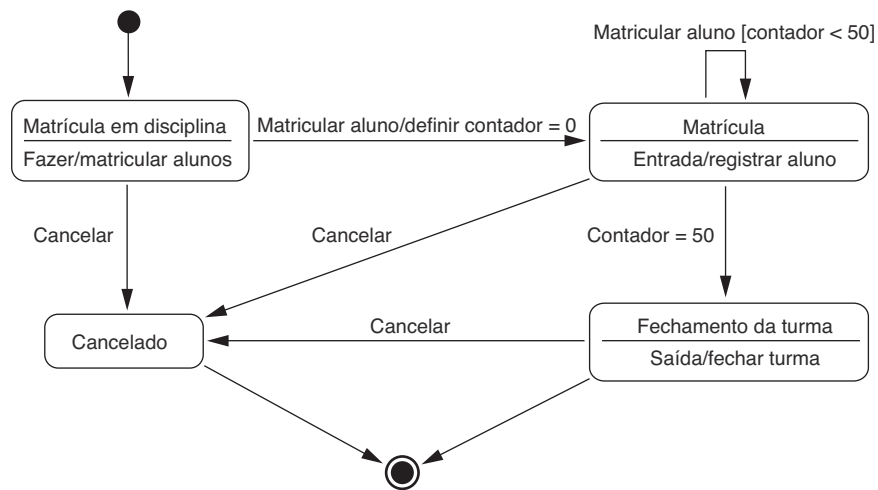
10.3.4 Um exemplo de modelagem e projeto: banco de dados UNIVERSIDADE

Nesta seção, vamos ilustrar rapidamente o uso de alguns dos diagramas UML que já apresentamos para projetar um banco de dados simples em um ambiente de universidade. Muitos detalhes são omitidos para economizar espaço. Ilustramos apenas um uso gradativo desses diagramas, que leva a um projeto conceitual e ao projeto de componentes do programa. Conforme indicamos, o SGBD eventual em que esse banco de dados por fim será implementado pode ser relacional, orientado a objeto ou objeto-relacional. Isso não mudará a análise e modelagem gradual da aplicação usando os diagramas UML.

Imagine um cenário com alunos se matriculando em disciplinas que são oferecidas por professores. O departamento de registro acadêmico é encarregado de manter um programa de disciplinas em um catálogo. Eles têm autoridade para acrescentar e excluir disciplinas, além de realizar mudanças no programa. Também definem limites de matrícula nas disciplinas. O departamento financeiro é encarregado de processar pedidos de auxílio realizados pelos alunos. Suponha que tenhamos de projetar um banco de dados que mantém os dados sobre alunos, professores, disciplinas, auxílio financeiro, e assim por diante. Também queremos projetar algumas das aplicações que nos permitem realizar matrícula na disciplina, processamento de pedido de auxílio financeiro e manutenção do catálogo de disciplinas da universidade pelo departamento de registro acadêmico. Os requisitos anteriores podem ser representados por uma série de diagramas UML.

Conforme mencionamos anteriormente, um dos primeiros passos envolvidos no projeto de um banco de dados é levantar requisitos do cliente utilizando *diagramas de caso de uso*. Suponha que um dos requisitos no banco de dados UNIVERSIDADE seja permitir que os professores incluam notas para as disciplinas que estão lecionando e que os alunos possam se matricular nelas e solicitar auxílio financeiro. O diagrama de caso de uso correspondente a esses casos de uso pode ser desenhado como mostra a Figura 10.8.

Outro elemento útil ao projetar um sistema é representar graficamente alguns dos estados em que o sistema pode estar, para visualizar os diversos estados do sistema no decorrer de uma aplicação. Por exemplo, em nosso banco de dados UNIVERSIDADE, os diversos estados pelos quais o sistema passa quando o registro para uma disciplina com 50 vagas é aberto podem ser representados pelo *diagrama de estados* da Figura 10.11. Este mostra os estados de uma disciplina enquanto a matrícula está em andamento. O

**Figura 10.11**

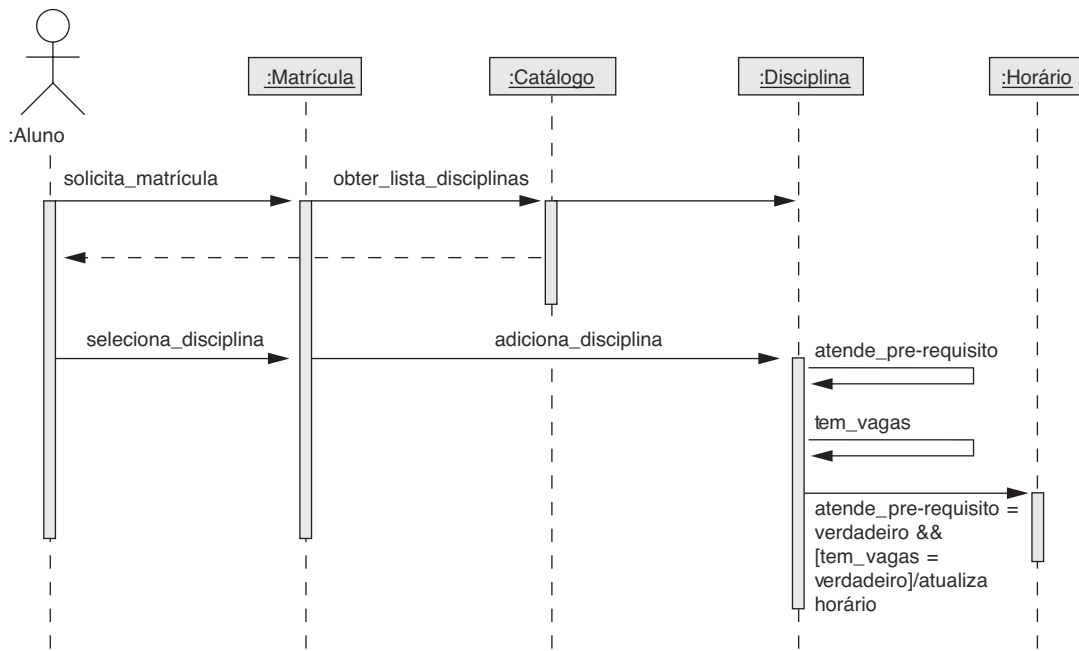
Um exemplo de diagrama de estados para o banco de dados UNIVERSIDADE.

primeiro estado define a quantidade de alunos matriculados como zero. Durante o estado de matrícula, a transição *Matricular aluno* continua enquanto a contagem dos alunos matriculados for menor que 50. Quando a contagem atingir 50, o estado para fechar a seção é iniciado. Em um sistema real, estados e/ou transições adicionais poderiam ser acrescentados para permitir que um aluno deixe uma turma e quaisquer outras ações necessárias.

Em seguida, podemos projetar um diagrama de sequência para visualizar a execução dos casos de uso. Para o banco de dados da universidade, o dia-

grama de sequência corresponde ao caso de uso: *aluno solicita matrícula e seleciona uma disciplina específica para se matricular* é mostrado na Figura 10.12. O catálogo é pesquisado inicialmente para obter a lista de disciplinas. Depois, quando o aluno seleciona uma disciplina para se matricular, os pré-requisitos e a capacidade da disciplina são verificados, e esta é então acrescentada aos horários do aluno se os pré-requisitos forem atendidos e houver vaga.

Esses diagramas UML *não são* a especificação completa do banco de dados UNIVERSIDADE. Ha-

**Figura 10.12**

Um diagrama de sequência para o banco de dados UNIVERSIDADE.

verá outros casos de uso para as diversas aplicações dos atores, incluindo registro, aluno, professor, e assim por diante. Uma metodologia completa de como chegar aos diagramas de classes para os diversos diagramas que ilustramos nesta seção está fora de nosso escopo. As metodologias de projeto continuam sendo uma questão de bom senso e preferência pessoal. Porém, o projetista deve garantir que o diagrama de classes considerará todas as especificações que foram dadas na forma dos diagramas de casos de uso, estados e sequência. A Figura 10.13 mostra um diagrama de classes possível para essa aplicação, com os relacionamentos estruturais e as operações dentro das classes. Essas classes precisarão ser implementadas para que se desenvolva o banco de dados UNIVERSIDADE e, junto com as operações, elas implementarão a aplicação completa de horário/matrícula/auxílio. Somente alguns dos atributos e métodos (operações) são mostrados na Figura 10.13. É provável que esses diagramas de classes sejam modificados à medida que mais deta-

lhes sejam especificados e mais funções evoluam na aplicação UNIVERSIDADE.

10.4 Rational Rose: uma ferramenta de projeto baseada em UML

10.4.1 Rational Rose para projeto de banco de dados

Rational Rose é uma das ferramentas de modelagem usadas na indústria para desenvolver sistemas de informação. Ela foi adquirida pela IBM em 2003. Conforme indicamos nas duas primeiras seções deste capítulo, um banco de dados é um componente central da maioria dos sistemas de informação. O Rational Rose oferece a especificação inicial em UML que eventualmente leva ao desenvolvimento do banco de dados. Muitas extensões foram feitas nas versões mais recentes do Rose para modelagem de dados, e

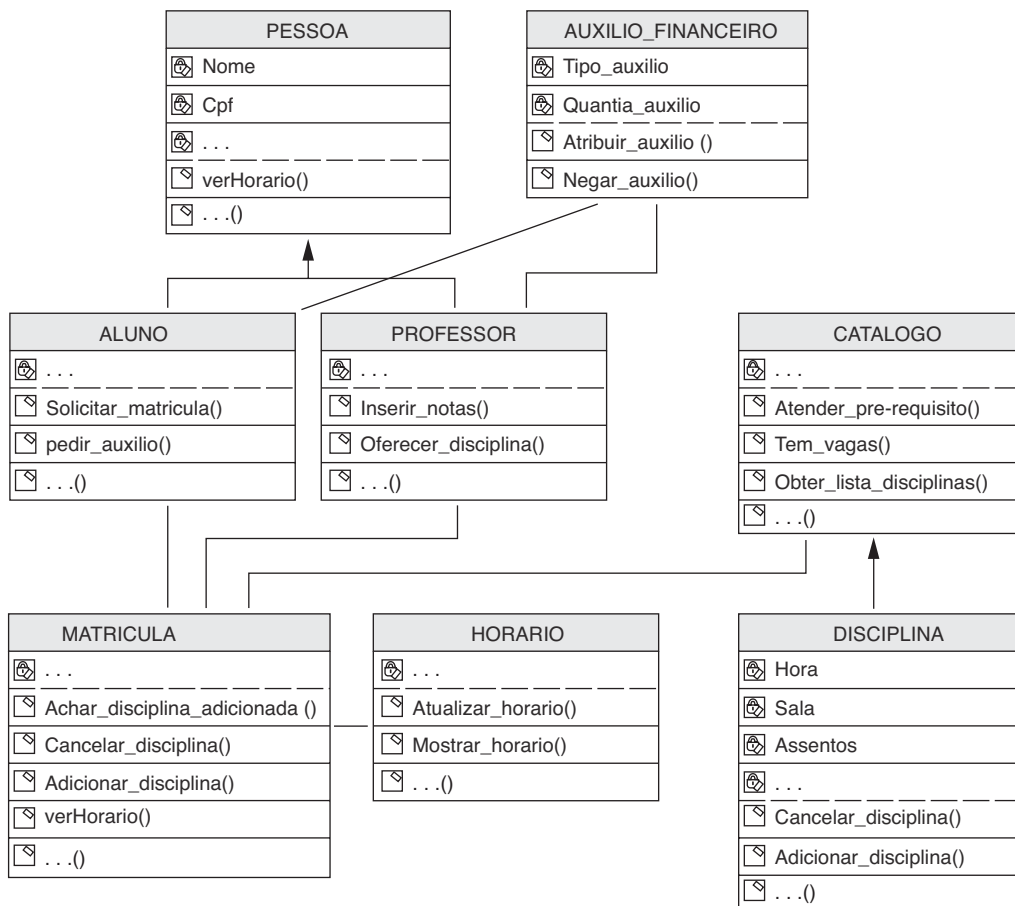


Figura 10.13

O projeto do banco de dados UNIVERSIDADE como um diagrama de classes.

agora ele oferece suporte para modelagem e projeto conceitual, lógico e físico do banco de dados.

10.4.2 Rational Rose Data Modeler

Rational Rose Data Modeler é uma ferramenta de modelagem visual para projetar bancos de dados. Por ser baseado na UML, oferece uma ferramenta e linguagem comuns para unir a lacuna entre projetistas de banco de dados e desenvolvedores de aplicação. Isso permite que projetistas de banco de dados, desenvolvedores e analistas trabalhem juntos, capturem e compartilhem requisitos de negócios, e os acompanhem enquanto mudam no decorrer do processo. Além disso, ao permitir que os projetistas modelem e projetem todas as especificações na mesma plataforma, usando a mesma notação, ele melhora o processo de projeto e reduz o risco de erros.

As capacidades do processo de modelagem no Rational Rose permitem a modelagem do comportamento de aplicações de banco de dados, como vimos no pequeno exemplo anterior, na forma de casos de uso (Figura 10.8), diagramas de sequência (Figura 10.12) e diagramas de estados (Figura 10.11). Existe um mecanismo adicional dos diagramas de colaboração, para mostrar as interações entre objetos, e diagramas de atividades, para modelar o fluxo de controle, que não mostramos em nosso exemplo. O objetivo final é gerar a especificação do banco de dados e o código da aplicação ao máximo possível. O Rose Data Modeler também pode capturar triggers, stored procedures (procedimentos armazenados) e outros conceitos de modelagem explicitamente no diagrama, em vez de representá-los com valores marcados ocultos, nos bastidores (ver Capítulo 26, que discute bancos de dados ativos e triggers). O Rose Data Modeler também oferece a capacidade de realizar *engenharia direta* de um banco de dados, em relação à alteração constante dos requisitos, e *engenharia reversa*, passando de um banco de dados implementado, já existente, para seu projeto conceitual.

10.4.3 Modelagem de dados usando o Rational Rose Data Modeler

Existem muitas ferramentas e opções disponíveis no Rose Data Modeler para modelagem de dados.

Engenharia reversa. A engenharia reversa de um banco de dados permite que o usuário crie um modelo de dados conceitual baseado em um esquema de dados existente, especificado em um arquivo DDL. Podemos usar o assistente de engenharia reversa no

Rational Rose Data Modeler para essa finalidade. Tal assistente basicamente lê o esquema no banco de dados ou arquivo DDL e o recria como um modelo de dados. Enquanto isso é feito, ele também inclui o nome de todas as entidades identificadoras citadas.

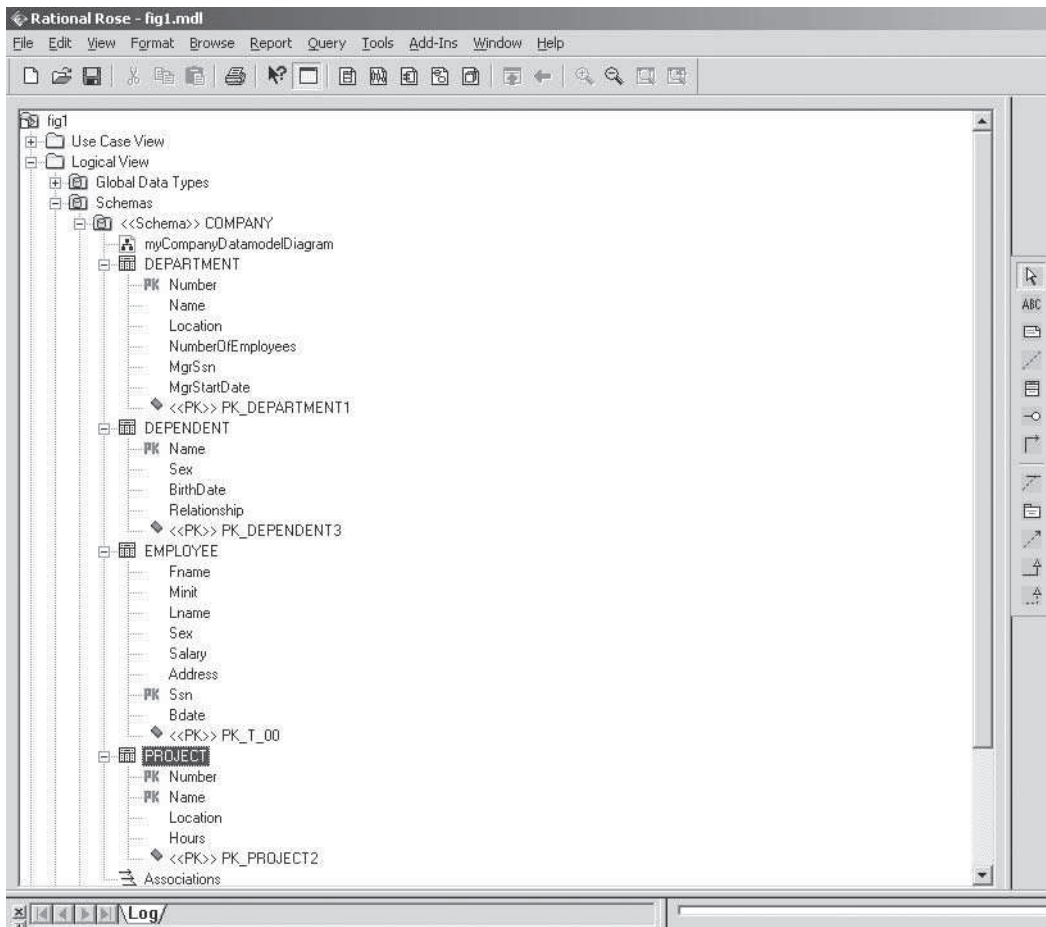
Engenharia direta e geração de DDL. Também podemos criar um modelo de dados diretamente, a partir do zero, no Rose. Após criar o modelo de dados,⁹ também podemos usá-lo para gerar a DDL para um SGBD específico. Existe um assistente de engenharia direta no Rose Data Modeler que lê o esquema no modelo de dados ou lê tanto o esquema no modelo de dados como os locais de armazenamento (tablespaces) no modelo de armazenamento de dados, gerando o código DDL apropriado em um arquivo DDL. O assistente também oferece a opção de gerar um banco de dados ao executar o arquivo DDL gerado.

Projeto conceitual em notação UML. O Rational Rose permite a modelagem do banco de dados usando a notação UML. Diagramas ER em geral são usados no projeto conceitual de bancos de dados e pode facilmente ser embutido utilizando a notação UML como diagramas de classes no Rational Rose. Por exemplo, o esquema ER de nosso banco de dados EMPRESA do Capítulo 7 pode ser redesenhado no Rose usando a notação UML, como mostra a Figura 10.14. A especificação textual na Figura 10.14 pode ser convertida para a representação gráfica mostrada na Figura 10.15, com a opção do diagrama de modelo de dados no Rose.

A Figura 10.15 é semelhante à Figura 7.16, com a exceção de estar usando a notação fornecida pelo Rational Rose. Logo, pode ser considerada um diagrama ER usando a notação UML, com a inclusão de métodos e outros detalhes. **Relacionamentos de identificação** especificam que um objeto em uma classe filha (DEPENDENTE na Figura 10.15) não pode existir sem um objeto pai correspondente na classe pai (FUNCIONARIO na Figura 10.15), enquanto **relacionamentos sem identificação** especificam uma associação regular (relacionamento) entre duas classes independentes. É possível atualizar os esquemas diretamente em sua forma textual ou gráfica. Por exemplo, se o relacionamento entre FUNCIONARIO e PROJETO, chamado TRABALHA_EM, fosse excluído, o Rose automaticamente atualizaria ou excluiria todas as chaves estrangeiras nas tabelas relevantes.

Uma diferença importante entre a Figura 10.15 e nossa notação ER anterior, mostrada nos capítulos 7 e 8, é que os atributos de chave estrangeira realmen-

⁹O termo *modelo de dados* utilizado pelo Rational Rose Data Modeler corresponde a nossa noção de um modelo de aplicação ou esquema conceitual.

**Figura 10.14**

Uma definição do diagrama de modelo de dados lógico em Rational Rose.

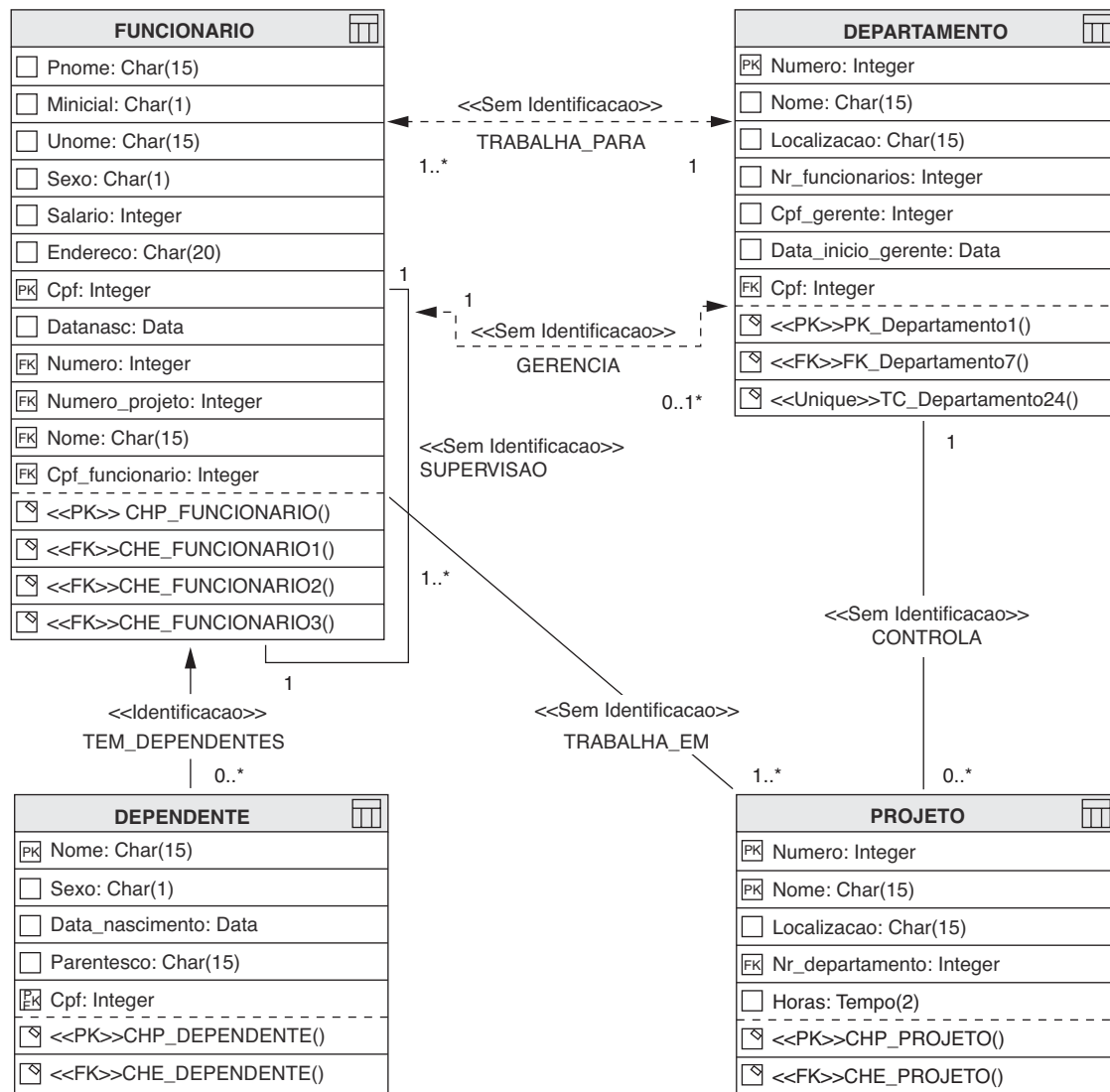
te aparecem nos diagramas de classes em Rational Rose. Isso é comum em diversas notações diagramáticas, para tornar o projeto conceitual mais próximo da forma como ele é realizado na implementação do modelo relacional. Nos capítulos 7 e 8, os diagramas ER e EER conceituais e os diagramas de classes UML não incluíram os atributos de chave estrangeira, que foram acrescentados ao esquema relacional durante o processo de mapeamento (ver Capítulo 9).

Convertendo o modelo de dados lógico para o modelo de objeto, e vice-versa. O Rational Rose Data Modeler também oferece a opção de converter um projeto lógico de banco de dados (esquema relacional) para um projeto do modelo de objeto (esquema de objeto), e vice-versa. Por exemplo, o modelo lógico de dados mostrado na Figura 10.14 pode ser convertido para um modelo de objeto. Esse tipo de mapeamento permite um conhecimento profundo dos relacionamentos entre o modelo conceitual e o modelo de implementação, e ajuda a mantê-los atualizados quando

forem feitas mudanças em qualquer modelo durante o processo de desenvolvimento. A Figura 10.16 mostra a tabela Funcionario depois de sua conversão para uma classe em um modelo de objeto. As diversas abas na janela podem então ser usadas para inserir/exibir diferentes tipos de informação. Elas incluem operações, atributos e relacionamentos para essa classe.

Sincronismo entre o projeto conceitual e o banco de dados real. O Rose Data Modeler permite que o modelo de dados e a implementação do banco de dados se mantenham sincronizados. Ele permite visualizar tanto o modelo de dados quanto o banco de dados e, depois, com base nas diferenças, oferece a opção de atualizar o modelo ou alterar o banco de dados.

Supporte de domínio extensivo. O Rose Data Modeler permite que os projetistas de banco de dados criem um conjunto-padrão de tipos de dados definidos pelo usuário (estes são semelhantes aos domínios

**Figura 10.15**

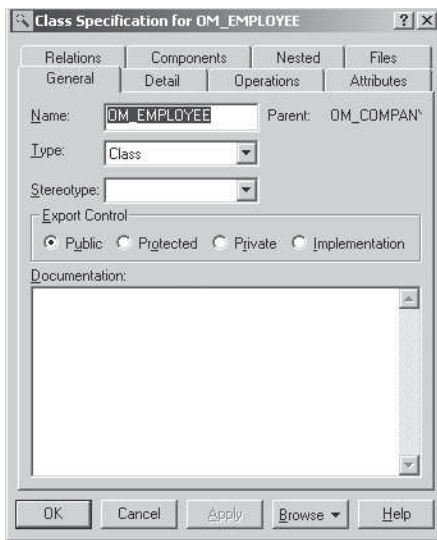
Um diagrama gráfico do modelo de dados em Rational Rose para o banco de dados EMPRESA.

em SQL; ver Capítulo 4) e os atribuem a qualquer coluna no modelo de dados. As propriedades do domínio são então propagadas e recebem colunas. Esses domínios podem então ser mantidos por um grupo de padrões e implantados a todos os modeladores quando começam a criar modelos usando o framework do Rational Rose.

Comunicação fácil entre as equipes de projeto. Conforme dissemos, o uso de uma ferramenta comum permite a fácil comunicação entre as equipes. No Rose Data Modeler, um desenvolvedor de aplicação pode acessar tanto o objeto quanto os modelos de dados e ver como eles são relacionados, para então poder tomar decisões melhores e mais inteligentes a respeito de como montar os métodos de acesso aos

dados. Há também a opção de usar o *Rational Rose Web Publisher* para permitir que os modelos e os metadados debaixo desses modelos estejam disponíveis a qualquer um na equipe.

O que mostramos aqui é uma descrição parcial das capacidades da ferramenta Rational Rose relacionadas às fases de projeto conceitual e lógico da Figura 10.1. A faixa completa de diagramas UML que descrevemos na Seção 10.3 pode ser desenvolvida e mantida no Rose. Para obter mais detalhes, o leitor deve consultar a documentação do produto. A Figura 10.17 oferece outra versão do diagrama de classes na Figura 7.16, desenhada usando o Rational Rose. A Figura 10.17 difere da Figura 10.15 porque os atributos de chave estrangeira não aparecem de

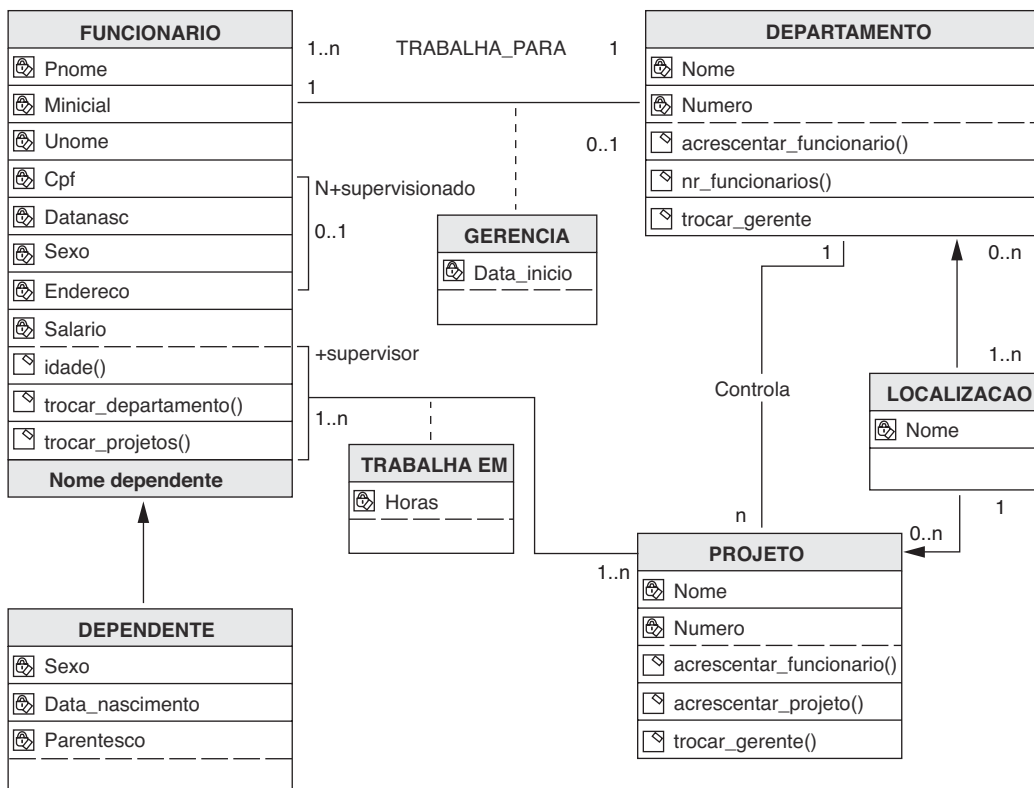
**Figura 10.16**

A classe OM_EMPLOYEE correspondente à tabela Funcionario da Figura 10.14.

maneira explícita. Logo, a Figura 10.17 está utilizando as notações apresentadas nos capítulos 7 e 8. O Rational Rose permite o uso de qualquer uma dessas opções, dependendo da preferência dos projetistas.

10.5 Ferramentas de projeto automatizado de banco de dados

A atividade de projeto de banco de dados predominantemente se espalha pela Fase 2 (projeto conceitual), Fase 4 (mapeamento do modelo de dados, ou projeto lógico) e Fase 5 (projeto físico do banco de dados) no processo que discutimos na Seção 10.2. A discussão da Fase 5 fica para o Capítulo 20, depois que apresentarmos as técnicas de armazenamento e indexação, e a otimização de consulta. Discutimos as fases 2 e 4 em detalhes com o uso da notação UML na Seção 10.3, e indicamos os recursos da ferramenta Rational Rose, que oferece suporte para essas fases, na Seção 10.4. Como dissemos, o Rational Rose é mais do que apenas uma ferramenta de projeto de banco de dados. É uma ferramenta de desenvolvimento de software e realiza modelagem de banco de dados e projeto de esquema na forma de diagramas de classes como parte de sua metodologia de desenvolvimento de aplicação orientada a objeto. Nesta seção, vamos resumir os recursos e deficiências do conjunto de ferramentas comerciais que focalizam a automação do processo de projeto conceitual, lógico e físico dos bancos de dados.

**Figura 10.17**

O diagrama de classes do banco de dados EMPRESA (Figura 7.16) desenhado no Rational Rose.

Quando a tecnologia de banco de dados foi introduzida, a maior parte do projeto de banco de dados era executada manualmente por projetistas especializados, que usavam sua experiência e conhecimento no processo. Porém, pelo menos dois fatores indicaram que alguma forma de automação teria de ser utilizada, se possível:

1. À medida que uma aplicação envolve mais e mais complexidade de dados em matéria de relacionamentos e restrições, o número de opções ou projetos diferentes para modelar a mesma informação continua aumentando rapidamente. Torna-se difícil lidar com essa complexidade e as consequentes alternativas de projeto de maneira manual.
2. O grande tamanho de alguns bancos de dados depara com centenas de tipos de entidades e de relacionamentos, tornando a tarefa de gerenciar esses projetos manualmente quase impossível. A metainformação relacionada ao processo de projeto, que descrevemos na Seção 10.2, produz outro banco de dados, que deve ser criado, mantido e consultado como um banco de dados por si só.

Esses fatores deram origem a muitas ferramentas que apareceram sob a categoria geral de ferramenta de engenharia de software auxiliada por computador (*CASE — Computer-Aided Software Engineering*) para o projeto de banco de dados. O Rational Rose é um bom exemplo de ferramenta CASE moderna. Normalmente, essas ferramentas consistem em uma combinação das seguintes facilidades:

1. **Diagramação.** Esta permite que o projetista desenhe um diagrama de esquema conceitual em alguma notação específica da ferramenta. A maioria das notações inclui tipos de entidade (classes) e tipos de relacionamento (associações) que são mostrados como caixas separadas ou simplesmente como linhas direcionadas ou não, restrições de cardinalidade, mostradas ao longo das linhas ou em relação aos diferentes tipos de pontas de seta, ou restrições min/max, atributos, chaves, e assim por diante.¹⁰ Algumas ferramentas exigem hierarquias de herança e usam notação adicional para mostrar a natureza parcial-*versus*-total e disjunta-*versus*-sobreposta da especialização/generalização. Os diagramas são armazenados internamente como projetos conceituais e estão disponíveis

para modificação, bem como para geração de relatórios, listagens de referência cruzada e outros usos.

2. **Mapeamento do modelo.** Este implementa algoritmos de mapeamento semelhantes aos que apresentamos nas seções 9.1 e 9.2. O mapeamento é específico do sistema — a maioria das ferramentas gera esquemas em SQL DDL para Oracle, DB2, Informix, Sybase e outros SGBDRs. Essa parte da ferramenta é mais receptiva à automação. Se for preciso, o projetista pode editar ainda mais os arquivos DDL produzidos.
3. **Normalização do projeto.** Esta utiliza um conjunto de dependências funcionais que são fornecidas no projeto conceitual ou após os esquemas relacionais serem produzidos durante o projeto lógico. Depois, os algoritmos de decomposição de projeto (ver Capítulo 16) são aplicados para decompor as relações existentes em relações com forma normal mais alta. Geralmente, muitas dessas ferramentas não possuem o enfoque de gerar projetos 3NF ou BCNF alternativos (descritos no Capítulo 15) e permitir que o projetista selecione entre eles com base em alguns critérios, como o número mínimo de relações ou a quantidade mínima de armazenamento.

A maioria das ferramentas incorpora alguma forma de projeto físico, incluindo as escolhas de índices. Há uma faixa inteira de ferramentas separadas para monitoramento e medição do desempenho. O problema de ajustar um projeto ou a implementação do banco de dados ainda é tratado principalmente como uma atividade de tomada de decisão humana. Além das fases do projeto descritas neste capítulo, uma área em que mal existe algum suporte de ferramenta comercial é a integração de visão (ver Seção 10.2.2).

Não vamos analisar aqui as ferramentas de projeto de banco de dados, mas apenas mencionar as características que uma boa ferramenta de projeto deve possuir:

1. **Uma interface fácil de usar.** Isso é essencial, porque permite que os projetistas focalizem a tarefa em mãos, e não o conhecimento da ferramenta. Interfaces gráficas e do tipo apontar-e-clicar costumam ser usadas. Algumas ferramentas, como a de projeto SECSI, utilizam entrada em linguagem natural. Diferentes interfaces podem ser ajustadas para projetistas iniciantes ou especialistas.

¹⁰ Mostramos as notações ER, EER e diagramas de classes UML nos capítulos 7 e 8. Veja, no Apêndice A, uma ideia dos diferentes tipos de notações diagramáticas utilizadas.

2. **Componentes analíticos.** As ferramentas devem oferecer componentes analíticos para tarefas que são difíceis de realizar manualmente, como a avaliação das alternativas de projeto físicas ou a detecção das restrições de conflito entre as visões. Essa área é fraca na maioria das ferramentas atuais.
3. **Componentes heurísticos.** Os aspectos do projeto que não podem ser quantificados com precisão podem ser automatizados pela entrada de regras heurísticas na ferramenta para avaliar projeto alternativo.
4. **Análises de trade-off.** Uma ferramenta deve apresentar ao projetista uma análise comparativa adequada sempre que apresentar várias alternativas para escolha. O ideal é que as ferramentas incorporem uma análise de uma mudança de projeto em nível conceitual, até o projeto físico. Devido às muitas alternativas possíveis para o projeto físico em determinado sistema, tal análise de trade-off é difícil de ser executada, e a maioria das ferramentas atuais a evita.
5. **Exibição dos resultados do projeto.** Os resultados do projeto, como os esquemas, com frequência são exibidos de forma diagramática. Diagramas esteticamente atraentes e bem dispostos não são fáceis de gerar de maneira automática. Layouts de projeto em múltiplas páginas, que sejam fáceis de ler, são outro desafio. Outros tipos de resultados de projeto podem ser mostrados como tabelas, listas ou relatórios, os quais devem ser fáceis de interpretar.
6. **Verificação do projeto.** Esse é um recurso altamente desejável. Sua finalidade é verificar se o projeto resultante satisfaz os requisitos iniciais. A menos que os requisitos sejam capturados e representados internamente de alguma forma que possa ser analisada, não é possível tentar fazer a verificação.

Atualmente, há cada vez mais consciência do valor das ferramentas de projeto, e elas estão se tornando essenciais para lidar com grandes problemas de projeto de banco de dados. Há também uma consciência crescente de que o projeto do esquema e o projeto da aplicação devem seguir lado a lado, e a tendência atual entre as ferramentas CASE é focalizar as duas áreas. A popularidade de ferramentas como o Rational Rose deve-se ao fato de que resolve os dois braços do processo de projeto mostrados na Figura 10.1 simultaneamente, aproximando o projeto do banco de dados e o projeto da aplicação como uma atividade unificada. Após a aquisição da Rational pela IBM em 2003, o pacote de ferramentas

Rational tem sido melhorado com ferramentas XDE (*eXtended Development Environment*, ou ambiente de desenvolvimento estendido). Alguns vendedores como Platinum (CA) oferecem uma ferramenta para modelagem de dados e projeto de esquema (ERwin) e outra para modelagem de processo e projeto funcional (BPwin). Outras ferramentas (por exemplo, SECSI) utilizam tecnologia de sistema especialista para orientar o processo de projeto, incluindo a habilidade de projeto na forma de regras. A tecnologia de sistema especialista também é útil na fase de levantamento e análise de requisitos, que normalmente é um processo trabalhoso e frustrante. A tendência é usar repositórios de metadados e ferramentas de projeto para obter projetos melhores para bancos de dados complexos. Sem a pretensão de ser completa, a Tabela 10.1 lista algumas ferramentas populares de projeto de banco de dados e modelagem de aplicação. As empresas da tabela são listadas na ordem alfabética.

Resumo

Começamos este capítulo discutindo o papel dos sistemas de informação nas organizações. Os sistemas de banco de dados são considerados uma parte dos sistemas de informação nas aplicações de grande escala. Discutimos como os bancos de dados se encaixam em um sistema de informação para o gerenciamento de recursos de informação em uma organização e o ciclo de vida pelo qual passam. Depois, discutimos as seis fases do processo de projeto. As três fases normalmente incluídas como parte do projeto de banco de dados são o projeto conceitual, o projeto lógico (mapeamento do modelo de dados) e o projeto físico. Também discutimos a fase inicial do levantamento e análise de requisitos, que costuma ser considerada uma *fase de pré-projeto*. Além disso, em algum ponto durante o projeto, um pacote de SGBD específico precisa ser escolhido. Discutimos alguns dos critérios organizacionais que entram em cena na seleção de um SGBD. À medida que são detectados problemas de desempenho, e quando novas aplicações são acrescentadas, os projetos precisam ser modificados. A importância de projetar o esquema e as aplicações (ou transações) foi destacada. Discutimos diferentes técnicas para o projeto do esquema conceitual e a diferença entre o projeto de esquema centralizado e a técnica de integração de visão.

Introduzimos os diagramas UML como um auxílio para a especificação de modelos e projetos de banco de dados. Apresentamos todos os tipos de diagramas estruturais e comportamentais e depois descrevemos os detalhes de notação sobre os seguintes tipos de diagramas: casos de uso, sequência e estados. (Os diagramas de classes já haviam sido discutidos nas seções 7.8 e 8.6, respectivamente.) Mostramos como alguns dos requisitos para o banco de dados UNIVERSIDADE são especificados usando esses diagramas e podem ser utilizados para desenvolver o projeto conceitual do banco de dados.

Tabela 10.1

Algumas das ferramentas de projeto automatizado de banco de dados atualmente disponíveis.

Empresa	Ferramenta	Funcionalidade
Embarcadero Technologies	ER/Studio	Modelagem de banco de dados em ER e IDEF1x
Oracle	DBArtisan	Administração de banco de dados e gerenciamento de espaço e segurança
Persistence Inc.	Developer 2000 e Designer 2000	Modelagem de banco de dados, desenvolvimento de aplicação
Platinum Technology (Computer Associates)	PowerTier	Mapeamento de modelo O-O para modelo relacional
Popkin Software	Platinum ModelMart, ERwin, BPwin, AllFusion Component Modeler	Modelagem de componentes de dados, processo e negócios
Rational (IBM)	Telelogic System Architect	Modelagem de dados, modelagem de objetos, modelagem de processos, análise/projeto estruturado
Resolution Ltd.	XDE Developer Plus	Modelagem em UML e geração de aplicação em C++ e Java
Sybase	XCase	Modelagem conceitual até manutenção de código
Visio	Enterprise Application Suite	Modelagem de dados, modelagem de lógica de negócios
	Visio Enterprise	Modelagem de dados, projeto e reengenharia Visual Basic e Visual C++

Fornecemos apenas detalhes ilustrativos, e não a especificação completa. Depois, discutimos uma ferramenta de desenvolvimento de software específica — Rational Rose e Rose Data Modeler —, que oferece suporte para as fases de projeto conceitual e projeto lógico do banco de dados. O Rose é uma ferramenta muito mais ampla para o projeto de sistemas de informação em geral. Por fim, discutimos rapidamente a funcionalidade e os recursos desejáveis das ferramentas automatizadas comerciais de projeto de banco de dados, que são mais voltadas para o projeto do banco de dados, ao contrário do Rational Rose. Ao final, mostramos um resumo em forma de tabela de recursos.

Perguntas de revisão

- 10.1. Quais são as seis fases do projeto de banco de dados? Discuta cada fase.
- 10.2. Quais das seis fases são consideradas as atividades principais no processo de projeto de banco de dados em si? Por quê?
- 10.3. Por que é importante projetar os esquemas e as aplicações em paralelo?
- 10.4. Por que é importante usar um modelo de dados independente da implementação durante o projeto do esquema conceitual? Que modelos são usados nas ferramentas de projeto atuais? Por quê?
- 10.5. Discuta a importância do levantamento e análise de requisitos.
- 10.6. Considere a aplicação real de um sistema de banco de dados de seu interesse. Defina os requisitos dos diferentes níveis de usuários em matéria de dados necessários, tipos de consulta e transações a serem processadas.
- 10.7. Discuta as características que um modelo de dados para o projeto do esquema conceitual deve possuir.
- 10.8. Compare as duas principais técnicas para o projeto do esquema conceitual.
- 10.9. Discuta as estratégias para projetar um único esquema conceitual com base em seus requisitos.
- 10.10. Quais são as etapas da técnica de integração de visão para o projeto do esquema conceitual? Quais são as dificuldades durante cada etapa?
- 10.11. Como funcionaria uma ferramenta de integração de visão? Crie uma arquitetura modular de exemplo para tal ferramenta.
- 10.12. Quais são as diferentes estratégias para a integração de visão?
- 10.13. Discuta os fatores que influenciam a escolha de um pacote de SGBD para o sistema de informação de uma organização.
- 10.14. O que é o mapeamento do modelo de dados independente do sistema? Como ele se diferencia do mapeamento do modelo de dados dependente do sistema?
- 10.15. Quais são os fatores importantes que influenciam o projeto físico do banco de dados?

- 10.16. Discuta as decisões tomadas durante o projeto físico do banco de dados.
- 10.17. Discuta os ciclos de vida macro e micro de um sistema de informação.
- 10.18. Discuta as orientações para o projeto físico do banco de dados nos SGBDRs.
- 10.19. Discuta os tipos de modificações que podem ser aplicadas ao projeto lógico de um banco de dados relacional.
- 10.20. Quais funções são fornecidas pelas ferramentas típicas de projeto de banco de dados?
- 10.21. Que tipo de funcionalidade seria desejável nas ferramentas automatizadas para dar suporte ao projeto ideal de grandes bancos de dados?
- 10.22. Quais são os SGBDs relacionais que dominam o mercado atualmente? Escolha um com que você esteja acostumado e mostre como ele é avaliado com base nos critérios dispostos na Seção 10.2.3.
- 10.23. Uma DDL possível, correspondente à Figura 3.1, é a seguinte:

`CREATE TABLE ALUNO (`

Nome	VARCHAR(30)	NOT NULL,
Cpf	CHAR(9)	PRIMARY KEY,
Telefone_residencial	VARCHAR(14),	
Endereco	VARCHAR(40),	
Telefone_comercial	VARCHAR(14),	
Idade	INT,	
Media	DECIMAL(4,3)	

`);`

Discuta as seguintes decisões de projeto:

- a. A escolha de exigir que Nome seja NOT NULL.
 - b. A seleção de Cpf como a PRIMARY KEY.
 - c. A escolha de tamanhos e precisão dos campos.
 - d. Qualquer modificação dos campos definidos neste banco de dados.
 - e. Quaisquer restrições sobre campos individuais.
- 10.24. Que convenções de nomeação você poderia desenvolver para ajudar a identificar as chaves estrangeiras com mais eficiência?
 - 10.25. Que funções são oferecidas pelas ferramentas de projeto de banco de dados típicas?

Bibliografia selecionada

Existe muita literatura sobre projeto de banco de dados. Primeiro, listamos alguns dos livros que tratam desse assunto. Batini et al. (1992) fazem um tratamento abrangente do projeto conceitual e lógico do banco de dados. Wiederhold (1987) aborda todas as fases do projeto de banco de dados, com ênfase no projeto físico. O'Neil (1994) tem uma discussão detalhada sobre o projeto físico e as questões de transação em referência a SGBDRs comerciais. Um grande acervo de trabalho sobre modelagem e projeto conceitual foi feito na década

de 1980. Brodie et al. (1984) oferecem uma coleção de capítulos sobre modelagem conceitual, especificação e análise de restrição e projeto de transação. Yao (1985) apresenta uma coleção de trabalhos que variam de técnicas de especificação de requisitos à reestruturação de esquema. Teorey (1998) enfatiza a modelagem EER e discute diversos aspectos do projeto conceitual e lógico do banco de dados. Hoffer et al. (2009) trazem uma boa introdução às questões de aplicações de negócios do gerenciamento de banco de dados.

Navathe e Kerschberg (1986) discutem todas as fases do projeto de banco de dados e apontam o papel de dicionário de dados. Goldfine e Konig (1988) e ANSI (1989) discutem o papel dos dicionários de dados no projeto de banco de dados. Rozen e Shasha (1991) e Carlis e March (1984) apresentam diferentes modelos para o problema de projeto físico de banco de dados. A análise e o projeto orientados a objeto são discutidos em Schlaer e Mellor (1988), Rumbaugh et al. (1991), Martin e Odell (1991) e Jacobson et al. (1992). Livros recentes de Blaha e Rumbaugh (2005) e de Martin e Odell (2008) consolidam as técnicas existentes na análise e projeto orientados a objeto usando UML. Fowler e Scott (2000) fazem uma introdução rápida à UML. Para ver um tratamento abrangente da UML e seu uso no processo de desenvolvimento de software, consulte Jacobson et al. (1999) e Rumbaugh et al. (1999).

O levantamento e análise de requisitos é um tópico bastante pesquisado. Chatzoglu et al. (1997) e Lubars et al. (1993) apresentam estudos das práticas atuais em levantamento, modelagem e análise de requisitos. Carroll (1995) oferece um conjunto de leituras sobre o uso de cenários para levantamento de requisitos nos estágios iniciais do desenvolvimento do sistema. Wood e Silver (1989) oferecem uma boa visão geral do processo oficial de Joint Application Design (JAD). Potter et al. (1991) descrevem a notação Z e a metodologia para a especificação formal do software. Zave (1997) classificou os esforços de pesquisa na engenharia de requisitos.

Um grande acervo de trabalho tem sido produzido sobre os problemas de integração de esquema e visão, que está se tornando particularmente relevante agora por causa da necessidade de integrar uma série de bancos de dados existentes. Navathe e Gadgil (1982) definiram técnicas para a integração de visão. As metodologias de integração de esquema são comparadas em Batini et al. (1987). O trabalho detalhado sobre integração de visão *n*-ária pode ser encontrado em Navathe et al. (1986), Elmasri et al. (1986) e Larson et al. (1989). Uma ferramenta de integração baseada em Elmasri et al. (1986) é descrita em Sheth et al. (1988). Outro sistema de integração de visão é discutido em Hayne e Ram (1990). Casanova et al. (1991) descrevem uma ferramenta para o projeto modular de banco de dados. Motro (1987) discute a integração com relação aos bancos de dados pré-existentes. A estratégia balanceada binária para a integração de visão é discutida em Teorey e Fry (1982). Uma abordagem

formal para a integração de visão, que usa dependências de inclusão, é dada em Casanova e Vidal (1982). Ramesh e Ram (1997) descrevem uma metodologia para a integração de relacionamentos nos esquemas utilizando o conhecimento das restrições de integridade; isso estende o trabalho anterior de Navathe et al. (1984a). Sheth et al. (1993) descrevem as questões de montagem de esquemas globais pelo raciocínio a respeito dos relacionamentos de atributo e equivalências de entidade. Navathe e Savasere (1996) descrevem uma abordagem prática para a montagem de esquemas globais com base nos operadores aplicados aos componentes do esquema. Santucci (1998) oferece um tratamento detalhado dos esquemas EER para integração. Castano et al. (1998) apresentam um estudo abrangente das técnicas de análise do esquema conceitual.

O projeto de transação é um tópico com pesquisa relativamente menos minucioso. Mylopoulos et al. (1980) propuseram a linguagem TAXIS, e Albano et al. (1985)

desenvolveram o sistema GALILEO, ambos abrangentes para especificar transações. A linguagem GORDAS para o modelo ECR (Elmasri et al., 1985) contém uma capacidade de especificação de transação. Navathe e Balaraman (1991) e Ngu (1989) discutem a modelagem de transação em geral para modelos de dados semânticos. Elmagarmid (1992) discute os modelos de transação para aplicações avançadas. Batini et al. (1992, capítulos 8, 9 e 11) discutem o projeto de transação de alto nível e a análise conjunta de dados e funções. Shasha (1992) é uma excelente fonte sobre ajuste de banco de dados.

Informações sobre algumas ferramentas comerciais de banco de dados bem conhecidas podem ser encontradas nos sites dos vendedores (veja o nome das empresas na Tabela 10.1). Os princípios por trás das ferramentas de projeto automatizadas são discutidos em Batini et al. (1992, Capítulo 15). A ferramenta SECSI é descrita em Metais et al. (1998). DKE (1997) é uma edição especial sobre questões de linguagem natural nos bancos de dados.



parte



4

Objeto, objeto-relacional e XML: conceitos, modelos, linguagens e padrões

Bancos de dados de objeto e objeto-relacional

Neste capítulo, vamos discutir os recursos dos modelos de dados orientados a objeto e mostrar como alguns desses recursos foram incorporados nos sistemas de bancos de dados relacionais. Os bancos de dados orientados a objeto agora são conhecidos como **bancos de dados de objeto (BDO)** (anteriormente chamados BDOO), e os sistemas de bancos de dados são conhecidos como **sistemas de gerenciamento de dados de objeto (SGDO)** (anteriormente conhecidos como SGBDO ou SGBDOO). Sistemas e modelos de dados tradicionais, como relacionais, de rede e hierárquicos, têm tido muito sucesso no desenvolvimento das tecnologias de banco de dados exigidas para muitas aplicações de banco de dados de negócios tradicionais. Porém, eles têm certas deficiências quando aplicações de banco de dados mais complexas precisam ser projetadas e implementadas — por exemplo, bancos de dados para projeto de engenharia e manufatura (CAD/CAM e CIM¹), experimentos científicos, telecomunicações, sistemas de informações geográficas e multimídia.² Essas aplicações mais recentes possuem requisitos e características que diferem daqueles das aplicações de negócios tradicionais, como estruturas mais complexas para objetos armazenados; a necessidade de novos tipos de dados para armazenar imagens, vídeos ou itens de texto grandes; transações de maior duração; e a necessidade de definir operações fora do padrão específicas da aplicação. Os bancos de dados de objeto foram propostos para atender a algumas das necessidades dessas aplicações mais complexas. Um recurso chave dos bancos de dados de objeto é o poder que eles dão ao projetista para especificar tanto a *estrutura* dos objetos comple-

xos quanto as *operações* que podem ser aplicadas a esses objetos.

Outro motivo para a criação de bancos de dados orientados a objeto é o grande aumento no uso de linguagens de programação orientadas a objeto para o desenvolvimento de aplicações de software. Os bancos de dados são componentes fundamentais em muitos sistemas de software, e os bancos de dados tradicionais às vezes são difíceis de usar com aplicações de software que são desenvolvidas em uma linguagem de programação orientada a objeto, como C++ ou Java. Os bancos de dados de objeto são projetados de modo que possam ser integrados diretamente — ou *transparentemente* — ao software desenvolvido usando linguagens de programação orientadas a objeto.

Vendedores de SGBD relacional (SGBDR) também reconheceram a necessidade de incorporar recursos que foram propostos para bancos de dados de objeto, e versões mais novas de sistemas relacionais incorporaram muitos desses recursos. Isso levou a sistemas de banco de dados que são caracterizados como *objeto-relacional* ou SGBDORs. A versão mais recente do padrão SQL (2008) para SGBDRs inclui muitos desses recursos, que eram conhecidos originalmente como SQL/Object e agora têm sido incorporados na especificação SQL principal, conhecida como SQL/Foundation.

Embora muitos protótipos experimentais e sistemas de banco de dados comerciais orientados a objeto tenham sido criados, eles não tiveram uso generalizado por causa da popularidade dos sistemas

¹ Computer-Aided Design/Computer-Aided Manufacturing (projeto auxiliado por computador/fabricação auxiliada por computador) e Computer-Integrated Manufacturing (fabricação integrada ao computador).

² Bancos de dados de multimídia precisam armazenar vários tipos de objetos de multimídia, como vídeo, áudio, imagens, gráficos e documentos (ver Capítulo 26).

relacionais e objeto-relacional. Os protótipos experimentais incluíram o sistema Orion, desenvolvido na MCC;³ o OpenOODB, na Texas Instruments; o sistema Iris, nos laboratórios da Hewlett-Packard; o sistema Ode, na AT&T Bell Labs;⁴ e o projeto ENCORE/ObServer, na Brown University. Sistemas disponíveis comercialmente incluíram GemStone Object Server da GemStone Systems, ONTOS DB da Ontos, Objectivity/DB da Objectivity Inc., Versant Object Database e FastObjects da Versant Corporation (e Poet), ObjectStore da Object Design e Ardent Database da Ardent.⁵ Estes representam apenas uma lista parcial dos protótipos experimentais e sistemas de banco de dados orientados a objeto comerciais que foram criados.

À medida que os SGBDs de objeto comerciais se tornaram disponíveis, reconheceu-se a necessidade de um modelo e de uma linguagem padrão. Como o procedimento formal para aprovar padrões costuma levar alguns anos, um consórcio de vendedores e usuários de SGBD de objeto, chamado ODMG,⁶ propôs um padrão cuja especificação atual é conhecida como padrão ODMG 3.0.

Os bancos de dados orientados a objeto adotaram muitos dos conceitos que foram desenvolvidos originalmente para as linguagens de programação orientadas a objeto.⁷ Na Seção 11.1, descrevemos os principais conceitos utilizados em muitos sistemas de banco de dados de objeto e que foram mais tarde incorporados em sistemas objeto-relacional e no padrão SQL. Estes incluem *identidade de objeto*, *estrutura de objeto* e *construtores de tipo*, *encapsulamento de operações* e a definição de *métodos* como parte das declarações de classe, mecanismos para armazenar objetos em um banco de dados, tornando-os *persistentes*, e *hierarquias e herança de tipo e classe*. Depois, na Seção 11.2, vemos como esses conceitos foram incorporados nos padrões SQL mais recentes, levando a bancos de dados objeto-relacional. Os recursos de objeto foram introduzidos originalmente na SQL:1999, e depois atualizados na versão mais recente (SQL:2008) do padrão. Na Seção 11.3, voltamos nossa atenção para os padrões de banco de dados de objeto ‘puros’, apresentando recursos do padrão de banco de dados de objeto ODMG 3.0 e a linguagem de definição de objeto ODL. A Seção 11.4 apresenta uma visão geral do processo de proje-

to para bancos de dados de objeto. A Seção 11.5 discute a linguagem de consulta de objeto (OQL), que faz parte do padrão ODMG 3.0. Na Seção 11.6, discutimos os bindings da linguagem de programação, que especificam como estender as linguagens de programação orientadas a objeto para incluir recursos do padrão de banco de dados de objeto. No final há um resumo do capítulo. As seções 11.5 e 11.6 podem ser omitidas se for desejada uma introdução menos completa aos bancos de dados de objeto.

11.1 Visão geral dos conceitos de banco de dados de objeto

11.1.1 Introdução aos conceitos e recursos orientados a objeto

O termo *orientado a objeto* — abreviado como OO ou O-O — tem suas origens nas linguagens de programação OO, ou LPOO. Hoje, os conceitos de OO são aplicados nas áreas de bancos de dados, engenharia de software, bases de conhecimento, inteligência artificial e sistemas de computação em geral. LPOOs têm suas raízes na linguagem SIMULA, que foi proposta no final da década de 1960. A linguagem de programação Smalltalk, desenvolvida na Xerox PARC⁸ nos anos 1970, foi uma das primeiras linguagens a incorporar explicitamente conceitos OO adicionais, como passagem de mensagens e herança. Ela é conhecida como uma linguagem de programação OO *pura*, significando que foi projetada de maneira explicitamente para ser orientada a objeto. Isso é diferente das linguagens de programação OO *híbridas*, que incorporam conceitos de OO a uma linguagem já existente. Um exemplo desse segundo tipo é a C++, que incorpora conceitos de OO à popular linguagem de programação C.

Um **objeto** normalmente possui dois componentes: estado (valor) e comportamento (operações). Ele pode ter uma *estrutura de dados complexa*, bem como *operações específicas* definidas pelo programador.⁹ Os objetos em uma LPOO existem apenas durante a execução do programa; assim, eles são chamados de *objetos transitórios*. Um banco de dados OO pode estender a existência de objetos de modo que eles sejam armazenados permanentemente em um banco de dados, e, portanto, os objetos se tornam *objetos persistentes*,

³ Microelectronics and Computer Technology Corporation, Austin, Texas.

⁴ Agora chamada Lucent Technologies.

⁵ Anteriormente, O2 da O2 Technology.

⁶ Object Data Management Group.

⁷ Conceitos semelhantes também foram desenvolvidos nos campos de modelagem de dados semântica e representação do conhecimento.

⁸ Palo Alto Research Center, Palo Alto, Califórnia.

⁹ Os objetos possuem muitas outras características, conforme discutiremos adiante neste capítulo.

que existem além do término do programa e podem ser recuperados mais tarde e compartilhados por outros programas. Em outras palavras, os bancos de dados OO armazenam objetos persistentes de maneira permanente no armazenamento secundário, e permitem o compartilhamento desses objetos entre vários programas e aplicações. Isso requer a incorporação de outros recursos bem conhecidos dos sistemas de gerenciamento de banco de dados, como os mecanismos de indexação, para localizar os objetos com eficiência, o controle de concorrência, para permitir o compartilhamento de objeto entre programas concorrentes, e a recuperação de falhas. Um sistema de banco de dados OO costuma integrar com uma ou mais linguagens de programação OO para oferecer capacidades de objeto persistentes e compartilhadas.

A estrutura interna de um objeto na LPOOs inclui a especificação de *variáveis de instância*, as quais mantêm os valores que definem o estado interno do objeto. Uma variável de instância é semelhante ao conceito de um *atributo* no modelo relacional, exceto que as variáveis de instância podem ser encapsuladas dentro do objeto e, portanto, não são necessariamente visíveis aos usuários externos. As variáveis de instância também podem ter tipos de dados de qualquer complexidade. Os sistemas orientados a objeto permitem a definição das operações ou funções (comportamentos) que podem ser aplicadas a objetos de determinado tipo. De fato, alguns modelos OO insistem para que todas as operações que um usuário pode aplicar a um objeto sejam predefinidas. Isso força um *encapsulamento completo* dos objetos. Essa abordagem rígida tem sido relaxada na maioria dos modelos de dados OO por dois motivos. Primeiro, os usuários do banco de dados normalmente precisam saber os nomes de atributo para poder especificar condições de seleção sobre os atributos a fim de recuperar objetos específicos. Segundo, o encapsulamento completo implica que qualquer recuperação simples exija uma operação predefinida, tornando assim as consultas casuais difíceis de especificar no ato.

Para encorajar o encapsulamento, uma operação é definida em duas partes. A primeira parte, chamada *assinatura* ou *interface* da operação, especifica o nome desta e os argumentos (ou parâmetros). A segunda parte, chamada de *método* ou *corpo*, especifica a *implementação* da operação, com frequência escrita em alguma linguagem de programação de uso geral. As operações podem ser invocadas passando uma *mensagem* a um objeto, que inclui o nome da operação e os parâmetros. O objeto, então, executa o método para essa operação. Esse encapsulamento permite a modificação da estrutura interna de um ob-

jeto, além da implementação de suas operações, sem a necessidade de interromper os programas externos que chamam essas operações. Logo, o encapsulamento oferece uma forma de independência entre dados e operação (ver Capítulo 2).

Outro conceito fundamental nos sistemas OO é o de *herança* e hierarquias de tipo e classe. Isso permite a especificação de novos tipos ou classes que herdam grande parte de sua estrutura e/ou operações de tipos ou classes previamente definidas. Isso torna mais fácil desenvolver os tipos de dados de um sistema de forma incremental e *reutilizar* definições de tipo existentes em novos tipos de objetos.

Um problema nos primeiros sistemas de banco de dados OO envolvia a representação de *relacionamentos* entre objetos. A insistência sobre encapsulamento completo nos primeiros modelos de dados OO levaram ao argumento de que os relacionamentos não devem ser representados explicitamente, mas, em vez disso, devem ser descritos definindo métodos apropriados que localizam objetos relacionados. No entanto, essa abordagem não funciona muito bem para bancos de dados complexos, com diversos relacionamentos, porque é útil identificar esses relacionamentos e torná-los visíveis aos usuários. O padrão de banco de dados de objeto ODMG reconheceu essa necessidade e representa explicitamente os relacionamentos binários por meio de um par de *referências inversas*, conforme descreveremos na Seção 11.3.

Outro conceito de OO é a *sobrecarga de operador*, que se refere à capacidade de uma operação de ser aplicada a diferentes tipos de objetos. Em tal situação, um *nome de operação* pode se referir a várias *implementações* distintas, dependendo do tipo de objeto ao qual é aplicado. Esse recurso também é chamado *polimorfismo de operador*. Por exemplo, uma operação para calcular a área de um objeto geométrico pode diferir em seu método (implementação), dependendo de o objeto ser do tipo triângulo, círculo ou retângulo. Isso pode exigir o uso da *ligação tardia* do nome da operação ao método apropriado em tempo de execução, quando o tipo de objeto ao qual a operação é aplicada se torna conhecido.

Nas próximas seções, vamos discutir com certos detalhes as principais características dos bancos de dados de objeto. A Seção 11.1.2 discute a identidade do objeto; a Seção 11.1.3 mostra como os tipos para objetos estruturados complexos são especificados por meio de construtores de tipo; a Seção 11.1.4 discute o encapsulamento e a persistência; e a Seção 11.1.5 apresenta conceitos de herança. A Seção 11.1.6 discute alguns conceitos adicionais de OO, e a Seção 11.1.7 oferece um resumo de todos os conceitos de OO que serão apresentados. Na Seção 11.2, mostra-

mos como alguns desses conceitos foram incorporados ao padrão SQL:2008 para bancos de dados relacionais. Depois, na Seção 11.3, mostramos como esses conceitos são realizados no padrão de banco de dados de objeto ODMG 3.0.

11.1.2 Identidade de objeto e objetos versus literais

Um dos objetivos de um SGDO (Sistema de Gerenciamento de Dados de Objeto) é manter uma correspondência direta entre objetos do mundo real e do banco de dados, de modo que os objetos não percam sua integridade e identidade e possam facilmente ser identificados e operados. Assim, um SGDO oferece uma **identidade única** a cada objeto independente armazenado no banco de dados. Essa identidade única normalmente é implementada por meio de um **identificador de objeto (OID)** único, gerado pelo sistema. O valor de um OID não é visível ao usuário externo, mas é utilizado internamente pelo sistema para identificar cada objeto de maneira exclusiva, criar e gerenciar referências entre objetos. O OID pode ser atribuído a variáveis de programa do tipo apropriado, quando necessário.

A principal propriedade exigida de um OID é que ele seja **imutável**; ou seja, o valor do OID de um objeto em particular não deve mudar. Isso preserva a identidade do objeto do mundo real que está sendo representado. Logo, um SGDO precisa ter algum mecanismo para gerar OIDs e preservar a propriedade de imutabilidade. Também é desejável que cada OID seja usado apenas uma vez; isto é, mesmo que um objeto seja removido do banco de dados, seu OID não deverá ser atribuído a outro objeto. Essas duas propriedades implicam que o OID não deve depender de quaisquer valores de atributo do objeto, pois o valor de um atributo pode ser alterado ou corrigido. Podemos comparar isso com o modelo relacional, no qual cada relação precisa ter um atributo de chave primária cujo valor identifica cada tupla de maneira exclusiva. No modelo relacional, se o valor da chave primária for alterado, a tupla terá uma nova identidade, embora ela ainda possa representar o mesmo objeto do mundo real. Como alternativa, um objeto do mundo real pode ter diferentes nomes para atributos chave em relações distintas, tornando difícil garantir que as chaves representem o mesmo objeto do mundo real (por exemplo, o identificador de objeto pode ser representado como `Emp_id` em uma relação e como `Cpf` em outra).

Não é apropriado basear o OID no endereço físico do objeto em seu local de armazenamento, pois esse endereço pode mudar após uma reorganização física do banco de dados. Contudo, alguns dos primei-

ros SGDOs usaram o endereço físico como OID, para aumentar a eficiência da recuperação do objeto. Se o endereço físico do objeto muda, um *ponteiro indireto* pode ser colocado no endereço anterior, dando o novo local físico do objeto. É mais comum usar inteiros longos como OIDs e depois usar alguma forma de tabela de hash para mapear o valor do OID ao endereço físico atual do objeto no local de armazenamento.

Alguns dos primeiros modelos de dados OO exigiam que tudo — desde um simples valor a um objeto complexo — fosse representado como um objeto; logo, cada valor básico, como um inteiro, cadeia ou valor booleano, tem um OID. Isso permite que dois valores básicos idênticos tenham OIDs diferentes, o que pode ser útil em alguns casos. Por exemplo, o valor inteiro 50 às vezes pode ser usado para significar um peso em quilogramas e, em outras ocasiões, para significar a idade de uma pessoa. Então, dois objetos básicos com OIDs distintos poderiam ser criados, mas ambos representariam o valor inteiro 50. Embora útil como um modelo teórico, ele não é muito prático, pois leva à geração de muitos OIDs. Assim, a maioria dos sistemas de banco de dados OO permite a representação de objetos e **literais** (ou valores). Cada objeto precisa ter um OID imutável, enquanto um valor literal não tem OID e seu valor simplesmente corresponde a si mesmo. Dessa forma, um valor literal normalmente é armazenado dentro de um objeto e *não pode ser referenciado* de outros objetos. Em muitos sistemas, valores literais estruturados complexos também podem ser criados sem ter um OID correspondente, se for preciso.

11.1.3 Estruturas de tipo complexas para objetos e literais

Outro recurso de um SGDO (e BDOs em geral) é que os objetos e literais podem ter uma *estrutura de tipo de complexidade arbitrária*, a fim de conter todas as informações necessárias que descrevem o objeto ou literal. Ao contrário, nos sistemas de banco de dados tradicionais, a informação sobre um objeto complexo com frequência é *espalhada* por muitas relações ou registros, levando à perda de correspondência direta entre um objeto do mundo real e sua representação no banco de dados. Nos BDOs, um tipo complexo pode ser construído com base em outros tipos pelo *aninhamento de construtores de tipo*. Os três construtores mais básicos são **átomo**, **struct** (ou **tupla**) e **coleção**.

1. Um construtor de tipo é chamado de construtor de **átomo**, embora esse termo não seja usado no padrão de objeto mais recente. Ele inclui os tipos de dados embutidos básicos do modelo de objeto, que são semelhantes aos tipos básicos em muitas linguagens de programação: inteiros,

cadeias de caracteres, números de ponto flutuante, tipos enumerados, booleanos, e assim por diante. Eles são chamados tipos de **valor único** ou **atômicos**, pois cada valor do tipo é considerado um único valor atômico (indivisível).

2. Um segundo construtor de tipo é chamado de construtor **struct** (ou **tuple**). Ele pode criar tipos estruturados padrão, como tuplas (tipos de registro) no modelo relacional básico. Um tipo estruturado é composto de vários componentes, e às vezes também é chamado de tipo **composto**. Mais precisamente, o construtor **struct** não é considerado um tipo, mas sim um **gerador de tipo**, pois muitos tipos estruturados diferentes podem ser criados. Por exemplo, dois tipos estruturados diferentes que podem ser criados são: struct Nome<PrimeiroNome: string, InicialMeio: char, Sobrenome: string> e struct TituloAcademico<Principal: string, Titulo: string, Ano: date>. Para criar estruturas de tipo aninhado complexas no modelo de objeto, são necessários construtores do tipo de **coleção**, que vamos discutirmos a seguir. Observe que os construtores de tipo **átomo** e **struct** são os únicos disponíveis no modelo relacional original (básico).
3. Construtores de tipo de **coleção** (ou **multivalorados**) incluem os construtores de tipo **set(T)**, **list(T)**, **bag(T)**, **array(T)** e **dictionary(K,T)**. Estes permitem que parte de um objeto ou valor literal inclua uma coleção de outros objetos ou valores, quando necessário. Esses construtores também são considerados **geradores de tipos**, pois muitos tipos diferentes podem ser criados. Por exemplo, **set(string)**, **set(integer)** e **set(Funcionario)** são três tipos diferentes que podem ser criados com base no construtor de tipo **set**. Todos os elementos em um valor de coleção em particular precisam ser do mesmo tipo. Por exemplo, todos os valores em uma coleção do tipo **set(string)** precisam ser valores de **string**.

O **construtor de átomo** é usado para representar todos os valores atômicos básicos, como inteiros, números reais, cadeias de caracteres, booleanos e qualquer outro tipo de dado básico que o sistema aceite diretamente. O **construtor tuple** pode criar valores estruturados e objetos no formato $\langle a_1:i_1, a_2:i_2, \dots, a_n:i_n \rangle$, onde cada a_j é um nome de atributo¹⁰ e cada i_j é um valor ou um OID.

Os outros construtores bastante usados são conhecidos coletivamente como tipos de coleção, mas possuem diferenças individuais entre eles. O **construtor set** (conjunto) criará objetos ou literais que são

um conjunto de elementos *distintos* $\{i_1, i_2, \dots, i_n\}$, todos do mesmo tipo. O **construtor bag** (às vezes chamado de *multiconjunto*) é semelhante a um conjunto, exceto que os elementos em uma bag *não precisam ser distintos*. O **construtor list** criará uma *lista ordenada* $[i_1, i_2, \dots, i_n]$ de OIDs ou valores do mesmo tipo. Uma lista é semelhante a uma **bag**, com exceção de os elementos em uma lista serem *ordenados*, e, portanto, podemos nos referir ao primeiro, segundo ou enésimo elemento. O **construtor array** cria um vetor unidimensional de elementos do mesmo tipo. A principal diferença entre array e lista é que uma lista pode ter um número arbitrário de elementos, enquanto um array normalmente tem um tamanho máximo. Por fim, o **construtor dictionary** cria uma coleção de duas tuplas (K, V) , onde o valor de uma chave K pode ser usado para recuperar o valor correspondente V .

A principal característica de um tipo de coleção é que seus objetos ou valores serão uma *coleção de objetos ou valores do mesmo tipo*, que podem ser desordenados (como um **set** ou uma **bag**) ou ordenados (como uma **list** ou um **array**). O tipo de construtor **tuple** normalmente é chamado de um **tipo estruturado**, pois corresponde à construção **struct** nas linguagens de programação C e C++.

Uma linguagem de definição de objeto (ODL — *Object Definition Language*)¹¹ que incorpora os construtores de tipo anteriores pode ser usada para definir os tipos de objeto para determinada aplicação de banco de dados. Na Seção 11.3, descreveremos a ODL padrão do ODMG, mas primeiro vamos apresentar os conceitos gradualmente nesta seção usando uma notação mais simples. Os construtores de tipo podem ser usados para definir as *estruturas de dados* para um *esquema de banco de dados OO*. A Figura 11.1 mostra como podemos declarar os tipos FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

Na Figura 11.1, os atributos que se referem a outros objetos — como Dep de FUNCIONARIO ou Projetos de DEPARTAMENTO — são basicamente OIDs que servem como referências para outros objetos ao representar *relacionamentos* entre os objetos. Por exemplo, o atributo Dep de FUNCIONARIO é do tipo DEPARTAMENTO e, portanto, é usado como referência a um objeto DEPARTAMENTO específico (o objeto DEPARTAMENTO onde o funcionário trabalha). O valor de tal atributo seria um OID para um objeto DEPARTAMENTO específico. Um relacionamento binário pode ser representado em uma direção, ou pode ter uma *referência inversa*. Essa última representação facilita a travessia pelo relacionamento nas duas direções. Por exemplo, na Figura 11.1, o atributo Funcionarios de DEPARTAMENTO tem como seu valor

¹⁰ Também chamado de *nome de variável de instância* em terminologia OO.

¹¹ Esta corresponde à DDL (linguagem de definição de dados) do sistema de banco de dados (ver Capítulo 2).

```

define type FUNCIONARIO
tuple (
    Pnome:           string;
    Minicial:        char;
    Unome:           string;
    Cpf:             string;
    Data_nascimento: DATE;
    Endereco:        string;
    Sexo:            char;
    Salario:          float;
    Supervisor:      FUNCIÓNARIO;
    Dep:              DEPARTAMENTO);

define type DATA
tuple (
    Ano:             integer;
    Mes:             integer;
    Dia:             integer; );

define type DEPARTAMENTO
tuple (
    Dnome:           string;
    Dnumero:         integer;
    Ger:              tuple (
        Gerente: FUNCIÓNARIO;
        Data_inicio: DATE; );
    Localizacoes:   set(string);
    Funcionarios:   set(FUNCIÓNARIO);
    Projetos:        set(PROJETO); );

```

Figura 11.1

Especificando os tipos de objeto FUNCIONARIO, DATA e DEPARTAMENTO usando construtores de tipo.

um *conjunto de referências* (ou seja, um conjunto de OIDs) para objetos do tipo FUNCIONARIO. Estes são os funcionários que trabalham para o DEPARTAMENTO. O inverso é o atributo de referência Dep de FUNCIONARIO. Veremos, na Seção 11.3, como o padrão ODMG permite que os inversos sejam declarados explicitamente como atributos de relacionamento para garantir que as referências inversas sejam coerentes.

11.1.4 Encapsulamento de operações e persistência de objetos

Encapsulamento de operações. O conceito de *encapsulamento* é uma das principais características das linguagens e sistemas de OO. Ele também está relacionado aos conceitos de *tipos de dados ab-*

tratos e ocultação de informações nas linguagens de programação. Em modelos e sistemas de banco de dados tradicionais, esse conceito não foi aplicado, já que é comum tornar a estrutura dos objetos do banco de dados visível aos usuários e programas externos. Nesses modelos tradicionais, diversas operações do banco de dados são aplicáveis a objetos de *todos os tipos*. Por exemplo, no modelo relacional, as operações para selecionar, inserir, excluir e modificar tuplas são genéricas e podem ser aplicadas a *qualquer relação* no banco de dados. A relação e seus atributos são visíveis para usuários e a programas externos que acessam a relação usando essas operações. Os conceitos de encapsulamento são aplicados a objetos de banco de dados nos BDOs ao definir o **comportamento** de um tipo de objeto com base nas **operações** que podem ser aplicadas externamente a objetos desse tipo. Algumas operações podem ser usadas para criar (inserir) ou destruir (excluir) objetos; outras operações podem atualizar o estado do objeto; e outras podem ser utilizadas para recuperar partes do estado do objeto ou para aplicar alguns cálculos. Ainda, outras operações podem realizar uma combinação de recuperação, cálculo e atualização. Em geral, a **implementação** de uma operação pode ser especificada em uma *linguagem de programação de uso geral* que oferece flexibilidade e poder na definição das operações.

Os usuários externos do objeto só se tornam cientes da **interface** das operações, que define o nome e os argumentos (parâmetros) de cada operação. A implementação é escondida desses usuários — ela inclui a definição de quaisquer estruturas de dados internas ocultas do objeto e a implementação das operações que acessam essas estruturas. A parte de interface de uma operação às vezes é chamada de **assinatura**, e a implementação da operação pode ser chamada de **método**.

Para aplicações de banco de dados, o requisito de que todos os objetos sejam completamente encapsulados é muito rigoroso. Um modo de relaxar esse requisito é dividir a estrutura de um objeto em atributos **visíveis** e **ocultos** (variáveis de instância). Os atributos visíveis podem ser vistos e são acessíveis diretamente pelos usuários e programadores de banco de dados por meio da linguagem de consulta. Os atributos ocultos de um objeto são completamente encapsulados e só podem ser acessados por meio de operações predefinidas. A maioria dos SGDOs emprega linguagens de consulta de alto nível para acessar atributos visíveis. Na Seção 11.5, descreveremos a linguagem de consulta OQL, que é proposta como uma linguagem de consulta padrão para BDOs.

O termo **classe** é frequentemente utilizado para se referir a uma definição de tipo, junto com as defi-

nições das operações para esse tipo.¹² A Figura 11.2 mostra como as definições de tipo na Figura 11.1 podem ser estendidas com operações para definir classes. Diversas operações são declaradas para cada classe, e a assinatura (interface) de cada operação é incluída na definição da classe. Um método (implementação) para cada operação deve ser definido em outro lugar usando uma linguagem de programação. As operações típicas incluem a operação de **construtor de objeto** (normalmente chamada de *new*), que é utilizada para criar um objeto, e a operação de **destruidor**, que serve para destruir (excluir) um objeto. Diversas operações **modificadoras de objeto** também podem ser declaradas para modificar os estados (valores) de vários atributos de um objeto. Operações adicionais podem recuperar informações sobre o objeto.

Uma operação costuma ser aplicada a um objeto usando a **notação de ponto**. Por exemplo, se d é uma referência a um objeto de DEPARTAMENTO, podemos chamar uma operação como nr_funcs escrevendo d.nr_funcs. De modo semelhante, ao escrever d.destroi_dep, o objeto referenciado por d é destruído (excluído). A única exceção é a operação construtiva, que retorna uma referência a um novo objeto DEPARTAMENTO. Logo, em alguns modelos OO, é comum ter um nome padronizado para a operação construtiva, que é o nome da própria classe, embora isso não tenha sido usado na Figura 11.2.¹³ A notação de ponto também é utilizada para se referir aos atributos de um objeto — por exemplo, ao escrever d.Dnumero ou d.Data_inicio.

Especificando a persistência do objeto por meio de nomeação e acessibilidade. Um SBDO normalmente está bastante ligado a uma linguagem de programação orientada a objeto (LPOO). A LPOO é usada para especificar as implementações de método (operação), bem como outro código de aplicação. Nem todos os objetos visam ser armazenados permanentemente no banco de dados. **Objetos transientes** existem no programa em execução e desaparecem quando o programa termina. **Objetos persistentes** são armazenados no banco de dados e persistem após o término do programa. Os mecanismos típicos para tornar um objeto persistente são a *nomeação* e *acessibilidade*.

O **mecanismo de nomeação** envolve dar a um objeto um nome persistente único dentro de determinado banco de dados. Esse **nome de objeto** persistente pode receber uma instrução ou operação específica no programa, como mostra a Figura 11.3. Os objetos

```

define class FUNCIONARIO
type tuple (
    Pnome:           string;
    Minicial:        char;
    Unome:           string;
    Cpf:             string;
    Data_nascimento: DATE;
    Endereco:        string;
    Sexo:            char;
    Salario:          float;
    Supervisor:      FUNCIONARIO;
    Dep:              DEPARTAMENTO; );
operations
    idade:            integer;
    criar_func:       FUNCIONARIO;
    destroi_func:     boolean;
end FUNCIONARIO;

define class DEPARTAMENTO
type tuple (
    Dnome:           string;
    Dnumero:         integer;
    Ger:              tuple (
        Gerente: FUNCIONARIO;
        Data_inicio: DATE; );
    Localizacoes:    set (string);
    Funcionarios:    set (FUNCIONARIO);
    Projetos:         set (PROJETO); );
operations
    nr_funcs:         integer;
    criar_dep:        DEPARTAMENTO;
    destroi_dep:      boolean;
    aloca_func(e: FUNCIONARIO): boolean;
    (* acrescenta um funcionário ao departamento *)
    remove_func(e: FUNCIONARIO):
    boolean;
    (* remove um funcionário do departamento *)
end DEPARTAMENTO;

```

Figura 11.2

Acrescentando operações às definições de FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

¹² Essa definição de **classe** é semelhante ao modo como é usada na popular linguagem de programação C++. O padrão ODMG usa a palavra *interface* além de **classe** (ver Seção 11.3). No modelo EER, o termo **classe** foi usado para se referir a um tipo de objeto, junto com o conjunto de todos os objetos desse tipo (ver Capítulo 8).

¹³ Existem nomes padronizados para as operações construtoras e destruidoras na linguagem de programação C++. Por exemplo, para a classe FUNCIONARIO, o *nome do construtor default* é FUNCIONARIO e o *nome do destruidor default* é ~FUNCIONARIO. Também é comum usar a operação *new* para criar novos objetos.

persistentes nomeados são utilizados como **pontos de entrada** para o banco de dados, por meio dos quais os usuários e as aplicações podem iniciar seu acesso ao banco de dados. Obviamente, não é prático dar nomes a todos os objetos em um banco de dados grande, que inclui milhares de objetos, de modo que a maioria deles se torna persistente pelo uso do segundo mecanismo, chamado **acessibilidade**. O mecanismo de acessibilidade funciona tornando o objeto alcançável a partir de algum outro objeto persistente. Um objeto *B* é considerado **alcançável** com base no objeto *A* se uma sequência de referências no banco de dados levar do objeto *A* até o objeto *B*.

Se primeiro criarmos um objeto persistente nomeado *N*, cujo estado é um *conjunto* (ou possivelmente uma *bag*) de objetos de alguma classe *C*, podemos tornar objetos de *C* persistentes *acrescentando-os* ao conjunto, tornando-os assim alcançáveis de *N*. Logo, *N* é um objeto nomeado que define uma **coleção persistente** de objetos de classe *C*. No padrão do modelo de objeto, *N* é chamado de **extensão** de *C* (ver Seção 11.3).

Por exemplo, podemos definir uma classe SET_DEPARTAMENTO (ver Figura 11.3), cujos objetos são do tipo set(DEPARTAMENTO).¹⁴ Podemos criar um objeto do tipo SET_DEPARTAMENTO, dando-lhe um nome persistente TODOS_DEPARTAMENTOS, como mostra a Figura 11.3. Qualquer objeto DEPAR-

TAMENTO que seja acrescentado ao conjunto de TODOS_DEPARTAMENTOS usando a operação adiciona_dep torna-se persistente em virtude de estar sendo alcançável de TODOS_DEPARTAMENTOS. Conforme veremos na Seção 11.3, o padrão ODL do ODMG oferece ao projetista de esquema a opção de nomear uma extensão como parte da definição da classe.

Observe a diferença entre os modelos de banco de dados tradicionais e os BDOs com relação a isso. Nos modelos de banco de dados tradicionais, como o modelo relacional, *todos* os objetos são considerados persistentes. Logo, quando uma tabela como FUNCIONARIO é criada em um banco de dados relacional, ela representa tanto a *declaração de tipo* para FUNCIONARIO quanto um *conjunto persistente* de *todos* os registros (tuplas) de FUNCIONARIO. Na abordagem OO, uma declaração de classe de FUNCIONARIO especifica apenas o tipo e as operações para uma classe de objetos. O usuário precisa definir separadamente um objeto persistente do tipo set(FUNCIONARIO) ou bag(FUNCIONARIO), cujo valor é a *coleção de referências* (OIDs) a todos os objetos FUNCIONARIO persistentes, se isso for desejado, conforme mostra a Figura 11.3.¹⁵ Isso permite que objetos transientes e persistentes sigam as mesmas declarações de tipo e classe da ODL e da LPOO. Em geral, é possível definir várias coleções persistentes para a mesma definição de classe, caso seja desejado.

```
define class SET_DEPARTAMENTO
    type set (DEPARTAMENTO);
    operations adiciona_dep(d: DEPARTAMENTO): boolean;
        (* acrescenta um departamento ao objeto SET_DEPARTAMENTO *)
        remove_dep(d: DEPARTAMENTO): boolean;
        (* remove um departamento do objeto SET_DEPARTAMENTO *)
        criar_set_dep: SET_DEPARTAMENTO;
        destroi_set_dep: boolean;
    end SET_DEPARTAMENTO;
    ...
    persistent name TODOS_DEPARTAMENTOS: SET_DEPARTAMENTO;
    (* TODOS_DEPARTAMENTOS é um objeto persistente nomeado do tipo SET_DEPARTAMENTO *)
    ...
    d:= cria_dep;
    (* cria um objeto DEPARTAMENTO na variável d *)
    ...
    b:= TODOS_DEPARTAMENTOS.adiciona_dep(d);
    (* torna d persistente incluindo-o no conjunto persistente TODOS_DEPARTAMENTOS *)
```

Figura 11.3

Criando objetos persistentes por nomeação e acessibilidade.

¹⁴ Como veremos na Seção 11.3, a sintaxe ODL do ODMG usa **set<DEPARTAMENTO>** em vez de **set(DEPARTAMENTO)**.

¹⁵ Alguns sistemas, como POET, criam automaticamente a extensão para uma classe.

11.1.5 Hierarquias de tipo e herança

Modelo simplificado para herança. Outra característica principal dos BDOs é que eles permitem hierarquias de tipo e herança. Usamos um modelo OO simples nesta seção — um modelo em que os atributos e as operações são tratados de maneira uniforme — visto que tanto atributos quanto operações podem ser herdadas. Na Seção 11.3, discutiremos o modelo de herança do padrão ODMG, que difere do modelo discutido aqui porque distingue entre *dois tipos de herança*. A herança permite a definição de novos tipos com base em outros predefinidos, levando a uma **hierarquia de tipo** (ou classe).

Um tipo é definido atribuindo-lhe um nome e depois estabelecendo uma série de atributos (variáveis de instância) e operações (métodos) para ele.¹⁶ No modelo simplificado que usamos nesta seção, os atributos e operações são chamados de *funções*, pois os primeiros são semelhantes a funções com zero argumentos. Um nome de função pode ser usado para se referir ao valor de um atributo ou para se referir ao valor resultante de uma operação (método). Usamos o termo **função** para nos referirmos a atributos e operações, pois eles são tratados de modo semelhante em uma introdução básica à herança.¹⁷

Um tipo, em sua forma mais simples, tem um **nome de tipo** e uma lista de **funções visíveis (públicas)**. Ao especificar um tipo nesta seção, usamos o formato a seguir, que não especifica argumentos de funções, para simplificar a discussão:

NOME_TIPO: função, função, ..., função

Por exemplo, um tipo que descreve as características de uma PESSOA pode ser definido da seguinte forma:

PESSOA: Nome, Endereco, Data_nascimento,
Idade, Cpf

No tipo PESSOA, as funções Nome, Endereco, Cpf e Data_nascimento podem ser implementadas como atributos armazenados, enquanto a função Idade pode ser implementada como uma operação que calcula a Idade do valor do atributo Data_nascimento e a data atual.

O conceito de **subtipo** é útil quando o projetista ou usuário precisa criar um tipo que é semelhante, mas não idêntico, a um tipo já definido. O subtipo, então, herda todas as funções do tipo predefinido, que é conhecido como **supertipo**. Por exemplo, suponha que queiramos definir dois novos tipos FUNCIONARIO e ALUNO da seguinte forma:

FUNCIONARIO: Nome, Endereco, Data_nascimento,
Idade, Cpf, Salario, Data_contratacao, Nivel

ALUNO: Nome, Endereco, Data_nascimento,
Idade, Cpf, Curso, Coeficiente

Visto que tanto ALUNO quanto FUNCIONARIO incluem todas as funções definidas para PESSOA mais algumas funções adicionais próprias, podemos declará-los **subtipos** de PESSOA. Cada um herdará as funções previamente definidas de PESSOA — a saber, Nome, Endereco, Data_nascimento, Idade e Cpf. Para ALUNO, só é necessário definir as novas funções (locais) Curso e Coeficiente, que não são herdadas. Presume-se que Curso possa ser definido como um atributo armazenado, enquanto Coeficiente pode ser implementada como uma operação que calcula a média de pontos da nota do aluno ao acessar os valores de Nota que são armazenados internamente (ocultos) dentro de cada objeto ALUNO como *atributos ocultos*. Para FUNCIONARIO, as funções Salario e Data_contratacao podem ser atributos armazenados, ao passo que Nivel pode ser uma operação que calcula Nivel de experiência baseando-se no valor de Data_contratacao.

Portanto, podemos declarar FUNCIONARIO e ALUNO da seguinte forma:

FUNCIONARIO **subtype-of** PESSOA: Salario,
Data_contratacao, Nivel

ALUNO **subtype-of** PESSOA: Curso, Coeficiente

Em geral, um subtipo inclui *todas* as funções que são definidas para seu supertipo mais algumas funções adicionais que são *específicas* apenas ao subtipo. Logo, é possível gerar uma **hierarquia de tipos** para mostrar os relacionamentos de supertipo/subtipo entre todos os tipos declarados no sistema.

Como outro exemplo, considere um tipo que descreve objetos na geometria plana, e que podem ser definidos da seguinte forma:

GEOMETRIA_OBJETO: Formato, Area, Ponto_referencia

Para o tipo GEOMETRIA_OBJETO, Formato é implementado como um atributo (seu domínio pode ser um tipo enumerado com valores ‘triangulo’, ‘retangulo’, ‘circulo’, e assim por diante), e Area é um método aplicado para calcular a área. Ponto_referencia especifica as coordenadas de um ponto que determina a localização do objeto. Agora, suponha que queiramos definir uma série de subtipos para o tipo GEOMETRIA_OBJETO, da seguinte forma:

¹⁶ Nesta seção, usaremos os termos *tipo* e *classe* para indicar a mesma coisa — a saber, os atributos e operações de algum tipo de objeto.

¹⁷ Veremos, na Seção 11.3, que os tipos com funções são semelhantes ao conceito de interfaces usado na ODL do ODMG.

RETANGULO subtype-of GEOMETRIA_OBJETO:
Largura, Altura

TRIANGULO subtype-of GEOMETRIA_OBJETO:
Lado1, Lado2, Angulo

CIRCULO subtype-of GEOMETRIA_OBJETO: Raio

Observe que a operação *Area* pode ser implementada por um método diferente para cada subtipo, pois o procedimento para cálculo de área é distinto para retângulos, triângulos e círculos. De modo semelhante, o atributo *Ponto_referencia* pode ter um significado diferente para cada subtipo; ele poderia ser o ponto central para objetos **RETANGULO** e **CIRCULO**, e o ponto de vértice entre os dois lados dados para um objeto **TRIANGULO**.

Observe que as definições de tipo descrevem objetos, mas *não* geram objetos por si sós. Quando um objeto é criado, em geral ele pertence a um ou mais desses tipos que foram declarados. Por exemplo, um objeto círculo é do tipo **CIRCULO** e **GEOMETRIA_OBJETO** (por herança). Cada objeto também se torna um membro de uma ou mais coleções persistentes de objetos (ou extensões), que são usadas para agrupar coleções de objetos que são armazenadas persistentemente no banco de dados.

Restrições sobre extensões correspondentes a uma hierarquia de tipos. Na maioria dos BDOs, uma extensão é definida para armazenar a coleção de objetos persistentes para cada tipo ou subtipo. Nesse caso, a restrição é que todo objeto em uma extensão que corresponda a um subtipo também deve ser um membro da extensão que corresponde a seu supertipo. Alguns sistemas de banco de dados OO têm um tipo de sistema predefinido (chamado de classe **ROOT** ou classe **OBJETO**), cuja extensão contém todos os objetos do sistema.¹⁸

A classificação, então, prossegue atribuindo objetos a subtipos adicionais que são significativos à aplicação, criando uma **hierarquia de tipos** (ou **hierarquia de classes**) para o sistema. Todas as extensões para classes definidas pelo sistema e pelo usuário são subconjuntos da extensão correspondente à classe **OBJETO**, direta ou indiretamente. No modelo ODMG (ver Seção 11.3), o usuário pode ou não especificar uma extensão para cada classe (tipo), dependendo da aplicação.

Uma extensão é um objeto persistente nomeado cujo valor é uma **coleção persistente** que mantém uma coleção de objetos do mesmo tipo que, por sua vez, são armazenados permanentemente no banco de dados. Os objetos podem ser acessados e com-

partilhados por vários programas. Também é possível criar uma **coleção transiente**, que existe por certo tempo durante a execução de um programa, mas não é mantida quando este termina. Por exemplo, uma coleção transiente pode ser criada em um programa para manter o resultado de uma consulta que seleciona alguns objetos de uma coleção persistente e os copia para a coleção transiente. O programa pode, então, manipular os objetos na coleção transiente e, quando o programa terminar, a coleção transiente deixa de existir. Em geral, diversas coleções — transientes ou persistentes — podem conter objetos do mesmo tipo.

O modelo de herança discutido nesta seção é muito simples. Conforme veremos na Seção 11.3, o modelo ODMG distingue a herança de tipo — chamada de *herança de interface* e indicada por um sinal de dois pontos (:) — da restrição de *herança de extensão*, indicada pela palavra-chave EXTEND.

11.1.6 Outros conceitos de orientação a objeto

Polimorfismo de operações (sobrecarga de operador). Outra característica dos sistemas OO em geral é que eles oferecem o **polimorfismo de operações**, conhecido também como **sobrecarga de operador**. Esse conceito permite que o mesmo *nome de operador* ou *símbolo* esteja ligado a duas ou mais *implementações* diferentes do operador, dependendo do tipo de objetos aos quais o operador é aplicado. Um exemplo simples das linguagens de programação pode ilustrar esse conceito. Em algumas linguagens, o símbolo de operador '+' pode significar coisas distintas quando aplicado a operandos (objetos) de tipos diferentes. Se os operandos de '+' forem do tipo *inteiro*, a operação chamada é a adição de inteiros; se forem do tipo *ponto flutuante*, a operação chamada é a adição de ponto flutuante; e se forem do tipo *set*, a operação chamada é a união de conjunto. O compilador pode determinar qual operação executar com base nos tipos dos operandos fornecidos.

Em bancos de dados OO, pode ocorrer uma situação semelhante. Podemos usar o exemplo **GEOMETRIA_OBJETO** da Seção 11.1.5 para ilustrar o polimorfismo de operações¹⁹ no BDO.

Nesse exemplo, a função *Area* é declarada para todos os objetos do tipo **GEOMETRIA_OBJETO**. No entanto, a implementação do método para *Area* pode ser diferente para cada subtipo de **GEOMETRIA_OBJETO**. Uma possibilidade é ter uma implementação geral

¹⁸ Isso é chamado de **OBJETO** no modelo ODMG (ver Seção 11.3).

¹⁹ Em linguagens de programação há diversos tipos de polimorfismo. O leitor interessado deve consultar a bibliografia selecionada ao final deste capítulo, os trabalhos que incluem uma discussão mais aprofundada.

para calcular a área de GEOMETRIA_OBJETO generalizado (por exemplo, ao escrever um algoritmo geral para calcular a área de um polígono) e depois para reescrever algoritmos mais eficientes para calcular as áreas de tipos específicos de objetos geométricos, como um círculo, um retângulo, um triângulo, e assim por diante. Nesse caso, a função *Area* é *sobre-carregada* por diferentes implementações.

O SGDO agora precisa selecionar o método apropriado para a função *Area* com base no tipo de objeto geométrico ao qual ele é aplicado. Em sistemas fortemente tipados, isso pode ser feito em tempo à compilação, pois os tipos de objeto precisam ser conhecidos. Isso é chamado de **vínculo antecipado** (ou **estático**). Porém, em sistemas com tipagem fraca ou sem tipagem (como Smalltalk e LISP), o tipo do objeto ao qual uma função é aplicada pode não ser conhecido antes da execução. Nesse caso, a função precisa verificar o tipo do objeto durante a execução e depois chamar o método apropriado. Isso normalmente é conhecido como **vínculo tardio** (ou **dinâmico**).

Herança múltipla e herança seletiva. A **herança múltipla** ocorre quando certo subtipo *T* é um subtipo de dois (ou mais) tipos e, portanto, herda as funções (atributos e métodos) dos dois supertipos. Por exemplo, podemos criar um subtipo GERENTE_ENGENHEIRO, que é um subtipo tanto de GERENTE quanto de ENGENHEIRO. Isso leva à criação de um **reticulado de tipos**, em vez de uma hierarquia deles. Um problema que pode ocorrer com a herança múltipla é que os supertipos dos quais o subtipo herda podem ter funções distintas do mesmo nome, criando uma ambiguidade. Por exemplo, tanto GERENTE quanto ENGENHEIRO podem ter uma função chamada *Salario*. Se a função *Salario* for implementada por diferentes métodos nos supertipos GERENTE e ENGENHEIRO, existe uma ambiguidade quanto a qual dos dois é herdado pelo subtipo GERENTE_ENGENHEIRO. Contudo, é possível que tanto ENGENHEIRO quanto GERENTE herdem *Salario* do mesmo supertipo (como FUNCIONARIO) mais acima no reticulado. A regra geral é que, se uma função é herdada de algum *supertipo comum*, então ela é herdada apenas uma vez. Nesse caso, não existe ambiguidade; o problema só aparece se as funções forem distintas nos dois supertipos.

Existem várias técnicas para lidar com a ambiguidade na herança múltipla. Uma solução é fazer que o sistema verifique a ambiguidade quando o subtipo for criado, e deixar que o usuário escolha explicitamente qual função deve ser herdada nesse momento. Uma segunda solução é usar alguma padronização do sistema. Uma terceira solução é não

permitir a herança múltipla completamente se houver ambiguidade de nomes, em vez de forçar o usuário a mudar o nome de uma das funções em um dos supertipos. Na realidade, alguns sistemas OO não permitem herança múltipla alguma. No padrão de banco de dados de objeto (ver Seção 11.3), a herança múltipla é permitida para a operação das interfaces, mas não para a herança EXTENDS de classes.

A **herança seletiva** ocorre quando um subtipo herda apenas algumas das funções de um supertipo. Outras funções não são herdadas. Nesse caso, uma cláusula EXCEPT pode ser usada para listar as funções em um supertipo que *não* devem ser herdadas pelo subtipo. O mecanismo de herança seletiva não costuma ser fornecido nos BDOs, mas é usado com maior frequência nas aplicações de inteligência artificial.²⁰

11.1.7 Resumo dos conceitos de banco de dados de objeto

Para concluir esta seção, oferecemos um resumo dos principais conceitos usados nos BDOs e sistemas objeto-relacional:

- **Identidade de objeto.** Os objetos possuem identidades únicas, que são independentes de seus valores de atributo e geradas pelo SGDO.
- **Construtores de tipos.** Estruturas de objeto complexas podem ser construídas ao aplicar de uma maneira aninhada um conjunto de construtores básicos, como tuple, set, list, array e bag.
- **Encapsulamento de operações.** Tanto a estrutura do objeto quanto as operações que podem ser aplicadas aos objetos individuais são incluídas nas definições de tipo.
- **Compatibilidade da linguagem de programação.** Objetos persistentes e transientes são tratados de maneira transparente. Os objetos se tornam persistentes ao serem alcançáveis de uma coleção persistente (extensão) ou pela nomeação explícita.
- **Hierarquias de tipos e herança.** Os tipos de objetos podem ser especificados usando uma hierarquia de tipos, que permite a herança de atributos e métodos (operações) de tipos previamente definidos. A herança múltipla é permitida em alguns modelos.
- **Extensões.** Todos os objetos persistentes de determinado tipo podem ser armazenados em

²⁰ No modelo ODMG, a herança de tipos refere-se apenas à herança de operações, e não de atributos (ver Seção 11.3).

uma extensão. As extensões correspondentes a uma hierarquia de tipo possuem restrições de conjunto/subconjunto em suas coleções de objetos persistentes.

- **Polimorfismo e sobrecarga de operador.** As operações e nomes de método podem ser sobreescritas para que se apliquem a diferentes tipos de objeto com diversas implementações.

Nas seções a seguir, mostramos como esses conceitos são realizados no padrão SQL (Seção 11.2) e no padrão ODMG (Seção 11.3).

11.2 Recursos objeto-relacional: extensões do banco de dados de objeto para SQL

Apresentamos a SQL como a linguagem-padrão para SGBDRs nos capítulos 4 e 5. Conforme discutimos, a SQL foi especificada inicialmente por Chamberlin e Boyce (1974) e passou por melhorias e padronização em 1989 e 1992. A linguagem continuou sua evolução com um novo padrão, inicialmente chamado SQL3 enquanto estava sendo desenvolvido, e mais tarde ficou conhecido como SQL:99 para as partes da SQL3 que foram aprovadas no padrão. Começando com a versão da SQL conhecida como SQL3, recursos dos bancos de dados de objeto foram incorporados ao padrão SQL. A princípio, essas extensões foram conhecidas como SQL/Object, mas depois foram incorporadas na parte principal da SQL, conhecida como SQL/Foundation. Usaremos esse padrão mais recente, SQL:2008, em nossa apresentação dos recursos de objeto da SQL, embora isso possa ainda não ter sido realizado nos SGBDs comerciais que seguem a SQL. Também discutiremos como os recursos de objeto da SQL evoluíram até sua manifestação mais recente na SQL:2008.

O modelo relacional com melhorias de banco de dados de objeto às vezes é conhecido como **modelo objeto-relacional**. Revisões adicionais foram feitas à SQL em 2003 e 2006 para acrescentar recursos relacionados à XML (ver Capítulo 12).

A seguir estão alguns dos recursos do banco de dados de objeto que foram incluídos na SQL:

- Alguns construtores de tipo foram acrescentados para especificar objetos complexos. Estes incluem o *tipo de linha*, que corresponde ao construtor de tupla (ou struct). Um *tipo de array* para especificar coleções também é fornecido. Outros construtores de tipo de coleção, como *set*, *list* e *bag*, não fizeram parte

das especificações SQL/Object originais, mas foram incluídos mais tarde ao padrão.

- Foi incluído um mecanismo para especificar a **identidade de objeto** por meio do uso de *tipo de referência*.
- O **encapsulamento de operações** é fornecido por meio do mecanismo de **tipos definidos pelo usuário** (UDTs — *User-Defined Types*), que podem incluir operações como parte de sua declaração. Estes são um pouco semelhantes ao conceito de *tipos de dados abstratos*, que foram desenvolvidos nas linguagens de programação. Além disso, o conceito de **rotinas definidas pelo usuário** (UDRs — *User-Defined Routines*) permite a definição de métodos (operações) gerais.

- Mecanismos de **herança** são fornecidos usando a palavra-chave UNDER.

Agora, vamos discutir cada um desses conceitos com mais detalhes. Em nossa discussão, vamos nos referir ao exemplo da Figura 11.4.

11.2.1 Tipos definidos pelo usuário e estruturas complexas para objetos

Para permitir a criação de objetos estruturados complexos, e para separar a declaração de um tipo da criação de uma tabela, a SQL agora oferece **tipos definidos pelo usuário** (UDTs). Além disso, quatro tipos de coleção foram incluídos para permitir tipos e atributos multivalueados, a fim de especificar objetos com estruturas complexas, em vez de apenas registros simples (planos). O usuário criará os UDTs para determinada aplicação como parte do esquema do banco de dados. Um UDT pode ser especificado em sua forma mais simples usando a seguinte sintaxe:

```
CREATE TYPE NOME_TIPO AS
(<declarações de componentes>);
```

A Figura 11.4 ilustra alguns dos conceitos de objeto na SQL. Explicaremos os exemplos dessa figura gradualmente, à medida que explicarmos os conceitos. Primeiro, um UDT pode ser usado como tipo para um atributo ou como tipo para uma tabela. Ao usar um UDT como tipo para um atributo dentro de outro UDT, podemos criar uma estrutura complexa para objetos (tuplas) em uma tabela, como aquela obtida pelo aninhamento de construtores de tipos. Isso é semelhante a usar o construtor de tipo *struct* da Seção 11.1.3. Por exemplo, na Figura 11.4(a), o UDT TIPO_END_RUA é utilizado como tipo para o atributo END_RUA no UDT TIPO_END_BRASIL. De modo semelhante, o UDT TIPO_END_BRASIL, por sua vez, é usado como tipo para o atributo END no

(a) **CREATE TYPE TIPO_END_RUA AS** (

NUMERO	VARCHAR (5),
NOME_RUA	VARCHAR (25),
NR_APTO	VARCHAR (5),
NR_BLOCO	VARCHAR (5)

);

CREATE TYPE TIPO_END_BRASIL AS (

END_RUA	TIPO_END_RUA,
CIDADE	VARCHAR (25),
CEP	VARCHAR (10)

);

CREATE TYPE TIPO_TELEFONE_BRASIL AS (

TIPO_TELEFONE	VARCHAR (5),
CODIGO_AREA	CHAR (3),
NUM_TELEFONE	CHAR (7)

);

(b) **CREATE TYPE TIPO_PESSOA AS** (

NOME	VARCHAR (35),
SEXO	CHAR,
DATA_NASCIMENTO	DATE,
TELEFONES	TIPO_TELEFONE_BRASIL ARRAY [4],
END	TIPO_END_BRASIL

INSTANTIABLE
NOT FINAL
REF IS SYSTEM GENERATED
INSTANCE METHOD IDADE() RETURNS INTEGER;
CREATE INSTANCE METHOD IDADE() RETURNS INTEGER
FOR TIPO_PESSOA
BEGIN
RETURN /* CÓDIGO PARA CALCULAR A IDADE DE UMA PESSOA COM BASE NA
DATA DE HOJE E SUA DATA_NASCIMENTO */
END;

);

(c) **CREATE TYPE TIPO_NOTA AS** (

DISCIPLINA	CHAR (8),
SEMESTRE	VARCHAR (8),
ANO	CHAR (4),
NOTA	CHAR

);

CREATE TYPE TIPO_ALUNO UNDER TIPO_PESSOA AS (

CODIGO_CURSO	CHAR (4),
COD_ALUNO	CHAR (12),
GRAU	VARCHAR (5),
HISTORICO_ESCOLAR	TIPO_NOTA ARRAY [100]

(continua)

Figura 11.4

Ilustrando alguns dos recursos de objeto da SQL. (a) Usando UDTs como tipos para atributos como Endereço e Telefone. (b) Especificando UDT para TIPO_PESSOA. (c) Especificando UDTs para TIPO_ALUNO e TIPO_FUNCIONARIO como dois subtipos de TIPO_PESSOA.

```

INSTANTIABLE
NOT FINAL
INSTANCE METHOD COEFICIENTE() RETURNS FLOAT;
CREATE INSTANCE METHOD COEFICIENTE() RETURNS FLOAT
FOR TIPO_ALUNO
BEGIN
    RETURN /* CÓDIGO PARA CALCULAR COEFICIENTE MEDIO DE UM ALUNO COM BASE EM
           SEU HISTORICO ESCOLAR */
END;
);
CREATE TYPE TIPO_FUNCIONARIO UNDER TIPO_PESSOA AS (
    CODIGO_EMPREGO      CHAR (4),
    SALARIO              FLOAT,
    CPF                  CHAR (11)
INSTANTIABLE
NOT FINAL
);
CREATE TYPE TIPO_GERENTE UNDER TIPO_FUNCIONARIO AS (
    DEP_GERENCIADO      CHAR (20)
INSTANTIABLE
);

```

(d) **CREATE TABLE PESSOA OF TIPO_PESSOA**
REF IS ID_PESSOA SYSTEM GENERATED;
CREATE TABLE FUNCIONARIO OF TIPO_FUNCIONARIO
UNDER PESSOA;
CREATE TABLE GERENTE OF TIPO_GERENTE
UNDER FUNCIONARIO;
CREATE TABLE ALUNO OF TIPO_ALUNO
UNDER PESSOA;

(e) **CREATE TYPE TIPO_EMPRESA AS (**
NOME_EMP VARCHAR (20),
LOCALIZACAO VARCHAR (20));
CREATE TYPE TIPO_EMPREGO AS (
Funcionario REF (TIPO_FUNCIONARIO) SCOPE (FUNCIONARIO),
Empresa REF (TIPO_EMPRESA) SCOPE (EMPRESA);
CREATE TABLE EMPRESA OF TIPO_EMPRESA (
REF IS COD_EMP SYSTEM GENERATED,
PRIMARY KEY (NOME_EMP);
CREATE TABLE EMPREGO OF TIPO_EMPREGO;

Figura 11.4 (continuação)

Ilustrando alguns dos recursos de objeto da SQL. (c) (continuação) Especificando UDTs para TIPO_ALUNO e TIPO_FUNCIONARIO como dois subtipos de TIPO_PESSOA. (d) Criando tabelas com base em alguns dos UDTs, e ilustrando a herança de tabela. (e) Especificando relacionamentos com REF e SCOPE.

UDT TIPO_PESSOA da Figura 11.4(b). Se um UDT não tiver nenhuma operação, como nos exemplos da Figura 11.4(a), é possível usar o conceito de **ROW TYPE** para criar diretamente um atributo estruturado usando a palavra-chave **ROW**. Por exemplo, poderíamos usar o seguinte em vez de declarar TIPO_END_RUA como um tipo separado, como na Figura 11.4(a):

```
CREATE TYPE TIPO_END_BRASIL AS (
    END_RUA ROW ( NUMERO      VARCHAR (5),
                  NOME_RUA    VARCHAR (25),
                  NR_APTO     VARCHAR (5),
                  NR_BLOCO    VARCHAR (5),
                  CIDADE      VARCHAR (25),
                  CEP         VARCHAR (10)
);

```

Para permitir tipos de coleção a fim de criar objetos estruturados complexos, quatro construtores agora estão incluídos na SQL: ARRAY, MULTISET, LIST e SET. Estes são semelhantes aos construtores de tipo discutidos na Seção 11.1.3. Na especificação inicial da SQL/Object, apenas o tipo ARRAY foi estabelecido, pois ele pode ser usado para simular os outros tipos, mas os três tipos de coleção adicionais foram incluídos na versão mais recente do padrão SQL. Na Figura 11.4(b), o atributo TELEFONES de TIPO_PESSOA tem como tipo um array cujos elementos são do UDT previamente definido TIPO_TELEFONE_BRASIL. Esse array tem um máximo de quatro elementos, significando que podemos armazenar até quatro números de telefone por pessoa. Um array também pode não ter um número máximo de elementos, se isso for desejado.

Um tipo de array pode ter seus elementos referenciados usando a notação comum dos colchetes. Por exemplo, TELEFONES[1] refere-se ao valor do primeiro local em um atributo TELEFONES (ver Figura 11.4(b)). Uma função embutida **CARDINALITY** pode retornar o número atual de elementos em um array (ou qualquer outro tipo de coleção). Por exemplo, TELEFONES[CARDINALITY (TELEFONES)] refere-se ao último elemento no array.

A notação de ponto comumente utilizada serve para se referir aos componentes de um **ROW TYPE** ou um UDT. Por exemplo, END.CIDADE refere-se ao componente CIDADE de um atributo END (ver Figura 11.4(b)).

11.2.2 Identificadores de objeto usando tipos de referência

Identificadores de objeto gerados pelo sistema podem ser criados por meio do tipo de referência na

versão mais recente da SQL. Por exemplo, na Figura 11.4(b), a frase:

REF IS SYSTEM GENERATED

indica que, sempre que um objeto TIPO_PESSOA for criado, o sistema lhe atribuirá um identificador único, gerado pelo sistema. Também é possível não ter um identificador de objeto gerado pelo sistema e usar as chaves tradicionais do modelo relacional básico, se isso for desejado.

Em geral, o usuário pode especificar que devem ser criados identificadores de objeto gerados pelo sistema para linhas individuais em uma tabela. Ao usar a sintaxe:

```
REF IS <OID_ATRIBUTO>
<METODO_GERACAO_VALOR>;

```

o usuário declara que o atributo chamado **<OID_ATRIBUTO>** será usado para identificar tuplas individuais na tabela. As opções para **<METODO_GERACAO_VALOR>** são **SYSTEM GENERATED** ou **DERIVED**. No primeiro caso, o sistema gerará automaticamente um identificador único (exclusivo) para cada tupla. No segundo caso, é aplicado o método tradicional de uso do valor de chave primária fornecido pelo usuário para identificar as tuplas.

11.2.3 Criando tabelas baseadas nos UDTs

Para cada UDT especificado para ser instanciável por meio da frase **INSTANTIABLE** (ver Figura 11.4(b)), uma ou mais tabelas podem ser criadas. Isso é ilustrado na Figura 11.4(d), onde criamos uma tabela PESSOA com base no UDT TIPO_PESSOA. Observe que os UDTs da Figura 11.4(a) são não instantiáveis e, portanto, só podem ser usados como tipos para atributos, e não como base para a criação de tabela. Na Figura 11.4(d), o atributo ID_PESSOA manterá o identificador de objeto gerado pelo sistema sempre que um novo registro (objeto) PESSOA for criado e inserido na tabela.

11.2.4 Encapsulamento de operações

Em SQL, um tipo definido pelo usuário pode ter a própria especificação comportamental ao definir métodos (ou operações) além dos atributos. A forma geral de uma especificação UDT com métodos é a seguinte:

```
CREATE TYPE <NOME-TIPO> (
    <LISTA DE ATRIBUTOS DE COMPONENTE E
    SEUS TIPOS>
    <DECLARACAO DE FUNCOES (METODOS)>
);

```

Por exemplo, na Figura 11.4(b), declaramos um método `Idade()` que calcula a idade de um objeto individual do tipo `TIPO_PESSOA`.

O código para implementar o método ainda precisa ser escrito. Podemos nos referir à implementação do método especificando o arquivo que contém o código para o método, ou podemos escrever o código real na própria declaração de tipo (ver Figura 11.4(b)).

A SQL oferece certas funções embutidas para os tipos definidos pelo usuário. Para um UDT chamado `TYPE_T`, a **função construtora** `TYPE_T()` retorna um novo objeto desse tipo. No novo objeto UDT, cada atributo é inicializado para seu valor default. Uma **função observadora** `A` é criada implicitamente para cada atributo `A` a fim de ler seu valor. Logo, `A(X)` ou `X.A` retorna o valor do atributo `A` de `TYPE_T` se `X` é do tipo `TYPE_T`. Uma **função alteradora (mutator function)** para atualizar um atributo define um novo valor para o atributo. A SQL permite que essas funções sejam bloqueadas contra uso público. Um privilégio `EXECUTE` é necessário para se ter acesso a essas funções.

Em geral, um UDT pode ter uma série de funções definidas pelo usuário associadas a ele. A sintaxe é

```
INSTANCE METHOD <NOME>
(<LISTA_ARGUMENTOS>) RETURNS
<TIPO_RETORNO>;
```

Dois tipos de funções podem ser definidos: SQL interna e externa. Funções internas são escritas na linguagem PSM estendida de SQL (ver Capítulo 13). Funções externas são escritas em uma linguagem hospedeira (host), com apenas sua assinatura (interface) aparecendo na definição do UDT. Uma definição de função externa pode ser declarada da seguinte maneira:

```
DECLARE EXTERNAL <NOME_FUNCAO>
<ASSINATURA> LANGUAGE <NOME_
LINGUAGEM>;
```

Atributos e funções nos UDTs são divididos em três categorias:

- PUBLIC (visíveis na interface do UDT).
- PRIVATE (não visíveis na interface do UDT).
- PROTECTED (visíveis apenas aos subtipos).

Também é possível definir atributos virtuais como parte dos UDTs, que são calculados e atualizados usando funções.

11.2.5 Especificando herança e sobrecarga de funções

Lembre-se de que já discutimos muitos dos princípios de herança na Seção 11.1.5. A SQL tem regras para lidar com **herança de tipo** (especificada por meio da palavra-chave `UNDER`). Em geral, atributos e métodos (operações) de instância são herdados. A frase `NOT FINAL` precisa ser incluída em um UDT se os subtipos puderem ser criados sob esse UDT (ver Figura 11.4(b) e (c), onde `TIPO_PESSOA`, `TIPO_ALUNO` e `TIPO_FUNCIONARIO` são declarados como `NOT FINAL`). Associadas à herança de tipo estão as regras para a **sobrecarga de implementações de função** e para resolução de nomes de função. Essas regras de herança podem ser resumidas da seguinte forma:

- Todos os atributos são herdados.
- A ordem dos supertipos na cláusula `UNDER` determina a hierarquia de herança.
- Uma instância de um subtipo pode ser usada em cada contexto em que uma instância do supertipo é utilizada.
- Um subtipo pode redefinir qualquer função que é definida em seu supertipo, com a restrição de que a assinatura seja a mesma.
- Quando uma função é chamada, a melhor combinação é selecionada com base nos tipos de todos os argumentos.
- Para a ligação dinâmica, a execução dos tipos de parâmetros são considerados.

Considere os seguintes exemplos para ilustrar a herança de tipo, que são ilustrados na Figura 11.4(c). Suponha que queiramos criar dois subtipos de `TIPO_PESSOA`: `TIPO_FUNCIONARIO` e `TIPO_ALUNO`. Além disso, também criamos um subtipo `TIPO_GERENTE` que herda todos os atributos (e métodos) de `TIPO_FUNCIONARIO`, mas tem um atributo adicional `DEP_GERENCIADO`. Esses subtipos são mostrados na Figura 11.4(c).

Em geral, especificamos os atributos locais e quaisquer métodos específicos para o subtipo, que herda os atributos e operações de seu supertipo.

Outra facilidade em SQL é a **herança de tabela** por meio da facilidade de supertabela/subtabela. Isso também é especificado usando a palavra-chave `UNDER` (ver Figura 11.4(d)). Aqui, um novo registro que é inserido em uma subtabela, digamos, a tabela `GERENTE`, também é inserido em suas supertabelas `FUNCIONARIO` e `PESSOA`. Observe que, quando um registro é inserido em `GERENTE`, temos de oferecer valores para todos os seus atributos herdados. Operações `INSERT`, `DELETE` e `UPDATE` são propagadas corretamente.

11.2.6 Especificando relacionamentos por referência

Um atributo componente de uma tupla pode ser uma **referência** (especificada usando a palavra-chave **REF**) a uma tupla de outra tabela (ou possivelmente a mesma). Um exemplo é mostrado na Figura 11.4(e).

A palavra-chave **SCOPE** especifica o nome da tabela cujas tuplas podem ser referenciadas pelo atributo de referência. Observe que isso é semelhante a uma chave estrangeira, exceto que o valor gerado pelo sistema é usado, em vez do valor da chave primária.

A SQL usa uma **notação de ponto** para montar **expressões de caminho** que se referem aos atributos componentes de tuplas e tipos de linha. Porém, para um atributo cujo tipo é **REF**, o símbolo de desreferência \rightarrow é utilizado. Por exemplo, a consulta a seguir recupera os funcionários que trabalham na empresa chamada ‘ABCXYZ’ consultando a tabela **EMPREGO**:

```
SELECT F.Funcionario->NOME
FROM EMPREGO AS E
WHERE E.Empresa->NOME_EMP =
'ABCXYZ';
```

Em SQL, \rightarrow é usado para **desreferenciar** e tem o mesmo significado atribuído a ele na linguagem de programação C. Assim, se r é uma referência a uma tupla e a é um atributo componente nela, então $r \rightarrow a$ é o valor do atributo a nessa tupla.

Se existirem várias relações do mesmo tipo, a SQL oferece a palavra-chave **SCOPE**, pela qual um atributo de referência pode ser feito para apontar para uma tupla dentro de uma tabela específica daquele tipo.

11.3 O modelo de objeto ODMG e a Object Definition Language (ODL)

Conforme discutimos na introdução ao Capítulo 4, um dos motivos para o sucesso dos SGBDs relacionais é o padrão SQL. A falta de um padrão para os SGDOs por vários anos pode ter evitado que alguns usuários em potencial convertessem para a nova tecnologia. Subsequentemente, um consórcio de vendedores e usuários de SGDO, chamado ODMG (*Object Data Management Group*), propôs um padrão conhecido como padrão ODMG-93 ou ODMG 1.0. Este foi revisado para o ODMG 2.0 e, mais tarde, para o ODMG 3.0. O padrão é composto de várias

partes, incluindo o modelo de objeto, a **Object Definition Language (ODL)**, a **Object Query Language (OQL)** e os **bindings** com as linguagens de programação orientadas a objeto.

Nesta seção, vamos descrever o modelo de objeto ODMG e a ODL. Na Seção 11.4, discutimos como projetar um BDO com base em um esquema conceitual EER. Mostraremos uma visão geral da OQL na Seção 11.5 e o vínculo da linguagem C++ na Seção 11.6. Alguns exemplos de como usar ODL, OQL e o binding da linguagem C++ utilizarão o exemplo de banco de dados UNIVERSIDADE introduzido no Capítulo 8. Em nossa descrição, seguiremos o modelo de objeto ODMG 3.0, conforme descrito em Cattell et al. (2000).²¹ É importante observar que muitas das ideias incorporadas no modelo de objeto ODMG são baseadas em duas décadas de pesquisa em modelagem conceitual e bancos de dados de objeto por muitos pesquisadores.

A incorporação de conceitos de objeto no padrão de banco de dados relacional SQL, levando à tecnologia objeto-relacional, foi apresentada na Seção 11.2.

11.3.1 Visão geral do modelo de objeto do ODMG

O **modelo de objeto ODMG** é o modelo de dados no qual a linguagem de definição de objeto (ODL) e a linguagem de consulta de objeto (OQL) são baseadas. Ele serve para oferecer um modelo de dados padrão para os bancos de dados de objeto, assim como a SQL descreve um modelo de dados padrão para bancos de dados relacionais. Ele também oferece uma terminologia padrão em um campo onde os mesmos termos às vezes eram usados para descrever diferentes conceitos. Tentaremos aderir à terminologia ODMG neste capítulo. Muitos dos conceitos no modelo ODMG já foram discutidos na Seção 11.1, e consideraremos que o leitor leu essa seção. Faremos a indicação sempre que a terminologia do ODMG diferir daquela usada na Seção 11.1.

Objetos e literais. Objetos e literais são os blocos básicos de montagem do modelo de objeto. A principal diferença entre os dois é que um objeto tem um identificador de objeto e um **estado** (ou valor atual), enquanto um literal tem um valor (estado), mas *nenhum identificador de objeto*.²² Nos dois casos, o valor pode ter uma estrutura complexa. O estado do objeto pode mudar com o tempo, modificando seu valor. Um literal é basicamente um valor constante, com possibilidade de ter uma estrutura complexa, no entanto ele não muda.

Um **objeto** tem cinco aspectos: identificador, nome, tempo de vida, estrutura e criação.

²¹ As versões mais antigas do modelo de objeto foram publicadas em 1993 e 1997.

²² Usaremos os termos **valor** e **estado** para indicar a mesma coisa aqui.

1. O **identificador do objeto** é um identificador único de todo o sistema (ou **Object_id**).²³ Todo objeto precisa ter um identificador de objeto.
2. Alguns objetos podem opcionalmente receber um **nome** único dentro de um SGDO em particular — esse nome pode ser usado para localizar o objeto, e o sistema deve retornar o objeto que recebeu tal nome.²⁴ Obviamente, nem todos os objetos individuais possuem nomes exclusivos. Com frequência, alguns objetos, principalmente aqueles que mantêm coleções de objetos de um tipo de objeto em particular — como extensões —, terão um nome. Esses nomes são utilizados como **pontos de entrada** para o banco de dados; ou seja, ao localizar esses objetos por seu nome único, o usuário pode então localizar outros objetos que são referenciados com base nesses. Outros objetos importantes na aplicação também podem ter nomes exclusivos, e é possível dar mais de um nome a um objeto. Todos os nomes em um SGDO em particular precisam ser exclusivos.
3. O **tempo de vida** de um objeto especifica se ele é um *objeto persistente* (ou seja, um objeto do banco de dados) ou um *objeto transiente* (ou seja, um objeto em um programa em execução, que desaparece após o término do programa). Os tempos de vida são independentes dos tipos — ou seja, alguns objetos de um tipo em particular podem ser transitentes, enquanto outros podem ser persistentes.
4. A **estrutura** de um objeto especifica como ele é moldado usando os construtores de tipo. A estrutura específica se um objeto é *atômico* ou não. Um **objeto atômico** refere-se a um único objeto que segue um tipo definido pelo usuário, como Funcionario ou Departamento. Se um objeto não é atômico, então ele será composto de outros objetos. Por exemplo, um *objeto de coleção* não é um objeto atômico, pois seu estado será uma coleção de outros objetos.²⁵ O termo *objeto atômico* é diferente de como definimos o *construtor de átomo* na Seção 11.1.3, que se referia a todos os valores de tipos de dados embutidos. No modelo ODMG, um objeto atômico é qualquer *objeto individual definido pelo usuário*.

²³ Isso corresponde ao OID da Seção 11.1.2.

²⁴ Isso corresponde ao mecanismo de nomeação para persistência, descrito na Seção 11.1.4.

²⁵ No modelo ODMG, *objetos atômicos* não correspondem a objetos cujos valores são tipos de dados básicos. Todos os valores básicos (inteiros, reais etc.) são considerados *literais*.

²⁶ O uso da palavra *atômica* em *literal atômica* corresponde ao modo como usamos o construtor de átomo na Seção 11.1.3.

²⁷ As estruturas para Date, Interval, Time e Timestamp podem ser usadas para criar valores literais ou objetos com identificadores.

²⁸ Estes são semelhantes aos construtores de tipo correspondentes na Seção 11.1.3.

Todos os valores dos tipos de dados embutidos básicos são considerados *literais*.

5. A **criação** do objeto refere-se à maneira como ele pode ser criado. Isso normalmente é realizado por meio de uma operação *new* para uma interface. Vamos descrever isso com detalhes mais adiante nesta seção.

No modelo de objeto, uma **literal** é um valor que *não tem* um identificador de objeto. Porém, o valor pode ter uma estrutura simples ou complexa. Existem três tipos de literais: atômicas, estruturadas e de coleção.

1. **Literais atômicas**²⁶ correspondem aos valores dos tipos de dados básicos e são predefinidas. Os tipos de dados básicos do modelo de objeto incluem long, short e números inteiros sem sinal (estes são especificados pelas palavras-chave **long**, **short**, **unsigned long** e **unsigned short** em ODL), números de ponto flutuante de precisão normal e dupla (**float**, **double**), valores booleanos (**boolean**), caracteres isolados (**char**), cadeias de caracteres (**string**) e tipos de enumeração (**enum**), entre outros.
2. **Literais estruturadas** correspondem aproximadamente aos valores que são construídos usando o construtor de tupla descrito na Seção 11.1.3. As literais estruturadas embutidas incluem Date, Interval, Time e Timestamp (ver Figura 11.5(b)). Outras literais estruturadas definidas pelo usuário podem ser estabelecidas conforme a necessidade de cada aplicação.²⁷ As estruturas definidas pelo usuário são criadas usando a palavra-chave **STRUCT** em ODL, assim como nas linguagens de programação C e C++.
3. **Literais de coleção** especificam um valor literal que é uma coleção de objetos ou valores, mas a coleção em si não tem um OID. As coleções no modelo de objeto podem ser definidas pelos geradores de tipo **set**<*T*>, **bag**<*T*>, **list**<*T*> e **array**<*T*>, onde *T* é o tipo dos objetos ou valores na coleção.²⁸ Outro tipo de coleção é **dictionary**<*K*, *V*>, que é uma coleção de associações <*K*, *V*>, onde *K* é uma chave (um valor de pesquisa exclusivo) associada a um valor *V*. Este pode ser usado para criar um índice sobre uma coleção de valores *V*.

```

(a) interface Object {
    ...
    boolean same_as(in object other_object);
    object copy( );
    void delete( );
};

(b) Class Date : Object {
    enum Weekday
        { Sunday, Monday, Tuesday, Wednesday,
          Thursday, Friday, Saturday };
    enum Month
        { January, February, March, April, May, June,
          July, August, September, October, November,
          December };
    year();
    month();
    day();

    ...
    boolean is_equal(in Date other_date);
    boolean is_greater(in Date other_date);
    ...
};

Class Time : Object {
    ...
    unsigned short hour();
    unsigned short minute();
    unsigned short second();
    unsigned short milisecond();

    ...
    boolean is_equal(in Time a_time);
    boolean is_greater(in Time a_time);

    ...
    Time add_interval(in Interval an_interval);
    Time subtract_interval(in Interval an_interval);
    Time subtract_time(in Time other_time);  };

class Timestamp : Object {
    ...
    unsigned short year();
    unsigned short month();
    unsigned short day();
    unsigned short hour();
    unsigned short minute();
    unsigned short second();
    unsigned short milisecond();

    ...
    Timestamp plus(in Interval an_interval);
};


```

(continua)

Figura 11.5

Visão geral das definições de interface para parte do modelo de objeto ODMG. (a) A interface object, herdada por todos os objetos. (b) Algumas interfaces-padrão para literais estruturadas.

```

Timestamp      minus(in Interval an_interval);
boolean        is_equal(in Timestamp a_timestamp);
boolean        is_greater(in Timestamp a_timestamp);
...  };
class Interval : Object {
unsigned short day( );
unsigned short hour( );
unsigned short minute( );
unsigned short second( );
unsigned short milisecond( );
...
Interval      plus(in Interval an_interval);
Interval      minus(in Interval an_interval);
Interval      product(in long a_value);
Interval      quotient(in long a_value);
boolean        is_equal(in interval an_interval);
boolean        is_greater(in interval an_interval);
... };

```

(c) interface Collection : Object {

```

...
exception      ElementNotFound{ Object element; };
unsigned long  cardinality( );
boolean        is_empty( );

...
boolean        contains_element(in Object element);
void          insert_element(in Object element);
void          remove_element(in Object element)
              raises(ElementNotFound);
iterator       create_iterator(in boolean stable);
... };


```

interface Iterator {

```

exception      NoMoreElements( );

...
boolean        at_end( );
void          reset( );
Object         get_element( ) raises(NoMoreElements);
void          next_position( ) raises(NoMoreElements);
... };


```

interface set : Collection {

```

set            create_union(in set other_set);

...
boolean        is_subset_of(in set other_set);
... };


```

(continua)

Figura 11.5 (continuação)

Visão geral das definições de interface para parte do modelo de objeto ODMG. (b) (continuação) Algumas interfaces-padrão para literais estruturadas. (c) Interfaces para coleções e objetos de iteração.

```

interface bag : Collection {
    unsigned long          occurrences_of(in Object element);
    bag
    ...
};

interface list : Collection {
    exception
    void
    Object
    void
    void
    ...
    void
    ...
    void
    ...
    Object
    ...
    list
    void
};

interface array : Collection {
    exception
    exception
    void
    Object
    void
    void
};

struct association { Object key; Object value; };

interface dictionary : Collection {
    exception
    exception
    void
    void
    Object
    boolean
};


```

A Figura 11.5 mostra uma visão simplificada dos tipos básicos e geradores de tipo do modelo de objeto. A notação do ODMG usa três conceitos: interface, literal e class. Segundo a terminologia do ODMB, usamos a palavra **comportamento** para nos referirmos às *operações* e *estado* para nos referirmos às *propriedades* (atributos e relacionamentos). Uma interface especifica apenas o comportamento de um tipo de objeto e normalmente é **não instanciável** (ou seja, nenhum objeto é criado correspondente a uma interface). Embora uma interface possa ter propriedades de estado (atributos e relacionamentos) como parte de suas especificações, estas *não* podem ser herdadas da interface. Logo, uma interface serve para definir operações que podem ser *herdadas* por outras interfaces, assim como por classes que definem os objetos definidos pelos usuários para determinada aplicação. Uma class especifica tanto o estado (atributos) quanto o comportamento (operações) de um tipo de objeto, e é **instanciável**. Assim, objetos de banco de dados e aplicação normalmente são criados com base nas declarações de classe especificadas pelo usuário que formam um esquema de banco de dados. Finalmente, uma declaração literal especifica o estado, mas não o comportamento. Dessa forma, uma instância literal mantém um valor estruturado simples ou complexo, mas não tem um identificador de objeto nem operações encapsuladas.

A Figura 11.5 é uma versão simplificada do modelo de objeto. Para especificações completas, consulte Cattell et al. (2000). Descreveremos algumas das construções mostradas na Figura 11.5 à medida que descrevermos o modelo de objeto. Em um modelo de objeto, todos os objetos herdam as operações de interface básicas de Object, mostradas na Figura 11.5(a); estas incluem operações como copy (cria uma cópia do objeto), delete (exclui o objeto) e same_as (compara a identidade do objeto com outro objeto).²⁹ Em geral, as operações são aplicadas aos objetos usando a **notação de ponto**. Por exemplo, dado um objeto O , para compará-lo com outro objeto P , escrevemos

$O.\text{same_as}(P)$

O resultado retornado por essa operação é booleano e seria verdadeiro se a identidade de P fosse a mesma de O , e falso em caso contrário. De modo semelhante, para criar uma cópia P do objeto O , escrevemos

$P = O.\text{copy}()$

Uma alternativa à notação de ponto é a **notação de seta**: $O \rightarrow \text{same_as}(P)$ ou $O \rightarrow \text{copy}()$.

11.3.2 Herança no modelo de objeto de ODMG

No modelo de objeto ODMG, existem dois tipos de relacionamento de herança: herança apenas de comportamento e herança de estado mais comportamento. A herança de comportamento também é conhecida como *herança ISA* ou de *interface*, e é especificada pela notação de dois pontos (:).³⁰ Logo, no modelo de objeto ODMG, a herança de comportamento requer que um supertipo seja uma interface, enquanto o subtipo poderia ser uma classe ou outra interface.

O outro relacionamento de herança, chamado herança **ESTENDIDA**, é especificado pela palavra-chave **extends**. Ele é usado para herdar estado e comportamento estritamente entre classes, de modo que o supertipo e o subtipo devem ser classes. A herança múltipla por extends não é permitida. Porém, a herança múltipla é permitida para a herança de comportamento por meio da notação de dois pontos (:). Logo, uma interface pode herdar comportamento de várias outras interfaces. Uma classe também herda comportamento de diversas interfaces por meio da notação de dois pontos (:), além de herdar o comportamento e o estado de *no máximo uma* classe por meio de extends. Na Seção 11.3.4, daremos exemplos de como esses dois relacionamentos de herança — ‘:’ e extends — podem ser usados.

11.3.3 Interfaces e classes embutidas no modelo de objeto

A Figura 11.5 mostra as interfaces e classes embutidas do modelo de objeto. Todas as interfaces, como Collection, Date e Time, herdam a interface Object básica. No modelo de objeto, existe uma distinção entre objetos de coleção, cujo estado contém múltiplos objetos ou literais, *versus* objetos atômicos (e estruturados), cujo estado é um objeto ou literal individual. Objetos de coleção herdam a interface Collection básica, mostrada na Figura 11.5(c), que mostra as operações de todos os objetos de coleção. Dado um objeto de coleção O , a operação $O.\text{cardinality}()$ retorna o número de elementos na coleção. A operação $O.\text{is_empty}()$ retorna verdadeira se a coleção O for vazia, e retorna falsa em caso contrário. As operações $O.\text{insert_element}(E)$ e $O.\text{remove_element}(E)$ inserem e

²⁹ Operações adicionais são definidas sobre objetos para fins de *bloqueio*, mas não aparecem na Figura 11.5. Discutiremos os conceitos de bloqueio para bancos de dados no Capítulo 22.

³⁰ O relatório do ODMG também chama a herança de interface de relacionamentos tipo/subtipo, ‘é-um’ e generalização/especialização, embora, na literatura, esses termos tenham sido usados para descrever tanto de estado quanto de operações (ver Capítulo 8 e Seção 11.1).

removem um elemento E da coleção O , respectivamente. Por fim, a operação $O.contains_element(E)$ retorna verdadeira se a coleção O incluir o elemento E , e retorna falsa em caso contrário. A operação $I = O.create_iterator()$ cria um **objeto de iteração** I para o objeto de coleção O , que pode percorrer cada elemento na coleção. A interface para os objetos de iteração também aparece na Figura 11.5(c). A operação $I.reset()$ define o objeto de iteração para o primeiro elemento em uma coleção (para uma coleção desordenada, esse seria um elemento qualquer), e $I.next_position()$ define o objeto de iteração para o próximo elemento. $I.get_element()$ recupera o **elemento atual**, que é o elemento em que o objeto de iteração está posicionado atualmente.

O modelo de objeto ODMG usa exceções para informar erros ou condições particulares. Por exemplo, a exceção `ElementNotFound` (elemento não encontrado) na interface `Collection` seria lançada pela operação `O.remove_element(E)` se E não fosse um elemento na coleção O . A exceção `NoMoreElements` (sem mais elementos) na interface do objeto de iteração seria lançada pela operação `I.next_position()` se tal objeto estivesse atualmente posicionado no último elemento da coleção, e, portanto, não houvesse mais elementos a serem apontados por ele.

Objetos `Collection` são especializados ainda mais em `set`, `list`, `bag`, `array` e `dictionary`, que herdam as operações da interface `Collection`. Um gerador de tipo `set<T>` pode ser usado para criar objetos de modo que o valor do objeto O seja um *conjunto cujos elementos são do tipo T*. A interface `Set` inclui a operação adicional $P = O.create_union(S)$ (ver Figura 11.5(c)), que retorna um novo objeto P do tipo `set<T>` que é a união dos dois conjuntos O e S . Outras operações semelhantes a `create_union` (não mostradas na Figura 11.5(c)) são `create_intersection(S)` e `create_difference(S)`. Operações para comparação de conjunto incluem a operação `O.is_subset_of(S)`, que retorna verdadeira se o objeto `set O` for um subconjunto de algum outro objeto `set S`, e retorna falsa em caso contrário. Operações semelhantes (não mostradas na Figura 11.5(c)) são `is_proper_subset_of(S)`, `is_superset_of(S)` e `is_proper_superset_of(S)`. O gerador de tipo `bag<T>` permite elementos duplicados na coleção e também herda a interface `Collection`. Ele tem três operações — `create_union(b)`, `create_intersection(b)` e `create_difference(b)` —, que retornam um novo objeto do tipo `bag<T>`.

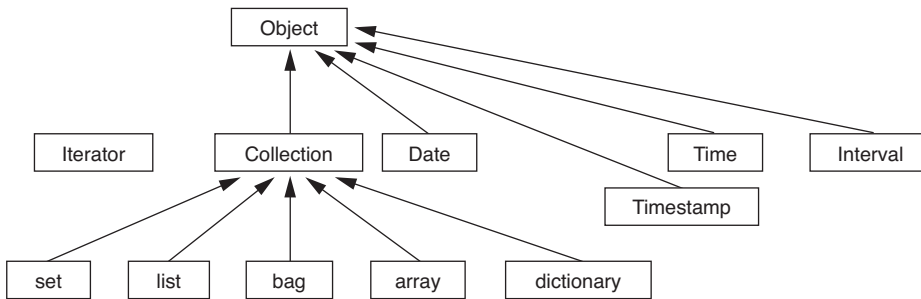
Um tipo de objeto `list<T>` herda as operações de `Collection` e pode ser usado para criar coleções onde a ordem dos elementos é importante. O valor de cada objeto O desse tipo é uma *lista ordenada cujos elementos são do tipo T*. Logo, podemos nos referir ao primeiro, último e i -ésimo elemento na lista. Além disso, quando

acrescentamos um elemento à lista, temos de especificar a posição em que o elemento é inserido. Algumas das operações de `list` são exibidas na Figura 11.5(c). Se O é um objeto do tipo `list<T>`, a operação `O.insert_element_first(E)` insere o elemento E antes do primeiro elemento na lista O , de modo que E se torna o primeiro elemento na lista. Uma operação semelhante (não mostrada) é `O.insert_element_last(E)`. A operação `O.insert_element_after(E, I)`, na Figura 11.5(c), insere o elemento E após o i -ésimo elemento na lista O e lançará a exceção `InvalidIndex` se não houver um i -ésimo elemento em O . Uma outra operação semelhante (não mostrada) é `O.insert_element_before(E, I)`. Para remover elementos da lista, as operações são $E = O.remove_first_element()$, $E = O.remove_last_element()$ e $E = O.remove_element_at(I)$; essas operações removem o elemento indicado da lista e retornam o elemento como o resultado da operação. Outras operações recuperam um elemento sem removê-lo da lista. Estas são $E = O.retrieve_first_element()$, $E = O.retrieve_last_element()$ e $E = O.retrieve_element_at(I)$. Além disso, duas operações para manipular listas são definidas. São elas $P = O.concat(I)$, a qual cria uma nova lista P que é a concatenação das listas O e I (os elementos da lista O seguidos por aqueles da lista I), e `O.append(I)`, que anexa os elementos da lista I ao final da lista O (sem criar um novo objeto de lista).

O tipo de objeto `array<T>` também herda as operações de `Collection`, e é semelhante à lista. Operações específicas para um objeto de array O são `O.replace_element_at(I, E)`, que substitui o elemento de array na posição I pelo elemento E ; $E = O.remove_element_at(I)$, que recupera o i -ésimo elemento e o substitui por um valor `NULL`; e $E = O.retrieve_element_at(I)$, que simplesmente recupera o i -ésimo elemento do array. Qualquer uma dessas operações pode lançar a exceção `InvalidIndex` se I for maior do que o tamanho do array. A operação `O.resize(N)` muda o número dos elementos do array para N .

O último tipo de objetos de coleção são do tipo `dictionary<K,V>`, que permite a criação de uma coleção de pares associados $\langle K, V \rangle$, em que todos os valores K (chave) são únicos. Isso, por sua vez, permite a recuperação associativa de determinado par dado seu valor de chave (semelhante a um índice). Se O é um objeto de coleção do tipo `dictionary<K,V>`, então `O.bind(K, V)` vincula o valor V à chave K como uma associação $\langle K, V \rangle$ na coleção, enquanto `O.unbind(K)` remove a associação com chave K de O , e $V = O.lookup(K)$ retorna o valor V associado à chave K em O . As duas últimas operações podem lançar a exceção `KeyNotFoundException`. Por fim, `O.contains_key(K)` retorna verdadeiro se a chave K existir em O , e retorna falso em caso contrário.

A Figura 11.6 é um diagrama que ilustra a hierarquia de herança das construções embutidas do mo-

**Figura 11.6**

Hierarquia de herança para as interfaces embutidas do modelo de objeto.

do modelo de objeto. As operações são herdadas do supertipo para o subtipo. As interfaces de coleção descritas anteriormente *não são diretamente instanciáveis*; ou seja, não se pode criar diretamente objetos com base nessas interfaces. Em vez disso, as interfaces podem ser usadas para gerar tipos de coleção definidos pelo usuário — do tipo set, bag, list, array ou dictionary — para uma aplicação de banco de dados em particular. Se um atributo ou classe tem um tipo de coleção, digamos, um set, então ele herdará as operações da interface set. Por exemplo, em uma aplicação de banco de dados UNIVERSIDADE, o usuário pode especificar um tipo para set<ALUNO>, cujo estado seria conjuntos de objetos ALUNO. O programador pode, então, usar as operações para set<T> para manipular uma instância do tipo set<ALUNO>. A criação de classes de aplicação normalmente é feita utilizando a linguagem de definição de objeto — ODL (ver Seção 11.3.6).

É importante observar que todos os objetos em uma coleção em particular *precisam ser do mesmo tipo*. Logo, embora a palavra-chave any apareça nas especificações das interfaces de coleção na Figura 11.5(c), isso não significa que os objetos de qualquer tipo podem ser mesclados dentro da mesma coleção. Ao contrário, isso significa que qualquer tipo pode ser usado quando se especifica o tipo dos elementos para determinada coleção (incluindo outros tipos de coleção!).

11.3.4 Objetos atômicos (definidos pelo usuário)

A seção anterior descreveu os tipos de coleção embutidos do modelo de objeto. Agora, vamos discutir como os tipos de objeto para *objetos atômicos* podem ser construídos. Estes são especificados usando a palavra-chave class na ODL. No modelo de objeto, qualquer objeto definido pelo usuário, que não é um objeto de coleção, é chamado de *objeto atômico*.³¹

Por exemplo, em uma aplicação de banco de dados UNIVERSIDADE, o usuário pode especificar o tipo de objeto (class) para objetos ALUNO. A maior parte desses objetos será de *objetos estruturados*. Por exemplo, um ALUNO terá uma estrutura complexa, com muitos atributos, relacionamentos e operações, mas ainda é considerado atômico porque não é uma coleção. Esse tipo de objeto atômico definido pelo usuário é estabelecido como uma classe ao especificar suas **propriedades e operações**. As propriedades definem o estado do objeto e são distinguidas ainda mais em **atributos e relacionamentos**. Nesta subseção, detalhamos os três tipos de componentes — atributos, relacionamentos e operações — que um tipo de objeto definido pelo usuário para objetos atômicos (estruturados) pode incluir. Ilustramos nossa discussão com as duas classes, FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, mostradas na Figura 11.7.

Um **atributo** é uma propriedade que descreve algum aspecto de um objeto. Atributos possuem valores (os quais normalmente são literais com uma estrutura simples ou complexa) que são armazenados dentro do objeto. Porém, os valores de atributo também podem ser OIDs de outros objetos. Os valores de atributo podem até mesmo ser especificados por meio de métodos que são utilizados para calcular o valor do atributo. Na Figura 11.7,³² os atributos para FUNCIONARIO são Nome, Cpf, Data_nascimento, Sexo e Idade, e para DEPARTAMENTO são Dnome, Dnumero, Ger, Localizacoes e Projs. Os atributos Ger e Projs de DEPARTAMENTO possuem estrutura complexa e são definidos por meio de struct, que corresponde ao *construtor de tuplas* da Seção 11.1.3. Logo, o valor de Ger em cada objeto DEPARTAMENTO terá dois componentes: Gerente, cujo valor é um OID que referencia o objeto FUNCIONARIO, que gerencia o DEPARTAMENTO e Data_inicio, cujo valor é uma date.

³¹ Como dissemos anteriormente, essa definição de *objeto atômico* no modelo de objeto ODMG é diferente da definição do construtor de átomo da Seção 11.1.3, que é a definição usada em grande parte da literatura de banco de dados orientada a objeto.

³² Estamos usando a notação da Object Definition Language (ODL) na Figura 11.7, que será discutida com mais detalhes na Seção 11.3.6.

O atributo localizacoes de DEPARTAMENTO é definido por meio do construtor set, pois cada objeto DEPARTAMENTO pode ter um conjunto de locais.

Um relationship é uma propriedade que especifica que dois objetos no banco de dados estão relacionados. No modelo de objeto do ODMG, somente relacionamentos binários (ver Seção 7.4) são representados explicitamente, e cada relacionamento binário é representado por um *par de referências inversas* especificadas por meio do relationship de

palavra-chave. Na Figura 11.7, existe um relacionamento que relaciona cada FUNCIONARIO ao DEPARTAMENTO em que trabalha — o relacionamento Trabalha_para de FUNCIONARIO. Na direção inversa, cada DEPARTAMENTO está relacionado ao conjunto de FUNCIONARIOS que trabalha no DEPARTAMENTO — o relacionamento Tem_funcs de DEPARTAMENTO. A palavra-chave inverse especifica que essas duas propriedades definem um único relacionamento conceitual nas direções inversas.³³

```

class FUNCIONARIO
(
    extent           TODOS_FUNCIONARIOS
    key              Cpf )
{
    attribute        string          Nome;
    attribute        string          Cpf;
    attribute        date           Data_nascimento;
    attribute        enum Genero{M, F} Sexo;
    attribute        short          Idade;
    relationship     DEPARTAMENTO   Trabalha_para
                        inverse DEPARTAMENTO::Tem_funcs;
    void             realoca_func(in string Novo_dnome)
                        raises(dnome_invalido);
};

class DEPARTAMENTO
(
    extent           TODOS_DEPARTAMENTOS
    key              Dnome, Dnumero )
{
    attribute        string          Dnome;
    attribute        short          Dnumero;
    attribute        struct Ger_proj {FUNCIONARIO Gerente,
                                         date Data_inicio} Ger;
    attribute        set<string>     Localizacoes;
    attribute        struct Projs {string Proj_nome,
                                   time Horas_semana} Projs;
    relationship     set<FUNCIONARIO> Tem_funcs inverse FUNCIONARIO::Trabalha_para;
    void             adiciona_func(in string Novo_fnome) raises(fnome_invalido);
    void             troca_gerente(in string Novo_ger_nome; in date
                                  Data_inicio);
};

```

Figura 11.7

Os atributos, relacionamentos e operações em uma definição de classe.

³³ A Seção 7.4 discute como um relacionamento pode ser representado por dois atributos em direções inversas.

Ao especificar inversos, o sistema de banco de dados pode manter a integridade referencial do relacionamento automaticamente. Ou seja, se o valor de Trabalha_para para determinado FUNCIONARIO *F* refere-se ao DEPARTAMENTO *D*, então o valor de Tem_funcs para o DEPARTAMENTO *D* precisa incluir uma referência a *F* em seu conjunto de referências de FUNCIONARIO. Se o projetista de banco de dados quiser ter um relacionamento para ser representado em *apenas uma direção*, então ele precisa ser modelado como um atributo (ou operação). Um exemplo é o componente Gerente do atributo Ger em DEPARTAMENTO.

Além dos atributos e relacionamentos, o projetista pode incluir **operações** nas especificações de tipo de objeto (class). Cada tipo de objeto pode ter uma série de **assinaturas de operação**, que especificam o nome da operação, seus tipos de argumento e seu valor retornado, se for o caso. Os nomes de operação são exclusivos dentro de cada tipo de objeto, mas eles podem ser sobre carregados, fazendo que o mesmo nome de operação apareça em tipos de objeto distintos. A assinatura da operação também pode especificar os nomes das **exceções** sujeitas a ocorrer durante a execução da operação. A implementação da operação incluirá o código para lançar essas exceções. Na Figura 11.7, a classe FUNCIONARIO tem uma operação: realoca_func, e a classe DEPARTAMENTO tem duas operações: adiciona_func e troca_gerente.

11.3.5 Extensões, chaves e fábrica de objetos

No modelo de objeto ODMG, o projetista de banco de dados pode declarar uma *extensão* (usando a palavra-chave **extent**) para qualquer tipo de objeto que seja definido por meio de uma declaração **class**. A extent recebe um nome e terá todos os objetos persistentes dessa classe. Logo, a extent comporta-se como um *objeto de conjunto* que mantém todos os objetos persistentes da classe. Na Figura 11.7, as classes FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO possuem extensões chamadas TODOS_FUNCIONARIOS e TODOS_DEPARTAMENTOS, respectivamente. Isso é semelhante a criar dois objetos — um do tipo set<FUNCIONARIO> e outro do tipo set<DEPARTAMENTO> — e torná-los persistentes chamando-os de TODOS_FUNCIONA-

RIOS e TODOS_DEPARTAMENTOS. As extensões também são usadas para impor automaticamente o relacionamento de conjunto/subconjunto entre as extensões de um supertipo e seu subtipo. Se duas classes A e B possuem extensões TODOS_A e TODOS_B, e a classe B é um subtipo da classe A (ou seja, a classe B **extends** class A), então a coleção de objetos em TODOS_B precisa ser um subconjunto daqueles em TODOS_A em qualquer ponto. Essa restrição é imposta automaticamente pelo sistema de banco de dados.

Uma classe com uma extensão pode ter uma ou mais chaves. Uma **chave** consiste em uma ou mais propriedades (atributos ou relacionamentos), cujos valores são restritos a serem únicos para cada objeto na extensão. Por exemplo, na Figura 11.7, a classe FUNCIONARIO tem o atributo Cpf como chave (cada objeto FUNCIONARIO na extensão precisa ter um valor de Cpf único), e a classe DEPARTAMENTO tem duas chaves distintas: Dnome e Dnumero (cada DEPARTAMENTO deve ter um Dnome único e um Dnumero único). Para uma chave composta³⁴ que é feita de várias propriedades, as propriedades que formam a chave estão contidas em parênteses. Por exemplo, se uma classe VEICULO com uma extent TODOS_VEICULOS tem uma chave composta por uma combinação de dois atributos Estado e Placa, eles poderiam ser colocados entre parênteses, como em (Estado, Placa) na declaração de chave.

Em seguida, apresentamos o conceito de **fábrica de objeto** — um objeto que pode ser usado para gerar ou criar objetos individuais por meio de suas operações. Algumas das interfaces da fábrica de objetos que fazem parte do modelo de objeto ODMG aparecem na Figura 11.8. A interface ObjectFactory tem uma única operação, new(), que retorna um novo objeto com um OID. Ao herdar essa interface, os usuários podem criar as próprias interfaces de fábrica para cada tipo de objeto definido pelo usuário (atômico), e o programador pode implementar a operação *new* de forma diferente para cada tipo de objeto. A Figura 11.8 também mostra uma interface DateFactory, que tem operações adicionais para a criação de um novo calendar_date, e para criar um objeto cujo valor é o current_date, entre outras operações (não mostradas na Figura 11.8). Como podemos ver, uma fábrica de objeto basicamente oferece as operações construtoras para novos objetos.

³⁴ Uma chave composta é chamada de *compound key* no relatório do ODMG.

```

interface ObjectFactory {
    Object      new( );
};

interface SetFactory : ObjectFactory {
    Set        new_of_size(in long size);
};

interface ListFactory : ObjectFactory {
    List       new_of_size(in long size);
};

interface ArrayFactory : ObjectFactory {
    Array      new_of_size(in long size);
};

interface DictionaryFactory : ObjectFactory {
    Dictionary new_of_size(in long size);
};

interface DateFactory : ObjectFactory {
    exception   InvalidDate{};
    ...
    Date        calendar_date(    in unsigned short year,
                                    in unsigned short month,
                                    in unsigned short day)
                raises(InvalidDate);
    ...
    Date        current( );
};

interface DatabaseFactory {
    Database    new( );
};

interface Database {
    ...
    void        open(in string database_name)
                raises(DatabaseNotFound, DatabaseOpen);
    void        close( ) raises(DatabaseClosed, ...);
    void        bind(in Object an_object, in string name)
                raises(DatabaseClosed, ObjectNameNotUnique, ...);
    Object      unbind(in string name)
                raises(DatabaseClosed, ObjectNameNotFound, ...);
    Object      lookup(in string object_name)
                raises(DatabaseClosed, ObjectNameNotFound, ...);
    ...
};

```

Figura 11.8

Interfaces para ilustrar fábrica de objetos e objetos de banco de dados.

Finalmente, discutimos o conceito de um **banco de dados**. Como um SGBDO pode criar muitos bancos de dados diferentes, cada um com o próprio esquema, o modelo de objeto ODMG tem interfaces para objetos DatabaseFactory e Database, como mostra a Figura 11.8. Cada banco de dados tem o próprio *nome de banco de dados*, e a operação bind pode ser usada para atribuir nomes únicos individuais a objetos persistentes em um banco de dados em particular. A operação lookup retorna um objeto do banco de dados que tem o object_name especificado, e a operação unbind remove o nome de um objeto dito persistente do banco de dados.

11.3.6 A linguagem de definição de objeto ODL

Depois de nossa visão geral do modelo de objeto ODMG na seção anterior, agora vamos mostrar como esses conceitos podem ser utilizados para criar um esquema de banco de dados de objeto usando a linguagem de definição de objeto ODL.³⁵

A ODL é projetada para dar suporte às construções semânticas do modelo de objeto ODMG e é independente de qualquer linguagem de programação em particular. Seu uso principal é para criar especificações de objeto — ou seja, classes e interfaces. Logo, a ODL não é uma linguagem de programação completa. Um usuário pode especificar um esquema de banco de dados na ODL independentemente de qualquer linguagem de programação, e depois usar os bindings da linguagem específica para indicar como as construções ODL podem ser mapeadas em construções nas linguagens de programação específicas, como C++, Smalltalk e Java. Daremos uma visão geral do binding com a C++ na Seção 11.6.

A Figura 11.9(b) mostra um esquema de objeto possível para parte do banco de dados UNIVERSIDADE, que foi apresentado no Capítulo 8. Descreveremos os conceitos da ODL usando esse exemplo, e aquele da Figura 11.11. A notação gráfica para a Figura 11.9(b) é mostrada na Figura 11.9(a) e pode ser considerada uma variação dos diagramas EER (ver Capítulo 8) com o conceito adicionado de herança de interface, mas sem vários conceitos de EER, como categorias (tipos de união) e atributos de relacionamentos.

A Figura 11.10 mostra um conjunto possível de definições de classes ODL para o banco de dados UNIVERSIDADE. Em geral, pode haver diversos mapeamentos possíveis a partir de um diagrama de

esquema de objeto (ou diagrama de esquema EER) para classes ODL. Discutiremos melhor sobre essas opções na Seção 11.4.

A Figura 11.10 mostra o modo direto de mapear parte do banco de dados UNIVERSIDADE do Capítulo 8. Os tipos de entidade são mapeados para classes ODL, e a herança é feita usando **extends**. Porém, não existe um modo direto de mapear categorias (tipos de união) ou realizar a herança múltipla. Na Figura 11.10, as classes PESSOA, DOCENTE, ALUNO e ALUNO_POSGRADUACAO têm as extensões PESSOAS, DOCENTE, ALUNOS e ALUNO_POSGRADUACAO, respectivamente. Tanto DOCENTE quanto ALUNO **extends** PESSOA e ALUNO_POSGRADUACAO **extends** ALUNO. Logo, a coleção de ALUNOS (e a coleção de DOCENTE) será restrita a um subconjunto da coleção de PESSOA a qualquer momento. De modo semelhante, a coleção de ALUNO_POSGRADUACAO será um subconjunto de ALUNO. Ao mesmo tempo, objetos ALUNO e DOCENTE individuais herdarão as propriedades (atributos e relacionamentos) e operações de PESSOA, e objetos ALUNO_POSGRADUACAO individuais herdarão aquelas de ALUNO.

As classes DEPARTAMENTO, DISCIPLINA, TURMA e TURMA_ATUAL da Figura 11.10 são mapeamentos diretos dos tipos de entidade correspondentes da Figura 11.9(b). Porém, a classe NOTA requer alguma explicação. A classe NOTA corresponde ao relacionamento M:N entre ALUNO e TURMA na Figura 11.9(b). O motivo para isso ter sido feito em uma classe separada (em vez de em um par de relacionamentos inversos) é porque inclui o atributo de relacionamento Nota.³⁶

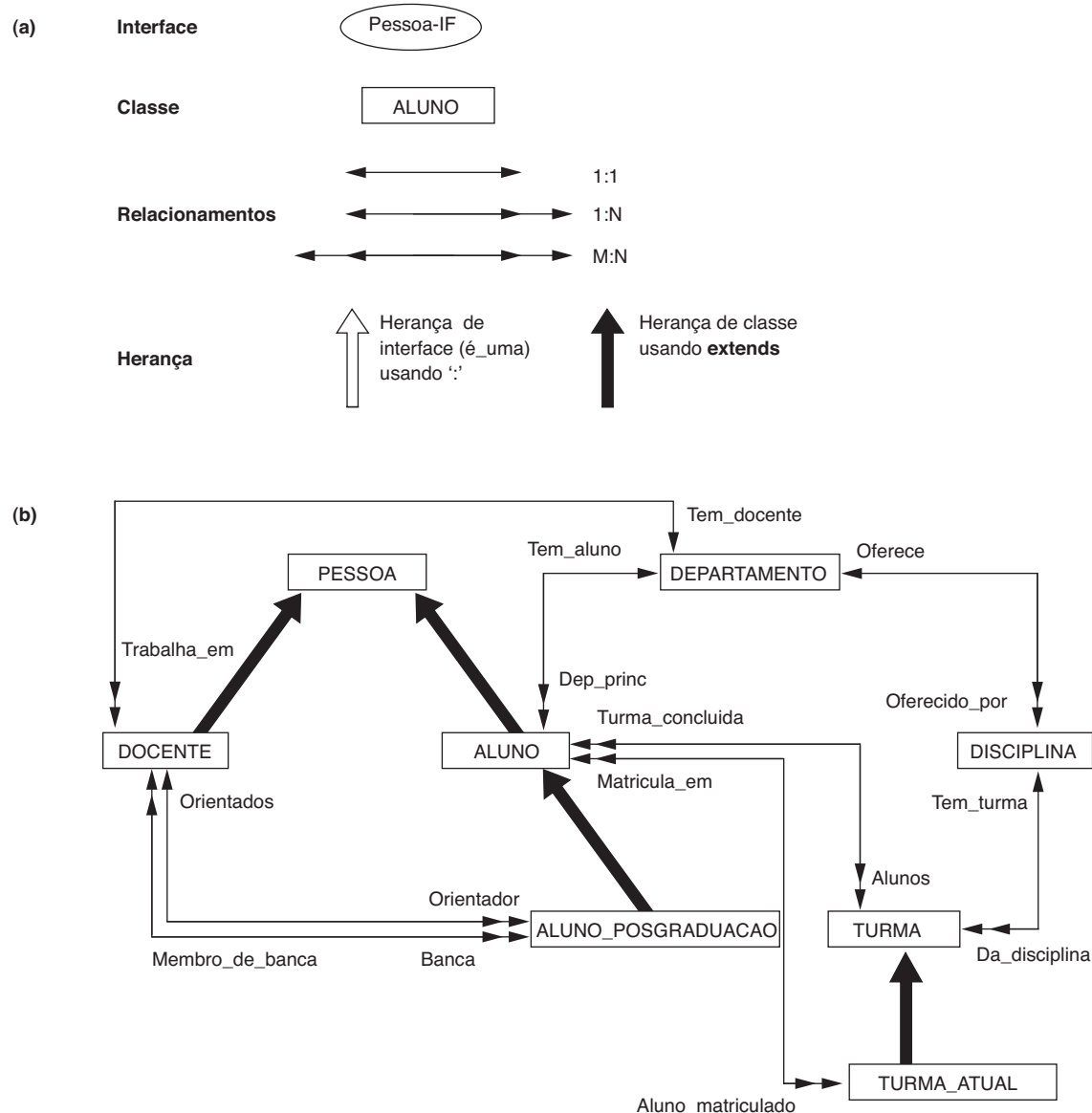
Assim, o relacionamento M:N é mapeado para a classe NOTA, e um par de relacionamentos 1:N, um entre ALUNO e NOTA e o outro entre TURMA e NOTA.³⁷ Esses relacionamentos são representados pelas seguintes propriedades de relacionamento: Turma_concluida de ALUNO; Turma e Aluno de NOTA; e Alunos de TURMA (ver Figura 11.10). Por fim, a classe TITULO_ACADEMICO é usada para representar os graus de atributo compostos, multiválorados, de ALUNO_POSGRADUACAO (ver Figura 8.10).

Como o exemplo anterior não inclui quaisquer interfaces, apenas classes, agora utilizamos um exemplo diferente para ilustrar interfaces e herança de interface (comportamento). A Figura 11.11(a) faz parte de um esquema de banco de dados para armazenar objetos geométricos. Uma interface GeometriaObjeto é especificada, com operações para calcular o perímetro e a área de um objeto geométrico, mais operações para translacão (mover) e rotacão (girar) um objeto.

³⁵ A sintaxe e os tipos de dados ODL têm como propósito serem compatíveis com a **IDL** — Linguagem de Definição de Interface (Interface Definition Language) de CORBA (Common Object Request Broker Architecture), com extensões para relacionamentos e outros conceitos de banco de dados.

³⁶ Discutiremos mapeamentos alternativos para atributos de relacionamentos na Seção 11.4.

³⁷ Isso é semelhante ao modo como um relacionamento M:N é mapeado no modelo relacional (ver Seção 9.1) e no modelo de rede legado (ver Apêndice E).

**Figura 11.9**

Exemplo de um esquema de banco de dados. (a) Notação gráfica para representar esquemas ODL. (b) Um esquema gráfico de banco de dados de objeto para parte do banco de dados UNIVERSIDADE (as classes NOTA e TITULO_ACADEMICO não aparecem).

Várias classes (RETANGULO, TRIANGULO, CIRCULO, ...) herdam a interface GeometriaObjeto. Como GeometriaObjeto é uma interface, ela é *não instanciável* — ou seja, nenhum objeto pode ser criado com base nessa interface diretamente. No entanto, objetos do tipo RETANGULO, TRIANGULO, CIRCULO, ... podem ser criados, e esses objetos herdam todas as operações da interface GeometriaObjeto. Observe que, com a herança de interface, somente operações são herdadas, e não propriedades (atributos, relacionamentos). Logo, se uma propriedade for necessária na classe de herança, ela precisa ser repetida na defini-

ção da classe, como no atributo Ponto_referencia da Figura 11.11(b). Observe que as operações herdadas podem ter diferentes implementações em cada caso. Por exemplo, as implementações das operações area e perimetro podem ser diferentes para RETANGULO, TRIANGULO e CIRCULO.

A *herança múltipla* das interfaces por uma classe é permitida, assim como a herança múltipla de interfaces por outra interface. Contudo, com a herança **extends** (classe), a herança múltipla *não é permitida*. Logo, uma classe pode herdar por **extends** até no máximo uma classe (além de herdar de zero ou mais interfaces).

```

class PESSOA
(
    extent      PESSOAS
    key         Cpf )
{
    attribute   struct Projnome { string Pnome,
                                    string Mnome,
                                    string Unome } Nome;
    attribute   string
    attribute   date
    attribute   enum Genero{M, F} Sexo;
    attribute   struct Endereco { short Nr,
                                    string Rua,
                                    short Nr_apto,
                                    string Cidade,
                                    string Estado,
                                    short Cep } Endereco;
    short       Idade( ); };

class DOCENTE extends PESSOA
(
    extent      DOCENTE )
{
    attribute   string Nivel;
    attribute   float Salario;
    attribute   string Escritorio;
    attribute   string Telefone;
    relationship DEPARTAMENTO Trabalha_em inverse DEPARTAMENTO::Tem_docente;
    relationship set<ALUNO_POSGRADUACAO> Orientados inverse ALUNO_
                           POSGRADUACAO::Orientador;
    relationship set<ALUNO_POSGRADUACAO> Membro_de_banca inverse ALUNO_
                           POSGRADUACAO::Banca;
    void        dar_aumento(in float aumento);
    void        promocao(in string novo_nivel); };

class NOTA
(
    extent      NOTAS )
{
    attribute   enum Valores Nota{A,B,C,D,F,I,P} Nota;
    relationship TURMA Turma inverse TURMA::Alunos;
    relationship ALUNO Aluno inverse ALUNO::Turma_concluida;};
class ALUNO extends PESSOA
(
    extent      ALUNOS )
{
    attribute   string Tipo_aluno;
    attribute   DEPARTAMENTO Dep_secund;
    relationship DEPARTAMENTO Dep_princ inverse DEPARTAMENTO::Tem_aluno;
    relationship set<NOTA> Turma_concluida inverse NOTA::Aluno;
    relationship set<TURMA_ATUAL> Matricula_em inverse TURMA_ATUAL::Aluno_matriculado;
    void        troca_dep_princ(in string dnome) raises(departamento_invalido);
    float      coeficiente( );
    void        matricula(in short nr_turma) raises(turma_invalida);
    void        aloca_nota(in short nr_turma; IN ValorNota nota)
                raises(turma_invalida,nota_invalida); };

class TITULO_ACADEMICO

```

Figura 11.10

Esquema ODL possível para o banco de dados UNIVERSIDADE da Figura 11.8(b).

```

{
    attribute string Faculdade;
    attribute string Titulo;
    attribute string Ano; };

class ALUNO_POSGRADUACAO
    extends ALUNO
(
    extent DEPARTAMENTOS
{
    attribute set<TITULO_ACADEMICO> Titulos;
    relationship DOCENTE Orientador inverse DOCENTE::Orientados;
    relationship set<DOCENTE> Banca inverse DOCENTE::Membro_de_banca;
    void aloca_orientador (in string Unome; in string Pnome)
        raises(docente_invalido);
    void aloca_membro_banca (in string Unome; in string Pnome)
        raises(docente_invalido); };

class DEPARTAMENTO
(
    extent DEPARTAMENTOS
    key Dnome )
{
    attribute string Dnome;
    attribute string Dtelefone;
    attribute string Descritorio;
    attribute string Faculdade;
    attribute DOCENTE Diretor;
    relationship set<DOCENTE> Tem_docente inverse DOCENTE::Trabalha_em;
    relationship set<ALUNO> Tem_aluno inverse ALUNO::Dep_princ;
    relationship set<DISCIPLINA> Oferece inverse DISCIPLINA::Oferecida_por; };

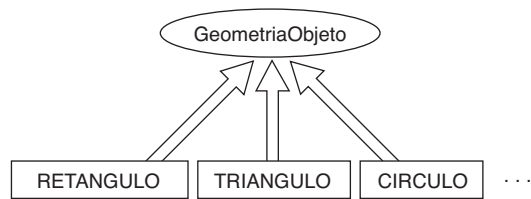
class DISCIPLINA
(
    extent DISCIPLINAS
    key Dnr )
{
    attribute string Dnome;
    attribute string Dnr;
    attribute string Descrição;
    relationship set<TURMA> Tem_turma inverse TURMA::Da_disciplina;
    relationship <DEPARTAMENTO> Oferecido_por inverse DEPARTAMENTO::Oferece; };

class TURMA
(
    extent TURMAS )
{
    attribute short Num_turma
    attribute string Ano;
    attribute enum Periodo {Primeiro, Segundo}
        Semestre;
    relationship set<NOTA> Alunos inverse Nota::Turma;
    relationship DISCIPLINA Da_disciplina inverse DISCIPLINA::Tem_turma; };

class TURMA_ATUAL extends TURMA
(
    extent TURMAS_ATUAIS )
{
    relationship set<ALUNO> Aluno_matriculado
        inverse ALUNO::Matricula_em
        matricular_aluno(in string Cpf)
        raises(aluno_invalido, turma_cheia); };

```

(a)



(b) interface GeometriaObjeto

```

{     attribute enum          Forma{RETANGULO, TRIANGULO, CIRCULO, ... }
      Forma;
      attribute struct         Ponto {short x, short y} Ponto_referencia;
      float               perimetro( );
      float               area( );
      void                translacao(in short translacao_x; in short translacao_y);
      void                rotacao(in float angulo_rotacao); };

class RECTANGLE : GeometriaObjeto
{
    extent   RETANGULOS  )
    {
        attribute struct         Ponto {short x, short y} Ponto_referencia;
        attribute short           Comprimento;
        attribute short           Altura;
        attribute float           Angulo_orientacao; };

class TRIANGULO : GeometriaObjeto
{
    extent   TRIANGULOS  )
    {
        attribute struct         Ponto {short x, short y} Ponto_referencia;
        attribute short           Lado_1;
        attribute short           Lado_2;
        attribute float           Angulo_lado1_lado2;
        attribute float           Angulo_orientacao_lado1; };

class CIRCULO : GeometriaObjeto
{
    extent   CIRCULOS   )
    {
        attribute struct         Ponto {short x, short y} Ponto_referencia;
        attribute short           Raio; };
    
```

Figura 11.11

Uma ilustração da herança de interface por meio de ‘‘::’’. (a) Representação de esquema gráfico. (b) Definições de interface e classe correspondentes em ODL.

11.4 Projeto conceitual de banco de dados de objeto

A Seção 11.4.1 discute como o projeto de banco de dados de objeto (BDO) difere do projeto de banco de dados relacional (BDR). A Seção 11.4.2 esboça um algoritmo de mapeamento que pode ser usado para criar um esquema de BDO, feito de definições de classe ODL do ODMG, com base em um esquema EER conceitual.

11.4.1 Diferenças entre o projeto conceitual do BDO e do BDR

Uma das principais diferenças entre o projeto de BDO e BDR é o modo como os relacionamentos são tratados. No BDO, eles normalmente são tratados como tendo propriedades de relacionamento ou atributos de referência que incluem OID(s) dos objetos relacionados. Estes podem ser considerados *referências de OID* aos objetos relacionados. Tanto refe-

rências isoladas quanto coleções de referências são permitidas. As referências para um relacionamento binário podem ser declaradas em uma única direção, ou nas duas direções, dependendo dos tipos de acesso esperados. Se declaradas nas duas direções, elas podem ser especificadas como inversas uma da outra, impondo assim o equivalente BDO da restrição de integridade referencial do modelo relacional.

No BDR, os relacionamentos entre tuplas (registros) são especificados por atributos com valores que combinam. Estes podem ser considerados *referências de valor* e são especificados por meio de *chaves estrangeiras*, que são valores de atributos de chave primária repetidos em tuplas da relação que referencia. São limitados a serem de único valor em cada registro, pois atributos multivalorados não são permitidos no modelo relacional básico. Assim, relacionamentos M:N devem ser representados não diretamente, mas como uma relação (tabela) separada, conforme discutimos na Seção 9.1.

O mapeamento de relacionamentos binários que contém atributos não é direto nos BDOs, pois o projetista precisa escolher em que direção os atributos devem ser incluídos. Se eles forem incluídos nas duas direções, então haverá redundância no armazenamento, podendo ocasionar dados inconsistentes. Logo, às vezes é preferível usar a técnica relacional de criação de uma tabela separada ao criar uma classe separada para representar o relacionamento. Essa técnica também pode ser usada para relacionamentos n -ários, com grau $n > 2$.

Outra área importante da diferença entre o projeto de BDO e BDR é o modo como a herança é tratada. No BDO, essas estruturas são embutidas no modelo, de modo que o mapeamento é alcançado usando as construções de herança, como *derived* (:) e **extends**. No projeto relacional, conforme discutimos na Seção 9.2, existem várias opções para escolher, pois não existe uma construção embutida para a herança no modelo relacional básico. É importante observar, porém, que os sistemas objeto-relacional e relacional estendido estão acrescentando recursos para modelar essas construções diretamente, bem como para incluir especificações de operação nos tipos de dados abstratos (ver Seção 11.2).

A terceira diferença importante é que, no projeto do BDO, é necessário especificar as operações desde cedo no projeto, pois elas fazem parte das especificações de classe. Embora seja essencial especi-

ficar operações durante a fase de projeto para todos os tipos de bancos de dados, isso pode ser adiado no projeto do BDR, pois não é estritamente exigido até a fase de implementação.

Existe uma diferença filosófica entre o modelo relacional e o modelo de objeto dos dados em relação à especificação comportamental. O modelo relacional *não* exige que os projetistas de banco de dados predefinam um conjunto de comportamentos ou operações válidas, enquanto esse é um requisito implícito no modelo de objeto. Uma das vantagens alegadas do modelo relacional é o suporte de consultas e transações ocasionais, ao passo que são contra o princípio de encapsulamento.

Na prática, está se tornando comum ter equipes de projeto de banco de dados aplicando metodologias baseadas em objeto nos estágios iniciais do projeto conceitual, de modo que tanto a estrutura quanto o uso ou operações dos dados sejam considerados, e uma especificação completa seja desenvolvida durante o projeto conceitual. Essas especificações são então mapeadas para esquemas relacionais, restrições e artefatos comportamentais, como triggers ou procedimentos armazenados (ver seções 5.2 e 13.4).

11.4.2 Mapeando um esquema EER para um esquema BDO

É relativamente simples projetar as declarações de tipo das classes de objeto para um SGBDO com base em um esquema EER que não contém *nem* categorias *nem* relacionamentos n -ários com $n > 2$. Porém, as operações das classes não são especificadas no diagrama EER e devem ser acrescentadas às declarações de classe após o término do mapeamento estrutural. Um esboço do mapeamento de EER para ODL é o seguinte:

Etapa 1. Crie uma *classe* ODL para cada tipo de entidade ou subclasse EER. O tipo da classe ODL deve incluir todos os atributos da classe EER.³⁸ *Atributos multivalorados* normalmente são declarados usando os construtores set, bag ou list.³⁹ Se os valores do atributo multivalorado para um objeto tiverem de ser ordenados, o construtor list é escolhido; se duplicatas forem permitidas, o construtor bag deverá ser escolhido; caso contrário, o construtor set é escolhido. *Atributos compostos* são mapeados para um construtor de tupla (usando uma declaração struct em ODL).

³⁸ Isso implicitamente usa um construtor de tupla no nível superior da declaração de tipo, mas, em geral, o construtor de tupla não é mostrado de maneira explícita nas declarações de classe ODL.

³⁹ É preciso haver uma análise melhor do domínio da aplicação para decidir qual construtor usar, pois essa informação não está disponível no esquema EER.

Declare uma extensão para cada classe e especifique quaisquer atributos de chave como chaves da extensão. (Isso só é possível se uma facilidade de extensão e declarações de restrição de chave estiverem disponíveis no SGBDO.)

Etapa 2. Inclua propriedades de relacionamento ou atributos de referência para cada *relacionamento binário* nas classes ODL que participam do relacionamento. Estas podem ser criadas em uma ou nas duas direções. Se um relacionamento binário for representado por referências nas *duas* direções, declare as referências às propriedades de relacionamento que são inversas uma da outra, se tal facilidade existir.⁴⁰ Se um relacionamento binário for representado por uma referência em apenas *uma* direção, declare a referência para que seja um atributo na classe que referencia, cujo tipo é o nome da classe referenciada.

Dependendo da razão de cardinalidade do relacionamento binário, as propriedades de relacionamento ou atributos de referência podem ser tipos de único valor ou de coleção. Eles serão de único valor para relacionamentos binários nas direções 1:1 ou N:1; e são tipos de coleção (valor de conjunto ou valor de lista⁴¹) para relacionamentos na direção 1:N ou M:N. Um modo alternativo de mapear os relacionamentos binários M:N é discutido na etapa 7.

Se houver atributos de relacionamento, um construtor de tupla (struct) pode ser usado para criar uma estrutura na forma <referência, atributos de relacionamento>, que pode ser incluída no lugar do atributo de referência. Contudo, isso não permite o uso da restrição inversa. Além disso, se essa escolha for representada nas *duas direções*, os valores de atributo serão representados duas vezes, criando redundância.

Etapa 3. Inclua operações apropriadas para cada classe. Estas não estão disponíveis no esquema EER e precisam ser acrescentadas ao projeto do banco de dados referenciando os requisitos originais. Um método construtor deverá incluir o código de programa que verifica quaisquer restrições que deverão existir quando um novo objeto for criado. Um método destruidor deve verificar quaisquer restrições que possam ser violadas quando um objeto for excluído. Outros métodos deverão incluir quaisquer outras verificações de restrição que sejam relevantes.

Etapa 4. Uma classe ODL que corresponde a uma subclasse no esquema EER herda (por **extends**)

o tipo e os métodos de sua superclasse no esquema ODL. Seus atributos *específicos* (não herdados), referências de relacionamento e operações são especificados, conforme discutimos nas etapas 1, 2 e 3.

Etapa 5. Tipos de entidade fraca podem ser mapeados da mesma maneira que os tipos de entidade regulares. Um mapeamento alternativo é possível para tipos de entidade fraca que não participam de quaisquer relacionamentos, exceto seu relacionamento de identificação. Estes podem ser mapeados como se fossem *atributos multivalorados compostos* do tipo de entidade proprietário, usando os construtores `set<struct<... >>` ou `list<struct<... >>`. Os atributos da entidade fraca são incluídos na construção `struct<... >`, que corresponde a um construtor de tupla. Os atributos são mapeados conforme discutimos nas etapas 1 e 2.

Etapa 6. As categorias (tipos de união) em um esquema EER são difíceis de mapear para ODL. É possível criar um mapeamento semelhante ao EER-para-relacional (ver Seção 9.2), declarando uma classe para representar a categoria e definindo relacionamentos 1:1 entre a categoria e cada uma de suas superclasses. Outra opção é usar um *tipo de união*, se estiver disponível.

Etapa 7. Um relacionamento *n*-ário com grau $n > 2$ pode ser mapeado para uma classe separada, com referências apropriadas a cada classe participante. Essas referências são baseadas no mapeamento de um relacionamento 1:N de cada classe que representa um tipo de entidade participante para a classe que representa o relacionamento *n*-ário. Um relacionamento binário M:N, especialmente se tiver atributos de relacionamento, também pode usar essa opção de mapeamento, se for desejado.

Na Figura 8.10, o mapeamento foi aplicado a um subconjunto do esquema de banco de dados UNIVERSIDADE no contexto do padrão de banco de dados de objeto ODMG. O esquema de objeto mapeado usando a notação ODL é mostrado na Figura 11.10.

11.5 A linguagem de consulta de objeto (OQL – Object Query Language)

A linguagem de consulta de objeto OQL é a linguagem proposta para o modelo de objeto ODMG.

⁴⁰ O padrão ODL provê a definição explícita dos relacionamentos inversos. Alguns produtos de SGBDO podem não oferecer esse suporte; nesses casos, os programadores precisam manter cada relacionamento explicitamente, codificando os métodos que atualizam os objetos de forma apropriada.

⁴¹ A decisão sobre usar set ou list não está disponível no esquema EER, e precisa ser determinada com base nos requisitos.

Ela foi projetada para trabalhar de perto com as linguagens de programação para as quais um binding ODMG é definido, como C++, Smalltalk e Java. Logo, uma consulta OQL embutida em uma dessas linguagens de programação pode retornar objetos que combinam com o sistema de tipos dessa linguagem. Além disso, as implementações de operações de classe em um esquema ODMG podem ter seu código escrito nessas linguagens de programação. A sintaxe OQL para consultas é semelhante à sintaxe da linguagem de consulta do padrão relacional, SQL, com recursos adicionais para os conceitos ODMG, como identidade de objeto, objetos complexos, operações, herança, polimorfismo e relacionamentos.

Na Seção 11.5.1, discutiremos a sintaxe das consultas OQL simples e o conceito de usar objetos nomeados ou extensões como pontos de entrada do banco de dados. Depois, na Seção 11.5.2, discutiremos a estrutura dos resultados de consulta e o uso de expressões de caminho para atravessar relacionamentos entre objetos. Outras características da OQL para tratamento de identidade de objeto, herança, polimorfismo e outros conceitos orientados a objeto são discutidos na Seção 11.5.3. Os exemplos para ilustrar consultas OQL são baseados no esquema de banco de dados UNIVERSIDADE dado na Figura 11.10.

11.5.1 Consultas em OQL simples, pontos de entrada do banco de dados e variáveis de iteração

A sintaxe OQL básica é uma estrutura select ... from ... where ..., assim como para a SQL. Por exemplo, a consulta para recuperar os nomes de todos os departamentos na faculdade de ‘Engenharia’ pode ser escrita da seguinte forma:

```
C0: select D.Dnome
      from D in DEPARTAMENTOS
        where D.Faculdade = 'Engenharia';
```

Em geral, um ponto de entrada para o banco de dados é necessário para cada consulta, que pode ser qualquer *objeto persistente nomeado*. Para muitas consultas, o ponto de entrada é o nome da extensão de uma classe. Lembre-se de que o nome da extensão é considerado o nome de um objeto persistente cujo tipo é uma coleção (na maioria dos casos, um set) de objetos da classe. Ao examinar os nomes de extensão na Figura 11.10, o objeto nomeado DEPARTA-

MENTOS é do tipo set<DEPARTAMENTO>; PESSOAS é do tipo set<PESSOA>; DOCENTE é do tipo set<DOCENTE>; e assim por diante.

O uso de um nome de extensão — DEPARTAMENTOS em C0 — como um ponto de entrada refere-se a uma coleção persistente de objetos. Sempre que uma coleção é referenciada em uma consulta OQL, devemos definir uma variável de iteração⁴² — D em C0 — que percorre cada objeto na coleção. Em muitos casos, como em C0, a consulta selecionará certos objetos da coleção, com base nas condições especificadas na cláusula where. Em C0, somente objetos persistentes D na coleção de DEPARTAMENTOS que satisfaçam a condição D.Faculdade = ‘Engenharia’ são selecionados para o resultado da consulta. Para cada objeto selecionado D, o valor de D.Dnome é recuperado no resultado da consulta. Assim, o *tipo do resultado* para C0 é bag<string> porque o tipo de cada valor Dnome é string (embora o resultado real seja um set, pois Dnome é um atributo-chave). Em geral, o resultado de uma consulta seria do tipo bag para select ... from ... e do tipo set para select distinct ... from ..., como na SQL (a inclusão da palavra-chave distinct elimina duplicatas).

Usando o exemplo em C0, existem três opções sintáticas para especificar variáveis de iteração:

D in DEPARTAMENTOS

DEPARTAMENTOS D

DEPARTAMENTOS AS D

Usaremos a primeira construção em nossos exemplos.⁴³

Os objetos nomeados usados como pontos de entrada de banco de dados para consultas OQL não são limitados aos nomes das extensões. Qualquer objeto persistente nomeado, não importa se ele se refere a um objeto atômico (único) ou a um objeto de coleção, pode ser usado como um ponto de entrada do banco de dados.

11.5.2 Resultados de consulta e expressões de caminho

Em geral, o resultado de uma consulta pode ser de qualquer tipo expresso no modelo de objeto ODMG. Uma consulta não precisa seguir a estrutura select ... from ... where ...; no caso mais simples, qualquer nome persistente por si só é uma consulta, cujo resultado é uma referência a esse objeto persistente. Por exemplo, a consulta

⁴² Isso é semelhante às variáveis de tupla que percorrem as tuplas nas consultas SQL.

⁴³ Observe que as duas últimas opções são semelhantes à sintaxe para especificar variáveis de tupla nas consultas SQL.

C1: DEPARTAMENTOS;

retorna uma referência à coleção de todos os objetos persistentes de DEPARTAMENTO, cujo tipo é set<DEPARTAMENTO>. De modo semelhante, suponha que tenhamos dado (pela operação de vínculo do banco de dados, ver Figura 11.8) um nome persistente CC_DEPARTAMENTO a um único objeto DEPARTAMENTO (o departamento de Ciência da Computação); então, a consulta

C1A: CC_DEPARTAMENTO;

retorna uma referência a esse objeto individual do tipo DEPARTAMENTO. Quando um ponto de entrada for especificado, o conceito de uma **expressão de caminho** poderá ser usado para especificar um *caminho* aos atributos e objetos relacionados. Uma expressão de caminho normalmente começa em um *nome de objeto persistente*, ou na variável de iteração que percorre os objetos individuais em uma coleção. Esse nome será seguido por zero ou mais nomes de relacionamento ou nomes de atributo conectados que usam a *notação de ponto*. Por exemplo, referindo-se ao banco de dados UNIVERSIDADE da Figura 11.10, a seguir estão exemplos de expressões de caminho, que também são consultas válidas em OQL:

C2: CC_DEPARTAMENTO.Diretor;

C2A: CC_DEPARTAMENTO.Diretor.Nivel;

C2B: CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente;

A primeira expressão C2 retorna um objeto do tipo DOCENTE, pois esse é o tipo do atributo Diretor da classe DEPARTAMENTO. Esta será uma referência ao objeto DOCENTE que está relacionado ao objeto DEPARTAMENTO, cujo nome persistente é CC_DEPARTAMENTO por meio do atributo Diretor; ou seja, uma referência ao objeto DOCENTE que é diretor do departamento de Ciência da Computação. A segunda expressão C2A é semelhante, exceto que retorna o Nível desse objeto DOCENTE (a cadeira de Ciência da Computação) em vez da referência ao objeto; logo, o tipo retornado por C2A é string, que é o tipo de dado para o atributo Nível da classe DOCENTE.

As expressões de caminho C2 e C2A retornam valores isolados porque os atributos Diretor (de DEPARTAMENTO) e Nivel (de DOCENTE) são ambos valores isolados e aplicados a um único objeto. A terceira expressão, C2B, é diferente; ela retorna um objeto do tipo set<DOCENTE> mesmo quando aplicada a um único objeto, pois esse é o tipo do relacionamento Tem_docente da classe DEPARTAMENTO. A coleção retornada incluirá referências a todos os objetos DOCENTE que estão relacionados ao objeto DEPARTAMENTO, cujo nome persistente é CC_DEPARTAMENTO por meio do relacionamento Tem_docente;

ou seja, as referências a todos os objetos DOCENTE que estão trabalhando no departamento de Ciência da Computação. Agora, para retornar as pontuações do corpo docente de Ciência da Computação, *não podemos* escrever

C3': CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente.Nivel;

porque não está claro se o objeto retornado seria do tipo set<string> ou bag<string> (sendo o último mais provável, pois vários membros do corpo docente podem compartilhar o mesmo nível). Devido a esse tipo de problema de ambiguidade, a OQL não permite expressões como a C3'. Em vez disso, é preciso usar uma variável de iteração sobre quaisquer coleções, como em C3A ou C3B, a seguir:

C3A: `select D.Nivel
from D in CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente;`

C3B: `select distinct F.Nivel
from D in CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente;`

Aqui, C3A retorna bag<string> (valores de níveis duplicados aparecem no resultado), enquanto C3B retorna set<string> (duplicatas são eliminadas por meio da palavra-chave distinct). Tanto C3A quanto C3B ilustram como uma variável de iteração pode ser definida na cláusula from para percorrer uma coleção restrita especificada na consulta. A variável D em C3A e C3B varia sobre os elementos da coleção CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente, que é do tipo set<DOCENTE> e inclui apenas corpo docente, e o qual é membro do departamento de Ciência da Computação.

Em geral, uma consulta OQL pode retornar um resultado com uma estrutura complexa especificada na própria consulta e utilizar a palavra-chave struct. Considere os seguintes exemplos:

C4: CC_DEPARTAMENTO.Diretor.Orientados;

C4A: `select struct (nome: struct (ultimo_nome:`

`A.nome.Uname, primeiro_nome:`

`A.nome.Pname),`

`titulo:(select struct (tit:`

`T.Titulo, ano: T.Ano,`

`faculdade: T.faculdade)`

`from T in A.Titulos))`

`from S in CC_DEPARTAMENTO.Diretor.
Orientados;`

Aqui, a C4 é direta, retornando um objeto do tipo set<ALUNO_POSGRADUACAO> como seu resultado. Essa é a coleção de alunos formados que são orientados pelo diretor do departamento de Ciência

da Computação. Agora, suponha que seja necessária uma consulta para recuperar o nome e sobrenome desses alunos de pós-graduação, mais a lista de títulos anteriores de cada um. Isso pode ser escrito como na C4A, em que a variável *A* percorre a coleção de alunos de pós-graduação orientados pelo diretor, e a variável *T* percorre os títulos de cada aluno *A*. O tipo do resultado de C4A é uma coleção de structs (de primeiro nível) onde cada struct tem dois componentes: nome e titulo.⁴⁴

O componente nome é um outro struct composto de ultimo_nome e primeiro_nome, cada um sendo uma única cadeia. O componente de títulos é definido por uma consulta embutida e por si só é uma coleção de outros structs (segundo nível), cada um com três componentes de string: tit, ano e facultade.

Observe que OQL é *ortogonal* com relação à especificação de expressões de caminho. Ou seja, atributos, relacionamentos e nomes de operação (métodos) podem ser usados um no lugar do outro dentro das expressões de caminho, desde que o sistema de tipo da OQL não seja comprometido. Por exemplo, pode-se escrever as seguintes consultas para recuperar a média de notas de todos os alunos sênior que estão se formando em Ciência da Computação, com o resultado ordenado por coeficiente, e dentro disso por sobrenome e primeiro nome.

```
C5A: select struct ( ultimo_nome: A.nome.Uname,
                     primeiro_nome: A.nome.Pname,
                     coef: A.coeficiente )
    from   S in CC_DEPARTAMENTO.
            Tem_aluno
    where  A.Tipo_aluno = 'senior'
    order by media desc, ultimo_nome asc,
              primeiro_nome asc;

Q5B: select struct ( ultimo_nome: A.nome.Uname,
                     primeiro_nome: A.nome.Pname,
                     coef: A.coeficiente )
    from   A in ALUNOS
    where  A.Dep_princ.Dnome = 'Ciencia
          da Computacao' and
          A.Tipo_aluno = 'senior'
    order by coef desc, ultimo_nome asc,
              primeiro_nome asc;
```

A C5A usou o ponto de entrada nomeado CC_DEPARTAMENTO para localizar diretamente a referência ao departamento de Ciência da Computação e depois

os alunos por meio do relacionamento Tem_aluno, ao passo que C5B procura a extensão ALUNOS para localizar todos os alunos que estão se formando nesse departamento. Observe como os nomes de atributo, nomes de relacionamento e nomes de operação (método) são todos usados de maneira intercambiável (ortogonal) nas expressões de caminho: coeficiente é uma operação; Dep_princ e Tem_aluno são relacionamentos; e Tipo_aluno, Nome, Dnome, Unome e Pname são atributos. A implementação da operação coeficiente calcula a coeficiente de pontos e retorna seu valor como um tipo de ponto flutuante para cada ALUNO selecionado.

A cláusula order by é semelhante à construção SQL correspondente, e especifica em que ordem o resultado da consulta deve ser exibido. Logo, a coleção retornada por uma consulta com uma cláusula order by é do tipo *list*.

11.5.3 Outros recursos da OQL

Especificando visões como consultas nomeadas. O mecanismo de visão (ou *view*) em OQL utiliza o conceito de **consulta nomeada**. A palavra-chave **define** é usada para especificar um identificador da consulta nomeada, que precisa ser um nome exclusivo entre todos os objetos nomeados, nomes de classe, nomes de método e nomes de função no esquema. Se o identificador tem o mesmo nome de uma consulta nomeada existente, então a nova definição substitui a anterior. Uma vez definida, a consulta é persistente até que seja redefinida ou excluída. Uma visão também pode ter parâmetros (argumentos) em sua definição.

Por exemplo, a visão V1 a seguir define uma consulta nomeada Tem_dep_secund para recuperar o conjunto de objetos para alunos que tenham departamento secundário:

```
V1: define Tem_dep_secund(Nome_dep) as
    select A
    from  A in ALUNOS
    where A.Dep_secund.Dnome = Nome_dep;
```

Como o esquema ODL na Figura 11.10 só forneceu um atributo Minors_in unidirecional para um ALUNO, podemos usar a visão acima para representar seu inverso sem ter de definir um relacionamento explicitamente. Esse tipo de visão pode ser utilizado para representar relacionamentos inversos que não deverão ser usados com frequência. O usuário agora pode utilizar a visão citada para escrever consultas como

```
Tem_dep_secund('Ciencia da Computacao');
```

⁴⁴ Como dissemos anteriormente, struct corresponde ao construtor de tupla discutido na Seção 11.1.3.

que retornariam uma bag de alunos que tenham departamento secundário de Ciência da Computação. Observe que, na Figura 11.10, definimos Tem_dep_princ como um relacionamento explícito, possivelmente porque se espera que seja usado com mais frequência.

Extraindo elementos isolados de coleções singulares. Uma consulta OQL, em geral, retorna uma coleção como seu resultado, tal como uma bag, set (se distinct for especificado) ou list (se a cláusula order by for usada). Se o usuário solicitar que uma consulta retorne apenas um único elemento, existe um operador element na OQL que garante o retorno de um único elemento *E* de uma coleção singular *C*, que contém apenas um elemento. Se *C* tiver mais de um elemento ou se for vazia, então o operador de elemento *lança uma exceção*. Por exemplo, C6 retorna a única referência de objeto ao departamento de Ciência da Computação:

```
C6: element ( select D
  from  D in DEPARTAMENTOS
  where D.Dnome = 'Ciencia da
        Computacao' );
```

Como um nome de departamento é único entre todos os departamentos, o resultado deve ser um departamento. O tipo do resultado é *D:DEPARTAMENTO*.

Operadores de coleção (funções de agregação, quantificadores). Como muitas expressões de consulta especificam coleções como seu resultado, diversos operadores foram definidos para serem aplicados a tais coleções. Estes incluem operadores de agregação, bem como condição de membro e quantificação (universal e existencial) sobre uma coleção.

Os operadores de agregação (min, max, count, sum, avg) operam sobre uma coleção.⁴⁵ O operador count retorna um tipo inteiro. Os demais operadores de agregação (min, max, sum, avg) retornam o mesmo tipo do tipo do operando da coleção. Vejamos dois exemplos. A consulta C7 retorna o número de alunos quem tenham departamento secundário em Ciência da Computação e C8 retorna o coeficiente médio de todos os formandos em Ciência da Computação.

```
C7: count (A in Tem_dep_princ('Ciencia da Computa
      cao'));
C8: avg ( select A.Coefficiente
  from  A in ALUNOS
  where A.Dep_princ.Dnome = 'Ciencia da
        Computacao' and
        A.Tipo_aluno = 'Senior');
```

Observe que as operações de agregação podem ser aplicadas a qualquer coleção do tipo apropriado e usa-

das em qualquer parte de uma consulta. Por exemplo, a consulta para recuperar todos os nomes de departamento que possuem mais de cem alunos como departamento principal pode ser escrita como em C9:

```
C9: select D.Dnome
  from  D in DEPARTAMENTOS
  where count (D.Tem_aluno) > 100;
```

As expressões de *condição de membro* e *quantificação* retornam um tipo booleano — ou seja, verdadeiro ou falso. Considere que *V* seja uma variável; *C*, uma expressão de coleção; *B*, uma expressão do tipo Boolean (ou seja, uma condição booleana); e *E*, um elemento do tipo dos elementos na coleção *C*. Então:

(*E* in *C*) retorna verdadeiro se o elemento *E* é um membro da coleção *C*.

(for all *V* in *C* : *B*) retorna verdadeiro se todos os elementos da coleção *C* satisfizerem *B*.

(exists *V* in *C* : *B*) retorna verdadeiro se houver pelo menos um elemento em *C* satisfazendo *B*.

Para ilustrar a condição de membro, suponha que queiramos recuperar os nomes de todos os alunos que completaram a disciplina chamada ‘Sistemas de Bancos de Dados I’. Isso pode ser escrito como em C10, em que a consulta aninhada retorna a coleção de nomes de disciplina que cada ALUNO *A* completou, e a condição de membro retorna verdadeira se ‘Sistemas de Bancos de Dados I’ estiver na coleção para determinado ALUNO *A*:

```
C10: select A.nome.Uname, A.nome.Pname
  from  A in ALUNOS
  where 'Sistemas de Bancos de Dados I' in
    (select C.Da_disciplina.
  from  C in A.Turma_concluida);
```

C10 também ilustra um modo mais simples de especificar a cláusula select das consultas que retornam uma coleção de structs. O tipo retornado por C10 é bag<struct(string, string)>.

Também é possível escrever consultas que retornam resultados verdadeiro/falso. Como exemplo, vamos supor que haja um objeto nomeado, chamado JEREMIAS, do tipo ALUNO. Então, a consulta C11 responde à seguinte pergunta: *Jeremias tem departamento secundário em Ciência da Computação?* De modo semelhante, C12 responde à pergunta: *Todos os alunos formados em Ciência da Computação são orientados pelo corpo docente de Ciência da Computação?* Tanto C11 quanto C12 retornam verdadeira ou falsa, que são interpretadas como respostas sim ou não para as perguntas acima:

⁴⁵ Estes correspondem às funções de agregação em SQL.

C11: JEREMIAS in Tem_dep_secund('Ciencia da Computacao');

C12: for all G in

```
( select A
  from A in ALUNOS_POSGRADUACAO
  where A.Dep_princ.Dnome = 'Ciencia da Computacao')
  : G.Orientador in CC_DEPARTAMENTO.Tem_docente;
```

MENTO.

Observe que a consulta C12 também ilustra como a herança de atributo, relacionamento e operação se aplica às consultas. Embora *A* seja um objeto de iteração que percorre a extensão *ALUNOS_POSGRADUACAO*, podemos escrever *A.Dep_princ* porque o relacionamento *dep_princ* é herdado por *ALUNO_POSGRADUACAO* de *ALUNO* por meio de extends (ver Figura 11.10). Por fim, para ilustrar o quantificador exists, a consulta C13 responde à seguinte pergunta: *Algum formado em Ciência da Computação tem um COEFICIENTE 4,0?* Aqui, novamente, a operação coeficiente é herdada por *ALUNO_POSGRADUACAO* de *ALUNO* por meio de extends.

C13: exists G in

```
( select A
  from A in ALUNOS_POSGRADUACAO
  where A.Dep_princ.Dnome = 'Ciencia da Computacao')
  : G.Coefficiente = 4;
```

Expressões de coleção ordenada (indexada). Conforme discutimos na Seção 11.3.3, as coleções que são listas e arrays possuem operações adicionais, tais como recuperar o *i*-ésimo, primeiro e último elementos. Além disso, existem operações para extrair uma subcoleção e concatenar duas listas. Logo, as expressões de consulta que envolvem listas ou arrays podem invocar essas operações. Ilustraremos algumas dessas operações usando exemplos de consulta. A C14 recupera o sobrenome do membro do corpo docente que ganha o maior salário:

C14: first (select struct(docnome: D.nome,

Unome, salario: D.Salario)

from D in DOCENTE

order by salario desc);

C14 ilustra o uso do operador **first** sobre uma coleção de lista que contém os salários dos membros do corpo docente classificados em ordem decrescente. Portanto, o primeiro elemento nessa lista classificada contém o membro do corpo docente com o salário mais alto. Essa consulta considera que apenas um membro do corpo docente ganha o salário máximo. A próxima

consulta, C15, recupera os três melhores coeficientes do departamento de Ciência da Computação.

C15:(select struct(ultimo_nome: A.nome,

Unome, primeiro_nome: A.nome,

Pname, coeficiente: A.Coefficiente)

from A in CC_DEPARTAMENTO.Tem_alunos

order by coef desc) [0:2];

A consulta select-from-order-by retorna uma lista de alunos de Ciência da Computação ordenados pelo COEFICIENTE em ordem decrescente. O primeiro elemento de uma coleção ordenada tem uma posição de índice 0, de modo que a expressão [0:2] retorna uma lista com o primeiro, o segundo e o terceiro elementos do resultado de select ... from ... order by

O operador de agrupamento. A cláusula **group by** em OQL, embora semelhante à cláusula correspondente em SQL, oferece referência explícita à coleção de objetos dentro de cada *grupo* ou *partição*. Primeiro, vamos dar um exemplo e, depois, descrever a forma geral dessas consultas.

C16 recupera o número de alunos em cada departamento. Nessa consulta, os alunos são agrupados na mesma partição (grupo) se tiverem o mesmo nome do departamento; ou seja, o mesmo valor para *A.Dep_princ.Dnome*:

C16: (select struct(Nome_dep, numero_de_

alunos: count (partition))

from A in ALUNOS

group by Nome_dep: A.Dep_princ.Dnome;

O resultado da especificação de agrupamento é do tipo set<struct(Nome_dep: string, partition: bag<struct(\$:ALUNO)>)>, que contém uma struct para cada grupo (partition), o qual tem dois componentes: o valor do atributo de agrupamento (Nome_dep) e a bag dos objetos ALUNO no grupo (partition). A cláusula select retorna o atributo de agrupamento (nome do departamento) e uma contagem do número de elementos em cada partição (ou seja, o número de alunos em cada departamento), em que partition é a palavra-chave usada para se referir a cada partição. O tipo de resultado da cláusula select é set<struct(Nome_dep: string, numero_de_aluno: integer)>. Em geral, a sintaxe para a cláusula group by é

group by F₁: E₁, F₂: E₂, ..., F_k: E_k

onde *F₁: E₁, F₂: E₂, ..., F_k: E_k* é uma lista de atributos de particionamento (agrupamento) e cada especificação de atributo de particionamento *F_i: E_i* define um nome de atributo (campo) *F_i* e uma expressão *E_i*. O resultado da aplicação do agrupamento (especificado na cláusula group by) é um conjunto de estruturas:

```
set<struct( $F_1: T_1, F_2: T_2, \dots, F_k: T_k$ , partition:  
bag< $B$ >)>
```

onde T_i é o tipo retornado pela expressão E_i , partition é um nome de campo distinto (uma palavra-chave) e B é uma estrutura cujos campos são as variáveis de iteração (A em C16) declaradas na cláusula from que tem o tipo apropriado.

Assim como em SQL, uma cláusula having pode ser utilizada para filtrar os conjuntos particionados (ou seja, selecionar apenas alguns dos grupos com base nas condições do grupo). Em C17, a consulta anterior é modificada para ilustrar a cláusula having (e também mostra a sintaxe simplificada para a cláusula select). C17 recupera, para cada departamento com mais de cem alunos, o coeficiente de seus formandos. A cláusula having em C17 seleciona apenas as partições (grupos) que possuem mais de cem elementos (ou seja, departamentos com mais de cem alunos).

```
C17: select nome_dep, media_coef: avg (  
    select P.coeficiente from P in  
        partition)  
    from A in ALUNOS  
    group by nome_dep: A. Dep_princ.Dnome  
    having count(partition) > 100;
```

Observe que a cláusula select de C17 retorna o coeficiente médio dos alunos na partição. A expressão

```
select P.Coefficiente from P in partition
```

retorna uma bag de coeficientes de aluno para essa partição. A cláusula from declara uma variável de iteração P sobre a coleção da partição, que é do tipo bag<struct($A: ALUNO$)>. Então, a expressão de caminho $P.media$ é usada para acessar o coeficiente de cada aluno na partição.

11.6 Visão geral de binding da linguagem C++ no padrão ODMG

O binding da linguagem C++ especifica como as construções ODL são mapeadas para construções C++. Isso é feito por meio de uma biblioteca de classes C++ que oferece classes e operações que implementam as construções da ODL. Uma linguagem de manipulação de objeto (OML) é necessária para especificar como os objetos de banco de dados são recuperados e manipulados em um programa C++, e isso está baseado na sintaxe e semântica da linguagem

de programação C++. Além dos bindings da ODL/OML, um conjunto de construções, chamado *pragmas físicas*, é definido para permitir que o programador tenha algum controle sobre aspectos de armazenamento físico, como o agrupamento de objetos, a utilização de índices e o gerenciamento de memória.

A biblioteca de classes acrescentada à C++ para o padrão ODMG usa o prefixo d_ para declarações de classe que lidam com conceitos de banco de dados.⁴⁶ O objetivo é que o programador pense que apenas uma linguagem está sendo usada, e não duas linguagens separadas. Para o programador se referir aos objetos do banco de dados em um programa, uma classe D_Ref< T > é definida para cada classe de banco de dados T no esquema. Logo, variáveis de programa do tipo D_Ref< T > podem se referir tanto a objetos persistentes quanto a transientes de classe T .

Para utilizar os vários tipos embutidos no modelo de objeto do ODMG, como tipos de coleção, várias classes genéricas (template class) são especificadas na biblioteca. Por exemplo, uma classe abstrata D_Objeto< T > especifica as operações a serem herdadas por todos os objetos. De modo semelhante, uma classe abstrata D_Collection< T > especifica as operações das coleções. Essas classes não são instanciáveis, mas somente especificam as operações que podem ser herdadas por todos os objetos e por objetos de coleção, respectivamente. Uma classe genérica (template class) é especificada para cada tipo de coleção; estas incluem D_Set< T >, D_List< T >, D_Bag< T >, D_Varray< T > e D_Dictionary< T >, e correspondem aos tipos de coleção no modelo de objeto (ver Seção 11.3.1). Assim, o programador pode criar classes de tipos como D_Set<D_Ref<ALUNO>>, cujas instâncias seriam conjuntos de referências a objetos ALUNO, ou D_Set<string>, cujas instâncias seriam conjuntos de strings. Além disso, uma classe d_Iterator corresponde à classe Iterator do modelo de objeto.

A ODL C++ permite que um usuário especifique as classes de um esquema de banco de dados usando as construções da C++, bem como as construções oferecidas pela biblioteca de banco de dados do objeto. Para especificar os tipos de dados dos atributos,⁴⁷ tipos básicos como d_Short (inteiro curto), d_Ushort (inteiro curto sem sinal), d_Long (inteiro longo) e d_Float (número de ponto flutuante) são fornecidos. Além dos tipos de dados básicos, vários tipos literais estruturados são fornecidos para corresponderem aos tipos literais estruturados do modelo de objeto ODMG. Estes incluem d_String, d_Interval, d_Date, d_Time e d_Timestamp (ver Figura 11.5(b)).

⁴⁶ Presume-se que d_ indique classes de database (banco de dados).

⁴⁷ Ou seja, variáveis membro na terminologia da programação orientada a objeto.

Para especificar relacionamentos, a palavra-chave `rel_` é usada no prefixo dos nomes de tipo; por exemplo, ao escrever

```
d_Rel_Ref<DEPARTAMENTO, Tem_aluno> Dep_princ;
```

na classe ALUNO, e

```
d_Rel_Set<ALUNO, Dep_princ> Tem_aluno;
```

na classe DEPARTAMENTO, estamos declarando que `Dep_princ` e `Tem_aluno` são propriedades de relacionamento inversas uma à outra e, portanto, representam um relacionamento binário 1:N entre DEPARTAMENTO e ALUNO.

Para a OML, o binding sobrecarrega a operação `new` de modo que pode ser usado para criar objetos persistentes ou transientes. Para criar objetos persistentes, deve-se fornecer o nome do banco de dados e o nome persistente do objeto. Por exemplo, ao escrever

```
D_Ref<ALUNO> A = new(BD1, 'João_Silva') ALUNO;
```

o programador cria um objeto persistente nomeado, do tipo ALUNO, no banco de dados BD1, com nome persistente João_Silva. Outra operação, `delete_object()`, pode ser utilizada para excluir objetos. A modificação de objeto é feita pelas operações (métodos) definidas em cada classe pelo programador.

O binding C++ também permite a criação de extensões usando a classe de biblioteca `d_Extent`. Por exemplo, ao escrever

```
D_Extent<PESSOA> TODAS_PESSOAS(BD1);
```

o programador criaria um objeto de coleção nomeado `TODAS_PESSOAS` — cujo tipo seria `D_Set<PESSOA>` — no banco de dados BD1, que manteria objetos persistentes do tipo PESSOA. Porém, as restrições de chave não são aceitas no binding C++, e quaisquer verificações de chave devem ser programadas nos métodos da classe.⁴⁸ Além disso, o vínculo com C++ não admite persistência por meio da acessibilidade. O objeto precisa ser declarado estaticamente para ser persistente no momento em que é criado.

Resumo

Neste capítulo, começamos na Seção 11.1 com uma visão geral dos conceitos utilizados nos bancos de dados de objeto, e discutimos como esses conceitos foram derivados dos princípios gerais da orientação a objeto. Os conceitos principais que discutimos foram: identidade e identificadores de objeto; encapsulamento de operações; herança; estrutura complexa de objetos por meio de ani-

nhamento de construtores de tipo; e como os objetos se tornam persistentes. Depois, na Seção 11.2, mostramos como muitos desses conceitos foram incorporados ao modelo relacional e ao padrão SQL, levando à funcionalidade expandida do banco de dados relacional. Esses sistemas eram chamados de bancos de dados objeto-relacional.

Depois, discutimos o padrão ODMG 3.0 para bancos de dados de objeto. Começamos descrevendo as diversas construções do modelo de objeto na Seção 11.3. Os vários tipos embutidos, como Object, Collection, Iterator, set, list, e assim por diante, foram descritos por suas interfaces, que especificam as operações embutidas de cada tipo. Esses tipos embutidos são o alicerce sobre o qual a linguagem de definição de objeto (ODL) e a linguagem de consulta de objeto (OQL) são baseadas. Também descrevemos a diferença entre objetos, que possuem um identificador de objeto, e literais, que são valores sem OID. Os usuários podem declarar classes para sua aplicação que herdam operações das interfaces embutidas apropriadas. Dois tipos de propriedades podem ser especificados em uma classe definida pelo usuário — atributos e relacionamentos — além das operações que podem ser aplicadas a objetos da classe. A ODL permite que os usuários especifiquem interfaces e classes, e dois tipos diferentes de herança — herança de interface através de ‘:’ e herança de classe através de extends. Uma classe pode ter uma extensão e chaves. Uma descrição da ODL foi vista em seguida, e um exemplo de esquema para o banco de dados UNIVERSIDADE foi usado para ilustrar as construções da ODL.

Após a descrição do modelo de objeto ODMG, abordamos uma técnica geral para projetar esquemas de banco de dados de objeto na Seção 11.4. Discutimos como os bancos de dados de objeto diferem dos bancos de dados relacionais em três áreas principais: referências para representar relacionamentos, inclusão de operações e herança. Por fim, mostramos como mapear um projeto de banco de dados conceitual no modelo EER para as construções dos bancos de dados de objeto.

Na Seção 11.5, apresentamos uma visão geral da linguagem de consulta de objeto (OQL). A OQL segue o conceito de ortogonalidade na construção de consultas, significando que uma operação pode ser aplicada ao resultado de outra operação, desde que o tipo do resultado seja do tipo de entrada correto para a operação. A sintaxe da OQL segue muitas das construções da SQL, mas inclui conceitos adicionais, como expressões de caminho, herança, métodos, relacionamentos e coleções. Mostramos alguns exemplos de como usar a OQL no banco de dados UNIVERSIDADE.

Em seguida, na Seção 11.6, fizemos um rápido apêndice do binding da linguagem C++, que estende as declarações de sua classe com os construtores de tipo ODL, mas permite a integração transparente da C++ com o SGBDO.

⁴⁸ Só fornecemos uma breve visão geral do binding C++. Para mais detalhes, consulte Cattell e Barry, eds. (2000), Cap. 5.

Em 1997, a Sun aprovou o API ODMG (API — Application Program Interface ODMG). A O2 Technologies foi a primeira empresa a oferecer um SGBD compatível com ODMG. Muitos fornecedores de SGBDO, incluindo a Object Design (agora eXcelon), a Gemstone Systems, a POET Software e a Versant Object Technology, aprovaram o padrão ODMG.

Perguntas de revisão

- 11.1. Quais são as origens da abordagem orientada a objeto?
- 11.2. Quais características principais um OID deve possuir?
- 11.3. Discuta sobre os diversos construtores de tipo. Como eles são usados para criar estruturas de objeto complexas?
- 11.4. Discuta o conceito de encapsulamento e diga como ele é utilizado para criar tipos de dados abstratos.
- 11.5. Explique o que significam os seguintes termos na terminologia de banco de dados orientado a objeto: *método, assinatura, mensagem, coleção, extensão*.
- 11.6. Qual é o relacionamento entre um tipo e seu subtipo em uma hierarquia de tipos? Qual é a restrição imposta sobre as extensões correspondentes aos tipos na hierarquia de tipos?
- 11.7. Qual é a diferença entre objetos persistentes e transientes? Como a persistência é tratada nos sistemas típicos de banco de dados OO?
- 11.8. Qual é a diferença entre a herança normal, a herança múltipla e a herança seletiva?
- 11.9. Discuta o conceito de polimorfismo/sobrecarga de operador.
- 11.10. Discuta como cada um dos seguintes recursos é realizado na SQL 2008: *identificador de objeto, herança de tipo, encapsulamento de operações e estruturas de objeto complexas*.
- 11.11. No modelo relacional tradicional, a criação de uma tabela definia tanto o tipo de tabela (esquema ou atributos) quanto a própria tabela (extensão ou conjunto de tuplas atuais). Como esses conceitos podem ser separados na SQL 2008?
- 11.12. Descreva as regras de herança na SQL 2008.
- 11.13. Quais são as diferenças e semelhanças entre os objetos e literais no modelo de objeto ODMG?
- 11.14. Liste as operações básicas das seguintes interfaces embutidas do modelo de objeto ODMG: Object, Collection, Iterator, Set, List, Bag, Array e Dictionary.
- 11.15. Descreva as literais estruturadas embutidas do modelo de objeto ODMG e as operações de cada uma.
- 11.16. Quais são as diferenças e semelhanças das propriedades de atributo e relacionamento de uma classe (atômica) definida pelo usuário?
- 11.17. Quais são as diferenças e semelhanças da herança de classe por extends e a herança de interface por ‘?’ no modelo de objeto ODMG?
- 11.18. Discuta como a persistência é especificada no modelo de objeto ODMG no binding C++.
- 11.19. Por que os conceitos de extensões e chaves são importantes nas aplicações de banco de dados?
- 11.20. Descreva os seguintes conceitos de OQL: *pontos de entrada de banco de dados, expressões de caminho, variáveis de iteração, consultas nomeadas (visões), funções de agregação, agrupamento e quantificadores*.
- 11.21. O que significa a ortogonalidade de tipo da OQL?
- 11.22. Discuta os princípios gerais por trás do binding C++ do padrão ODMG.
- 11.23. Quais são as principais diferenças entre projetar um banco de dados relacional e um banco de dados de objeto?
- 11.24. Descreva as etapas do algoritmo para o projeto de banco de dados de objeto pelo mapeamento EER para OO.

Exercícios

- 11.25. Converta o exemplo de GEOMETRIA_OBJETO dado na Seção 11.1.5 da notação funcional para a notação dada na Figura 11.2, que distingue atributos e operações. Use a palavra-chave INHERIT para mostrar que uma classe herda de outra classe.
- 11.26. Compare a herança no modelo EER (ver Capítulo 8) com a herança no modelo OO, descrito na Seção 11.1.5.
- 11.27. Considere o esquema EER UNIVERSIDADE da Figura 8.10. Pense em quais operações são necessárias para os tipos de entidade/classes no esquema. Não considere operações construtoras e destruidoras.
- 11.28. Considere o esquema ER EMPRESA da Figura 7.2. Pense em quais operações são necessárias para os tipos de entidade/classes no esquema. Não considere operações construtoras e destruidoras.
- 11.29. Projete um esquema OO para uma aplicação de banco de dados em que você esteja interessado. Construa um esquema EER para a aplicação e depois crie as classes correspondentes em ODL. Especifique uma série de métodos para cada classe, e depois especifique consultas em OQL para sua aplicação de banco de dados.

- 11.30. Considere o banco de dados AEROPORTO descrito no Exercício 8.21. Especifique uma série de operações/métodos que você acredita que deveriam ser adequados à aplicação. Especifique as classes e métodos ODL para o banco de dados.
- 11.31. Mapeie o esquema ER EMPRESA da Figura 7.2 para classes ODL. Inclua métodos apropriados para cada classe.
- 11.32. Especifique em OQL as consultas dos exercícios dos capítulos 7 e 8 que se aplicam ao banco de dados EMPRESA.
- 11.33. Usando mecanismos de busca e outras fontes, determine até que ponto os diversos produtos comerciais de SGBDO são compatíveis com o padrão ODMG 3.0.

Bibliografia selecionada

Os conceitos de banco de dados orientado a objeto são uma combinação de conceitos das linguagens de programação OO e dos sistemas de banco de dados e modelos de dados conceituais. Diversos livros-texto descrevem as linguagens de programação OO — por exemplo, Stroustrup (1997) para C++, e Goldberg e Robson (1989) para Smalltalk. Livros de Cattell (1994) e Lauzen e Vossen (1997) descrevem os conceitos de banco de dados OO. Outros livros sobre modelos OO incluem uma descrição detalhada do SGBDOO desenvolvido na Microelectronic Computer Corporation, chamado Orion, e relacionados aos tópicos de OO por Kim e Lochoovsky (1989). Bancilhon et al. (1992) descrevem a história da criação do SGBDOO O2 com uma discussão detalhada das decisões de projeto e implementação de linguagem. Dogac et al. (1994) oferecem uma discussão profunda sobre tópicos de banco de dados OO por especialistas em um workshop da OTAN.

Há uma vasta bibliografia sobre bancos de dados OO, de modo que só podemos oferecer uma amostra representativa aqui. A edição de outubro de 1991 da CACM e a edição de dezembro de 1990 da *IEEE Computer* descrevem os conceitos e sistemas de banco de dados OO. Dittrich (1986) e Zaniolo et al. (1986) analisam os conceitos básicos dos modelos de dados OO. Um artigo inicial sobre a implementação de sistema de banco de dados OO é o de Baroody e DeWitt (1981). Su et al. (1988) apresentam um modelo de dados OO que foi usado em aplicações de CAD/CAM. Gupta e Horowitz (1992) discutem aplicações de OO para CAD, Gerenciamento de Redes e outras áreas. Mitschang (1989) esten-

de a álgebra relacional para abranger objetos complexos. Linguagens de consulta e interfaces gráficas com o usuário para OO são descritas em Gyssens et al. (1990), Kim (1989), Alashqur et al. (1989), Bertino et al. (1992), Agrawal et al. (1990) e Cruz (1992).

O *Object-Oriented Manifesto* de Atkinson et al. (1990) é um artigo interessante que relata sobre a posição de um painel de especialistas com relação aos recursos obrigatórios e opcionais do gerenciamento de banco de dados OO. O polimorfismo nos bancos de dados e nas linguagens de programação OO são discutidos em Osborn (1989), Atkinson e Buneman (1987) e Danforth e Tomlinson (1988). A identidade de objeto é discutida em Abiteboul e Kanellakis (1989). Linguagens de programação OO para bancos de dados são discutidas em Kent (1991). Restrições de objeto são discutidas em Delcambre et al. (1991) e Elmasri, James e Kouramajian (1993). Autorização e segurança em bancos de dados OO são examinados em Rabitti et al. (1991) e Bertino (1992).

Cattell e Barry (2000) descrevem o padrão ODMG 3.0, que é descrito neste capítulo. Cattell et al. (1993) e Cattell et al. (1997) descrevem as versões anteriores do padrão. Bancilhon e Ferrari (1995) oferecem uma apresentação tutorial dos aspectos importantes do padrão ODMG. Vários livros descrevem a arquitetura Corba — por exemplo, Baker (1996).

O sistema O2 é descrito em Deux et al. (1991), e Bancilhon et al. (1992) incluem uma lista de referências a outras publicações que descrevem vários aspectos do O2. O modelo O2 foi formalizado em Velez et al. (1989). O sistema ObjectStore é descrito em Lamb et al. (1991). Fishman et al. (1987) e Wilkinson et al. (1990) discutem o Iris, um SGBD orientado a objeto desenvolvido nos laboratórios da Hewlett-Packard.

Maier et al. (1986) e Butterworth et al. (1991) descrevem o projeto do GEM-STONE. O sistema ODE, desenvolvido na AT&T Bell Labs, é descrito em Agrawal e Gehani (1989). O sistema ORION desenvolvido no MCC é descrito em Kim et al. (1990). Morsi et al. (1992) descrevem um ambiente de testes OO.

Cattell (1991) analisa conceitos de bancos de dados relacional e de objeto, e discute vários protótipos de sistemas de banco de dados baseados em objeto e relacional estendido. Alagic (1997) indica discrepâncias entre o modelo de dados ODMG e seus bindings de linguagem, propondo algumas soluções. Bertino e Guerrini (1998) propõem uma extensão do modelo ODMG para dar suporte a objetos compostos. Alagic (1999) apresenta vários modelos de dados pertencentes à família ODMG.

XML: Extensible Markup Language

Muitas aplicações de comércio eletrônico (e-commerce) e outras da Internet oferecem interfaces Web para acessar informações armazenadas em um ou mais bancos de dados. Esses bancos de dados normalmente são conhecidos como **fontes de dados**. É comum usar arquiteturas cliente/servidor de duas e três camadas para aplicações da Internet (ver Seção 2.5). Em alguns casos, outras variações do modelo cliente/servidor são usadas. O e-commerce e outras aplicações de banco de dados da Internet são projetadas para interagir com o usuário por meio de interfaces Web que exibem páginas Web. O método comum de especificar o conteúdo e a formatação das páginas Web é com o uso de **documentos de hipertexto**. Existem várias linguagens para escrever esses documentos, sendo que a mais comum é a HTML (*Hypertext Markup Language*). Embora seja bastante usada para formatação e estrutura de *documentos* da Web, ela não é adequada para especificar *dados estruturados* que são extraídos de bancos de dados. Uma nova linguagem — a saber, XML (*Extensible Markup Language*) — surgiu como padrão para estruturação e troca de dados pela Web. A XML pode ser usada para oferecer informações sobre a estrutura e o significado dos dados nas páginas Web, em vez de apenas especificar como elas são formatadas para exibição na tela. Os aspectos de formatação são especificados separadamente — por exemplo, usando uma linguagem de formatação como a XSL (*Extensible Stylesheet Language*) ou uma linguagem de transformação como a XSLT (*Extensible Stylesheet Language for Transformations*, ou simplesmente *XSL Transformations*). Recentemente, a XML também foi proposta como um possível modelo para armazenamento e recuperação de dados, embora apenas alguns sistemas de banco de dados experimentais, baseados em XML nessa linguagem, tenham sido desenvolvidos até o momento.

A HTML básica é útil para gerar páginas Web *estáticas*, com texto fixo e outros objetos, mas a maioria das aplicações de e-commerce exige páginas Web que oferecem recursos interativos com o usuário. Por exemplo, considere o caso de um cliente de companhia aérea que deseja verificar a informação de hora de chegada e portão de determinado voo. O usuário pode inserir informações como uma data e número de voo em certos campos de formulário da página Web. O programa da Web precisa, primeiro, submeter uma consulta ao banco de dados da companhia aérea para recuperar essa informação, e depois exibi-la. Essas páginas Web, onde parte da informação é extraída de bancos de dados e outras fontes de dados, são chamadas páginas Web *dinâmicas*, pois os dados extraídos e exibidos a cada vez serão para diferentes voos e datas.

Neste capítulo, vamos nos concentrar na descrição do modelo de dados XML e suas linguagens associadas, e como os dados extraídos dos bancos de dados relacionais podem ser formatados como documentos XML para serem trocados pela Web. A Seção 12.1 discute a diferença entre dados estruturados, semiestruturados e não estruturados. A Seção 12.2 apresenta o modelo de dados da XML, que é baseado em estruturas de árvore (hierárquicas), em comparação com as estruturas planas do modelo de dados relacional. Na Seção 12.3, verificamos a estrutura dos documentos XML e as linguagens para especificar a estrutura desses documentos, como DTD (*Document Type Definition*) e XML Schema. A Seção 12.4 mostra o relacionamento entre a XML e os bancos de dados relacionais. A Seção 12.5 descreve algumas das linguagens associadas à XML, como XPath e XQuery. A Seção 12.6 discute como os dados extraídos dos bancos de dados relacionais

podem ser formatados como documentos XML. Por fim, apresentamos um resumo do capítulo.

12.1 Dados estruturados, semiestruturados e não estruturados

A informação armazenada nos bancos de dados é conhecida como **dados estruturados** porque é representada em um formato estrito. Por exemplo, cada registro em uma tabela de banco de dados relacional — como cada uma das tabelas no banco de dados EMPRESA da Figura 3.6 — segue o mesmo formato dos outros registros nessa tabela. Para dados estruturados, é comum projetar cuidadosamente o esquema de banco de dados usando técnicas como as descritas nos capítulos 7 e 8 a fim de definir a estrutura do banco de dados. O SGBD então verifica para ter certeza de que todos os dados seguem as estruturas e restrições especificadas no esquema.

No entanto, nem todos os dados são coletados e inseridos em bancos de dados estruturados projetados cuidadosamente. Em algumas aplicações, os dados são coletados de uma maneira casual antes que se saiba como serão armazenados e gerenciados. Esses dados podem ter uma estrutura, mas nem toda a informação coletada terá a estrutura idêntica. Alguns atributos podem ser compartilhados entre as diversas entidades, mas outros podem existir apenas em algumas entidades. Além disso, atributos adicionais podem ser introduzidos em alguns dos itens de dados mais novos a qualquer momento, e não existe esquema predefinido. Esse tipo de dados é conhecido como **dados semiestruturados**. Diversos modelos de dados

foram introduzidos para representar dados semiestruturados, geralmente com base no uso de estruturas de dados de árvore ou grafo, em vez das estruturas do modelo relacional plano.

A principal diferença entre dados estruturados e semiestruturados diz respeito a como as construções do esquema (como os nomes de atributos, relacionamentos e tipos de entidade) são tratadas. Nos dados semiestruturados, a informação do esquema é *misturada* com os valores dos dados, já que cada objeto de dado pode ter atributos diferentes que não são conhecidos antecipadamente. Logo, esse tipo de dados às vezes é chamado de **dados autodescritivos**. Considere o exemplo a seguir. Queremos coletar uma lista de referências bibliográficas relacionadas a certo projeto de pesquisa. Algumas delas podem ser livros ou relatórios técnicos, outras podem ser artigos de pesquisa em jornais ou eventos de conferência, e ainda outras podem se referir a edições completas de jornal ou atas de conferência. Nitidamente, cada uma pode ter diferentes atributos e diversos tipos de informação. Até para o mesmo tipo de referência — digamos, artigos de conferência —, podemos ter diferentes informações. Por exemplo, uma citação de artigo pode ser bastante completa, com todas as informações sobre nomes de autor, título, eventos, números de página, e assim por diante, enquanto outra citação pode não ter toda a informação disponível. Novos tipos de fontes bibliográficas podem aparecer no futuro — por exemplo, referências a páginas Web ou tutoriais da conferência —, e estes podem ter novos atributos que os descrevem.

Os dados semiestruturados podem ser exibidos como um grafo direcionado, como mostra a Figura

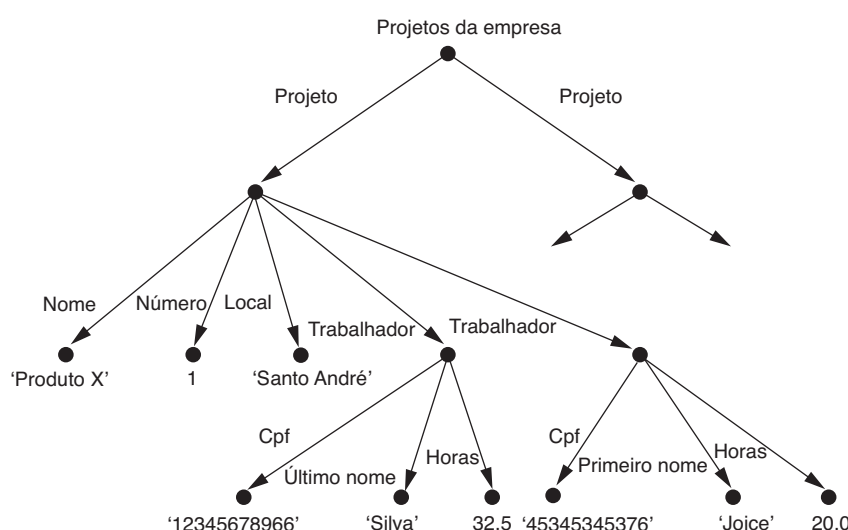


Figura 12.1

Representando dados semiestruturados como um grafo.

12.1. A informação exibida corresponde a alguns dos dados estruturados mostrados na Figura 3.6. Como podemos ver, esse modelo é um pouco semelhante ao modelo de objeto (ver Seção 11.1.3) em sua capacidade de representar objetos complexos e estruturas aninhadas. Na Figura 12.1, os **rótulos** ou **marcas** (labels ou tags) nas arestas direcionadas representam os nomes de esquema: os *nomes de atributos*, *tipos de objeto* (ou *tipos de entidade* ou *classes*) e *relacionamentos*. Os nós internos representam objetos individuais ou atributos compostos. Os nós de folha representam valores de dados reais de atributos simples (atômicos).

Existem duas diferenças principais entre o modelo semiestruturado e o modelo de objeto que discutimos no Capítulo 11:

1. A informação do esquema — nomes de atributos, relacionamentos e classes (tipos de objeto) no modelo semiestruturado é misturado com os objetos e seus valores de dados na mesma estrutura de dados.
2. No modelo semiestruturado, não existe requisito para um esquema predefinido ao qual os objetos de dados precisam se adequar, embora seja possível definir um esquema, se necessário.

Além de dados estruturados e semiestruturados, existe uma terceira categoria, conhecida como **dados não estruturados** porque existe indicação muito limitada sobre o tipo de dados. Um exemplo típico é um documento de texto que contém informações incorporadas a ele. As páginas Web em HTML que contêm alguns dados são consideradas dados não estruturados. Considere parte de um arquivo HTML, mostrado na Figura 12.2. O texto que aparece entre os sinais `< ... >` é uma **tag HTML**. Uma tag com uma barra, `</...>`, indica uma **tag de fim**, que representa o encerramento do efeito de uma **tag de início** correspondente. As tags **marcam** o documento¹ a fim de instruir um processador HTML sobre como exibir o texto entre uma tag de início e uma tag de fim correspondente. Portanto, as tags especificam a formatação do documento, e não o significado dos diversos elementos de dados no documento. As tags HTML especificam informações, como tamanho de fonte e estilo (negrito, itálico, e assim por diante), cores, níveis de cabeçalho nos documentos etc. Algumas tags oferecem estruturação de texto nos documentos, como na especificação de lista numerada ou não numerada, ou de tabela. Até

mesmo essas tags de estruturação especificam que os dados textuais embutidos devem ser exibidos de certa maneira, em vez de indicar o tipo de dado representado na tabela.

A HTML usa um grande número de tags predefinidas, que servem para especificar uma série de comandos para formatação de documentos Web para exibição. As tags de início e fim especificam o intervalo de texto a ser formatado por cada comando. Estes são alguns exemplos das tags mostradas na Figura 12.2:

- As tags `<HTML> ... </HTML>` especificam os limites do documento.
- A informação de **cabeçalho do documento** — dentro das tags `<HEAD> ... </HEAD>` — especifica diversos comandos que serão usados em outra parte do documento. Por exemplo, ela pode especificar diversas **funções de script** em uma linguagem como JavaScript ou PERL, ou certos **estilos de formatação** (fontes, estilos de parágrafo, estilos de cabeçalho, e assim por diante) que podem ser utilizados no documento. Ela também pode especificar um título para indicar para que serve o arquivo HTML, e outras informações semelhantes que não serão exibidas como parte do documento.
- O **corpo** do documento — especificado dentro das tags `<BODY> ... </BODY>` — inclui o texto do documento e as tags de marcação que especificam como o texto deve ser formatado e exibido. Também pode incluir referências a outros objetos, como imagens, vídeos, mensagens de voz e outros documentos.
- As tags `<H1> ... </H1>` especificam que o texto deve ser exibido como um cabeçalho de nível 1. Existem muitos níveis de cabeçalho (`<H2>`, `<H3>`, e assim por diante), cada um exibindo texto em um formato de cabeçalho proeminente.
- As tags `<TABLE> ... </TABLE>` especificam que o texto seguinte deve ser exibido como uma tabela. Cada *linha de tabela* é delimitada por tags `<TR> ... </TR>`, e os elementos de dados individuais da tabela, dentro de uma linha, são exibidos dentro de tags `<TD> ... </TD>`.²
- Algumas tags podem ter **atributos**, que aparecem dentro da tag de início e descrevem propriedades adicionais da tag.³

¹ É por isso que ela é conhecida como linguagem de *marcação* de hipertexto

² `<TR>` significa table row (linha da tabela) e `<TD>` significa table data (dado da tabela).

³ É assim que o termo atributo é usado em linguagens de marcação de documento, que diferem do modo como é usado nos modelos de banco de dados.

```

<HTML>
  <HEAD>
  ...
  </HEAD>
  <BODY>
    <H1>Listta de projetos da empresa e os funcionários em cada projeto</H1>
    <H2>O projeto ProdutoX:</H2>
    <TABLE width="100%" border=0 cellpadding=0 cellspacing=0>
      <TR>
        <TD width="50%"><FONT size="2" face="Arial">João Silva:</FONT></TD>
        <TD>32,5 horas por semana</TD>
      </TR>
      <TR>
        <TD width="50%"><FONT size="2" face="Arial">Joice Leite:</FONT></TD>
        <TD>20,0 horas por semana</TD>
      </TR>
    </TABLE>
    <H2>O projeto ProdutoY:</H2>
    <TABLE width="100%" border=0 cellpadding=0 cellspacing=0>
      <TR>
        <TD width="50%"><FONT size="2" face="Arial">João Silva:</FONT></TD>
        <TD>7,5 horas por semana</TD>
      </TR>
      <TR>
        <TD width="50%"><FONT size="2" face="Arial">Joice Leite:</FONT></TD>
        <TD>20,0 horas por semana</TD>
      </TR>
      <TR>
        <TD width="50%"><FONT size="2" face="Arial">Fernando Wong:</FONT></TD>
        <TD>10,0 horas por semana</TD>
      </TR>
    </TABLE>
    ...
  </BODY>
</HTML>

```

Figura 12.2

Parte de um documento HTML representando dados não estruturados.

Na Figura 12.2, a tag de início `<TABLE>` tem quatro atributos que descrevem diversas características da tabela. As tags de início `<TD>` e `` seguintes têm um e dois atributos, respectivamente.

A HTML tem um número muito grande de tags predefinidas, e livros inteiros são dedicados a descrever como usá-las. Se projetados corretamente, os documentos HTML podem ser formatados de modo que os humanos consigam entender facilmente seu conteúdo, e sejam capazes de navegar pelos docu-

mentos Web resultantes. Porém, os documentos de texto HTML fonte são muito difíceis de interpretar automaticamente por *programas de computador*, pois eles não incluem informações de esquema sobre o tipo de dado nos documentos. À medida que o comércio eletrônico e outras aplicações da Internet se tornam cada vez mais automatizadas, está se tornando essencial a capacidade de trocar documentos Web entre diversos sites de computador e interpretar seu conteúdo de maneira automática. Essa necessi-

dade foi um dos motivos que levaram ao desenvolvimento da XML. Além disso, uma versão extensível da HTML, chamada XHTML, foi desenvolvida para permitir que os usuários estendessem as tags da HTML para diferentes aplicações, permitindo que um arquivo XHTML seja interpretado pelos programas de processamento XML padrão. Nossa discussão focalizará apenas a XML.

O exemplo da Figura 12.2 ilustra uma página HTML **estática**, pois toda a informação a ser exibida está escrita explicitamente como um texto fixo no arquivo HTML. Em muitos casos, algumas informações a serem exibidas podem ser extraídas de um banco de dados. Por exemplo, os nomes de projeto e os funcionários que trabalham em cada um deles podem ser extraídos do banco de dados da Figura 3.6 por meio da consulta SQL apropriada. Podemos querer usar as mesmas tags de formatação HTML para exibir cada projeto e os funcionários que trabalham nele, mas podemos querer mudar os projetos em particular (e funcionários) que estão sendo exibidos. Por exemplo, podemos querer ver uma página Web exibindo a informação para *ProjetoX* e, mais tarde, uma página exibindo a informação para o *ProjetoY*. Embora as duas páginas sejam exibidas usando as mesmas tags de formatação HTML, os itens de dados reais exibidos serão diferentes. Essas páginas Web são chamadas de **dinâmicas** porque as partes dos dados da página podem ser diferentes toda vez que ela é exibida, embora a aparência da tela seja a mesma.

12.2 Modelo de dados hierárquico (em árvore) da XML

Agora, vamos apresentar o modelo de dados usado em XML. O objeto básico em XML é o documento XML. Dois conceitos de estruturação principais são usados para construir um documento XML: **elementos** e **atributos**. É importante observar que o termo *atributo* em XML não é usado da mesma maneira que na terminologia de banco de dados, mas sim como é usado em linguagens de descrição de documento como HTML e SGML.⁴ Os atributos em XML oferecem informações adicionais que descrevem elementos, conforme veremos. Existem conceitos adicionais na XML, como entidades, identificadores e referências, mas primeiro vamos nos concentrar na descrição de elementos e atributos para mostrar a essência do modelo XML.

A Figura 12.3 mostra um exemplo de elemento XML chamado <Projeto>. Assim como na HTML, os elementos são identificados em um documento por

```
<?xml version= "1.0" standalone="yes"?>
<Projetos>
  <Projeto>
    <Nome>ProdutoX</Nome>
    <Numero>1</Numero>
    <Localizacao>Santo_Andre</Localizacao>
    <Dept_nr>5</Dept_nr>
    <Trabalhador>
      <Cpf>12345678966</Cpf>
      <Ultimo_nome>Silva</Ultimo_nome>
      <Horas>32,5</Horas>
    </Trabalhador>
    <Trabalhador>
      <Cpf>45345345376</Cpf>
      <Primeiro_nome>Joice</Primeiro_nome>
      <Horas>20,0</Horas>
    </Trabalhador>
  </Projeto>
  <Projeto>
    <Nome>ProdutoY</Nome>
    <Numero>2</Numero>
    <Localizacao>Itu</Localizacao>
    <Dept_nr>5</Dept_nr>
    <Trabalhador>
      <Cpf>12345678966</Cpf>
      <Horas>7,5</Horas>
    </Trabalhador>
    <Trabalhador>
      <Cpf>45345345376</Cpf>
      <Horas>20,0</Horas>
    </Trabalhador>
    <Trabalhador>
      <Cpf>33344555587</Cpf>
      <Horas>10,0</Horas>
    </Trabalhador>
  </Projeto>
...
</Projetos>
```

Figura 12.3

Um elemento XML complexo, chamado <Projeto>.

sua tag de início e tag de fim. Os nomes de tag são delimitados por sinais < ... >, e as tags de fim são identificadas ainda por uma barra, </ ... >.⁵

⁴ A SGML (*standard generalized markup language*) é uma linguagem mais geral para descrever documentos e oferece capacidades para especificar novas tags. Porém, ela é mais complexa do que a HTML e a XML.

⁵ Os caracteres < e > são caracteres reservados, assim como o & , o apóstrofo (') e a aspa simples (''). Para incluí-los no texto de um documento, eles precisam ser codificados com escapes, como <, >, &, ', e ", respectivamente.

Elementos complexos são construídos com base em outros elementos hierarquicamente, enquanto **elementos simples** contêm valores de dados. Uma diferença importante entre XML e HTML é que os nomes de tag XML são definidos para descrever o significado dos elementos de dados no documento, em vez de descrever como o texto deve ser exibido. Isso possibilita processar os elementos de dados no documento XML de maneira automática pelos programas de computador. Além disso, os nomes de tag (elemento) XML podem ser definidos em outro documento, conhecido como *documento de esquema*, para dar um significado semântico aos nomes de tag que podem ser trocados entre vários usuários. Em HTML, todos os nomes de tag são predefinidos e fixos; e por isso eles não são extensíveis.

É fácil ver a correspondência entre a representação textual da XML mostrada na Figura 12.3 e a estrutura de árvore mostrada na Figura 12.1. Na representação de árvore, os nós internos representam elementos complexos, enquanto os nós de folha representam elementos simples. É por isso que o modelo XML é conhecido como **modelo de árvore** ou **modelo hierárquico**. Na Figura 12.3, os elementos simples são aqueles com nomes de tag <Nome>, <Número>, <Localizacao>, <Dept_nr>, <Cpf>, <Ultimo_nome>, <Primeiro_nome> e <Horas>. Os elementos complexos são aqueles com nomes de tag <Projetos>, <Projeto> e <Trabalhador>. Em geral, não existe limite sobre os níveis de aninhamento dos elementos.

É possível caracterizar três tipos principais de documentos XML:

- **Documentos XML centrados em dados.** Esses documentos possuem muitos itens de dados pequenos que seguem uma estrutura específica e, portanto, podem ser extraídos de um banco de dados estruturado. Eles são formatados como documentos XML a fim de trocá-los pela Web ou exibi-los nela. Estes normalmente seguem um *esquema predefinido*, que define os nomes de tag.
- **Documentos XML centrados no documento.** Estes são documentos com grande quantidade de texto, como artigos de notícias ou livros. Há poucos ou nenhum elemento de dado estruturado nesses documentos.
- **Documentos XML híbridos.** Esses documentos podem ter partes que contêm dados estruturados e outras partes que são predominantemente textuais ou não estruturadas. E podem ou não ter um esquema predefinido.

Documentos XML que não seguem um esquema predefinido de nomes de elemento e estrutura de árvo-

re correspondente são conhecidos como **documentos XML sem esquema**. É importante observar que os documentos XML centrados nos dados podem ser considerados dados semiestruturados ou estruturados, conforme definido na Seção 12.1. Se um documento XML obedece a um esquema XML predefinido ou DTD (ver Seção 12.3), então o documento pode ser considerado *dados estruturados*. Além disso, a XML permite documentos que não obedecem a qualquer esquema. Estes seriam considerados *dados semiestruturados* e são *documentos XML sem esquema*. Quando o valor do atributo *standalone* em um documento XML é yes, como na primeira linha da Figura 12.3, o documento é independente e sem esquema.

Os atributos XML geralmente são usados de uma maneira semelhante à da HTML (ver Figura 12.2), a saber, para descrever propriedades e características dos elementos (tags) nas quais eles aparecem. Também é possível usar atributos XML para manter os valores de elementos de dados simples; porém, isso não costuma ser recomendado. Uma exceção a essa regra se dá em casos que precisam **referenciar** outro elemento em outra parte do documento XML. Para fazer isso, é comum usar valores de atributo em um elemento como referências. Isso é semelhante ao conceito de chaves estrangeiras nos bancos de dados relacionais, e é um modo de contornar o modelo hierárquico estrito que o modelo de árvore XML implica. Discutiremos mais sobre os atributos XML na Seção 12.3 quando falarmos sobre esquema XML e DTD.

12.3 Documentos XML, DTD e esquema XML

12.3.1 Documentos XML bem formados e válidos e XML DTD

Na Figura 12.3, vimos como um documento XML simples poderia se parecer. Um documento XML é **bem formado** se seguir algumas condições. Em particular, ele precisa começar com uma **declaração XML** para indicar a versão da linguagem que está sendo usada, bem como quaisquer outros atributos relevantes, com mostra a primeira linha da Figura 12.3. Ele também precisa seguir as diretrizes sintáticas do modelo de dados de árvore. Isso significa que deve haver um *único elemento raiz*, e cada elemento precisa incluir um par correspondente de tags de início e de fim *dentro* das tags de início e de fim *do elemento pai*. Isso garante que os elementos aninhados especificam uma estrutura de árvore bem formada.

Um documento XML bem formado é sintaticamente correto. Isso permite que ele seja processado por processadores genéricos, que percorrem o docu-

mento e criam uma representação de árvore interna. Um modelo-padrão com um conjunto associado de funções de API (*Application Programming Interface*), chamado **DOM** (*Document Object Model*) permite que os programas manipulem a representação de árvore resultante correspondente a um documento XML bem formado. No entanto, o documento inteiro precisa ser analisado de antemão quando se usa DOM, para converter o documento para a representação na estrutura de dados interna DOM padrão. Outra API, chamada **SAX** (*Simple API for XML*) permite o processamento de documentos XML no ato ao notificar o programa de processamento por meio de chamadas de eventos sempre que uma tag de início ou fim for encontrada. Isso facilita o processamento de grandes documentos e permite o dos chamados **documentos XML de streaming**, em que o programa de processamento pode processar as tags à medida que forem encontradas. Isso também é conhecido como **processamento baseado em evento**.

Um documento XML bem formado pode não ter esquema; ou seja, ele pode ter quaisquer nomes de tag para os elementos do documento. Nesse caso, não existe um conjunto predefinido de elementos (nomes de tag) que um programa processando o documento saiba esperar. Isso dá ao criador do documento a liberdade de especificar novos elementos, mas limita as possibilidades para interpretar automaticamente o significado ou a semântica dos elementos do documento.

Um critério mais forte é que um documento XML seja **válido**. Nesse caso, o documento deverá ser bem

formado e seguir um esquema específico. Ou seja, os nomes de elemento usados nos pares de tag de início e de fim devem seguir a estrutura especificada em um arquivo XML DTD (*Document Type Definition*) separado, ou arquivo de esquema XML. Primeiro, vamos discutir aqui a XML DTD, e depois daremos uma visão geral do esquema XML na Seção 12.3.2. A Figura 12.4 mostra um arquivo XML DTD simples, que especifica os elementos (nomes de tag) e suas estruturas aninhadas. Quaisquer documentos válidos em conformidade com essa DTD devem seguir a estrutura especificada. Existe uma sintaxe especial para especificar arquivos DTD, conforme ilustrado na Figura 12.4. Primeiro, um nome é dado à **tag raiz** do documento, que é chamada de **Projetos** na primeira linha da Figura 12.4. Depois, os elementos e sua estrutura aninhada são especificados.

Ao especificar elementos, a notação a seguir é usada:

- Um * após o nome do elemento significa que ele pode ser repetido zero ou mais vezes no documento. Esse tipo de elemento é conhecido como um *elemento multivalorado (repetitivo) opcional*.
- Um + após o nome do elemento significa que ele pode ser repetido uma ou mais vezes no documento. Esse tipo de elemento é conhecido como um *elemento multivalorado (repetitivo) obrigatório*.
- Um ? após o nome do elemento significa que ele pode ser repetido zero ou uma vez. Esse

```
<!DOCTYPE Projects [
    <!ELEMENT Projetos (Projeto+)
    <!ELEMENT Projeto (Nome, Numero, Localizacao, Dept_nr?, Trabalhadores)
        <!ATTLIST Projeto
            ProjId ID #REQUIRED>
    >
    <!ELEMENT Nome (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Numero (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Localizacao (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Dept_nr (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Trabalhadores (Trabalhador*)>
    <!ELEMENT Trabalhador (Cpf, Ultimo_nome?, Primeiro_nome?, Horas)>
    <!ELEMENT Cpf (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Ultimo_nome (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Primeiro_nome (#PCDATA)>
    <!ELEMENT Horas (#PCDATA)>
]>
```

Figura 12.4

Um arquivo XML DTD chamado *Projetos*.

tipo é um *elemento de único valor (não repetitivo) opcional*.

- Um elemento sem qualquer um dos três símbolos anteriores precisa aparecer exatamente uma vez no documento. Esse tipo é um *elemento de único valor (não repetitivo) obrigatório*.
- O *tipo* do elemento é especificado por parênteses após ele mesmo. Se os parênteses incluírem nomes de outros elementos, estes são os filhos do elemento na estrutura de árvore. Se os parênteses incluírem a palavra-chave #PCDATA ou um dos outros tipos de dados disponíveis em XML DTD, o elemento é um nó folha. PCDATA significa Parsed Character Data (dados de caractere analisados), que é mais ou menos equivalente a um tipo de dados de string.
- A lista de atributos que podem aparecer em um elemento também pode ser especificada por meio da palavra-chave !ATTLIST. Na Figura 12.3, o elemento Projeto tem um atributo ProjId. Se o tipo de um atributo é ID, então ele pode ser referenciado com base em outro atributo cujo tipo é IDREF dentro de outro elemento. Observe que os atributos também podem ser usados para manter os valores de elementos de dados simples do tipo #PCDATA.
- Os parênteses podem ser aninhados quando se especifica elementos.
- Um símbolo de barra ($e_1 \mid e_2$) especifica que e_1 ou e_2 podem aparecer no documento.

Podemos ver que a estrutura de árvore na Figura 12.1 e o documento XML na Figura 12.3 estão em conformidade com a XML DTD da Figura 12.4. Para exigir que um documento XML seja verificado por conformidade com uma DTD, temos de especificar isso na declaração do documento. Por exemplo, poderíamos mudar a primeira linha da Figura 12.3 para:

```
<?xml version="1.0" standalone="no"?>
<!DOCTYPE Projetos SYSTEM "proj.dtd">
```

Quando o valor do atributo standalone em um documento XML é “no”, o documento precisa ser verificado contra um documento DTD ou um documento de esquema XML separado (ver a seguir). O arquivo DTD mostrado na Figura 12.4 deve ser armazenado no mesmo sistema de arquivos do documento XML, e receber o nome de arquivo proj.dtd. Como alternativa, poderíamos incluir o texto do documento DTD no início do próprio documento XML, para permitir a verificação.

Embora a XML DTD seja bastante adequada para especificar estruturas de árvore com elementos obrigatórios, opcionais e repetitivos, e com vá-

rios tipos de atributos, ela tem diversas limitações. Primeiro, os tipos de dados na DTD não são muito genéricos. Em segundo lugar, a DTD tem a própria sintaxe especial e, portanto, requer processadores especializados. Seria vantajoso especificar documentos de esquema XML usando as regras de sintaxe da própria XML, de modo que os mesmos processadores usados para documentos XML pudessem processar descrições de esquema XML. Em terceiro lugar, todos os elementos DTD são sempre forçados a seguir a ordenação especificada do documento, de modo que elementos não ordenados não são permitidos. Essas desvantagens levaram ao desenvolvimento do esquema XML, uma linguagem mais genérica, mas também mais complexa, para especificar a estrutura e os elementos dos documentos XML.

12.3.2 Esquema XML

A linguagem de esquema XML é um padrão para especificar a estrutura de documentos XML. Ela usa as mesmas regras de sintaxe dos documentos XML normais, de modo que os mesmos processadores podem ser utilizados em ambos. Para distinguir os dois tipos de documentos, usaremos o termo *documento de instância XML* ou *documento XML* para um documento XML normal, e *documento de esquema XML* para um documento que especifica um esquema XML. A Figura 12.5 mostra um documento de esquema XML correspondente ao banco de dados EMPRESA exibido nas figuras 3.5 e 7.2. Embora seja improvável que queiramos exibir o banco de dados inteiro como um único documento, há propostas para armazenar dados em formato XML *nativo* como uma alternativa ao armazenamento dos dados em bancos de dados relacionais. O esquema da Figura 12.5 atenderia à finalidade de especificar a estrutura do banco de dados EMPRESA se ela fosse armazenada em um sistema XML nativo. Vamos discutir melhor esse assunto na Seção 12.4.

Assim como a XML DTD, o esquema XML é baseado no modelo de dados de árvore, com elementos e atributos como os conceitos de estruturação principais. Contudo, ele utiliza conceitos adicionais dos modelos de banco de dados e objeto, como chaves, referências e identificadores. Aqui, descrevemos os recursos do esquema XML de uma maneira passo a passo, referindo-nos a um documento de esquema XML de exemplo na Figura 12.5 para fins de ilustração. Apresentamos e descrevemos alguns dos conceitos de esquema na ordem em que eles são usados na Figura 12.5.

1. Descrições de esquema e namespaces XML. É necessário identificar o conjunto específico de elementos da linguagem de esquema XML (tags) sendo usado ao especificar um arqui-

```

<?xml version="1.0" encoding="UTF-8" ?>
<xsd:schema xmlns:xsd="http://www.w3.org/2001/XMLSchema">
    <xsd:annotation>
        <xsd:documentation xml:lang="en">Esquema Empresa (Definição Elemento) - Criado por Babak
        Hojabri</xsd:documentation>
    </xsd:annotation>
    <xsd:element name="empresa">
        <xsd:complexType>
            <xsd:sequence>
                <xsd:element name="departamento" type="Departamento" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded" />
                    <xsd:element name="funcionario" type="Funcionario" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
                        <xsd:unique name="UnicoNomeDependente">
                            <xsd:selector xpath="dependenteFuncionario" />
                            <xsd:field xpath="nomeDepartamento" />
                        </xsd:unique>
                    </xsd:element>
                <xsd:element name="projeto" type="Projeto" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded" />
            </xsd:sequence>
        </xsd:complexType>
        <xsd:unique name="unicoNomeDepartamento">
            <xsd:selector xpath="departamento" />
            <xsd:field xpath="nomeDepartamento" />
        </xsd:unique>
        <xsd:unique name="unicoNomeProjeto">
            <xsd:selector xpath="projeto" />
            <xsd:field xpath="nomeProjeto" />
        </xsd:unique>
        <xsd:key name="chaveNumeroProjeto">
            <xsd:selector xpath="projeto" />
            <xsd:field xpath="numeroProjeto" />
        </xsd:key>
        <xsd:key name="chaveNumeroDepartamento">
            <xsd:selector xpath="departamento" />
            <xsd:field xpath="numeroDepartamento" />
        </xsd:key>
        <xsd:key name="chaveCPFFuncionario">
            <xsd:selector xpath="funcionario" />
            <xsd:field xpath="CPFfuncionario" />
        </xsd:key>
        <xsd:keyref name="chaveCPFGerenteDepartamento" refer="chaveCPFFuncionario">
            <xsd:selector xpath="departamento" />
            <xsd:field xpath="CPFGerenteDepartamento" />
        </xsd:keyref>
        <xsd:keyref name="refChaveNumeroDepartamentoFuncionario" />
    </xsd:element>
</xsd:schema>

```

Figura 12.5

Um arquivo de esquema XML chamado *empresa*.

(continua)

```

refer="chaveNumeroDepartamento">
  <xsd:selector xpath="funcionario" />
  <xsd:field xpath="numeroDepartamentoFuncionario" />
</xsd:keyref>
<xsd:keyref name="refChaveCPFGerenteFuncionario" refer="ChaveCPFFuncionario">
  <xsd:selector xpath="funcionario" />
  <xsd:field xpath="CPFGerenteFuncionario" />
</xsd:keyref>
<xsd:keyref name="refChaveNumeroDepartamentoProjeto" refer="ChaveNumeroDepartamento">
  <xsd:selector xpath="projeto" />
  <xsd:field xpath="numeroDepartamentoProjeto" />
</xsd:keyref>
<xsd:keyref name="refChaveCPFTrabalhadorProjeto" refer="chaveCPFFuncionario">
  <xsd:selector xpath="projeto/trabalhadorProjeto" />
  <xsd:field xpath="CPF" />
</xsd:keyref>
<xsd:keyref name="refChaveNumeroProjetoTrabalhaemFuncionario" refer="chaveNumeroP">
  <xsd:selector xpath="funcionario/trabalhaemFuncionario" />
  <xsd:field xpath="numeroProjeto" />
</xsd:keyref>
</xsd:element>
<xsd:complexType name="Departamento">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="nomeDepartamento" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="numeroDepartamento" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="CPFGerenteDepartamento" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="dataInicioGerenteDepartamento" type="xsd:date" />
    <xsd:element name="localizacaoDepartamento" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="Funcionario">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="nomeFuncionario" type="Nome" />
    <xsd:element name="CPFFuncionario" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="sexoFuncionario" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="salarioFuncionario" type="xsd:unsignedInt" />
    <xsd:element name="dataNascimentoFuncionario" type="xsd:date" />
    <xsd:element name="numeroDepartamentoFuncionario" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="CPFGerenteFuncionario" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="enderecoFuncionario" type="Address" />
    <xsd:element name="trabalhaemFuncionario" type="TrabalhaEm" minOccurs="1" maxOccurs="unbounded" />
    <xsd:element name="dependenteFuncionario" type="Dependente" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>

```

Figura 12.5 (continuação)

Um arquivo de esquema XML chamado empresa.

(continua)

```

<xsd:complexType name="Projeto">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="nomeProjeto" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="numeroProjeto" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="localizacaoProjeto" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="numeroDepartamentoProjeto" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="trabalhadorProjeto" type="Worker" minOccurs="1" maxOccurs="unbounded" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="Dependente">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="nomeDependente" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="sexoDependente" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="dataNascimentoDependente" type="xsd:date" />
    <xsd:element name="parentescoDependente" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="Endereco">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="numero" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="rua" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="cidade" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="estado" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="Nome">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="primeiroNome" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="nomeMeio" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="ultimoNome" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="Trabalhador">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="CPF" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="horas" type="xsd:float" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="TrabalhaEm">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="numeroProjeto" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="horas" type="xsd:float" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
</xsd:schema>

```

Figura 12.5 (continuação)

Um arquivo de esquema XML chamado empresa.

vo armazenado em um local de Website. A segunda linha da Figura 12.5 especifica o arquivo utilizado neste exemplo, que é <http://www.w3.org/2001/XMLSchema>. Esse é um padrão normalmente usado para comandos de esquema XML. Cada definição desse tipo é chamada de **namespace XML**, pois define o conjunto de comandos (nomes) que podem ser usados. O nome de arquivo é atribuído à variável xsd (descrição de esquema XML, ou *XML Schema Description*) usando o atributo xmlns (XML namespace), e essa variável é utilizada como um prefixo para todos os comandos (nomes de tag) de esquema XML. Por exemplo, na Figura 12.5, quando escrevemos xsd:element ou xsd:sequence, estamos nos referindo às definições das tags element e sequence conforme definidas no arquivo <http://www.w3.org/2001/XMLSchema>.

2. **Anotações, documentação e linguagem usada.** As duas linhas seguintes da Figura 12.5 ilustram os elementos (tags) do esquema XML xsd:annotation e xsd:documentation, que são usadas para oferecer comentários e outras descrições no documento XML. O atributo xml:lang do elemento xsd:documentation especifica o idioma (*language*) sendo usado, no qual en significa *english* (inglês).
3. **Elementos e tipos.** Em seguida, especificamos o *elemento raiz* de nosso esquema XML. No esquema XML, o atributo name da tag xsd:element especifica o nome do elemento, que se chama empresa para o elemento raiz em nosso exemplo (ver Figura 12.5). A estrutura do elemento raiz empresa pode então ser especificada, que em nosso exemplo é xsd:complexType. Isso é especificado ainda mais como uma sequência de departamentos, funcionários e projetos usando a estrutura xsd:sequence do esquema XML. É importante observar aqui que essa não é a única maneira de especificar um esquema XML para o banco de dados EMPRESA. Discutiremos outras opções na Seção 12.6.
4. **Elementos de primeiro nível no banco de dados EMPRESA.** Em seguida, especificamos os três elementos de primeiro nível sob o elemento raiz empresa da Figura 12.5. Esses elementos são chamados funcionários, departamento e projeto, e cada um é especificado em uma tag xsd:element. Observe que, se uma tag tem apenas atributos e não mais subelementos ou dados dentro dela, ela pode ser encerrada com o símbolo de contrabarra (/>) diretamente, em vez de ter uma tag de fim correspondente.

Estes são chamados **elementos vazios**. Alguns exemplos são os elementos de xsd:element chamados departamento e projeto na Figura 12.5.

5. **Especificando tipo de elemento e ocorrências mínima e máxima.** No esquema XML, os atributos type, minOccurs e maxOccurs na tag xsd:element especificam o tipo e a multiplicidade de cada elemento em qualquer documento que esteja em conformidade com as especificações de esquema. Se especificarmos um atributo type em uma estrutura xsd:element, a estrutura do elemento precisa ser descrita separadamente, em geral usando o elemento xsd:complexType do esquema XML. Isso é ilustrado pelos elementos funcionario, departamento e projeto na Figura 12.5. Mas, se nenhum atributo type for especificado, a estrutura de elementos pode ser definida diretamente após a tag, conforme ilustrado pelo elemento raiz empresa da Figura 12.5. As tags minOccurs e maxOccurs são usadas para especificar os limites inferior e superior sobre o número de ocorrências de um elemento em qualquer documento XML que esteja em conformidade com as especificações do esquema. Se eles não forem especificados, o padrão é exatamente uma ocorrência. Estes têm um papel semelhante aos símbolos *, + e ? da XML DTD.
6. **Especificando chaves.** No esquema XML, é possível especificar restrições que correspondem a restrições únicas e de chave primária em um banco de dados relacional (ver Seção 3.2.2), bem como restrições de chaves estrangeiras (ou integridade referencial) (ver Seção 3.2.4). A tag xsd:unique especifica elementos que correspondem a atributos únicos em um banco de dados relacional. Podemos dar um nome a cada restrição única, e devemos especificar tags xsd:selector e xsd:field para ela, a fim de identificar o tipo de elemento que contém o elemento único e o nome do elemento dentro dela que é único por meio do atributo xpath. Isso é ilustrado pelos elementos unicoNomeDepartamento e unicoNomeProjeto da Figura 12.5. Para especificar **chaves primárias**, a tag xsd:key é usada no lugar de xsd:unique, conforme ilustrado pelos elementos chaveNumeroProjeto, chaveNúmeroDepartamento e chaveCPFFFuncionario da Figura 12.5. Para especificar **chaves estrangeiras**, a tag xsd:keyref é usada, conforme ilustrado pelos seis elementos xsd:keyref da Figura 12.5. Ao especificar uma chave estrangeira, o atributo refer da tag xsd:keyref especifica a chave primária referenciada, enquanto

as tags `xsd:selector` e `xsd:field` especificam o tipo de elemento referenciando e a chave estrangeira (ver Figura 12.5).

7. **Especificando as estruturas de elementos complexos por meio de tipos complexos.** A próxima parte de nosso exemplo especifica as estruturas dos elementos complexos Departamento, Funcionario, Projeto e Dependente, usando a tag `xsd:complexType` (ver Figura 12.5). Especificamos cada um deles como uma sequência de subelementos correspondentes aos atributos de banco de dados de cada tipo de entidade (ver Figura 3.7) ao usar as tags `xsd:sequence` e `xsd:element` do esquema XML. Cada elemento recebe um nome e tipo por meio dos atributos `name` e `type` de `xsd:element`. Também podemos especificar os atributos `minOccurs` e `maxOccurs` se precisarmos mudar o padrão de exatamente uma ocorrência. Para atributos de banco de dados (opcionais) em que o nulo é permitido, precisamos especificar `minOccurs = 0`, ao passo que, para atributos de banco de dados multivvalorados, precisamos especificar `maxOccurs = "unbounded"` no elemento correspondente. Observe que, se não fôssemos especificar quaisquer restrições de chave, poderíamos ter embutido os subelementos nas definições do elemento pai diretamente sem ter de especificar tipos complexos. Contudo, quando restrições únicas, de chave primária e de chave estrangeira precisam ser especificadas, temos de definir tipos complexos para especificar as estruturas de elemento.
8. **Atributos compostos.** Os atributos compostos da Figura 7.2 também são especificados como tipos complexos na Figura 12.7, conforme ilustrado pelos tipos complexos Endereço, Nome, Trabalhador e Trabalha em. Estes poderiam ter sido embutidos diretamente em seus elementos pai.

Este exemplo ilustra alguns dos principais recursos do esquema XML. Existem outros recursos, mas eles estão além do escopo de nossa apresentação. Na próxima seção, vamos discutir as diferentes técnicas para criar documentos XML baseando-se em bancos de dados relacionais e armazenar documentos XML.

12.4 Armazenando e extraindo documentos XML de bancos de dados

Várias técnicas de organização do conteúdo de documentos XML, para facilitar sua subsequente consulta e recuperação, foram propostas. A seguir estão as mais comuns:

1. **Usar um SGBD para armazenar os documentos como texto.** Um SGBD relacional ou de objeto pode ser utilizado para armazenar os documentos XML inteiros como campos de texto nos registros ou objetos do SGBD. Essa técnica pode ser usada se o SGBD tiver um módulo especial para processamento de documento, e funcionaria para armazenar documentos XML sem esquema e centrados no próprio documento.
2. **Usar um SGBD para armazenar conteúdos de documento como elementos de dados.** Essa técnica funcionaria para armazenar uma coleção de documentos que segue uma XML DTD específica ou um esquema XML. Como todos os documentos têm a mesma estrutura, pode-se projetar um banco de dados relacional (ou de objeto) para armazenar os elementos de dados em nível de folha nos documentos XML. Essa técnica exigiria algoritmos de mapeamento para projetar um esquema de banco de dados compatível com a estrutura do documento XML, conforme especificada no esquema XML ou DTD, para recriar os documentos XML com base nos dados armazenados. Esses algoritmos podem ser implementados como um módulo de SGBD interno ou como middleware separado, que não faz parte do SGBD.
3. **Projetar um sistema especializado para armazenar dados XML nativos.** Um novo tipo de sistema de banco de dados, baseado no modelo hierárquico (de árvore) poderia ser projetado e implementado. Esses sistemas estão sendo chamados de **SGBDs XML nativos**. O sistema incluiria técnicas especializadas para indexação e consulta, e funcionaria para todos os tipos de documentos XML. Ele também poderia incluir técnicas de compactação de dados, para reduzir o tamanho dos documentos para armazenamento. O Tamino, da Software AG, e a Dynamic Application Platform, da eXcelon, são dois produtos populares que oferecem capacidade de SGBD XML. A Oracle também oferece uma opção de armazenamento XML nativo.
4. **Criar ou publicar documentos XML personalizados de bancos de dados relacionais pré-existentes.** Como há grande quantidade de dados já armazenados em bancos de dados relacionais, partes desses dados podem ter de ser formatadas como documentos para a troca ou exibição pela Web. Essa técnica usaria uma camada separada de software de mid-

ftware para tratar das conversões necessárias entre os documentos XML e o banco de dados relacional. A Seção 12.6 discute essa técnica, em que os documentos XML centrados nos dados são extraídos dos bancos de dados existentes, com mais detalhes. Em particular, mostramos como os documentos estruturados em árvore podem ser criados a partir de bancos de dados estruturados em grafo. A Seção 12.6.2 discute o problema de ciclos e como lidar com ele.

Todas essas técnicas receberam bastante atenção. Focalizamos a quarta técnica na Seção 12.6, pois ela oferece um bom entendimento conceitual das diferenças entre o modelo de dados em árvore da XML e os modelos de banco de dados tradicionais baseados em arquivos planos (modelo relacional) e representações gráficas (modelo ER). Mas, primeiro, vamos dar uma visão geral das linguagens de consulta XML na Seção 12.5.

12.5 Linguagens XML

Houve várias propostas para linguagens de consulta XML, e dois padrões de linguagens de consulta se destacaram. O primeiro é o **XPath**, que oferece construções da linguagem para especificar expressões de caminho a fim de identificar certos nós (elementos) ou atributos em um documento XML que combina padrões específicos. O segundo é o **XQuery**, que é uma linguagem de consulta mais geral. A XQuery usa expressões XPath, mas tem construções adicionais. Vamos apresentar uma visão geral de cada uma dessas linguagens nesta seção. Depois, discutiremos algumas linguagens adicionais relacionadas à HTML na Seção 12.5.3.

12.5.1 XPath: especificando expressões de caminho em XML

Uma expressão XPath geralmente retorna uma sequência de itens que satisfazem certo padrão, conforme especificado pela expressão. Esses itens podem ser valores (ou nós de folha), elementos ou

atributos. O tipo mais comum de expressão XPath retorna uma coleção de nós de elemento ou atributo que satisfaz certos padrões especificados na expressão. Os nomes na expressão XPath são nomes de nó na árvore de documentos XML que são também nomes de tag (elemento) ou de atributo, possivelmente com condições qualificadoras adicionais, para restringir ainda mais os nós que satisfazem o padrão. Dois separadores principais são usados ao se especificar um caminho: barra simples (/) e barra dupla (//). Uma barra simples antes de uma tag especifica que esta precisa aparecer como um filho direto da tag anterior (pai), enquanto uma barra dupla especifica que a tag pode aparecer como um descendente da tag anterior, *em qualquer nível*. Vamos examinar alguns exemplos da XPath conforme mostrados na Figura 12.6.

A primeira expressão XPath da Figura 12.6 retorna o nó raiz empresa e todos os nós descendentes, o que significa que retorna o documento XML inteiro. Devemos notar que é comum incluir o nome do arquivo na consulta XPath. Isso nos permite especificar qualquer nome de arquivo local ou mesmo qualquer nome de caminho que determine um arquivo na Web. Por exemplo, se o documento XML EMPRESA está armazenado no local

`www.empresacom/info.XML`

então a primeira expressão XPath da Figura 12.6 pode ser escrita como

`doc(www.empresacom/info.XML)/empresa`

Esse prefixo também seria incluído nos outros exemplos de expressões XPath.

O segundo exemplo da Figura 12.6 retorna todos os nós (elementos) de departamento e suas subárvores descendentes. Observe que os nós (elementos) em um documento XML são ordenados, de modo que o resultado XPath que retorna vários nós fará isso na mesma ordem em que os nós são ordenados na árvore do documento.

A terceira expressão XPath da Figura 12.6 ilustra o uso de //, que é conveniente se não soubermos o nome do caminho completo que estamos procuran-

1. /empresa
2. /empresa/departamento
3. //funcionario [salarioFuncionario gt 70.000]/nomeFuncionario
4. /empresa/funcionario [salarioFuncionario gt 70.000]/nomeFuncionario
5. /empresa/projeto/trabalhadorProjeto [horas ge 20,0]

Figura 12.6

Alguns exemplos de expressões XPath em documentos XML que seguem o arquivo de esquema XML empresa na Figura 12.5.

do, mas sabemos o nome de algumas tags de interesse no documento XML. Isso é útil particularmente para documentos XML sem esquema ou para documentos com muitos níveis de nós aninhados.⁶

A expressão retorna todos os nós nomeFuncionario que são filhos diretos de um nó funcionario, de modo que o nó funcionario tem outro elemento filho salarioFuncionario cujo valor é maior que 70000. Isso ilustra o uso de condições qualificadoras, que restringem os nós selecionados pela expressão XPath àqueles que satisfazem a condição. A XPath tem uma série de operações de comparação para uso nas condições qualificadoras, incluindo operações de comparação aritmética padrão, de string e de conjunto.

A quarta expressão XPath da Figura 12.6 deve retornar o mesmo resultado da anterior, exceto que especificamos o nome do caminho completo nesse exemplo. A quinta expressão da Figura 12.6 retorna todos os nós trabalhadorProjeto e seus nós descendentes, que são filhos sob um caminho/trabalhador/projeto e têm um nó filho horas com um valor maior que 20,0 horas.

Quando precisamos incluir atributos em uma expressão XPath, o nome do atributo é iniciado pelo símbolo @ para distingui-lo dos nomes de elemento (tag). É possível usar o símbolo *curinga* *, que representa qualquer elemento, como no exemplo a seguir, que recupera todos os elementos que são elementos filho da raiz, independentemente de seu tipo de elemento. Quando são usados curingas, o resultado pode ser uma sequência de diferentes tipos de itens.

```
/empresa/*
```

Os exemplos anteriores ilustram expressões XPath simples, nas quais só podemos descer na estrutura da árvore de determinado nó. Um modelo mais geral para expressões de caminho já foi proposto. Nesse modelo, é possível mover em várias direções a partir do nó atual na expressão de caminho. Estes são conhecidos como eixos de uma expressão XPath. Nossos exemplos usaram apenas *três desses eixos*: filho do nó atual (/), descendente ou ele mesmo em qualquer nível do nó atual (//) e atributo do nó atual (@). Outros eixos incluem pai, ancestral (em qualquer nível), irmão anterior (qualquer nó no mesmo nível à esquerda na árvore) e irmão seguinte (qualquer nó no mesmo nível à direita na árvore). Esses eixos permitem expressões de caminho mais complexas.

A principal restrição de expressões de XPath é que o caminho que especifica o padrão também especifica os itens a serem recuperados. Logo, é difícil especificar certas condições sobre o padrão enquanto

se especifica separadamente quais itens do resultado devem ser recuperados. A linguagem XQuery separa esses dois problemas, e oferece construções mais poderosas para especificar consultas.

12.5.2 XQuery: especificando consultas em XML

A XPath nos permite escrever expressões que selecionam itens de um documento XML estruturado em árvore. A XQuery possibilita a especificação de consultas mais gerais sobre um ou mais documentos XML. O formulário típico de uma consulta em XQuery é conhecido como **expressão FLWR**, que indica as quatro cláusulas principais da XQuery e tem a seguinte forma:

```
FOR <vínculos de variável para nós (elementos) individuais>
LET <vínculos de variável para coleções de nós (elementos)>
WHERE <condições qualificadoras>
RETURN <especificação de resultado da consulta>
```

Pode haver zero ou mais instâncias da cláusula FOR, bem como da cláusula LET, em uma única XQuery. A cláusula WHERE é opcional, mas pode aparecer no máximo uma vez, e a cláusula RETURN deve aparecer exatamente uma vez. Vamos ilustrar essas cláusulas com o seguinte exemplo simples de uma XQuery.

```
LET $d := doc(www.empresia.com/info.xml)
FOR $x IN $d/empresa/projeto[Numeroprojeto = 5]/
    trabalhadorProjeto, $y IN $d/empresa/funcionario
    WHERE $x/horas gt 20.0 AND $y.cpf = $x.cpf
    RETURN <res> $y/nomeFuncionario/primeiroNome,
            $y/nomeFuncionario/ultimoNome,
            $x/horas </res>
```

1. As variáveis são iniciadas com o sinal \$. No exemplo, \$d, \$x e \$y são variáveis.
2. A cláusula LET atribui uma variável a uma expressão em particular para o restante da consulta. Neste exemplo, \$d é atribuída ao nome do arquivo de documento. É possível ter uma consulta que se refere a vários documentos ao atribuir diversas variáveis dessa forma.
3. A cláusula FOR atribui uma variável ao intervalo sobre cada um dos itens individuais em uma sequência. Em nosso exemplo, as sequências são especificadas por expressões de caminho. A variável \$x percorre os ele-

⁶Usamos os termos nó, tag e elemento para indicar a mesma coisa aqui.

- mentos que satisfazem a expressão de caminho \$d/empresa/projeto[NumeroProjeto = 5]/trabalhadorProjeto. A variável \$y percorre os elementos que satisfazem a expressão de caminho \$d/empresa/funcionario. Logo, \$x percorre os elementos trabalhadorProjeto, enquanto \$y percorre os elementos funcionario.
4. A cláusula WHERE especifica condições adicionais sobre a seleção de itens. Nesse exemplo, a primeira condição seleciona apenas os elementos trabalhadorProjeto que satisfazem a condição (horas gt 20,0). A segunda condição especifica uma condição de junção que combina um funcionario com um trabalhadorProjeto somente se eles tiverem o mesmo valor de cpf.
 5. Finalmente, a cláusula RETURN especifica quais elementos ou atributos devem ser recuperados dos itens que satisfazem as condições de consulta. Neste exemplo, ela retornará uma sequência de elementos, cada um contendo <primeiroNome, ultimoNome, horas> para funcionários que trabalham mais de 20 horas por semana no projeto número 5.

A Figura 12.7 inclui alguns exemplos adicionais de consultas em XQuery, as quais podem ser especificadas nos documentos de instância XML que seguem o documento de esquema XML na Figura 12.5. A primeira consulta recupera os nomes e sobrenomes dos funcionários que ganham mais de R\$70.000. A variável \$x está ligada a cada elemento nomeFuncionario, que é um filho de um elemento funcionario, mas

somente para elementos de funcionario que satisfazem o qualificador de que seu valor de salarioFuncionario é maior do que R\$70.000. O resultado recupera os elementos filhos primeiroNome e ultimoNome dos elementos nomeFuncionario selecionados. A segunda consulta é um modo alternativo de recuperar os mesmos elementos recuperados pela primeira consulta.

A terceira consulta ilustra como uma operação de junção pode ser realizada usando mais de uma variável. Aqui, a variável \$x está ligada a cada elemento trabalhadorProjeto, que é um filho do projeto número 5, enquanto a variável \$y está ligada a cada elemento funcionario. A condição de junção combina valores cpf a fim de recuperar os nomes de funcionário. Observe que esse é um modo alternativo de especificar a mesma consulta em nosso exemplo anterior, mas sem a cláusula LET.

A XQuery possui construções muito poderosas para especificar consultas complexas. Em particular, ela pode especificar quantificadores universais e existenciais nas condições de uma consulta, funções de agregação, ordenação dos resultados da consulta, seleção baseada na posição em uma sequência, e até mesmo desvio condicional. Portanto, de algumas maneiras, ela se qualifica como uma linguagem de programação completa.

Isso conclui nossa breve introdução à XQuery. O leitor interessado deverá consultar <www.w3.org>, que contém documentos descrevendo os padrões mais recentes relacionados a XML e XQuery. A próxima seção vai discutir rapidamente algumas linguagens e protocolos adicionais relacionados à XML.

1. FOR \$x IN

```
doc(www.empresacom/info.xml)
//funcionario [salarioFuncionario gt 70.000]/nomeFuncionario
RETURN <res> $x/primeiroNome, $x/ultimoNome </res>
```

2. FOR \$x IN

```
doc(www.empresacom/info.xml)/empresa/funcionario
WHERE $x/salarioFuncionario gt 70.000
RETURN <res> $x/nomeFuncionario/primeiroNome, $x/nomeFuncionario/ultimoNome </res>
```

3. FOR \$x IN

```
doc(www.empresacom/info.xml)/empresa/projeto[numeroProjeto = 5]/trabalhadorProjeto,
$y IN doc(www.empresacom/info.xml)/empresa/funcionario
WHERE $x/horas gt 20,0 AND $y.cpf = $x.cpf
RETURN <res> $y/nome_funcionario/primeiroNome, $y/nomeFuncionario/ultimoNome, $x/horas</res>
```

Figura 12.7

Alguns exemplos de consultas XQuery em documentos XML que seguem o arquivo de esquema XML company da Figura 12.5.

12.5.3 Outras linguagens e protocolos relacionados a XML

Existem várias outras linguagens e protocolos relacionados à tecnologia XML. O objetivo em longo prazo destas e de outras linguagens e protocolos é oferecer a tecnologia para a realização da Web semântica, na qual toda informação na Web possa ser inteligentemente localizada e processada.

- A *Extensible Stylesheet Language* (XSL) pode ser usada para definir como um documento deve ser renderizado para exibição por um navegador Web.
- A *Extensible Stylesheet Language for Transformations* (XSLT) pode ser usada para transformar uma estrutura em outra. Logo, ela pode converter documentos de uma forma para outra.
- A *Web Services Description Language* (WSDL) permite a descrição de Web Services em XML. Isso torna o Web Service disponível para usuários e programas pela Web.
- O *Simple Object Access Protocol* (SOAP) é um protocolo independente de plataforma e de linguagem de programação para transmissão de mensagens e chamadas de procedimento remoto.
- O *Resource Description Framework* (RDF) oferece linguagens e ferramentas para trocar e processar descrições de metadados (esquema) e especificações pela Web.

12.6 Extrair documentos XML de bancos de dados relacionais

12.6.1 Criando visões XML hierárquicas sobre dados planos ou baseados em grafos

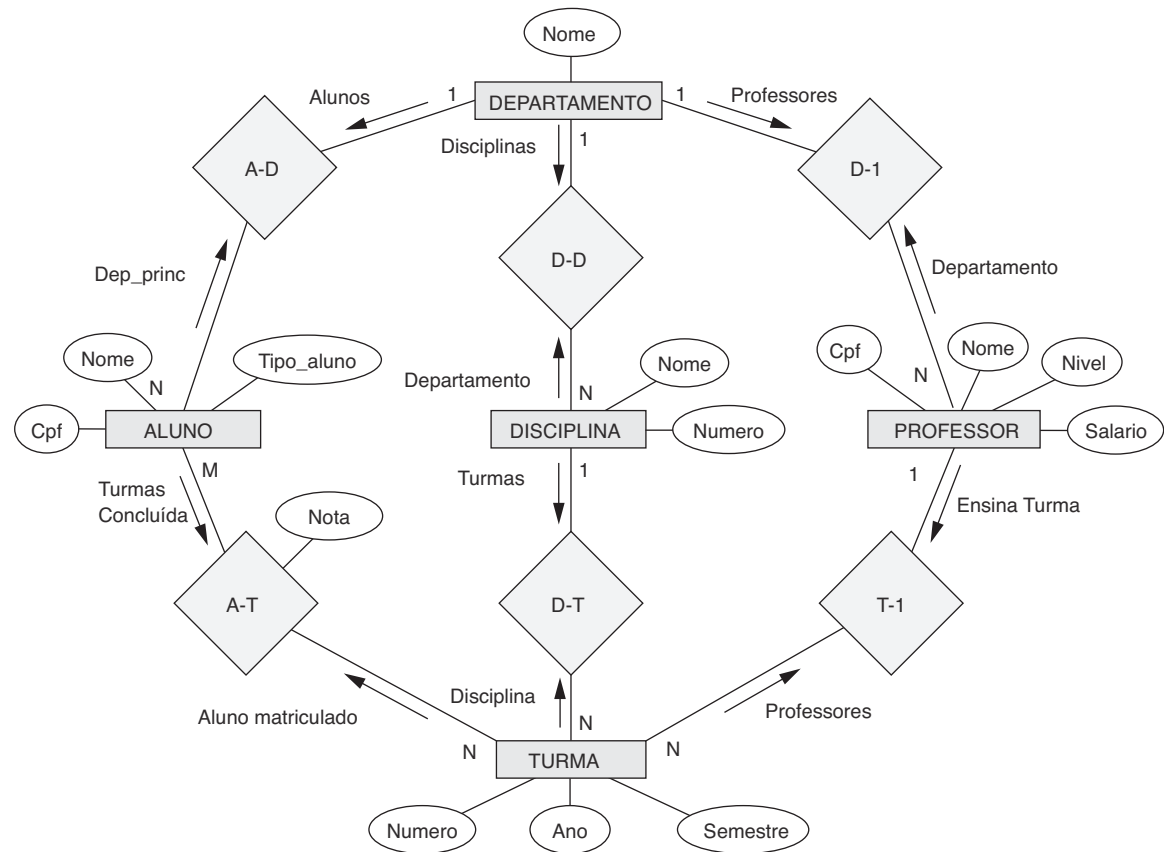
Esta seção aborda as questões de representação que surgem quando se converte dados de um sistema de banco de dados para documentos XML. Conforme discutimos, a XML usa um modelo hierárquico (em árvore) para representar documentos. Os sistemas de banco de dados com uso mais difundido seguem o modelo de dados relacional plano. Quando acrescentamos restrições de integridade referencial, um esquema relacional pode ser considerado uma estrutura gráfica (por exemplo, ver Figura 3.7). De modo semelhante, o modelo ER representa dados que usam estruturas tipo grafo (por exemplo, ver Figura 7.2). Vimos no Capítulo 9 que existem mapea-

mentos diretos entre os modelos ER e relacional, de modo que podemos conceitualmente representar um esquema de banco de dados relacional usando o esquema ER correspondente. Embora usemos o modelo ER em nossa discussão e exemplos para esclarecer as diferenças conceituais entre os modelos de árvore e grafo, as mesmas questões se aplicam à conversão de dados relacionais para XML.

Usaremos o esquema ER UNIVERSIDADE simplificado mostrado na Figura 12.8 para ilustrar nossa discussão. Suponha que uma aplicação precise extrair documentos XML para informações sobre aluno, disciplina e nota do banco de dados UNIVERSIDADE. Os dados necessários para esses documentos estão contidos nos atributos do banco de dados dos tipos de entidade DISCIPLINA, TURMA e ALUNO da Figura 12.8, e nos relacionamentos T-A e D-T entre eles. Em geral, a maioria dos documentos extraídos de um banco de dados só usará um subconjunto dos atributos, tipos de entidade e relacionamentos no banco de dados. Neste exemplo, o subconjunto do banco de dados que é necessário aparece na Figura 12.9.

Pelo menos três hierarquias de documento possíveis podem ser extraídas do subconjunto do banco de dados da Figura 12.9. Primeiro, podemos escolher DISCIPLINA como a raiz, conforme ilustramos na Figura 12.10. Aqui, cada entidade de disciplina tem o conjunto de suas turmas como subelementos, e cada turma tem seus alunos como subelementos. Podemos ver uma consequência da modelagem da informação em uma estrutura de árvore hierárquica. Se um aluno tiver realizado diversas turmas, a informação desse aluno aparecerá várias vezes no documento — uma vez sob cada turma. Um esquema XML simplificado possível para essa visão é mostrado na Figura 12.11. O atributo de banco de dados Nota no relacionamento T-A é migrado para o elemento ALUNO. Isso porque ALUNO torna-se um filho de TURMA nessa hierarquia, de modo que cada elemento ALUNO sob um elemento TURMA específico pode ter uma nota específica nessa turma. Nessa hierarquia de documentos, um aluno que está em mais de uma turma terá várias réplicas, uma sob cada turma, e cada réplica terá a nota específica dada nessa turma em particular.

Na segunda visão de documento hierárquico, podemos escolher ALUNO como raiz (Figura 12.12). Nessa visão hierárquica, cada aluno tem um conjunto de turmas como seus elementos filhos, e cada turma está relacionada a uma disciplina como seu filho, pois o relacionamento entre TURMA e DISCIPLINA é N:1. Assim, podemos mesclar os elementos DISCIPLINA e TURMA nesta visão, como mostra a Figura 12.12. Além disso, o atributo de banco de

**Figura 12.8**

Um diagrama de esquema ER para um banco de dados UNIVERSIDADE simplificado.

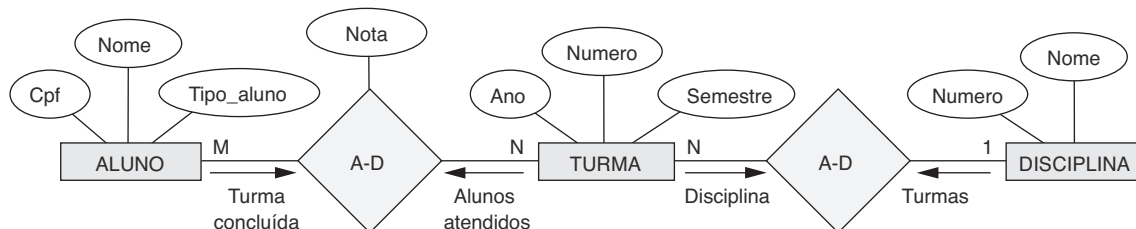
dados NOTA pode ser migrado para o elemento TURMA. Nessa hierarquia, a informação combinada de DISCIPLINA/TURMA é replicada sob cada aluno que concluir a turma. Um esquema XML simplificado possível para essa visão aparece na Figura 12.13.

A terceira maneira possível é escolher TURMA como a raiz, conforme mostra a Figura 12.14. Semelhante à segunda visão hierárquica, a informação de DISCIPLINA pode ser mesclada no elemento TURMA. O atributo de banco de dados NOTA pode ser migrado para o elemento ALUNO. Como podemos ver, até mesmo nesse exemplo simples pode haver diversas

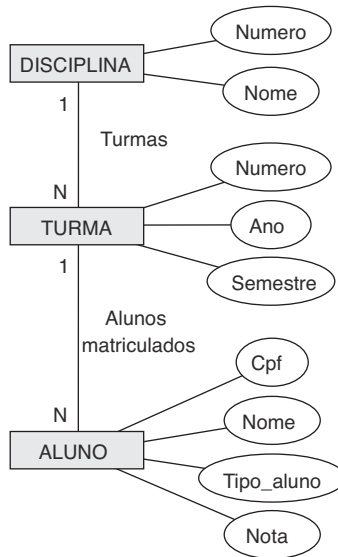
visões de documento hierárquicas, cada uma correspondendo a uma raiz diferente e uma estrutura de documento XML diferente.

12.6.2 Quebrando ciclos para converter grafos em árvores

Nos exemplos anteriores, o subconjunto do banco de dados de interesse não tinha ciclos. É possível ter um subconjunto mais complexo com um ou mais ciclos, indicando múltiplos relacionamentos entre as entidades. Nesse caso, é mais difícil decidir como criar as hierarquias de documento. Uma duplicação adicio-

**Figura 12.9**

Subconjunto do esquema de banco de dados UNIVERSIDADE necessário para a extração de documento XML.

**Figura 12.10**

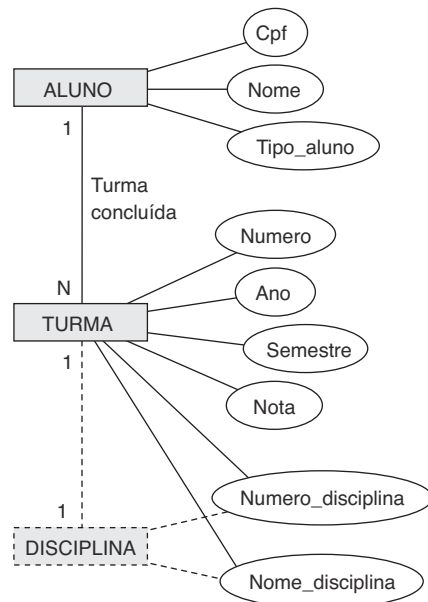
Visão hierárquica (em árvore) com DISCIPLINA como a raiz.

```

<xsd:element name="root">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="disciplina" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:sequence>
        <xsd:element name="dnome" type="xsd:string" />
        <xsd:element name="numdiscip" type="xsd:unsignedInt" />
        <xsd:element name="turma" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
          <xsd:sequence>
            <xsd:element name="numturma" type="xsd:unsignedInt" />
            <xsd:element name="ano" type="xsd:string" />
            <xsd:element name="semestre" type="xsd:string" />
            <xsd:element name="aluno" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
              <xsd:sequence>
                <xsd:element name="cpf" type="xsd:string" />
                <xsd:element name="anome" type="xsd:string" />
                <xsd:element name="tipoaluno" type="xsd:string" />
                <xsd:element name="nota" type="xsd:string" />
              </xsd:sequence>
            </xsd:element>
          </xsd:sequence>
        </xsd:element>
      </xsd:sequence>
    </xsd:element>
  </xsd:sequence>
</xsd:element>
  
```

Figura 12.11

Documento de esquema XML com disciplina como a raiz.

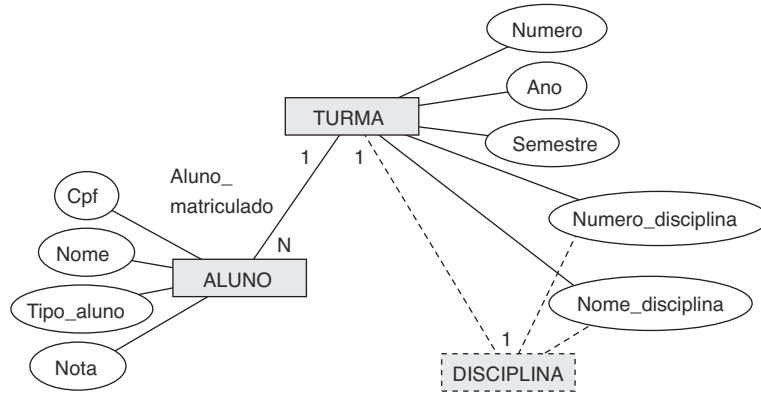
**Figura 12.12**

Visão hierárquica (em árvore) com ALUNO como a raiz.

```

<xsd:element name="root">
<xsd:sequence>
<xsd:element name="aluno" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
    <xsd:sequence>
        <xsd:element name="cpf" type="xsd:string" />
        <xsd:element name="anome" type="xsd:string" />
        <xsd:element name="tipoaluno" type="xsd:string" />
    </xsd:sequence>
    <xsd:element name="turma" minOccurs="0" maxOccurs="unbounded">
        <xsd:sequence>
            <xsd:element name="numturma" type="xsd:unsignedInt" />
            <xsd:element name="ano" type="xsd:string" />
            <xsd:element name="semestre" type="xsd:string" />
            <xsd:element name="numdiscip" type="xsd:unsignedInt" />
            <xsd:element name="dnome" type="xsd:string" />
            <xsd:element name="nota" type="xsd:string" />
        </xsd:sequence>
    </xsd:element>
</xsd:sequence>
</xsd:element>
  
```

Figura 12.13Documento de esquema XML com *aluno* como a raiz.

**Figura 12.14**

Visão hierárquica (em árvore) com TURMA como a raiz.

nal de entidades pode ser necessária para representar os múltiplos relacionamentos. Ilustraremos isso com um exemplo que usa o esquema ER da Figura 12.8.

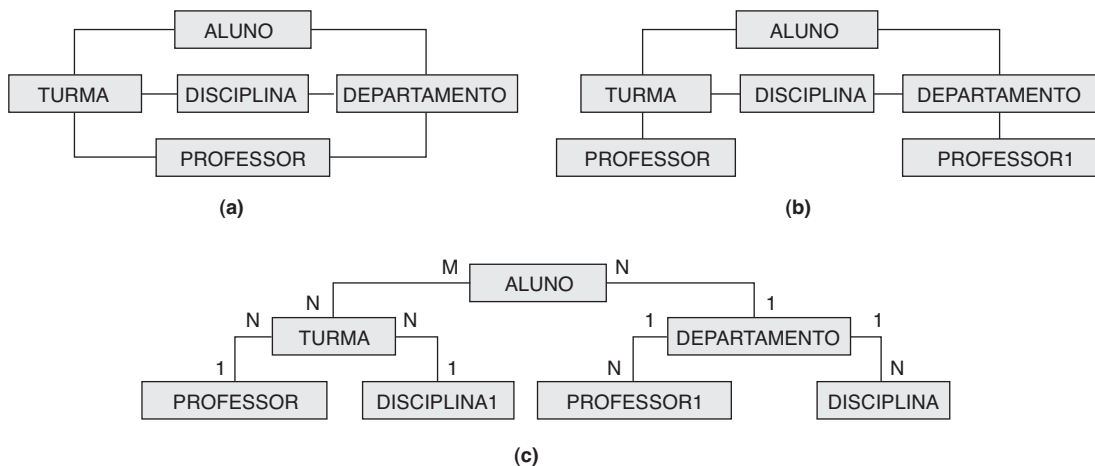
Suponha que precisemos da informação em todos os tipos de entidade e relacionamentos da Figura 12.8 para um documento XML em particular, com ALUNO como elemento raiz. A Figura 12.15 ilustra como uma possível estrutura em árvore hierárquica pode ser criada para esse documento. Primeiro, obtemos um reticulado com ALUNO como raiz, conforme mostra a Figura 12.15(a). Essa não é uma estrutura em árvore verdadeira por causa dos ciclos. Um modo de quebrar os ciclos é replicar os tipos de entidade nele envolvidos. Primeiro, replicamos PROFESSOR, como mostra a Figura 12.15(b), chamando a réplica para o PROFESSOR1 à direita. A réplica de PROFESSOR à esquerda representa o relacionamento entre professores e as turmas que eles lecionam, enquanto a réplica PROFESSOR1 à direita representa o relacionamento entre professores e o departamento em que

cada um trabalha. Depois disso, ainda temos o ciclo envolvendo DISCIPLINA, de modo que podemos replicar DISCIPLINA de uma maneira semelhante, levando à hierarquia mostrada na Figura 12.15(c). A réplica DISCIPLINA1 à esquerda representa o relacionamento entre disciplinas e suas turmas, ao passo que a réplica de DISCIPLINA à direita representa o relacionamento entre disciplinas e o departamento que oferece cada uma delas.

Na Figura 12.15(c), convertemos o grafo inicial em uma hierarquia. Podemos fazer outra mesclagem, se for desejado (como em nosso exemplo anterior) antes de criar a hierarquia final e a estrutura do esquema XML correspondente.

12.6.3 Outras etapas para extrair documentos XML de bancos de dados

Além de criar a hierarquia XML apropriada e o documento de esquema XML correspondente, várias

**Figura 12.15**

Convertendo um grafo com círculos em uma estrutura hierárquica (em árvore).

outras etapas são necessárias para extrair um documento XML em particular de um banco de dados:

1. É necessário criar a consulta correta em SQL para extrair a informação desejada para o documento XML.
2. Quando a consulta é executada, seu resultado deve ser reestruturado da forma relacional para a estrutura em árvore da XML.
3. A consulta pode ser personalizada para selecionar tanto um único objeto como vários objetos no documento. Por exemplo, na visão da Figura 12.13, a consulta pode selecionar uma única entidade de aluno e criar um documento correspondente a esse único aluno, ou pode selecionar vários — ou mesmo todos os alunos — e criar um documento com múltiplos alunos.

Resumo

Este capítulo forneceu uma visão geral do padrão XML para representação e troca de dados pela Internet. Primeiro, discutimos algumas das diferenças entre diversos tipos de dados, classificando três tipos principais: estruturados, semiestruturados e não estruturados. Os dados estruturados são armazenados em bancos de dados tradicionais. Os dados semiestruturados misturam nomes de tipos de dados e valores de dados, mas nem todos eles precisam seguir uma estrutura predefinida fixa. Os dados não estruturados referem-se à informação exibida na Web, especificada pela HTML, em que a informação sobre os tipos dos itens de dados não existe. Descrevemos o padrão XML e seu modelo de dados estruturado em árvore (hierárquico), e discutimos os documentos XML e as linguagens para especificar a estrutura desses documentos, a saber, XML DTD (*Document Type Definition*) e esquema XML. Demos uma visão geral das diversas técnicas para armazenar documentos XML, seja no formato nativo (texto), no formato compactado ou nos bancos de dados relacionais e de outros tipos. Por fim, oferecemos uma visão geral das linguagens XPath e XQuery, propostas para a consulta de dados XML, e discutimos as questões de mapeamento que surgem quando é necessário converter dados armazenados nos bancos de dados relacionais tradicionais para documentos XML.

Perguntas de revisão

- 12.1. Quais são as diferenças entre dados estruturados, semiestruturados e não estruturados?
- 12.2. Sob qual das categorias em 12.1 os documentos XML se encontram? E os dados autodescritivos?

- 12.3. Quais são as diferenças entre o uso de tags em XML *versus* HTML?
- 12.4. Qual é a diferença entre documentos XML centrados nos dados e centrados nos documentos?
- 12.5. Qual é a diferença entre os atributos e os elementos na XML? Liste alguns dos atributos importantes usados para especificar elementos no esquema XML.
- 12.6. Qual é a diferença entre esquema XML e XML DTD?

Exercícios

- 12.7. Crie parte de um documento de instância XML para corresponder aos dados armazenados no banco de dados relacional mostrado na Figura 3.6, tal que o documento XML corresponda ao documento de esquema XML da Figura 12.5.
- 12.8. Crie documentos de esquema XML e XML DTDs para corresponderem às hierarquias mostradas nas figuras 12.14 e 12.15(c).
- 12.9. Considere o esquema de banco de dados relacional BIBLIOTECA da Figura 4.6. Crie um documento de esquema XML que corresponda a esse esquema de banco de dados.
- 12.10. Especifique as visões a seguir como consultas em XQuery sobre o esquema XML *empresa* mostrado na Figura 12.5.
 - a. Uma visão que tem nome de departamento, nome de gerente e salário de gerente para cada departamento.
 - b. Uma visão que tem o nome do funcionário, nome do supervisor e salário de cada funcionário que trabalha no departamento Pesquisa.
 - c. Uma visão que tem o nome do projeto, nome do departamento de controle, número de funcionários e total de horas trabalhadas por semana para cada projeto.
 - d. Uma visão que tem o nome do projeto, nome do departamento de controle, número de funcionários e total de horas trabalhadas por semana para cada projeto com mais de um funcionário trabalhando nele.

Bibliografia selecionada

Existem tantos artigos e livros sobre vários aspectos da XML que seria impossível fazer até mesmo uma lista modesta. Mencionaremos um livro: Chaudhri, Rashid e Zicari (eds.), de 2003. Esse livro discute diversos aspectos da XML e contém uma lista de algumas referências a pesquisa e prática em XML.



parte



5

Técnicas de programação de banco de dados

Introdução às técnicas de programação SQL

Nos capítulos 4 e 5, descrevemos vários aspectos da linguagem SQL, que é o padrão para bancos de dados relacionais. Descrevemos as instruções SQL para definição de dados, modificação de esquema, consultas, visões e atualizações. Também descrevemos como são especificadas diversas restrições sobre o conteúdo do banco de dados, como restrições de chave e integridade referencial.

Neste capítulo e no próximo, vamos discutir alguns dos métodos que foram desambolvidos para acessar bancos de dados de programas. A maior parte do acesso ao banco de dados em aplicações práticas é realizada por meio de programas de software que implementam **aplicações de banco de dados**. Esse software normalmente é desambolvido em uma linguagem de programação de uso geral, como Java, C/C++/C#, COBOL ou alguma outra linguagem de programação. Além disso, muitas linguagens de scripting, como PHP e JavaScript, também estão sendo usadas para programação de acesso do banco de dados em aplicações Web. Neste capítulo, focalizamos como os bancos de dados podem ser acessados das linguagens de programação tradicionais C/C++ e Java, enquanto o próximo capítulo vai mostrar como os bancos de dados são acessados com linguagens de scripting, como PHP e JavaScript. Lembre-se, da Seção 2.3.1, que quando as instruções do banco de dados são incluídas em um programa, a linguagem de programação de uso geral é chamada de *linguagem hospedeira*, ao passo que a linguagem de banco de dados — SQL, em nosso caso — é chamada de *sublinguagem de dados*. Em alguns casos, *linguagens de programação de banco de dados* especiais são desambolvidas especificamente para a escrita de aplicações de banco de dados. Embora muitas delas tenham sido desambolvidas como protótipos de pes-

quisa, algumas linguagens de programação de banco de dados notáveis possuem uso generalizado, como a PL/SQL (Programming Language/SQL) da Oracle.

É importante observar que a programação de banco de dados é um assunto muito amplo. Existem livros-texto inteiros dedicados a cada técnica de programação de banco de dados e como essa técnica é realizada em um sistema específico. Novas técnicas são desambolvidas o tempo todo, e as mudanças nas técnicas existentes são incorporadas a versões de sistema e linguagens mais novas. Uma dificuldade adicional na apresentação desse tópico é que, embora existam padrões de SQL, eles mesmos estão continuamente evoluindo, e cada vendedor de SGBD pode ter algumas variações do padrão. Por causa disso, escolhemos fazer uma introdução a alguns dos principais tipos de técnicas de programação de banco de dados e compará-las, em vez de estudar um método ou sistema em particular com detalhes. Os exemplos que damos servem para ilustrar as principais diferenças que um programador enfrentaria ao usar cada uma dessas técnicas de programação de banco de dados. Tentaremos usar os padrões de SQL em nossos exemplos no lugar de descrever um sistema específico. Ao usar um sistema específico, os materiais neste capítulo podem servir como uma introdução, mas devem ser expandidos com os manuais do sistema e com livros que descrevem o sistema específico.

Iniciamos nossa apresentação da programação de banco de dados na Seção 13.1 com uma visão geral das diferentes técnicas desambolvidas para acessar um banco de dados de programas. Depois, na Seção 13.2, discutimos as regras para embutir instruções SQL em uma linguagem de programação de uso geral, comumente conhecida como *SQL embutida*.

Esta seção também discute rapidamente a *SQL dinâmica*, em que as consultas podem ser construídas dinamicamente em tempo de execução, e apresenta os fundamentos da variante SQLJ da SQL embutida, que foi desambolvida especificamente para a linguagem de programação Java. Na Seção 13.3, discutimos a técnica conhecida como *SQL/CLI (Call Level Interface)*, em que uma biblioteca de procedimentos e funções é fornecida para acessar o banco de dados. Diversos conjuntos de funções de biblioteca foram propostos. O conjunto de funções da SQL/CLI é aquele dado no padrão SQL. Outra biblioteca de funções é *ODBC (Open Data Base Connectivity)*. Não descrevemos a ODBC porque ela é considerada predecessora da SQL/CLI. Uma terceira biblioteca de funções — que descrevemos — é a *JDBC*; esta foi desambolvida especificamente para acessar bancos de dados baseados na linguagem Java. Na Seção 13.4, vamos discutir sobre *SQL/PSM (Persistent Stored Modules)*, que é uma parte do padrão SQL que permite que módulos de programa — procedimentos e funções — sejam armazenados pelo SGBD e acessados pela SQL. Comparamos rapidamente as três técnicas de programação de banco de dados na Seção 13.5, e oferecemos um resumo do capítulo no final.

13.1 Programação de banco de dados: técnicas e problemas

Agora, vamos voltar nossa atenção para as técnicas que foram desambolvidas para acessar bancos de dados de programas e, em particular, para a questão de como acessar bancos de dados SQL de programas de aplicação. Nossa apresentação da SQL nos capítulos 4 e 5 focalizou as construções da linguagem para diversas operações do banco de dados — da definição do esquema e especificação de restrição até a consulta, atualização e especificação de visões. A maioria dos sistemas de banco de dados possui uma **interface interativa** na qual esses comandos SQL podem ser digitados diretamente em um monitor para execução pelo sistema de banco de dados. Por exemplo, em um sistema de computador em que o SGBD Oracle é instalado, o comando SQLPLUS inicia a interface interativa. O usuário pode digitar comandos ou consultas SQL diretamente em várias linhas, terminadas com um ponto e vírgula e uma tecla Enter (ou seja, ';' <cr>'). Como alternativa, um **arquivo de comandos** pode ser criado e executado por meio da interface interativa ao digitar @<nomearquivo>. O sistema executará os comandos escritos no arquivo e exibirá os resultados, se houver.

A interface interativa é muito conveniente para a criação de esquema e restrição ou para consultas *ad hoc* ocasionais. Porém, na prática, a maioria das interações de banco de dados é executada por programas que foram cuidadosamente projetados e testados. Esses programas costumam ser conhecidos como **programas de aplicação** ou **aplicações de banco de dados**, e são usados como *transações programadas* pelos usuários finais, conforme discutimos na Seção 1.4.3. Outro uso comum da programação de banco de dados é para acessar um banco de dados por meio de um programa de aplicação que implementa uma **interface Web**, por exemplo, quando se faz reservas ou compras de uma companhia aérea. De fato, a grande maioria das aplicações de comércio eletrônico na Web inclui alguns comandos de acesso a banco de dados. O Capítulo 14 nos dará uma visão geral da programação de banco de dados Web usando PHP, uma linguagem de scripting que recentemente se tornou bastante utilizada.

Nesta seção, primeiro damos uma visão geral das principais técnicas de programação de banco de dados. Depois, discutimos alguns dos problemas que ocorrem quando se tenta acessar um banco de dados com base em uma linguagem de programação de uso geral, e a sequência típica de comandos para interagir com um banco de dados de um programa de software.

13.1.1 Técnicas para a programação de banco de dados

Existem várias técnicas para incluir interações do banco de dados nos programas de aplicação. As principais técnicas para programação de banco de dados são as seguintes:

- 1. Embutir comandos do banco de dados em uma linguagem de programação de uso geral.** Nessa técnica, os comandos do banco de dados são **embutidos** na linguagem de programação hospedeira, mas eles são identificadas por um prefixo especial. Por exemplo, o prefixo para a SQL embutida é a string EXEC SQL, que precede todos os comandos SQL em um programa de linguagem hospedeira.¹ Um **pré-compilador** ou **pré-processador** varre o código do programa fonte para identificar os comandos de banco de dados e extraí-los para processamento pelo SGBD. Eles são substituídos no programa por chamadas de função ao código gerado pelo SGBD. Essa técnica geralmente é conhecida como **SQL embutida**.

¹ Outros prefixos às vezes são usados, mas este é o mais comum.

2. **Usar uma biblioteca de funções de banco de dados.** Uma biblioteca de funções se torna disponível à linguagem de programação hospedeira para chamadas de banco de dados. Por exemplo, poderia haver funções para conectar com um banco de dados, executar uma atualização, e assim por diante. Os comandos reais de consulta e atualização do banco de dados e quaisquer outras informações necessárias são incluídos como parâmetros nas chamadas de função. Essa técnica oferece o que é conhecido como **interface de programação de aplicação (API — Application Programming Interface)** para acessar um banco de dados de programas de aplicação.
3. **Projetar uma linguagem totalmente nova.** Uma linguagem de programação de banco de dados é projetada do zero para ser compatível com o modelo de banco de dados e a linguagem de consulta. Estruturas de programação adicionais, como loops e instruções condicionais, são acrescentadas à linguagem de banco de dados para convertê-la em uma linguagem de programação completa. Um exemplo dessa técnica é a PL/SQL da Oracle.

Na prática, as duas primeiras técnicas são mais comuns, pois muitas aplicações já são escritas em linguagens de programação de uso geral, mas exigem algum acesso ao banco de dados. A terceira técnica é mais apropriada para aplicações que possuem intensa interação com o banco de dados. Um dos principais problemas com as duas primeiras técnicas é a *divergência de impedância*, que não ocorre na terceira técnica.

13.1.2 Divergência de impedância

Divergência de impedância é o termo usado para se referir aos problemas que ocorrem devido às diferenças entre o modelo de banco de dados e o modelo da linguagem de programação. Por exemplo, o modelo relacional prático tem três construções principais: colunas (atributos) e seus tipos de dados, linhas (também chamadas de tuplas ou registros) e tabelas (conjuntos ou multiconjuntos de registros). O primeiro problema que pode ocorrer é que os *tipos de dados da linguagem de programação* diferem dos *tipos de dados de atributo* que estão disponíveis no modelo de dados. Logo, é necessário ter um **vínculo** para cada linguagem de programação hospedeira que especifica, para cada tipo de atributo, os tipos de linguagem de programação compatíveis. Um vínculo diferente é necessário para cada *linguagem de programação*, pois diferentes

linguagens possuem diversos tipos de dados. Por exemplo, os tipos de dados disponíveis em C/C++ e Java são diferentes, e ambos diferem dos tipos de dados SQL, que são os tipos de dados padrão para bancos de dados relacionais.

Outro problema ocorre porque os resultados da maioria das consultas são conjuntos ou multiconjuntos de tuplas (linhas), e cada tupla é formada por uma sequência de valores de atributo. No programa, normalmente é necessário acessar os valores de dados individuais nas tuplas individuais para impressão ou processamento. Logo, é preciso que haja um vínculo para mapear a *estrutura de dados do resultado da consulta*, que é uma tabela, para uma estrutura de dados apropriada na linguagem de programação. É necessário que haja um mecanismo para percorrer as tuplas em um **resultado de consulta** a fim de acessar uma única tupla de cada vez e extrair valores individuais dela. Os valores de atributo extraídos costumam ser copiados para as variáveis de programa apropriadas para que o programa continue processando. Um **cursor** ou **variável de iteração** normalmente é usado para percorrer as tuplas em um resultado de consulta. Os valores individuais dentro de cada tupla são então extraídos para variáveis de programa distintas do tipo apropriado.

A divergência de impedância é um problema menor quando uma linguagem de programação de banco de dados especial é projetada para usar o mesmo modelo e tipos de dados do banco de dados. Um exemplo dessa linguagem é a PL/SQL da Oracle. O padrão SQL também tem uma proposta para tal linguagem de programação de banco de dados, conhecida como *SQL/PSM*. Para bancos de dados de objeto, o modelo de dados de objeto (ver Capítulo 11) é muito semelhante ao modelo de dados da linguagem de programação Java, de modo que a divergência de impedância é bastante reduzida quando Java é usada como linguagem hospedeira para acessar um banco de dados de objeto compatível com ela. Diversas linguagens de programação de banco de dados foram implementadas como protótipos de pesquisa (ver a bibliografia selecionada).

13.1.3 Sequência de interação típica na programação de banco de dados

Quando um programador ou engenheiro de software escreve um programa que exige acesso a um banco de dados, é muito comum que o programa esteja rodando em um sistema de computador enquanto o banco de dados é instalado em outro. Lembre-se, da Seção 2.5, de que uma arquitetura comum para o acesso ao banco de dados é o modelo cliente/servidor,

no qual um **programa cliente** trata da lógica de uma aplicação de software, mas inclui algumas chamadas para um ou mais **servidores de banco de dados** para acessar ou atualizar os dados.² Ao escrever tal programa, uma sequência comum de interação é a seguinte:

1. Quando o programa cliente requer acesso a determinado banco de dados, o programa precisa primeiro *estabelecer* ou *abrir* uma **conexão** com o servidor de banco de dados. Normalmente, isso envolve especificar o endereço da Internet (URL) da máquina onde o servidor de banco de dados está localizado, além de fornecer um nome de conta de login e senha para o acesso ao banco de dados.
2. Quando a conexão é estabelecida, o programa pode interagir com o banco de dados submetendo consultas, atualizações e outros comandos do banco de dados. Em geral, a maioria dos tipos de instruções SQL pode ser incluída em um programa de aplicação.
3. Quando o programa não precisar mais acessar determinado banco de dados, ele deverá *terminar* ou *fechar* essa conexão.

Um programa pode acessar vários bancos de dados, se for preciso. Em algumas técnicas de programação de banco de dados, somente uma conexão pode estar ativa de uma só vez, enquanto em outras, várias conexões podem ser estabelecidas simultaneamente.

Nas próximas três seções, vamos discutir exemplos de cada uma das três principais técnicas de programação de banco de dados. A Seção 13.2 descreve como a SQL é *embutida* em uma linguagem de programação. A Seção 13.3 discute como as *chamadas de função* são usadas para acessar o banco de dados, e a Seção 13.4 discute uma extensão à SQL chamada SQL/PSM, que permite *construções de programação de uso geral* para definir módulos (procedimentos e funções) que são armazenados no sistema de banco de dados.³ A Seção 13.5 compara essas técnicas.

13.2 SQL embutida, SQL dinâmica e SQLJ

Nesta seção, fornecemos uma visão geral da técnica que demonstra como as instruções SQL podem ser embutidas em uma linguagem de programação de uso geral. Focalizamos duas linguagens: C e Java.

Os exemplos usados com a linguagem C, conhecida como **SQL embutida**, são apresentados nas seções 13.2.1 a 13.2.3, e podem ser adaptados a outras linguagens de programação. Os exemplos que usam Java, conhecidos como **SQLJ**, são apresentados nas seções 13.2.4 e 13.2.5. Nesta técnica embutida, a linguagem de programação é chamada de **linguagem hospedeira** (ou *host*). A maioria das instruções SQL — incluindo definições de dados ou restrições, consultas, atualizações ou definições de visão — pode ser embutida em um programa na linguagem hospedeira.

13.2.1 Recuperando tuplas isoladas com SQL embutida

Para ilustrar os conceitos da SQL embutida, usaremos C como linguagem de programação hospedeira.⁴ Ao usar C dessa maneira, uma instrução SQL embutida é distinguida das instruções da linguagem de programação pelas palavras-chave de prefixo EXEC SQL, de modo que um **pré-processador** (ou **pré-compilador**) possa separar as instruções SQL embutidas do código da linguagem hospedeira. As instruções SQL em um programa terminam com um END-EXEC correspondente ou com um ponto e vírgula (;). Regras semelhantes se aplicam à SQL embutida em outras linguagens de programação.

Em um comando SQL embutido, podemos nos referir a variáveis de programação C especialmente declaradas. Estas são chamadas de **variáveis compartilhadas** porque são usadas tanto no programa C quanto nas instruções SQL embutidas. As variáveis compartilhadas são iniciadas com um sinal de dois pontos (:): quando aparecem em uma instrução SQL. Isso distingue os nomes de variável do programa dos nomes das construções do esquema de banco de dados, como atributos (nomes de coluna) e relações (nomes de tabela). Isso também permite que as variáveis do programa tenham os mesmos nomes que os atributos, pois podem ser distinguidos pelo sinal de dois pontos de prefixo na instrução SQL. Os nomes de construções do esquema de banco de dados — como atributos e relações — só podem ser usados nos comandos SQL, mas as variáveis de programa compartilhadas podem ser usadas em qualquer lugar no programa C sem o prefixo de dois pontos.

Suponha que queiramos escrever programas C para processar o banco de dados FUNCRESA da Figura 3.5. Precisamos declarar variáveis de programa

² Conforme discutimos na Seção 2.5, existem arquiteturas de duas e três camadas; para simplificar nossa discussão, vamos considerar aqui uma arquitetura cliente/servidor de duas camadas.

³ A SQL/PSM ilustra como as construções típicas da linguagem de programação de uso geral — como loops e estruturas condicionais — podem ser incorporadas à SQL.

⁴ Nossa discussão aqui também se aplica à linguagem de programação C++, pois não usamos nenhum dos recursos orientados a objeto, mas focalizamos o mecanismo de programação de banco de dados.

que correspondam aos tipos dos atributos do banco de dados que o programa processará. O programador pode escolher os nomes das variáveis de programa, que podem ou não ter nomes idênticos a seus atributos correspondentes no banco de dados. Usaremos as variáveis de programa C declaradas na Figura 13.1 para todos os nossos exemplos, mostrando os segmentos de programa C sem declarações de variável. As variáveis compartilhadas são declaradas em uma seção de declaração no programa, como mostra a Figura 13.1 (linhas 1 a 7).⁵ Alguns dos vínculos comuns dos tipos C com os tipos SQL são os seguintes: os tipos SQL INTEGER, SMALLINT, REAL e DOUBLE são mapeados para os tipos C long, short, float e double, respectivamente. Strings de tamanho fixo e de tamanho variável (CHAR[i], VARCHAR[i]) em SQL podem ser mapeados para *vetores* de caracteres (char [i+1], varchar [i+1]) em C, que possuem um caractere a mais que o tipo SQL, pois as strings em C terminam com um caractere NULL (\0), que não faz parte da string de caracteres em si.⁶ Embora varchar não seja um tipo de dado C padrão, ele é permitido quando C é usada para a programação de banco de dados SQL.

Observe que os únicos comandos SQL embutidos na Figura 13.1 são as linhas 1 e 7, que dizem ao pré-compilador para atentar para os nomes de variável C entre BEGIN DECLARE e END DECLARE, pois podem ser incluídos em instruções SQL embutidas — desde que precedidas por um sinal de dois pontos (:). As linhas 2 a 5 são declarações normais de programa C. As variáveis de programa C declaradas nas linhas 2 a 5 correspondem aos atributos das tabelas FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO do banco de dados EMPRESA da Figura 3.5, que foi declarado pela SQL DDL na Figura 4.1. As variáveis declaradas na linha 6 — SQLCODE e SQLSTATE — são usadas para comunicar erros e condições de exceção entre o sistema de banco

- 0) int loop ;
- 1) EXEC SQL BEGIN DECLARE SECTION ;
- 2) varchar dnrme [16], pnome [16],
unome [16], endereco [31] ;
- 3) char cpf [10], datanasc [11], sex [2], minicial [2] ;
- 4) float salario, aumento ;
- 5) int dnr, dnumero ;
- 6) int SQLCODE ; char SQLSTATE [6] ;
- 7) EXEC SQL END DECLARE SECTION ;

Figura 13.1

Variáveis do programa C utilizadas nos exemplos E1 e E2 da SQL embutida.

de dados e o programa em execução. A linha 0 mostra uma variável de programa loop que não será usada em qualquer instrução SQL embutida, de modo que é declarada fora da seção de declaração da SQL.

Conectando ao banco de dados. O comando SQL para estabelecer uma conexão com um banco de dados tem a seguinte forma:

```
CONNECT TO <nome do servidor> AS
<nome da conexão> AUTHORIZATION <nome
de conta do usuário e senha> ;
```

Em geral, como um usuário ou programa podem acessar vários servidores de banco de dados, diversas conexões podem ser estabelecidas, mas somente uma pode estar ativa em qualquer ponto no tempo. O programador ou usuário podem usar o <nome da conexão> para mudar da conexão atualmente ativa para uma diferente utilizando o comando a seguir:

```
SET CONNECTION <nome da conexão> ;
```

Quando uma conexão não é mais necessária, ela pode ser terminada pelo seguinte comando:

```
DISCONNECT <nome da conexão> ;
```

Nos exemplos deste capítulo, consideramos que a conexão apropriada já foi estabelecida com o banco de dados FUNCRESA e que ela é a conexão atualmente ativa.

Comunicação entre o programa e o SGBD usando SQLCODE e SQLSTATE. As duas variáveis de comunicação especiais que são usadas pelo SGBD para comunicar condições de exceção ou erro ao programa são SQLCODE e SQLSTATE. A variável SQLCODE, mostrada na Figura 13.1, é uma variável inteira. Após cada comando do banco de dados ser executado, o SGBD retorna um valor em SQLCODE. Um valor 0 indica que a instrução foi executada com sucesso pelo SGBD. Se SQLCODE > 0 (ou, mais especificamente, se SQLCODE = 100), isso indica que não há mais dados (registros) disponíveis em um resultado de consulta. Se SQLCODE < 0, isso indica que houve algum erro. Em alguns sistemas — por exemplo, no SGBDR da Oracle —, SQLCODE é um campo em uma estrutura de registro chamada SQLCA (SQL Communication Area), de modo que é referenciado como SQLCA.SQLCODE. Nesse caso, a definição da SQLCA precisa ser incluída no programa C utilizando a seguinte linha:

```
EXEC SQL include SQLCA ;
```

⁵ Usamos números de linha em nossos segmentos de código apenas para facilitar a referência; esses números não fazem parte do código real.

⁶ Strings SQL também podem ser mapeadas para tipos char* em C.

Em versões mais recentes do padrão SQL, uma variável de comunicação chamada SQLSTATE foi acrescentada, que é uma string de cinco caracteres. Um valor ‘00000’ em SQLSTATE indica nenhum erro ou exceção; outros valores indicam diversos erros ou exceções. Por exemplo, ‘02000’ indica ‘sem mais dados’ quando se usa SQLSTATE. Atualmente, tanto SQLSTATE quanto SQLCODE estão disponíveis no padrão SQL. Muitos dos códigos de erro e exceção retornados em SQLSTATE supostamente estão padronizados para todos os vendedores e plataformas SQL,⁷ enquanto os códigos retornados em SQLCODE não estão padronizados, mas são definidos pelo vendedor do SGBD. Logo, em geral é melhor usar SQLSTATE, pois isso torna o tratamento de erro nos programas de aplicação independente de um SGBD em particular. Como um exercício, o leitor deverá reescrever os exemplos dados mais adiante neste capítulo usando SQLSTATE em vez de SQLCODE.

Exemplo de programação SQL embutida. Nosso primeiro exemplo para ilustrar a programação SQL embutida é um segmento repetitivo (loop) do programa que recupera como entrada o número do Cpf de um funcionário e imprime algumas informações com base no registro de FUNCIONARIO correspondente no banco de dados. O código de programa em C aparece como o segmento de programa E1 na Figura 13.2. O programa lê (entradas) um valor de Cpf e depois recupera a tupla de FUNCIONARIO com esse Cpf do banco de dados por meio do comando SQL embutido. A cláusula INTO (linha 5) especifica as variáveis do programa em que os valores de atributo do registro de banco de dados são recuperados. As variáveis do programa em C na cláusula INTO são iniciadas com um sinal de dois pontos (:), conforme discuti-

mos anteriormente. A cláusula INTO só pode ser usada desse modo quando o resultado da consulta é um único registro; se vários registros forem recuperados, será gerado um erro. Veremos como múltiplos registros são tratados na Seção 13.2.2.

A linha 7 em E1 ilustra a comunicação entre o banco de dados e o programa por meio da variável especial SQLCODE. Se o valor retornado pelo SGBD em SQLCODE for 0, a instrução anterior foi executada sem erros ou condições de exceção. A linha 7 verifica isso e assume que, se ocorreu um erro, foi porque não existia nenhuma tupla FUNCIONARIO com o Cpf dado; portanto, ela gera uma mensagem de saída indicando isso (linha 8).

Em E1, um *único registro* é selecionado pela consulta SQL embutida (porque Cpf é um atributo de chave de FUNCIONARIO). Quando um único registro é recuperado, o programador pode designar seus valores de atributo diretamente às variáveis do programa em C na cláusula INTO, como na linha 5. Em geral, uma consulta SQL pode recuperar muitas tuplas. Nesse caso, o programa em C costuma percorrer as tuplas recuperadas e as processa uma de cada vez. O conceito de um *cursor* é usado para permitir o processamento de uma tupla por vez no resultado de uma consulta pelo programa da linguagem hospedeira. A seguir, vamos descrever os cursores.

13.2.2 Recuperando múltiplas tuplas com SQL embutida usando cursores

Podemos imaginar um *cursor* como um ponteiro que aponta para uma *única tupla* (*linha*) do resultado de uma consulta que recupera múltiplas tuplas. O cursor é declarado quando o comando de consulta

```
//Segmento de programa E1:
0) loop = 1 ;
1) while (loop) {
2)   prompt("Digite um CPF: ", cpf) ;
3)   EXEC SQL
4)     select Pnome, Minicial, Unome, Endereco, Salario
5)       into :pnome, :minicial, :unome, :endereco, :salario
6)     from FUNCIONARIO where Cpf = :cpf ;
7)   if (SQLCODE == 0) printf(pnome, minicial, unome, endereco, salario)
8)     else printf("CPF não existe: ", cpf) ;
9)   prompt("Mais CPF (digite 1 para Sim, 0 para Não): ", loop) ;
10) }
```

Figura 13.2

Segmento de programa E1, um segmento de programa em C com SQL embutida.

⁷ Em particular, códigos de SQLSTATE começando com os caracteres 0 a 4 ou A a H supostamente são padronizados, enquanto outros valores podem ser definidos pela implementação.

SQL é declarado no programa. Mais adiante no programa, um comando **OPEN CURSOR** busca o resultado da consulta no banco de dados e define o cursor para uma posição *antes da primeira linha* no resultado da consulta. Esta se torna a **linha atual** para o cursor. Depois, comandos **FETCH** são emitidos no programa. Cada **FETCH** move o cursor para a *próxima linha* no resultado da consulta, tornando-a a linha ativa e copiando seus valores de atributo para as variáveis do programa em C (linguagem hospedeira) especificadas no comando **FETCH** por uma cláusula **INTO**. A variável do cursor é basicamente um **iterador** (iterator) que percorre as (por loop) tuplas no resultado da consulta — uma tupla de cada vez.

Para determinar quanto todas as tuplas no resultado da consulta foram processadas, a variável de comunicação **SQLCODE** (ou, como alternativa, **SQLSTATE**) é verificada. Se um comando **FETCH** for emitido e resultar na movimentação do cursor além da última tupla no resultado da consulta, um valor positivo (**SQLCODE > 0**) é retornado em **SQLCODE**, indicando que nenhum dado (tupla) foi encontrado (ou a string ‘02000’ é retornada em **SQLSTATE**). O programador usa isso para terminar um loop sobre tuplas no resultado da consulta. Em geral, diversos cursores podem ser abertos ao mesmo tempo. Um comando **CLOSE CURSOR** é emitido para indicar que terminamos com o processamento do resultado da consulta associada a esse cursor.

Um exemplo de uso de cursores para processar um resultado de consulta com múltiplos registros é mostrado na Figura 13.3, onde um cursor chamado **FUNC** é declarado na linha 4. O cursor **FUNC** é associado à consulta SQL declarada nas linhas 5 a 6, mas a consulta não é executada até que o comando **OPEN FUNC** (linha 8) seja processado. O comando **OPEN <nome cursor>** executa a consulta e busca seu resultado como uma tabela no workspace do programa, onde o programa pode percorrer as linhas (tuplas) individuais por comandos **FETCH <nome cursor>** subsequentes (linha 9). Consideramos que as variáveis apropriadas no programa em C foram declaradas, como na Figura 13.1. O segmento de programa em E2 lê (entrada) um nome de departamento (linha 0), recupera o número de departamento correspondente do banco de dados (linhas 1 a 3) e depois recupera os funcionários que trabalham nesse departamento por meio do cursor **FUNC**. Um loop (linhas 10 a 18) passa por cada registro no resultado da consulta, um de cada vez, e imprime o nome do funcionário. O programa então lê (entrada) um valor de aumento para esse funcionário (linha 12) e atualiza o salário dele no banco de dados pelo valor do aumento que foi oferecido (linhas 14 a 16).

Este exemplo também ilustra como o programador pode *atualizar* registros do banco de dados. Quando um cursor é definido para linhas que devem ser modificadas (**atualizadas**), temos de acrescentar a

```
//Segmento de programa E2:
0) prompt("Digite o Nome do Departamento: ", dnome);
1) EXEC SQL
2)   select Dnumero into :dnumero
3)   from DEPARTAMENTO where Dnome = :dnome ;
4) EXEC SQL DECLARE FUNC CURSOR FOR
5)   select Cpf, Pnome, Minicial, Unome, Salario
6)   from FUNCIONARIO where Dnr = :dnumero
7)   FOR UPDATE OF Salario ;
8) EXEC SQL OPEN FUNC ;
9) EXEC SQL FETCH from FUNC into :cpf, :pnome, :minicial, :unome, :salario ;
10) while (SQLCODE == 0) {
11)   printf("O nome do funcionario é:", Pnome, Minicial, Unome) ;
12)   prompt("digite o valor de aumento: ", aumento) ;
13)   EXEC SQL
14)     update FUNCIONARIO
15)       set Salario = Salario + :aumento
16)       where CURRENT OF FUNC ;
17)   EXEC SQL FETCH from FUNC into :cpf, :pnome, :minicial, :unome, :salario ;
18) }
19) EXEC SQL CLOSE FUNC ;
```

Figura 13.3

Segmento de programa E2, um segmento de programa em C que usa cursores com SQL embutida para fins de atualização.

cláusula **FOR UPDATE OF** na declaração do cursor e listar os nomes de quaisquer atributos que serão atualizados pelo programa. Isso é ilustrado na linha 7 do segmento de código E2. Se as linhas tiverem de ser excluídas, as palavras-chave **FOR UPDATE** devem ser acrescentadas sem especificar quaisquer atributos. No comando embutido UPDATE (ou DELETE), a condição **WHERE CURRENT OF <nome cursor>** especifica que a tupla atual referenciada pelo cursor é aquela a ser atualizada (ou excluída), como na linha 16 de E2.

Observe que declarar um cursor e associá-lo a uma consulta (linhas 4 a 7 em E2) não executa a consulta. A consulta é realizada somente quando o comando **OPEN <nome cursor>** (linha 8) é executado. Observe também que não é preciso incluir a cláusula **FOR UPDATE OF** na linha 7 de E2 se os resultados da consulta tiverem de ser usados *apenas para fins de recuperação* (sem atualização ou exclusão).

Opções gerais para uma declaração de cursor. Várias opções podem ser especificadas quando se declara um cursor. O formato geral de uma declaração de cursor é o seguinte:

```
DECLARE <nome cursor> [ INSENSITIVE ]
[ SCROLL ] CURSOR [ WITH HOLD ] FOR
<especificação da consulta>

[ ORDER BY
<especificação de ordenação> ] [ FOR READ
ONLY | FOR UPDATE [ OF <lista de atributos>
] ];
```

Já discutimos rapidamente as opções listadas na última linha. O padrão é que a consulta seja para fins de recuperação (**FOR READ ONLY**). Se algumas das tuplas no resultado da consulta tiverem de ser atualizadas, precisamos especificar **FOR UPDATE OF <lista atributos>** e listar os atributos que podem ser atualizados. Se algumas tuplas tiverem de ser excluídas, precisamos especificar **FOR UPDATE** sem quaisquer atributos.

Quando a palavra-chave opcional **SCROLL** é especificada em uma declaração de cursor, é possível posicionar o cursor de outras maneiras além de simplesmente para acesso sequencial. Uma **orientação de busca** pode ser acrescentada ao comando **FETCH**, cujo valor pode ser **NEXT**, **PRIOR**, **FIRST**, **LAST**, **ABSOLUTE i** e **RELATIVE i**. Nos dois últimos comandos, *i* precisa ser avaliado como um valor inteiro que especifica uma posição de tupla absoluta no resultado da consulta (para **ABSOLUTE i**) ou uma posição de tupla relativa à posição atual do cursor (para **RELATIVE i**). A orientação de busca padrão, que usamos em nossos exemplos, é **NEXT**. A orientação de busca permite que o programador movimente o cur-

sor pelas tuplas no resultado da consulta com maior flexibilidade, oferecendo acesso aleatório por posição ou acesso na ordem inversa. Quando **SCROLL** é especificado no cursor, o formato geral de um comando **FETCH** é o seguinte, com as partes entre colchetes sendo opcionais:

```
FETCH [ [ <orientação de busca> ] FROM ]
<nome do cursor> INTO
<lista de destino da busca> ;
```

A cláusula **ORDER BY** ordena as tuplas de modo que o comando **FETCH** as buscará na ordem especificada. Ela é determinada de modo semelhante à cláusula correspondente para consultas SQL (ver Seção 4.3.6). As duas últimas opções quando se declara um cursor (**INSENSITIVE** e **WITH HOLD**) referem-se a características de transação dos programas de banco de dados, que discutiremos no Capítulo 21.

13.2.3 Especificando consultas em tempo de execução usando a SQL dinâmica

Nos exemplos anteriores, as consultas SQL embutidas foram escritas como parte do código fonte do programa hospedeiro. Logo, quando quisermos escrever uma consulta diferente, temos de modificar o código do programa e passar por todas as etapas ambolvidas (compilação, depuração, teste etc.). Em alguns casos, é conveniente escrever um programa que possa executar diferentes consultas ou atualizações SQL (ou outras operações) *dinamicamente em tempo de execução*. Por exemplo, podemos querer escrever um programa que aceite uma consulta SQL digitada pelo terminal, execute-a e apresente seu resultado, como as interfaces interativas disponíveis para a maioria dos SGBDs relacionais. Outro exemplo é quando uma interface de fácil utilização gera consultas SQL de maneira dinâmica para o usuário com base em operações do tipo apontar e clicar em um esquema gráfico (por exemplo, uma interface tipo QBE; ver Apêndice C). Nesta seção, fazemos uma rápida visão geral da **SQL dinâmica**, que é uma técnica para escrever esse tipo de programa de banco de dados, dando um exemplo simples para ilustrar como essa linguagem pode funcionar. Na Seção 13.3, descreveremos outra técnica para lidar com consultas dinâmicas.

O segmento de programa E3 da Figura 13.4 lê uma string que é inserida pelo usuário (essa string poderia ser um comando de atualização SQL) para a variável de string do programa **sqlupdatecstring** na linha 3. Depois, ele prepara isso como um comando SQL na linha 4, associando-o à variável **sqlcommand**.

```

//Segmento de programa E3:
0) EXEC SQL BEGIN DECLARE SECTION ;
1) varchar sqlupdatestring [256] ;
2) EXEC SQL END DECLARE SECTION ;
...
3) prompt("Digite o comando Update: ",
sqlupdatestring) ;
4) EXEC SQL PREPARE sqlcommand FROM
:sqlupdatestring ;
5) EXEC SQL EXECUTE sqlcommand ;
...

```

Figura 13.4

Segmento de programa E3, um segmento de programa em C que usa a SQL dinâmica para atualizar uma tabela.

A linha 5 então executa o comando. Observe que, nesse caso, nenhuma verificação de sintaxe ou outros tipos de verificações sobre o comando são possíveis *em tempo de compilação*, pois o comando SQL não está disponível em tempo de execução. Isso contrasta com nossos exemplos anteriores de SQL embutida, em que a consulta podia ser verificada em tempo de compilação, pois seu texto estava no código fonte do programa.

Embora a inclusão de um comando de atualização dinâmica seja relativamente simples na SQL dinâmica, uma consulta dinâmica é muito mais complicada. Isso porque em geral não conhecemos os tipos ou o número de atributos a serem recuperados pela consulta SQL quando estamos escrevendo o programa. Uma estrutura de dados complexa às vezes é necessária para permitir diferentes números e tipos de atributos no resultado da consulta se nenhuma informação anterior for conhecida sobre a consulta dinâmica. Técnicas semelhantes às que discutimos na Seção 13.3 podem ser usadas para atribuir resultados da consulta (e parâmetros da consulta) às variáveis do programa hospedeiro.

Em E3, o motivo para separar PREPARE e EXECUTE é que, se o comando tiver de ser executado várias vezes em um programa, ele pode ser preparado apenas uma vez. A preparação do comando costuma ambolver sintaxe e outros tipos de verificações pelo sistema, bem como a geração do código para executá-lo. É possível combinar os comandos PREPARE e EXECUTE (linhas 4 e 5 em E3) em um único comando ao escrever

```
EXEC SQL EXECUTE IMMEDIATE :sqlupdatestring ;
```

Isso é útil se o comando tiver de ser executado apenas uma vez. Como alternativa, o programador pode separar as duas instruções para recuperar quaisquer erros após a instrução PREPARE, se houver algum.

13.2.4 SQLJ: embutindo comandos SQL em Java

Nas subseções anteriores, demos uma ideia de como os comandos SQL podem ser embutidos em uma linguagem de programação tradicional, usando a linguagem C em nossos exemplos. Agora, voltamos nossa atenção para como a SQL pode ser embutida em uma linguagem de programação orientada a objeto,⁸ em particular, a linguagem Java. A SQLJ é um padrão que foi adotado por diversos vendedores para embutir SQL em Java. Historicamente, a SQLJ foi desembolvida após a JDBC, a qual é usada para acessar bancos de dados SQL com a linguagem Java usando chamadas de função. Vamos discutir a JDBC na Seção 13.3.2. Nesta seção, focamos em SQLJ e como ela é usada no SGBDR Oracle. Um tradutor de SQLJ geralmente converterá comandos SQL para Java, que poderão então ser executados por meio da interface JDBC. Logo, é necessário instalar um *driver JDBC* ao usar a SQLJ.⁹ Nesta seção, mostramos como usar conceitos de SQLJ para escrever SQL embutida em um programa Java.

Antes de ser capaz de processar SQLJ com Java em Oracle, é necessário importar várias bibliotecas de classe, mostradas na Figura 13.5. Essas incluem as classes JDBC e IO (linhas 1 e 2), mais as classes adicionais listadas nas linhas 3, 4 e 5. Além disso, o programa precisa primeiro se conectar ao banco de dados desejado usando a chamada de função getConnection, que é um dos métodos da classe oracle da linha 5 da Figura 13.5. O formato dessa chamada de função, que retorna um objeto do tipo *contexto default*,¹⁰ é o seguinte:

```

public static DefaultContext getConnection
(String url, String user, String password,
Boolean autoCommit) throws SQLException ;
```

Por exemplo, podemos escrever as instruções nas linhas 6 a 8 da Figura 13.5 para conectar a um banco de dados Oracle localizado no url <nome url> usando

⁸ Esta seção assume alguma familiaridade com conceitos orientados a objeto (ver Capítulo 11) e conceitos básicos de Java.

⁹ Discutiremos sobre drivers JDBC na Seção 13.3.2.

¹⁰ Um *contexto default*, quando definido, se aplica a comandos subsequentes no programa até que ele seja mudado.

```

1) import java.sql.* ;
2) import java.io.* ;
3) import sqlj.runtime.* ;
4) import sqlj.runtime.ref.* ;
5) import oracle.sqlj.runtime.* ;
...
6) DefaultContext cntxt =
7) oracle.getConnection("<url name>", "<user name>",
   "<password>", true) ;
8) DefaultContext.setDefaultContext(cntxt) ;
...

```

Figura 13.5

Importando classes necessárias para incluir SQLJ em programas Java no Oracle e estabelecendo uma conexão e um contexto default.

o login de <nome usuário> e <senha> com confirmação automática de cada comando,¹¹ e depois definir essa conexão como o **contexto default** para comandos seguintes.

Nos exemplos a seguir, não mostraremos as classes ou programas Java completos, pois não é nossa intenção ensinar Java. Em vez disso, mostraremos segmentos de programa que ilustram o uso da SQLJ. A Figura 13.6 mostra as variáveis de programa Java usadas em nossos exemplos. O segmento de programa J1 na Figura 13.7 lê o Cpf de um funcionário e imprime algumas das informações do funcionário do banco de dados.

Observe que, como Java já usa o conceito de exceções para tratamento de erro, uma exceção especial, chamada SQLException, é utilizada para

```

1) string dnome, cpf, pnome, pn, unome, un,
   datanasc, endereco;
2) char sexo, minicial, mi ;
3) double salario, sal ;
4) integer dnr, dnumero ;

```

Figura 13.6

Variáveis de programa Java usadas nos exemplos de J1 e J2 de SQLJ.

retornar erros ou condições de exceção depois de executar um comando de banco de dados SQL. Isso desempenha um papel semelhante a SQLCODE e SQLSTATE na SQL embutida. A Java tem muitos tipos de exceções predefinidas. Cada operação (função) Java deve especificar as exceções que podem ser lançadas — ou seja, as condições de exceção que podem ocorrer enquanto se executa o código Java dessa operação. Se ocorrer uma exceção definida, o sistema transfere o controle ao código Java especificado para tratamento da exceção. Em J1, o tratamento da exceção para uma SQLException é especificado nas linhas 7 e 8. Em Java, a estrutura a seguir

```
try {<operacao>} catch (<excecao>) {<codigo de
   tratamento de excecao>} <continuacao de codigo>
```

é usada para lidar com exceções que ocorrem durante a execução da <operacao>. Se não houver exceção, o <continuacao de codigo> é processado diretamente. As exceções que podem ser lançadas pelo código em determinada operação devem ser especificadas como parte da declaração da operação ou *interface* — por exemplo, no formato a seguir:

```

//Segmento de programa J1:
1) cpf = readEntry("Digite o número do CPF: ") ;
2) try {
3)     #sql { select Pnome, Minicial, Unome, Endereco, Salario
4)             into :pname, :minicial, :unome, :endereco, :salario
5)             from FUNCIONARIO where Cpf = :cpf} ;
6) } catch (SQLException se) {
7)     System.out.println("Número do CPF não existe: " + cpf) ;
8)     Return ;
9) }
10) System.out.println(pname + " " + minicial + " " + unome + " " + endereco + " " + salario)

```

Figura 13.7

Segmento de programa J1, um segmento de programa Java com SQLJ.

¹¹ Confirmação automática significa mais ou menos que cada comando é aplicado ao banco de dados depois de ser executado. A alternativa é que o programador queira executar vários comandos de banco de dados relacionados e, depois, os confirme juntos. Discutiremos conceitos de confirmação (*commit*) no Capítulo 21, quando descreveremos transações do banco de dados.

```
<tipo de retorno de operacao> <nome da
operacao> (<parametros>) throws SQLException,
IOException ;
```

Em SQLJ, os comandos SQL embutidos em um programa Java são precedidos por #sql, conforme ilustrado na linha 3 de J1, de modo que possam ser identificados pelo pré-processador. O #sql é usado no lugar das palavras-chave EXEC SQL que são utilizadas na SQL embutida com a linguagem de programação C (ver Seção 13.2.1). A SQLJ usa uma *cláusula INTO* — semelhante àquela da SQL embutida — para retornar os valores de atributo recuperados do banco de dados por uma consulta SQL em variáveis de programa Java. As variáveis de programa são precedidas por sinais de dois pontos (:) na instrução SQL, assim como na SQL embutida.

Em J1, uma *única tupla* é recuperada pela consulta SQLJ embutida. É por isso que podemos atribuir seus valores de atributo diretamente a variáveis do programa Java na cláusula INTO, na linha 4 da Figura 13.7. Para consultas que recuperam muitas tuplas, a SQLJ usa o conceito de um *iterador* (iterator), que é semelhante a um cursor na SQL embutida.

13.2.5 Recuperando múltiplas tuplas em SQLJ usando iteradores

Em SQLJ, um *iterador* é um tipo de objeto associado a uma coleção (conjunto ou multiconjunto) de registros em um resultado de consulta.¹² O iterador está associado às tuplas e atributos que aparecem em um resultado de consulta. Existem dois tipos de iteradores:

1. Um *iterador nomeado* é associado a um resultado de consulta ao listar os *nomes e tipos* de atributo que aparecem no resultado dela. Os nomes de atributo devem corresponder a variáveis de programa Java apropriadamente declarados, como mostra a Figura 13.6.
2. Um *iterador posicional* lista apenas os *tipos de atributo* que aparecem no resultado da consulta.

Nos dois casos, a lista deveria estar *na mesma ordem* dos atributos que são listados na cláusula SELECT da consulta. No entanto, o looping sobre um resultado de consulta é diferente para os dois tipos de iteradores, conforme veremos. Primeiro, mostramos um exemplo de uso de um iterador *nomeado* na Figura 13.8, segmento de programa J2A. A linha 9 na Figura 13.8 mostra como um *tipo de iterador nomeado* Func é declarado. Observe que os nomes dos

atributos em um tipo de iterador nomeado precisam combinar com os nomes dos atributos no resultado da consulta SQL. A linha 10 mostra como um *objeto iterador* e do tipo Func é criado no programa e depois associado a uma consulta (linhas 11 e 12).

Quando o objeto iterador é associado a uma consulta (linhas 11 e 12 da Figura 13.8), o programa busca o resultado da consulta do banco de dados e define o iterador para uma posição *antes da primeira linha* no resultado da consulta. Esta torna-se a *linha atual* para o iterador. Subsequentemente, operações next são emitidas sobre o objeto iterador. Cada next move o iterador para a *próxima linha* no resultado da consulta, tornando-a a linha atual. Se a linha existir, a operação recupera os valores de atributo para essa linha nas variáveis de programa correspondente. Se não houver mais linhas, a operação next retorna NULL, e pode assim ser usada para controlar o looping. Observe que o iterador nomeado não precisa de uma cláusula INTO, pois as variáveis do programa correspondentes aos atributos recuperados já estão especificadas quando o tipo iterador é declarado (linha 9 da Figura 13.8).

Na Figura 13.8, o comando (e.next()) na linha 13 realiza duas funções: ele recupera a próxima tupla no resultado da consulta e controla o loop while. Quando o programa termina o processamento do resultado da consulta, o comando e.close() (linha 16) fecha o iterador.

A seguir, considere o mesmo exemplo usando iteradores *posicionais*, como mostra a Figura 13.9 (segmento de programa J2B). A linha 9 da Figura 13.9 mostra como um *tipo iterador posicional* Funcpos é declarado. A principal diferença entre ele e o iterador nomeado é que não existem nomes de atributo (correspondentes a nomes de variável de programa) no iterador posicional — apenas tipos de atributo. Isso pode oferecer mais flexibilidade, mas torna o processamento do resultado da consulta ligeiramente mais complexo. Os tipos de atributo ainda devem ser compatíveis com os tipos de atributo no resultado da consulta SQL e na mesma ordem. A linha 10 mostra como um *objeto iterador posicional* f do tipo Funcpos é criado no programa e depois associado a uma consulta (linhas 11 e 12).

O iterador posicional se comporta de uma maneira mais parecida com a SQL embutida (ver Seção 13.2.2). Um comando FETCH <variável de iteração> INTO <variáveis do programa> é necessário para colocar a próxima tupla em um resultado da consulta. Na primeira vez em que fetch é executado, ele recupera a primeira tupla (linha 13 na Figura 13.9). A

¹² Discutimos sobre iteradores com mais detalhes no Capítulo 11, quando apresentamos os conceitos de banco de dados de objeto.

```
//Segmento de programa J2A:
0) dnome = readEntry("Digite o nome do departamento: ");
1) try {
2)     #sql { select Dnumero into :dnumero
3)             from DEPARTAMENTO where Dnome = :dnome} ;
4) } catch (SQLException se) {
5)     System.out.println("Departamento não existe: " + dnome) ;
6)     Return ;
7) }
8) System.out.printline("Informação do funcionário para departamento: " + dnome) ;
9) #sql iterator Func(String cpf, String pnome, String minicial, String unome, double salario) ;
10) Func f = null ;
11) #sql f = { select cpf, pnome, minicial, unome, salario
12)             from FUNCIONARIO where Dnr = :dnumero} ;
13) while (f.next( )) {
14)     System.out.printline(f.cpf + " " + f.pnome + " " + f.minicial + " " + f.unome + " " + f.salario) ;
15) }
16) f.close( );
```

Figura 13.8

Segmento de programa J2A, um segmento de programa Java que usa um iterador nomeado para imprimir informações de funcionário em determinado departamento.

```
//Segmento de programa J2B:
0) dnome = readEntry("Digite o nome do departamento: ");
1) try {
2)     #sql { select Dnumero into :dnumero
3)             from DEPARTAMENTO where Dnome = :dnome} ;
4) } catch (SQLException se) {
5)     System.out.println("Departamento não existe: " + dnrme) ;
6)     Return ;
7) }
8) System.out.printline("Informação do funcionário para departamento: " + dnome) ;
9) #sql iterator Funcpos(String, String, String, double) ;
10) Funcpos f = null ;
11) #sql e = { select cpf, pnome, minicial, unome, salario
12)             from FUNCIONARIO where Dnr = :dnumero} ;
13) #sql { fetch :f into :cpf, :pn, :mi, :un, :sal} ;
14) while (!f.endFetch( )) {
15)     System.out.printline(cpf + " " + pn + " " + mi + " " + un + " " + sal) ;
16)     #sql { fetch :f into :cpf, :pn, :mi, :un, :sal} ;
17) }
18) f.close( );
```

Figura 13.9

Segmento de programa J2B, um segmento de programa em Java que usa um iterador posicional para imprimir informações de funcionário em determinado departamento.

linha 16 recupera a próxima tupla até que não haja mais tuplas no resultado da consulta. Para controlar o loop, uma função de iterador posicional `f.endFetch()` é utilizada. Essa função é definida para um valor TRUE

quando o iterador é associado inicialmente a uma consulta SQL (linha 11), e é definida como FALSE toda vez que um comando de busca retorna uma tupla válida do resultado da consulta. Ela é definida

como TRUE novamente quando um comando de busca não encontra mais tuplas. A linha 14 mostra como o looping é controlado pela negação.

13.3 Programação de banco de dados com chamadas de função: SQL/CLI e JDBC

A SQL embutida (ver Seção 13.2) às vezes é chamada de técnica de programação de banco de dados **estática**, pois o texto da consulta é escrito no código fonte do programa e não pode ser alterado sem uma nova compilação ou reprocessamento do código fonte. O uso de chamadas de função é uma técnica mais **dinâmica** para programação de banco de dados do que a SQL embutida. Já vimos uma técnica de programação de banco de dados dinâmico — SQL dinâmica — na Seção 13.2.3. As técnicas discutidas aqui oferecem outro enfoque para a programação dinâmica de banco de dados. Uma **biblioteca de funções**, também conhecida como uma **interface de programação de aplicação (API)**, é usada para acessar o banco de dados. Embora isso ofereça mais flexibilidade, pois nenhum pré-processador é necessário, uma desvantagem é que a sintaxe e outras verificações sobre comandos SQL precisam ser feitas em tempo de execução. Outra desvantagem é que isso às vezes requer uma programação mais complexa para acessar resultados da consulta, pois os tipos e números de atributos em um resultado de consulta podem não ser conhecidos previamente.

Nesta seção, damos uma visão geral de duas interfaces de chamada de função. Primeiro, discutimos a **SQL Call Level Interface (SQL/CLI)**, que é parte do padrão SQL. Ela foi desambolvida como um complemento para a técnica mais antiga conhecida como ODBC (*Open Database Connectivity*). Usamos C como linguagem hospedeira em nossos exemplos de SQL/CLI. Depois, oferecemos uma visão geral da **JDBC**, que é a interface de chamada de função para acessar bancos de dados com Java. Embora normalmente se considere que JDBC signifique Java Database Connectivity, trata-se apenas de uma marca registrada da Sun Microsystems, *não* um acrônimo.

A principal vantagem do uso de uma interface de chamada de função é que ela facilita o acesso a múltiplos bancos de dados no mesmo programa de aplicação, mesmo que eles sejam armazenados sob diferentes pacotes de SGBD. Discutiremos isso melhor na Seção 13.3.2, quando abordaremos a

programação de banco de dados Java com JDBC, embora essa vantagem também se aplique à programação de banco de dados com SQL/CLI e ODBC (ver Seção 13.3.1).

13.3.1 Programação de banco de dados com SQL/CLI usando C como linguagem hospedeira

Antes de usar as chamadas de função na SQL/CLI, é necessário instalar os pacotes de bibliotecas apropriados no servidor de banco de dados. Esses pacotes são obtidos com o vendedor do SGBD em uso. Agora, vamos apresentar uma visão geral de como a SQL/CLI pode ser usada em um programa em C.¹³ Ilustraremos nossa apresentação com um exemplo de segmento de programa CLI1, mostrado na Figura 13.10.

Ao usar a SQL/CLI, as instruções SQL são criadas dinamicamente e passadas como *parâmetros de string* nas chamadas de função. Logo, é necessário registrar as informações sobre as interações do programa hospedeiro com o banco de dados nas estruturas de dados em tempo de execução, pois os comandos do banco de dados são processados em tempo de execução. A informação é mantida em quatro tipos de registros, representados como *structs* em tipos de dados C. Um **registro de ambiente** é usado como um recipiente para registrar uma ou mais conexões de banco de dados e definir informações de ambiente. Um **registro de conexão** registra as informações necessárias para determinada conexão de banco de dados. Um **registro de instrução** registra as informações necessárias para uma instrução SQL. Um **registro de descrição** registra as informações sobre tuplas ou parâmetros — por exemplo, o número de atributos e seus tipos em uma tupla, ou o número e os tipos de parâmetros em uma chamada de função. Isso é necessário quando o programador não conhece essa informação sobre a consulta ao escrever o programa. Em nossos exemplos, supomos que o programador conheça a consulta exata, de modo que não mostramos quaisquer registros de descrição.

Cada registro é acessível ao programa por meio de uma variável de ponteiro C — chamada **identificador** (ou **handle**) do registro. O identificador é retornado quando um registro é criado inicialmente. Para criar um registro e retornar seu identificador, a seguinte função SQL é usada:

```
SQLAllocHandle(<tipo_identificador>, <id_1>, <id_2>)
```

¹³ Nossa discussão aqui também se aplica à linguagem de programação C++, pois não usamos nenhum dos recursos orientados a objeto, mas focalizamos o mecanismo de programação de banco de dados.

```

//Programa CLI1:
0) #include sqcli.h ;
1) void imprimeSalario( ) {
2) SQLHSTMT inst1 ;
3) SQLHDBC con1 ;
4) SQLHENV amb1 ;
5) SQLRETURN ret1, ret2, ret3, ret4 ;
6) ret1 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_ENV, SQL_NULL_HANDLE, &amb1) ;
7) if (!ret1) ret2 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_DBC, amb1, &con1) else exit ;
8) if (!ret2) ret3 = SQLConnect(con1, "dbs", SQL_NTS, "js", SQL_NTS, "xyz", SQL_NTS) else exit ;
9) if (!ret3) ret4 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_STMT, con1, &inst1) else exit ;
10) SQLPrepare(inst1, "select Unome, Salario from FUNCIONARIO where Cpf = ?", SQL_NTS) ;
11) prompt("Digite um número de CPF: ", cpf) ;
12) SQLBindParameter(inst1, 1, SQL_CHAR, &cpf, 9, &fetchlen1) ;
13) ret1 = SQLEExecute(inst1) ;
14) if (!ret1) {
15)     SQLBindCol(inst1, 1, SQL_CHAR, &unome, 15, &fetchlen1) ;
16)     SQLBindCol(inst1, 2, SQL_FLOAT, &salario, 4, &fetchlen2) ;
17)     ret2 = SQLFetch(inst1) ;
18)     if (!ret2) printf(cpf, unome, salario)
19)         else printf("O número do CPF não existe: ", cpf) ;
20) }
21) }

```

Figura 13.10

Segmento de programa CLI1, um segmento de programa em C com SQL/CLI.

Nessa função, os parâmetros são os seguintes:

- <tipo_identificador> indica o tipo do registro que está sendo criado. Os valores possíveis para esse parâmetro são as palavras-chave SQL_HANDLE_ENV, SQL_HANDLE_DBC, SQL_HANDLE_STMT ou SQL_HANDLE_DESC, para um registro de ambiente, conexão, instrução ou descrição, respectivamente.
- <id_1> indica o recipiente dentro do qual o novo identificador está sendo criado. Por exemplo, para um registro de conexão, este seria o ambiente no qual a conexão está sendo criada, e para um registro de instrução, este seria a conexão para essa instrução.
- <id_2> é o ponteiro (identificador) para o registro recém-criado do tipo <tipo_identificador>.

Ao escrever um programa em C que incluirá chamadas de banco de dados por meio da SQL/CLI, as seguintes etapas típicas são tomadas. Ilustramos as etapas referindo-nos ao exemplo CLI1 da Figura 13.10, que lê um número de Cpf de um funcionário e imprime seu sobrenome e salário.

1. A *biblioteca de funções* compreendendo SQL/CLI deve ser incluída no programa C. Esta é

chamada de sqcli.h, e é incluída usando a linha 0 na Figura 13.10.

2. Declare *variáveis de identificador* dos tipos SQLHSTMT, SQLHDBC, SQLHENV e SQLHDESC para as instruções, conexões, ambientes e descrições necessárias no programa, respectivamente (linhas 2 a 4).¹⁴ Também declare variáveis do tipo SQLRETURN (linha 5) para manter os códigos de retorno das chamadas de função da SQL/CLI. Um código de retorno 0 (zero) indica *execução bem-sucedida* da chamada de função.
3. Um *registro de ambiente* deve ser configurado no programa usando SQLAllocHandle. A função para fazer isso aparece na linha 6. Como um registro de ambiente não está contido em qualquer outro registro, o parâmetro <id_1> é o identificador NULL SQL_NULL_HANDLE (ponteiro NULL) quando se cria um ambiente. O identificador (ponteiro) para o registro de ambiente recém-criado é retornado na variável amb1 na linha 6.
4. Um *registro de conexão* é configurado no programa usando SQLAllocHandle. Na linha 7, o registro de conexão criado tem o identifi-

¹⁴ Para manter nossa apresentação simples, não mostraremos os registros de descrição aqui.

- cador con1 e está contido no ambiente amb1. Uma **conexão** é então estabelecida em con1 para um banco de dados de servidor em particular usando a função SQLConnect da SQL/CLI (linha 8). Em nosso exemplo, o nome do servidor de banco de dados ao qual estamos nos conectando é *dfs* e o nome de conta e senha para login são *js* e *xyz*, respectivamente.
5. Um *registro de instrução* é configurado no programa usando SQLAllocHandle. Na linha 9, o registro de instrução criado tem um identificador inst1 e usa a conexão con1.
 6. A instrução é *preparada* usando a função SQL/CLI SQLPrepare. Na linha 10, isso atribui a **string de instrução SQL** (a *consulta* em nosso exemplo) ao identificador inst1. O símbolo de ponto de interrogação (?) na linha 10 representa um **parâmetro de instrução**, que é um valor a ser determinado em tempo de execução — normalmente, por seu vínculo com uma variável de programa em C. Em geral, poderia haver vários parâmetros na string da instrução. Eles são distinguidos pela ordem de aparecimento dos pontos de interrogação na string de instrução (o primeiro ? representa o parâmetro 1, o segundo ? representa o parâmetro 2, e assim por diante). O último parâmetro em SQLPrepare deveria dar o tamanho da string da instrução SQL em bytes, mas, se entrarmos com a palavra-chave SQL_NTS, isso indica que a string que mantém a consulta é uma *string terminada em NULL*, de modo que a SQL pode calcular seu tamanho automaticamente. Esse uso de SQL_NTS também se aplica a *outros parâmetros de string* nas chamadas de função em nossos exemplos.
 7. Antes de executar a consulta, quaisquer parâmetros na string de consulta devem ser ligados a variáveis do programa usando a função SQL/CLI SQLBindParameter. Na Figura 13.10, o parâmetro (indicado por ?) para a consulta preparada referenciada por inst1 é vinculado à variável do programa em C cpf na linha 12. Se houver *n* parâmetros na instrução SQL, devemos ter *n* chamadas de função SQLBindParameter, cada uma com uma *posição de parâmetro* diferente (1, 2, ..., *n*).
 8. Após essas preparações, podemos executar a instrução SQL referenciada pelo identificador

inst1 usando a função SQLExecute (linha 13). Observe que, embora a consulta seja executada na linha 13, seus resultados ainda não foram atribuídos a quaisquer variáveis do programa em C.

9. Para determinar onde o resultado da consulta é retornado, uma técnica comum é a abordagem de **colunas vinculadas**. Aqui, cada coluna em um resultado de consulta é vinculada a uma variável de programa em C usando a função SQLBindCol. As colunas são distinguidas por sua ordem de aparecimento na consulta SQL. Nas linhas 15 e 16 da Figura 13.10, as duas colunas na consulta (Unome e Salario) são vinculadas às variáveis do programa em C unome e salario, respectivamente.¹⁵
10. Finalmente, para recuperar os valores de coluna nas variáveis de programa em C, a função SQLFetch é usada (linha 17). Essa função é semelhante ao comando FETCH da SQL embutida. Se um resultado de consulta tem uma coleção de tuplas, cada SQLFetch recebe a próxima tupla e retorna seus valores de coluna para as variáveis do programa vinculadas. A SQLFetch retorna um código de exceção (diferente de zero) se não houver mais tuplas no resultado da consulta.¹⁶

Como podemos ver, o uso de chamadas de função dinâmicas requer muita preparação para configurar as instruções SQL e vincular parâmetros de instrução e resultados de consulta às variáveis de programa apropriadas.

Em CLI1, uma *única tupla* é selecionada pela consulta SQL. A Figura 13.11 mostra um exemplo da recuperação de múltiplas tuplas. Consideramos que as variáveis apropriadas do programa em C foram declaradas como na Figura 13.1. O segmento de programa em CLI2 lê (entrada) um número de departamento e depois recupera os funcionários que trabalham nesse departamento. Um loop, então, percorre cada registro de funcionário, um de cada vez, e imprime o último nome e o salário do funcionário.

13.3.2 JDBC: chamadas de função SQL para programação Java

Agora, vamos voltar nossa atenção para o modo como a SQL pode ser chamada com base na linguagem.

¹⁵ Uma técnica alternativa, conhecida como **colunas desvinculadas**, utiliza diferentes funções SQL/CLI, a saber, SQLGetCol ou SQLGetData, para recuperar colunas do resultado da consulta sem vinculá-las previamente; estas são aplicadas após o comando SQLFetch na linha 17.

¹⁶ Se forem usadas variáveis de programa desvinculadas, a SQLFetch retorna a tupla em uma área de programa temporária. Cada SQLGetCol (ou SQLGetData) subsequente retorna um valor de atributo em ordem. Basicamente, para cada linha no resultado da consulta, o programa deve percorrer os valores de atributo (colunas) nessa linha. Isso é útil se o número de colunas no resultado da consulta for variável.

```

//Segmento de programa CLI2:
0) #include sqlcli.h ;
1) void imprimeFuncsDepartamento( ) {
2) SQLHSTMT inst1 ;
3) SQLHDBC con1 ;
4) SQLHENV amb1 ;
5) SQLRETURN ret1, ret2, ret3, ret4 ;
6) ret1 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_ENV, SQL_NULL_HANDLE, &amb1) ;
7) if (!ret1) ret2 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_DBC, amb1, &con1) else exit ;
8) if (!ret2) ret3 = SQLConnect(con1, "dbs", SQL_NTS, "js", SQL_NTS, "xyz",
SQL_NTS) else exit ;
9) if (!ret3) ret4 = SQLAllocHandle(SQL_HANDLE_STMT, con1, &inst1) else exit ;
10) SQLPrepare(inst1, "select Unome, Salario from FUNCIONARIO where Dnr = ?", SQL_NTS) ;
11) prompt("Digite o número do Departamento: ", dnr) ;
12) SQLBindParameter(inst1, 1, SQL_INTEGER, &dnr, 4, &fetchlen1) ;
13) ret1 = SQLExecute(inst1) ;
14) if (!ret1) {
15)     SQLBindCol(inst1, 1, SQL_CHAR, &unome, 15, &fetchlen1) ;
16)     SQLBindCol(inst1, 2, SQL_FLOAT, &salario, 4, &fetchlen2) ;
17)     ret2 = SQLFetch(inst1) ;
18)     while (!ret2) {
19)         printf(unome, salario) ;
20)         ret2 = SQLFetch(inst1) ;
21)     }
22) }
23) }

```

Figura 13.11

Segmento de programa CLI2, um segmento de programa em C que usa SQL/CLI para uma consulta com uma coleção de tuplas em seu resultado.

gem de programação orientada a objeto Java.¹⁷ As bibliotecas de função para esse acesso são conhecidas como **JDBC**.¹⁸ A linguagem de programação Java foi projetada para ser independente de plataforma — ou seja, um programa deve ser capaz de rodar em qualquer tipo de sistema de computador que tenha um interpretador Java instalado. Por causa dessa portabilidade, muitos fornecedores de SGBDR oferecem drivers JDBC de modo que seja possível acessar seus sistemas por meio de programas Java. Um **driver JDBC** é basicamente uma implementação das chamadas de função especificadas na interface de programação de aplicação (API) JDBC para o SGBDR de determinado fornecedor. Logo, um programa Java com chamadas de função JDBC pode acessar qualquer SGBDR que tenha um driver JDBC disponível.

Como a Java é orientada a objeto, suas bibliotecas de função são implementadas como **classes**. Antes de ser capaz de processar chamadas de função

JDBC com Java, é necessário importar as **bibliotecas de classes JDBC**, que se chamam `java.sql.*`. Estas podem ser baixadas e instaladas pela Web.¹⁹

A JDBC foi elaborada para permitir que um único programa Java se conecte a vários bancos de dados diferentes. Estes às vezes são chamados de **fontes de dados** acessadas pelo programa Java. Essas fontes de dados poderiam ser armazenadas usando SGBDRs de diferentes vendedores, e poderiam ficar em diferentes máquinas. Logo, variados acessos a fontes de dados no mesmo programa Java podem exigir drivers JDBC de diferentes vendedores. Para alcançar essa flexibilidade, uma classe JDBC especial, chamada classe **gerenciadora de driver**, é empregada, e registra os drivers instalados. Um driver deve ser *Registrado* no gerenciador de driver antes de ser usado. As operações (métodos) da classe gerenciadora de driver incluem `getDriver`, `registerDriver` e `deregisterDriver`. Estas podem ser usadas para acrescentar e remover drivers dinâmi-

¹⁷ Esta seção pressupõe uma familiaridade com conceitos orientados a objeto (ver Capítulo 11) e conceitos básicos de Java.

¹⁸ Como já dissemos, JDBC é uma marca registrada da Sun Microsystems, embora normalmente seja considerado um acrônimo para Java Database Connectivity.

¹⁹ Estas estão disponíveis em vários sites Web — por exemplo, em <http://industry.java.sun.com/products/jdbc/drivers>.

camente. Outras funções configuram e fecham conexões com fontes de dados, conforme veremos.

Para carregar um driver JDBC de maneira explícita, a função Java genérica para carregar uma classe pode ser usada. Por exemplo, para carregar o driver JDBC para o SGBDR da Oracle, o comando a seguir pode ser usado:

```
Class.forName("oracle.jdbc.driver.OracleDriver")
```

Isso registrará o driver no gerenciador e o tornará disponível ao programa. Também é possível carregar e registrar os drivers necessários na linha de comandos que executa o programa, por exemplo, ao incluir o seguinte na linha de comando:

```
-Djdbc.drivers = oracle.jdbc.driver
```

A seguir, vemos as etapas típicas que são realizadas ao escrever um programa de aplicação Java com acesso a banco de dados por meio de chamadas de função JDBC. Ilustramos as etapas nos referindo ao exemplo JDBC1 da Figura 13.12, que lê um número de Cpf de um funcionário e imprime o último nome e salário dele.

```
//Programa JDBC1:
0) import java.io.*;
1) import java.sql.*;

...
2) class obterInfFunc {
3)     public static void main (String args []) throws SQLException, IOException {
4)         try { Class.forName("oracle.jdbc.driver.OracleDriver")
5)             } catch (ClassNotFoundException x) {
6)                 System.out.println ("Driver não pode ser carregado");
7)             }
8)         String dbacct, senha, cpf, unome ;
9)         Double salario ;
10)        dbacct = readentry("Digite a conta do banco de dados:");
11)        senha = readentry("Digite a senha:");
12)        Connection con = DriverManager.getConnection
13)            ("jdbc:oracle:oci8:" + dbacct + "/" + senha);
14)        String inst1 = "select Unome, Salario from FUNCIONARIO where Cpf = ?";
15)        PreparedStatement p = conn.prepareStatement(inst1);
16)        cpf = readentry("Digite um número de CPF:");
17)        p.clearParameters();
18)        p.setString(1, cpf);
19)        ResultSet r = p.executeQuery();
20)        while (r.next()) {
21)            unome = r.getString(1);
22)            salario = r.getDouble(2);
23)            system.out.printline(unome + salario);
24)        }
25)    }
```

Figura 13.12

Segmento de programa JDBC1, um segmento de programa em Java com JDBC.

1. A *biblioteca de classes* JDBC precisa ser importada para o programa Java. Essas classes são chamadas de `java.sql.*`, e podem ser importadas usando a linha 1 da Figura 13.12. Quaisquer bibliotecas de classe Java adicionais necessárias pelo programa também devem ser importadas.
2. Carregar o driver JDBC conforme discutido anteriormente (linhas 4 a 7). A exceção Java na linha 5 ocorre se o driver não for carregado com sucesso.
3. Criar variáveis apropriadas conforme a necessidade no programa Java (linhas 8 e 9).
4. **O objeto Connection.** Um **objeto de conexão** é criado usando a função `getConnection` da classe `DriverManager` do JDBC. Nas linhas 12 e 13, o objeto `Connection` é criado usando a chamada de função `getconnection(urlstring)`, na qual `urlstring` tem a forma

`jdbc:oracle:<tipoDriver>:<conta_dba>/<senha>`

Uma forma alternativa é

```
getConnection(url, conta_dba, senha)
```

Várias propriedades podem ser definidas para um objeto de conexão, mas elas são relacionadas principalmente a propriedades transacionais, que discutiremos no Capítulo 21.

5. **O objeto Statement.** Um objeto de instrução é criado no programa. Em JDBC, existe uma classe de instrução básica, Statement, com duas subclasses especializadas: PreparedStatement e CallableStatement. O exemplo da Figura 13.12 ilustra como objetos PreparedStatement são criados e usados. O próximo exemplo (Figura 13.13) ilustra o outro tipo de objetos Statement. Na linha 14 da Figura 13.12, uma string de consulta com um único parâmetro — indicado pelo símbolo ? — é criada na variável de string inst1. Na linha 15, um objeto p do tipo PreparedStatement

é criado com base na string de consulta em inst1 e usando o objeto de conexão con. Em geral, o programador deve usar objetos PreparedStatement se uma consulta tiver de ser executada *múltiplas vezes*, pois ela seria preparada, verificada e compilada apenas uma vez, economizando assim esse custo para execuções adicionais da consulta.

6. **Definindo os parâmetros de instrução.** O ponto de interrogação (?) na linha 14 representa um **parâmetro de instrução**, que é um valor a ser determinado em tempo de execução, normalmente vinculando-o a uma variável de programa Java. Em geral, poderia haver vários parâmetros, distinguidos pela ordem de aparecimento dos pontos de interrogação na string de instrução (o primeiro ? representa o parâmetro 1, o segundo ? representa o parâmetro 2, e assim por diante), conforme discutimos anteriormente.

```
//Program Segment JDBC2:
0) import java.io.*;
1) import java.sql.*
...
2) class imprimeFuncsDepartamento {
3)     public static void main (String args [ ] ) throws SQLException, IOException {
4)         try { Class.forName("oracle.jdbc.driver.OracleDriver")
5)         } catch (ClassNotFoundException x) {
6)             System.out.println ("Driver não pode ser carregado");
7)         }
8)         String dbacct, senha, unome ;
9)         Double salario ;
10)        Integer dnr ;
11)        dbacct = readentry("Digite a conta do banco de dados:");
12)        senha = readentry("Digite a senha:");
13)        Connection con = DriverManager.getConnection
14)            ("jdbc:oracle:oci8:" + dbacct + "/" + senha);
15)        dnr = readentry("Digite o número do departamento: ");
16)        String q = "select Unome, Salario from FUNCIONARIO where Dnr = " + dnr.toString();
17)        Statement s = con.createStatement();
18)        ResultSet r = s.executeQuery(q);
19)        while (r.next( )) {
20)            unome = r.getString(1);
21)            salario = r.getDouble(2);
22)            system.out.printline(unome + salario);
23)        }
24)    }
```

Figura 13.13

Segmento de programa JDBC2, um segmento de programa que usa JDBC para uma consulta com uma coleção de tuplas em seu resultado.

7. Antes de executar uma consulta `PreparedStatement`, quaisquer parâmetros devem ser vinculados a variáveis do programa. Dependendo do tipo do parâmetro, diferentes funções, como `setString`, `setInteger`, `setDouble`, e assim por diante, podem ser aplicadas ao objeto `PreparedStatement` para definir seus parâmetros. A função apropriada deve ser usada para corresponder ao tipo de dado do parâmetro que está sendo definido. Na Figura 13.12, o parâmetro (indicado por `?`) no objeto `p` é vinculado à variável de programa Java `cpf` na linha 18. A função `setString` é utilizada porque `cpf` é uma variável de string. Se houver n parâmetros na instrução SQL, devemos ter n funções `set...`, cada uma com uma posição de parâmetro diferente ($1, 2, \dots, n$). Geralmente, é aconselhável limpar todos os parâmetros antes de definir quaisquer valores novos (linha 17).
8. Após essas preparações, podemos executar a instrução SQL referenciada pelo objeto `p` usando a função `executeQuery` (linha 19). Existe uma função genérica `execute` em JDBC, mas duas funções especializadas: `executeUpdate` e `executeQuery`. A `executeUpdate` é utilizada para instruções `insert`, `delete` ou `update` da SQL, e retorna um valor inteiro indicando o número de tuplas que foram afetadas. A `executeQuery` é empregada para instruções de recuperação SQL, e retorna um objeto do tipo `ResultSet`, que vamos discutir na sequência.
9. O objeto `ResultSet`. Na linha 19, o resultado da consulta é retornado em um *objeto r* do tipo `ResultSet`. Isso é semelhante a um array bidimensional ou a uma tabela, na qual as tuplas são as linhas e os atributos retornados são as colunas. Um objeto `ResultSet` é semelhante a um cursor na SQL embutida e um iterador em SQLJ. Em nosso exemplo, quando a consulta é executada, `r` refere-se a uma tupla antes da primeira tupla no resultado da consulta. A função `r.next()` (linha 20) se move para a próxima tupla (linha) no objeto `ResultSet` e retorna `NULL` se não houver mais objetos. Isso serve para controlar o looping. O programador pode se referir aos atributos na tupla atual usando diversas funções `get...` que dependem do tipo de cada atributo (por exemplo, `getString`, `getInteger`, `getDouble`, e assim por diante). O programador pode usar tanto as posições de atributo ($1, 2$) como os nomes de atributo reais (“`Unome`”, “`Salario`”) com as

funções `get...`. Em nossos exemplos, usamos a notação posicional nas linhas 21 e 22.

Em geral, o programador pode verificar exceções SQL depois de cada chamada de função JDBC. Não fizemos isso para simplificar os exemplos.

Observe que a JDBC não distingue consultas que retornam tuplas isoladas daquelas que retornam múltiplas tuplas, diferentemente de algumas outras técnicas. Isso é justificável porque um conjunto de resultados de única tupla é apenas um caso especial.

No Exemplo JDBC1, uma *única tupla* é selecionada pela consulta SQL, de modo que o loop nas linhas 20 a 24 é executado no máximo uma vez. O exemplo mostrado na Figura 13.13 ilustra a recuperação de múltiplas tuplas. O segmento de programa em JDBC2 lê (entrada) um número de departamento e depois recupera os funcionários que trabalham nesse departamento. Um loop, então, percorre cada registro de funcionário, um de cada vez, e imprime o sobrenome e salário de cada um. Esse exemplo também ilustra como podemos executar uma consulta diretamente, sem ter de prepará-la como no exemplo anterior. Essa técnica é preferível para consultas que serão executadas apenas uma vez, pois é mais simples de programar. Na linha 17 da Figura 13.13, o programador cria um objeto `Statement` (em vez de um `PreparedStatement`, como no exemplo anterior) sem associá-lo a uma string de consulta em particular. A string de consulta `q` é *passada ao objeto de instrução* ao ser executada na linha 18.

Isso conclui nossa breve introdução à JDBC. O leitor interessado deve consultar o Website <http://java.sun.com/docs/books/tutorial/jdbc/>, que contém muitos outros detalhes sobre essa linguagem.

13.4 Procedimentos armazenados de banco de dados e SQL/PSM

Esta seção introduz dois tópicos adicionais relacionados à programação de banco de dados. Na Seção 13.4.1, vamos discutir o conceito de procedimentos armazenados, que são módulos de programa armazenados pelo SGBD no servidor de banco de dados. Depois, na Seção 13.4.2, vamos abordar as extensões à SQL que são especificadas no padrão para incluir construções de programação de uso geral em SQL. Essas extensões são conhecidas como SQL/PSM (*SQL/Persistent Stored Modules*) e podem ser usadas para escrever procedimentos armazenados. A SQL/PSM também serve como exemplo de uma linguagem de programação de banco de dados que estende um modelo de banco de dados e linguagem — a saber, a SQL — com algumas construções de programação, como instruções condicionais e loops.

13.4.1 Procedimentos armazenados e funções de banco de dados

Em nossa apresentação das técnicas de programação de banco de dados até aqui, houve uma suposição implícita de que o programa de aplicação de banco de dados estava rodando em uma máquina cliente ou, mais provavelmente, no *computador do servidor de aplicação* na camada intermediária de uma arquitetura cliente-servidor de três camadas (ver Seção 2.5.4 e Figura 2.7). Em ambos os casos, a máquina onde o programa está executando é diferente da máquina em que o servidor de banco de dados — e a parte principal do pacote de software de SGBD — está localizado. Embora isso seja adequado para muitas aplicações, às vezes é útil criar módulos de programa de banco de dados — procedimentos ou funções — que são armazenados e executados pelo SGBD no servidor de banco de dados. Estes são historicamente conhecidos como **procedimentos armazenados** (ou *stored procedures*) do banco de dados, embora possam ser funções ou procedimentos. O termo usado no padrão SQL para os procedimentos armazenados é **módulos armazenados persistentes** porque esses programas são armazenados persistentemente pelo SGBD, de modo semelhante aos dados persistentes armazenados pelo SGBD.

Os procedimentos armazenados são úteis nas seguintes circunstâncias:

- Se um programa de banco de dados é necessário por várias aplicações, ele pode ser armazenado no servidor e invocado por qualquer um dos programas de aplicação. Isso reduz a duplicação de esforço e melhora a modularidade do software.
- A execução de um programa no servidor pode reduzir a transferência de dados e o custo de comunicação entre o cliente e o servidor em certas situações.
- Esses procedimentos podem melhorar o poder de modelagem fornecido pelas visões ao permitir que tipos mais complexos de dados derivados estejam disponíveis aos usuários do banco de dados. Além disso, eles podem ser usados para verificar restrições complexas que estão além do poder de especificação de asserções e triggers.

Com frequência, muitos SGBDs comerciais permitem que procedimentos armazenados e funções sejam escritos em uma linguagem de programação de uso geral. Como alternativa, um procedimento armazenado pode ser feito de comandos SQL simples, como recuperações e atualizações. O formato geral da declaração de procedimentos armazenados é o seguinte:

```
CREATE PROCEDURE <nome do procedimento>
  (<parametros>)
  <declaracoes de local>
  <corpo do procedimento> ;
```

Os parâmetros e declarações locais são opcionais e especificados apenas se necessário. Para declarar uma função, um tipo de retorno é necessário, de modo que o formato da declaração é

```
CREATE FUNCTION <nome da funcao>
  (<parametros>)
  RETURNS <tipo de retorno>
  <declaracoes de local>
  <corpo da funcao> ;
```

Se o procedimento (ou função) for escrito em uma linguagem de programação de uso geral, é comum especificar a linguagem e também um nome de arquivo em que o código do programa é armazenado. Por exemplo, o formato a seguir pode ser utilizado:

```
CREATE PROCEDURE <nome do procedimento>
  (<parametros>)
  LANGUAGE <nome da linguagem de programacao>
  EXTERNAL NAME <nome do caminho do arquivo> ;
```

Em geral, cada parâmetro deve ter um **tipo de parâmetro**, o qual é um dos tipos de dados da SQL. Cada parâmetro também deve ter um **modo de parâmetro**, que é um dentre IN, OUT ou INOUT. Estes correspondem a parâmetros cujos valores são apenas de entrada, apenas de saída (retornados) ou de entrada e saída, respectivamente.

Como os procedimentos e funções são armazenados de maneira persistente pelo SGBD, deve ser possível chamá-los das várias interfaces SQL e linguagens de programação. A instrução **CALL** no padrão SQL pode ser usada para chamar um procedimento armazenado — ou por uma interface interativa, ou SQLJ ou SQL embutida. O formato da instrução é o seguinte:

```
CALL <nome do procedimento ou funcao>
  (<lista de argumentos>);
```

Se essa instrução for chamada da JDBC, ela deve ser atribuída a um objeto de instrução do tipo `CallableStatement` (ver Seção 13.3.2).

13.4.2 SQL/PSM: estendendo a SQL para especificar módulos armazenados persistentes

A SQL/PSM é a parte do padrão SQL que especifica como escrever módulos armazenados persis-

tentes. Ela inclui as instruções para criar funções e procedimentos que descrevemos na seção anterior. Também inclui construções de programação adicionais para melhorar o poder da SQL com a finalidade de escrever o código (ou corpo) dos procedimentos armazenados e funções.

Nesta seção, vamos discutir as construções SQL/PSM para instruções condicionais (desvio) e para instruções de looping. Estas darão uma ideia do tipo de construção que a SQL/PSM incorporou.²⁰ Depois, oferecemos um exemplo para ilustrar como essas construções podem ser usadas.

A instrução de desvio condicional na SQL/PSM tem a seguinte forma:

```
IF <condicao> THEN <lista de instrucoes>
  ELSEIF <condicao> THEN <lista de instrucoes>
  ...
  ELSEIF <condição> THEN <lista de instrucoes>
  ELSE <lista de instrucoes>
END IF ;
```

Considere o exemplo da Figura 13.14, que ilustra como a estrutura de desvio condicional pode ser usada em uma função SQL/PSM. A função retorna um valor de string (linha 1) descrevendo o tamanho de um departamento em uma empresa com base no número de funcionários. Existe um parâmetro inteiro IN, nrdep, que indica um número de departamento. Uma variável local Nr_de_funcs é declarada na linha 2. A consulta nas linhas 3 e 4 retorna o número de funcionários no departamento, e o desvio condicional nas linhas 5 a 8 então retorna um dos valores

```
//Função PSM1:
0) CREATE FUNCTION Tam_dep(IN nrdep INTEGER)
1) RETURNS VARCHAR [7]
2) DECLARE Nr_de_funcs INTEGER ;
3) SELECT COUNT(*) INTO Nr_de_funcs
4) FROM FUNCIONARIO WHERE Dnr = nrdep ;
5) IF Nr_de_funcs > 100 THEN RETURN "ENORME"
6)   ELSEIF Nr_de_funcs > 25 THEN RETURN
     "GRANDE"
7)   ELSEIF Nr_de_funcs > 10 THEN
     RETURN "MEDIO"
8)   ELSE RETURN "PEQUENO"
9) END IF;
```

Figura 13.14

Declarando uma função em SQL/PSM.

{'ENORME', 'GRANDE', 'MEDIO', 'PEQUENO'} com base no número de funcionários.

A SQL/PSM tem várias construções para looping. Existem estruturas de looping padrão while e repeat, com as seguintes formas:

```
WHILE <condicao> DO
  <lista de instrucoes>
END WHILE ;
REPEAT
  <lista de instrucoes>
UNTIL <condicao>
END REPEAT ;
```

Há também uma estrutura de looping baseada em cursor. A lista de instrução em tal loop é executada uma vez para cada tupla no resultado da consulta. Esta tem a seguinte forma:

```
FOR <nome do loop> AS <nome do cursor>
CURSOR FOR <consulta> DO
  <lista de instrucoes>
END FOR ;
```

Os loops podem ter nomes, e existe uma instrução LEAVE <nome do loop> para parar um loop quando uma condição é satisfeita. A SQL/PSM tem muitos outros recursos, mas eles estão fora do escopo de nossa apresentação.

13.5 Comparando as três técnicas

Nesta seção, compararemos rapidamente as três técnicas para programação de banco de dados e discutimos as vantagens e desvantagens de cada uma.

1. **Técnica da SQL embutida.** A principal vantagem dessa técnica é que o texto da consulta faz parte do próprio código fonte do programa e, portanto, é possível verificar erros de sintaxe e validar contra o esquema do banco de dados em tempo de compilação. Isso também torna o programa bastante legível, pois as consultas são prontamente visíveis no código fonte. As principais desvantagens são a perda de flexibilidade na mudança da consulta em tempo de execução e o fato de que todas as mudanças nas consultas devem passar pelo processo inteiro de recompilação. Além disso, como as consultas são conhecidas de antemão, a escolha de variáveis de programa para manter os resultados da consulta é uma tarefa simples e, dessa forma, a programação da aplicação costuma ser mais fácil. Porém, para aplicações complexas em que as consultas precisam ser

²⁰ Só oferecemos uma breve introdução à SQL/PSM aqui. Existem muitos outros recursos no padrão SQL/PSM.

geradas em tempo de execução, a técnica de chamada de função será mais adequada.

2. **Técnica da biblioteca de chamadas de função.** Essa técnica oferece mais flexibilidade porque as consultas podem ser geradas em tempo de execução, se necessário. Contudo, isso leva a uma programação mais complexa, visto que as variáveis do programa que combinam com as colunas no resultado da consulta podem não ser conhecidas de antemão. Como as consultas são passadas como strings de instrução nas chamadas de função, nenhuma verificação pode ser feita em tempo de compilação. Toda verificação de sintaxe e validação de consulta precisa ser feita em tempo de execução, e o programador deve verificar e levar em conta possíveis erros adicionais em tempo de execução no código do programa.
3. **Técnica da linguagem de programação de banco de dados.** Essa técnica não sofre do problema de divergência de impedância, pois os tipos de dados da linguagem de programação são os mesmos que os tipos de dados do banco de dados. Porém, os programadores precisam aprender uma nova linguagem de programação, em vez de usar uma linguagem com a qual já estão familiarizados. Além disso, algumas linguagens de programação de banco de dados são específicas do vendedor, ao passo que as de uso geral podem funcionar facilmente com sistemas de diversos vendedores.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos recursos adicionais da linguagem de banco de dados SQL. Em particular, apresentamos uma visão geral das técnicas mais importantes para programação de banco de dados na Seção 13.1. Depois, discutimos as diversas técnicas para a programação de aplicação de banco de dados nas seções 13.2 a 13.4.

Na Seção 13.2, discutimos a técnica geral conhecida como SQL embutida, na qual as consultas fazem parte do código fonte do programa. Um pré-compilador normalmente é usado para extrair comandos SQL do programa, para processamento pelo SGBD, e substituindo-os pelas chamadas de função ao código compilado do SGBD. Apresentamos uma visão geral da SQL embutida, usando a linguagem de programação C como linguagem hospedeira em nossos exemplos. Também discutimos a técnica SQLJ para embutir SQL em programas Java. Os conceitos de cursor (para a SQL embutida) e iterador (para a SQLJ) foram apresentados e ilustrados com exemplos para mostrar como eles são usados para percorrer as tuplas em um resultado de consulta e extraír o valor do atributo de variáveis do programa, para processamento posterior.

Na Seção 13.3, discutimos como as bibliotecas de chamada de função podem ser usadas para acessar bancos de dados SQL. Essa técnica é mais dinâmica do que a SQL embutida, mas requer programação mais complexa porque os tipos e o número de atributos em um resultado de consulta podem ser determinados em tempo de execução. Uma visão geral do padrão SQL/CLI foi apresentada, com exemplos usando C como a linguagem hospedeira. Discutimos algumas das funções na biblioteca SQL/CLI, como as consultas são passadas como strings, quantos parâmetros são atribuídos em tempo de execução e como os resultados são retornados às variáveis do programa. Depois, demos uma visão geral da biblioteca de classes JDBC, que é usada em Java, e abordamos algumas de suas classes e operações. Em particular, a classe ResultSet é utilizada para criar objetos que mantêm os resultados da consulta, que podem então ser percorridos pela operação next(). As funções get e set, para recuperar valores de atributo e definir valores de parâmetro também foram discutidas.

Na Seção 13.4, falamos rapidamente sobre os procedimentos armazenados e discutimos a SQL/PSM como um exemplo de linguagem de programação de banco de dados. Finalmente, comparamos brevemente as três técnicas na Seção 13.5. É importante observar que escolhemos dar uma visão geral comparativa das três técnicas principais para programação de banco de dados, pois o estudo de uma técnica em particular em profundidade é um assunto que merece ser abordado em um livro inteiro.

Perguntas de revisão

- 13.1. O que é ODBC? Qual é sua relação com a SQL/CLI?
- 13.2. O que é JDBC? Ela é um exemplo de SQL embutida ou de uso de chamadas de função?
- 13.3. Liste as três técnicas principais para programação de banco de dados. Quais são as vantagens e desvantagens de cada uma?
- 13.4. O que é o problema da divergência de impedância? Qual das três técnicas de programação minimiza esse problema?
- 13.5. Descreva o conceito de um cursor e como ele é usado na SQL embutida.
- 13.6. Para que é usada a SQLJ? Descreva os dois tipos de iteradores disponíveis na SQLJ.

Exercícios

- 13.7. Considere o banco de dados mostrado na Figura 1.2, cujo esquema é mostrado na Figura 2.1. Escreva um segmento de programa para ler o nome de um aluno e imprimir sua média de notas, considerando que A=4, B=3, C=2 e D=1 ponto. Use a SQL embutida com C como linguagem hospedeira.
- 13.8. Repita o Exercício 13.7, mas use a SQLJ com Java como linguagem hospedeira.

- 13.9. Considere o esquema de banco de dados relacional de biblioteca da Figura 4.6. Escreva um segmento de programa que recupere a lista de livros que ficaram em atraso ontem e que imprima o título do livro e o nome de quem pegou cada um emprestado. Use a SQL embutida e C como linguagem hospedeira.
- 13.10. Repita o Exercício 13.9, mas use SQLJ com Java como linguagem hospedeira.
- 13.11. Repita os exercícios 13.7 e 13.9, mas use SQL/CLI com C como linguagem hospedeira.
- 13.12. Repita os exercícios 13.7 e 13.9, mas use JDBC com Java como linguagem hospedeira.
- 13.13. Repita o Exercício 13.7, mas escreva uma função em SQL/PSM.
- 13.14. Crie uma função em PSM que calcule o salário médio para a tabela FUNCIONARIO mostrada na Figura 3.5.

Bibliografia selecionada

Existem muitos livros que descrevem os diversos aspectos da programação de banco de dados em SQL. Por exemplo, Sunderraman (2007) descreve a programação no SGBD Oracle 10g e Reese (1997) foca a JDBC e a programação Java. Muitos recursos também estão disponíveis na Web.

Programação de banco de dados Web usando PHP

No capítulo anterior, fornecemos uma visão geral das técnicas de programação de banco de dados utilizando linguagens de programação tradicionais, e usamos as linguagens Java e C em nossos exemplos. Agora, vamos voltar nossa atenção para o modo como os bancos de dados são acessados com linguagens de scripting. Muitas aplicações de comércio eletrônico (e-commerce) e outras aplicações da Internet, que oferecem interfaces Web para acessar informações armazenadas em um ou mais bancos de dados, estão utilizando linguagens de scripting. Essas linguagens normalmente são usadas para gerar documentos HTML, que são então exibidos pelo navegador Web para interação com o usuário.

No Capítulo 12, tivemos uma visão geral da linguagem XML para representação e intercâmbio de dados na Web, e discutimos algumas das maneiras como ela pode ser usada. Apresentamos a HTML e discutimos como ela difere da XML. A HTML básica é útil para gerar páginas Web *estáticas* com texto fixo e outros objetos, mas a maioria das aplicações de e-commerce exige páginas Web que oferecem recursos interativos com o usuário. Por exemplo, considere o caso de um cliente de companhia aérea que deseja verificar as informações de hora e portão de chegada de determinado voo. O usuário pode inserir informações como uma data e um número de voo em certos campos de formulário da página Web. O programa Web primeiro precisa submeter uma consulta ao banco de dados da companhia aérea para recuperar essa informação, e depois exibi-la. Essas páginas Web, nas quais parte da informação é extraída de bancos de dados ou outras fontes de dados, são denominadas páginas Web *dinâmicas*. Os dados extraídos e exibidos a cada vez serão para diferentes voos e datas.

Existem várias técnicas para a programação de recursos dinâmicos nas páginas Web. Vamos focar uma técnica aqui, que é baseada no uso da linguagem de scripting de fonte aberto PHP. A PHP recentemente passou a ser bastante utilizada. Os interpretadores para PHP são fornecidos gratuitamente e escritos na linguagem C, de modo que estão disponíveis na maioria das plataformas de computador. Um interpretador PHP oferece um pré-processador de hipertexto, que executará comandos PHP em um arquivo de texto e criará o arquivo HTML desejado. Para acessar bancos de dados, uma biblioteca de funções PHP precisa ser incluída no interpretador PHP, conforme discutiremos na Seção 14.3. Os programas PHP são executados no computador servidor Web. Isso é diferente de algumas linguagens de scripting, como JavaScript, que são executadas no computador cliente.

Este capítulo é organizado da seguinte forma. A Seção 14.1 contém um exemplo simples para ilustrar como a PHP pode ser utilizada. A Seção 14.2 oferece uma visão geral da linguagem PHP e como ela é usada para programar algumas funções básicas para páginas Web interativas. A Seção 14.3 focaliza o uso da PHP para interagir com bancos de dados SQL por meio de uma biblioteca de funções conhecida como PEAR DB. Por fim, apresentamos um resumo do capítulo.

14.1 Um exemplo simples em PHP

A PHP é uma linguagem de scripting de uso geral com fonte aberta. O mecanismo interpretador da PHP é escrito na linguagem de programação C, de modo que pode ser utilizado em quase todos os tipos de computadores e sistemas operacionais. A PHP normalmente vem instalada com o sistema operacional UNIX. Para plataformas de computação com outros sistemas ope-

racionais, como Windows, Linux ou Mac OS, o interpretador PHP pode ser baixado em <<http://www.php.net>>. Assim como outras linguagens de scripting, a PHP é particularmente adequada para manipulação de páginas de texto, e em particular para manipulação de páginas HTML dinâmicas no computador servidor Web. Isso é diferente da JavaScript, que é baixada com as páginas Web para execução no computador cliente.

A PHP possui bibliotecas de funções para acessar bancos de dados armazenados em diversos tipos de sistemas de bancos de dados relacionais, como Oracle, MySQL, SQLServer e qualquer sistema que suporta o padrão ODBC (ver Capítulo 13). Sob a arquitetura de três camadas (ver Capítulo 2), o SGBD residiria no **servidor de banco de dados da camada inferior**. A PHP seria executada no **servidor Web da camada intermediária**,

onde os comandos de programa em PHP manipulariam os arquivos HTML para criar as páginas Web dinâmicas personalizadas. A HTML é então enviada à **camada cliente** para exibição e interação com o usuário.

Considere o exemplo mostrado na Figura 14.1(a), que pede que um usuário informe o nome e último nome e depois imprime uma mensagem de boas-vindas a ele. Os números de linha não fazem parte do código do programa; eles são utilizados a seguir apenas como referência para a explicação:

1. Suponha que o arquivo contendo o script em PHP no segmento de programa P1 esteja armazenado no seguinte local da Internet: <<http://www.meuservidor.com/saudacao.php>>. Então, se um usuário digita esse endereço no navegador, o interpretador PHP começaria a inter-

(a) //Segmento de programa P1:
 0) <?php
 1) // Imprimindo mensagem de boas-vindas se o usuário submeteu
 // seu nome por este formulário HTML
 2) if (\$_POST['nome_usuario']) {
 3) print("Bem-vindo, ");
 4) print(\$_POST['nome_usuario']);
 5) }
 6) else {
 7) // Imprimindo o formulário para entrar com o nome do usuário
 // pois nenhum nome foi informado ainda
 8) print <<<_HTML_
 9) <FORM method="post" action="\$_SERVER['PHP_SELF']">
 10) Digite seu nome: <input type="text" name="nome_usuario">
 11)

 12) <INPUT type="submit" value="SUBMETER NOME">
 13) </FORM>
 14) _HTML_;
 15)
 16)?>

(b)

Digite seu nome:	<input type="text"/>
<input type="button" value="SUBMETER NOME"/>	

(c)

Digite seu nome:	<input type="text" value="João Silva"/>
<input type="button" value="SUBMETER NOME"/>	

(d)

Bem-vindo, João Silva

Figura 14.1

(a) Segmento de programa PHP para a entrada de uma saudação. (b) Formulário inicial exibido pelo segmento de programa PHP. (c) Usuário informa o nome *João Silva*. (d) Formulário imprime saudação para *João Silva*.

pretar o código e a produzir o formulário mostrado na Figura 14.1(b). Explicaremos como isso acontece enquanto examinamos as linhas no segmento de código P1.

2. A linha 0 mostra a tag de início da PHP <?php, que indica ao mecanismo interpretador PHP que ele deverá processar todas as linhas de texto seguintes até encontrar a tag de fim PHP ?>, mostrada na linha 16. O texto fora dessas tags é impresso tal como está. Isso permite que os segmentos de código PHP sejam incluídos em um arquivo HTML maior. Somente as seções no arquivo entre <?php e ?> são processadas pelo pré-processador PHP.
3. A linha 1 mostra um modo de postar comentários em um programa PHP em uma única linha iniciada por //. Comentários de uma linha também podem ser iniciados com #, e terminam ao final da linha em que são inseridos. Comentários em múltiplas linhas começam com /* e terminam com */.
4. A variável PHP **autoglobal** predefinida \$_POST (linha 2) é um vetor que mantém todos os valores inseridos por meio de parâmetros do formulário. Vetores em PHP são *vetores dinâmicos*, sem um número fixo de elementos. Eles podem ser vetores indexados numericamente, cujos índices (posições) são numerados (0, 1, 2, ...), ou podem ser vetores associativos cujos índices podem ser quaisquer valores de string. Por exemplo, um vetor associativo indexado com base na cor pode ter os índices {"vermelho", "azul", "verde"}. Neste exemplo, \$_POST é indexado de forma associativa pelo nome do valor postado nome_usuario que é especificado no atributo de nome da tag de entrada na linha 10. Assim, \$_POST['nome_usuario'] terá o valor digitado pelo usuário. Discutiremos mais sobre vetores em PHP na Seção 14.2.2.
5. Quando a página Web em <http://www.meu.servidor.com/saudacao.php> é aberta inicialmente, a condição if na linha 2 será avaliada como falsa porque ainda não existe valor em \$_POST['nome_usuario']. Logo, o interpretador PHP processará as linhas 6 a 15, as quais criam o texto para um arquivo HTML que exibe o formulário mostrado na Figura 14.1(b). Este é então exibido no lado do cliente pelo navegador Web.
6. A linha 8 mostra uma maneira de criar **strings de texto longas** em um arquivo HTML. Discutiremos outras maneiras de especificar

strings mais adiante nesta seção. Todo texto entre um <<<_HTML_ de abertura e um _HTML_ de fechamento é impresso no arquivo HTML tal como está. O _HTML_ de fechamento precisa estar sozinho, em uma linha separada. Assim, o texto acrescentado ao arquivo HTML enviado ao cliente será o texto entre as linhas 9 e 13. Isso inclui as tags HTML para criar o formulário mostrado na Figura 14.1(b).

7. Nomes de variável PHP começam com um símbolo \$ e podem incluir caracteres, números e o caractere de sublinhado _. A variável autoglobal (predefinida) do PHP \$_SERVER (linha 9) é um vetor que inclui informações sobre o servidor local. O elemento \$_SERVER['PHP_SELF'] no vetor é o nome do caminho do arquivo PHP que atualmente está sendo executado no servidor. Portanto, o atributo action da tag FORM (linha 9) instrui o interpretador PHP a reprocessar o mesmo arquivo, quando os parâmetros do formulário forem inseridos pelo usuário.
8. Logo que o usuário digita o nome João Silva na caixa de texto e clica no botão SUBMITER NOME (Figura 14.1(c)), o segmento de programa P1 é reprocessado. Dessa vez, \$_POST['nome_usuario'] incluirá a string "João Silva", de modo que as linhas 3 e 4 agora serão colocadas no arquivo HTML enviado ao cliente, que exibe a mensagem da Figura 14.1(d).

Como podemos ver por esse exemplo, o programa PHP pode criar dois comandos HTML diferentes, dependendo se o usuário acabou de entrar ou se ele já submeteu seu nome pelo formulário. Em geral, um programa PHP pode criar diversas variações de texto HTML em um arquivo HTML no servidor, dependendo dos caminhos condicionais particulares tomados no programa. Logo, a HTML enviada ao cliente será diferente, dependendo da interação com o usuário. Esse é um modo como a PHP é usada para criar páginas Web *dinâmicas*.

14.2 Visão geral dos recursos básicos da PHP

Nesta seção, fornecemos uma visão geral de alguns dos recursos da PHP que são úteis na criação de páginas HTML interativas. A Seção 14.3 focalizará como os programas em PHP podem acessar bancos de dados para consulta e atualização. Não podemos oferecer uma discussão abrangente sobre PHP, pois existem li-

vros inteiros dedicados a esse assunto. Em vez disso, focalizamos a ilustração de certas características da PHP que são particularmente adequadas para a criação de páginas Web dinâmicas que contêm comandos de acesso a banco de dados. Esta seção abrange alguns conceitos e recursos da PHP que serão necessários quando discutirmos o acesso a banco de dados na Seção 14.3.

14.2.1 Variáveis, tipos de dados e construções de programação em PHP

Os nomes de variável em PHP começam com o símbolo \$ e podem incluir caracteres, letras e o caractere de sublinhado (_). Nenhum outro caractere especial é permitido. Os nomes de variável diferenciam maiúsculas de minúsculas, e o primeiro caractere não pode ser um número. O tipo das variáveis não precisa ser definido antecipadamente. Os valores atribuídos às variáveis determinam seu tipo. De fato, a mesma variável pode mudar seu tipo quando um novo valor for atribuído a ela. A atribuição é feita por meio do operador =.

Como a PHP é direcionada para processamento de textos, existem vários tipos diferentes de valores de string. Também há muitas funções disponíveis para o processamento de strings. Só vamos discutir algumas propriedades básicas dos valores de string e variáveis aqui. A Figura 14.2 ilustra alguns desses valores. Existem quatro formas principais de expressar strings e texto:

- 0) print 'Bem-vindo ao meu Web site.';
- 1) print 'Eu disse a ele, "Bem-vindo à casa"';
- 2) print 'Vamos agora visitar o próximo site';
- 3) printf('O preço é %.2f e o imposto é R%2.2f', \$preço, \$imposto) ;
- 4) print strtolower('AbCdE');
- 5) print ucwords(strtolower('JOAO silva'));
- 6) print 'abc' . 'efg'
- 7) print "envie seu e-mail para: \$endereço_email"
- 8) print <<<FORM_HTML
- 9) <FORM method="post" action="\$_SERVER['PHP_SELF']">
- 10) Digite seu nome: <input type="text" name="nome_usuario">
- 11) FORM_HTML

Figura 14.2

Ilustrando valores de string e texto básicos da PHP.

1. **Strings com aspas simples.** Delimita a string com aspas simples, como nas linhas 0, 1 e 2. Se uma aspa simples for necessária dentro da string, use o caractere de escape (\) (ver a linha 2).
2. **Strings com aspas duplas.** Delimita strings com aspas duplas, como na linha 7. Nesse caso, *nomes de variável que aparecem dentro da string* são substituídos pelos valores que estão atualmente armazenados nessas variáveis. O interpretador identifica nomes de variável nas strings com aspas duplas por seu caractere inicial \$ e os substitui pelo valor na variável. Isso é conhecido como **interpolação de variáveis** nas strings. A interpolação não ocorre nas strings com aspas simples.
3. **Here documents (heredoc).** Delimita uma parte de um documento entre um <<<DOCNAME e termine essa parte com uma única linha contendo o nome do documento DOCNAME. DOCNAME pode ser qualquer string, desde que seja usado tanto para iniciar quanto para terminar o heredoc. Isso é ilustrado nas linhas 8 a 11 da Figura 14.2. As variáveis também são interpoladas substituindo-as por seus valores de string, se aparecerem em heredoc. Esse recurso é utilizado de um modo semelhante às strings com aspas duplas, mas é mais conveniente para texto de múltiplas linhas.
4. **Aspas simples e duplas.** Aspas simples e duplas usadas pela PHP para delimitar strings devem ser aspas *retas* (" ") nos dois lados da string. O editor de textos que criar essas aspas não deverá produzir aspas *curvas* de abertura e fechamento ("") em torno da string.

Há também um operador de concatenação de string especificado pelo símbolo de ponto (.), conforme ilustrado na linha 6 da Figura 14.2. Existem muitas funções de string. Ilustramos apenas algumas delas aqui. A função strtolower muda os caracteres alfabéticos na string para minúsculas, enquanto a função ucwords converte para maiúsculo o primeiro caractere de cada palavra. Estas são ilustradas nas linhas 4 e 5 da Figura 14.2.

A regra geral é usar strings com aspas simples para strings literais, que não contêm variáveis de programa em PHP, e os outros dois tipos (strings com aspas duplas e heredoc), quando os valores das variáveis precisarem ser interpolados na string. Para grandes blocos de texto em múltiplas linhas, o programa deverá usar o estilo de *here documents* para as strings.

A PHP também possui tipos de dados para números inteiros e ponto flutuante, e geralmente segue

as regras da linguagem de programação C para o processamento desses tipos. Os números podem ser formatados para impressão em strings ao especificar o número de dígitos que segue o ponto decimal. Uma variação da função print, chamada printf (print formatado) permite a formatação de números em uma string, conforme ilustra a linha 3 da Figura 14.2.

Existem as construções da linguagem de programação padrão para loops for, loops while e instruções if condicionais. Elas costumam ser semelhantes as suas equivalentes na linguagem C. Não vamos discuti-las aqui. De modo semelhante, *qualquer valor* é avaliado como verdadeiro se usado como uma expressão booleana, *exceto pelo* zero numérico (0) e a string vazia, que são avaliados como falso. Há também os valores literais true e false que podem ser atribuídos. Os operadores de comparação também geralmente seguem as regras da linguagem C. São eles == (igual), != (não igual), > (maior que), >= (maior ou igual), < (menor que) e <= (menor ou igual).

14.2.2 Vetores em PHP

Vetores são muito importantes em PHP, pois permitem listas de elementos. Eles são usados constantemente em formulários que empregam menus pull-down. Um vetor unidimensional serve para manter a lista de escolhas no menu pull-down. Para resultados de consulta de banco de dados, vetores bidimensionais são utilizados com a primeira dimensão representando *linhas* de uma tabela e a segunda dimensão representando *colunas* (atributos) em uma linha.

Existem dois tipos principais de vetores: numéricos e associativos. Vamos discutir cada um deles no contexto dos vetores unidimensionais a seguir.

Um **vetor numérico** associa um índice numérico (posição ou número de sequência) a cada elemento no vetor. Os índices são números inteiros que começam em zero e crescem de forma incremental. Um elemento no vetor é referenciado por meio de seu índice. Um **vetor associativo** oferece pares de elementos (chave => valor). O valor de um elemento é referenciado por meio de sua chave, e todos os valores de chave em determinado vetor precisam ser exclusivos. Os valores de elemento podem ser strings ou inteiros, ou eles mesmos podem ser vetores, levando assim a vetores de maior dimensão.

A Figura 14.3 oferece dois exemplos de variáveis de vetor: \$ensinar e \$disciplina. O primeiro vetor \$ensinar é associativo (ver a linha 0 da Figura 14.3), e cada elemento associa um nome de disciplina (como chave) ao nome do professor da disciplina (como valor). Existem três elementos nesse vetor. A linha 1 mostra como o vetor pode ser atualizado. O primeiro comando na linha 1 atribui um novo professor à disciplina ‘Grafico’ atualizando seu valor. Como o

```

0) $ensinar = array('banco dados' => 'Silva',
   'SO' => 'Carrick', 'Grafico' => 'Kam');

1) $ensinar['Grafico']      =      'Benson';
   $ensinar['Mineração dados'] = 'Kam';

2) sort($ensinar);

3) foreach ($ensinar as $chave => $valor) {

4)     print "$chave : $valor\n";

5) $disciplinas = array('Banco dados', 'SO',
   'Grafico', 'Mineração dados');

6) $alterna_cor = array('azul', 'amarelo');

7) for ($i = 0, $num = count($disciplinas); i <
   $num; $i++) {

8)     print '<TR bgcolor="" . $alterna_cor[$i %
   2] . ">';

9)     print "<TD>Disciplina $i is</
   TD><TD>$disciplinas[$i]</TD></
   TR>\n";
}

```

Figura 14.3

Ilustrando o processamento de vetor básico em PHP.

valor-chave ‘Grafico’ já existe no vetor, nenhum elemento é criado, mas o valor existente é atualizado. O segundo comando cria um elemento, pois o valor-chave ‘Mineração dados’ não existia no vetor antes. Novos elementos são acrescentados ao final do vetor.

Se só oferecermos valores (não chaves) como elementos do vetor, as chaves são automaticamente numéricas e numeradas com 0, 1, 2, Isso é ilustrado na linha 5 da Figura 14.3, pelo vetor \$disciplinas. Vetores associativos e numéricos não têm limites de tamanho. Se algum valor de outro tipo de dado, digamos, um inteiro, for atribuído a uma variável PHP que estava mantendo um vetor, a variável agora mantém o valor inteiro e o conteúdo do vetor é perdido. Basicamente, a maioria das variáveis pode receber valores de qualquer tipo de dado a qualquer momento.

Existem várias técnicas para percorrer vetores em PHP. Ilustramos duas delas na Figura 14.3. As linhas 3 e 4 mostram um método de percorrer todos os elementos em um vetor usando a construção foreach, e de imprimir a chave e o valor de cada elemento em uma linha separada. As linhas 7 a 10 mostram como uma construção de loop for tradicional pode ser usada. Um contador de função embutido (linha 7) retorna o número atual de elementos no vetor, que é atribuído à variável \$num e utilizado para controlar o término do loop.

O exemplo nas linhas 7 a 10 ilustra como uma tabela HTML pode ser exibida com cores de linha alternadas, ao definir as cores em um vetor \$alt_row_color (linha 8). A cada passada do loop, a função de resto $\$i \% 2$ muda de uma linha (índice 0) para a seguinte (índice 1) (ver a linha 8). A cor é atribuída ao atributo HTML *bgcolor* da tag <TR> (que em inglês significa *table row* ou linha de tabela).

A função count (linha 7) retorna o número atual de elementos no vetor. A função sort (linha 2) classifica o vetor com base nos valores de elemento nela contidos (não as chaves). Para vetores associativos, cada chave permanece associada ao mesmo valor de elemento após a classificação. Isso não ocorre quando se classifica vetores numéricos. Existem muitas outras funções que podem ser aplicadas a vetores PHP, mas uma discussão completa está fora do escopo de nossa apresentação aqui.

14.2.3 Funções em PHP

Assim como em outras linguagens de programação, as funções podem ser definidas em PHP para estruturar melhor um programa complexo e compartilhar seções comuns do código, que podem ser reutilizadas por várias aplicações. A versão mais nova da PHP, a PHP5, também possui recursos orientados a objeto, mas não discutiremos a respeito deles aqui, pois estamos focalizando os fundamentos das PHP. As funções básicas das PHP podem ter argumentos que são *passados por valor*. Variáveis globais podem ser acessadas nas funções. As regras de escopo padrão se aplicam a variáveis que aparecem em uma função e no código que chama a função.

Agora, vamos dar dois exemplos simples para ilustrar as funções básicas da PHP. Na Figura 14.4, mostramos como poderíamos rescrever o segmento de código P1 da Figura 14.1(a) usando funções. O segmento de código P1' da Figura 14.4 tem duas funções: exibir_saudacao() (linhas 0 a 3) e exibir_form_vazio() (linhas 5 a 13). Nenhuma dessas funções tem argumentos ou valores de retorno. As linhas 14 a 19 mostram como podemos chamar essas funções para produzir o mesmo efeito do segmento de código P1 na Figura 14.1(a). Como podemos ver neste exemplo, as funções podem ser utilizadas apenas para tornar o código PHP mais bem estruturado e mais fácil de acompanhar.

Um segundo exemplo é mostrado na Figura 14.5. Aqui, estamos usando o vetor \$ensinar apresentado na Figura 14.3. A função professor_disciplina() nas linhas 0 a 8 da Figura 14.5 possui dois argumentos: \$disciplina (uma string contendo um nome de disciplina) e \$atividades_ensino (um vetor associativo contendo trabalhos de disciplina, semelhante ao vetor \$ensinar mostrado na Figura 14.3). A função acha o nome do professor que leciona uma disciplina em particular. As linhas 9 a 14 da Figura 14.5 mostram como essa função pode ser usada.

```
//Segmento de programa P1':
0) function exibir_saudacao( ) {
1)     print("Bem-vindo, ");
2)     print($_POST['nome_usuario']);
3) }
4)
5) function exibir_form_vazio( );
6) print <<<_HTML_
7) <FORM method="post" action="$_
 SERVER['PHP_SELF']">
8) Digite seu nome: <INPUT type="text"
 name="nome_usuario">
9) <BR/>
10)<INPUT type="submit" value="Enviar
 nome">
11)</FORM>
12)_HTML_;
13)}
14) if ($_POST['nome_usuario']) {
15)     exibir_saudacao();
16)}
17) else {
18)     exibir_form_vazio();
19)}
```

Figura 14.4

Reescrevendo o segmento de programa P1 como P1' usando funções.

A chamada de função na linha 11 retornaria a string: *Silva está lecionando Banco de Dados*, pois a entrada de vetor com a chave ‘Banco dados’ tem o valor ‘Silva’ para professor. Por sua vez, a chamada de função na linha 13 retornaria a string: *não existe a disciplina de Arquitetura de Computadores*, pois não há uma entrada no vetor com a chave ‘Arquitetura Computadores’. Alguns comentários sobre este exemplo e sobre as funções em PHP em geral:

- A função de vetor em PHP embutida vector_key_exists(\$k, \$a) retorna verdadeira se o valor na variável \$k existir como uma chave no vetor associativo na variável \$a. Em nosso exemplo, ela verifica se o valor \$disciplina fornecida existe como uma chave no vetor \$atividades_ensino (linha 1 da Figura 14.5).
- Os argumentos de função são passados por valor. Logo, neste exemplo, as chamadas nas

```

0) function professor_disciplina ($disciplina, $atividades_ensino) {
1)     if (array_key_exists($disciplina, $atividades_ensino)) {
2)         $professor = $atividades_ensino [$disciplina];
3)         RETURN "$professor está lecionando $disciplina";
4)     }
5)     else {
6)         RETURN "não existe a disciplina $disciplina";
7)     }
8) }
9) $ensinar = array('Banco dados' => 'Silva', 'SO' => 'Carrick', 'Grafico' => 'Kam');
10) $ensinar['Grafico'] = 'Benson'; $ensinar['Mineracao dados'] = 'Kam';
11) $x = professor_disciplina('Banco dados', $ensinar);
12) print($x);
13) $x = professor_disciplina('Arquitetura Computadores', $ensinar);
14) print($x);

```

Figura 14.5

Ilustrando uma função com argumentos e valor de retorno.

linhas 11 e 13 não poderiam mudar o vetor \$ensinar fornecido como argumento para a chamada. Os valores fornecidos nos argumentos são passados (copiados) para os argumentos da função quando esta é chamada.

- Os valores de retorno de uma função são colocados após a palavra-chave RETURN. Uma função pode retornar qualquer tipo. Neste exemplo, ela retorna um tipo string. Duas strings diferentes podem ser retornadas em nosso exemplo, dependendo de o valor da chave \$disciplina fornecido existir ou não no vetor.
- As regras de escopo para nomes de variável se aplicam como nas outras linguagens de programação. Variáveis globais fora da função não podem ser utilizadas a menos que sejam referenciadas usando o vetor embutido da PHP \$GLOBALS. Basicamente, \$GLOBALS['abc'] acessará o valor em uma variável global \$abc definida fora da função. Caso contrário, as variáveis que aparecem em uma função são locais mesmo que haja uma variável global com o mesmo nome.

A discussão anterior oferece uma breve introdução às funções da PHP. Muitos detalhes não foram discutidos, pois não é nosso objetivo apresentar a PHP em detalhes.

14.2.4 Variáveis e formulários de servidor PHP

Existem várias entradas embutidas em uma variável de autoglobal de vetor embutida da PHP, chamada \$_SERVER, que podem oferecer ao programador in-

formações úteis sobre o servidor onde o interpretador PHP está rodando, bem como outras informações. Estas podem ser necessárias quando se constrói o texto em um documento HTML (por exemplo, veja a linha 7 da Figura 14.4). Aqui estão algumas dessas entradas:

1. **\$_SERVER['SERVER_NAME']**. Essa fornece o nome do Website do computador servidor onde o interpretador PHP está rodando. Por exemplo, se o interpretador PHP estiver rodando no Website <http://www.uta.edu>, então essa string seria o valor em \$_SERVER['SERVER_NAME'].
2. **\$_SERVER['REMOTE_ADDRESS']**. Esse é o endereço IP (Internet Protocol) do computador usuário do cliente que está acessando o servidor, por exemplo, 129.107.61.8.
3. **\$_SERVER['REMOTE_HOST']**. Esse é o nome do site Web do computador usuário do cliente, por exemplo, abc.uta.edu. Nesse caso, o servidor precisará traduzir o nome para um endereço IP para acessar o cliente.
4. **\$_SERVER['PATH_INFO']**. Essa é a parte do endereço URL que vem após a barra (/) ao final do URL.
5. **\$_SERVER['QUERY_STRING']**. Isso fornece a string que mantém os parâmetros em um URL após o ponto de interrogação (?) ao final do URL. Isso pode manter parâmetros de pesquisa, por exemplo.
6. **\$_SERVER['DOCUMENT_ROOT']**. Esse é o diretório raiz que mantém os arquivos no servidor Web que são acessíveis aos usuários clientes.

Estas e outras entradas no vetor `$_SERVER` normalmente são necessárias ao se criar o arquivo HTML a ser enviado para exibição.

Outra importante variável autoglobal de vetor embutida da PHP é `$_POST`. Esta oferece ao programador os valores de entrada submetidos pelo usuário por meio de formulários HTML especificados na tag HTML `<INPUT>` e outras tags semelhantes. Por exemplo, na linha 14 da Figura 14.4, a variável `$_POST['nome_usuario']` oferece ao programador o valor digitado pelo usuário no formulário HTML especificado pela tag `<INPUT>` na linha 8. As chaves para esse vetor são os nomes dos diversos parâmetros de entrada fornecidos por meio do formulário, por exemplo, usando o atributo `name` da tag `<INPUT>` da HTML, como na linha 8. Quando os usuários inserem dados nos formulários, os valores de dados podem ser armazenados nesse vetor.

14.3 Visão geral da programação de banco de dados em PHP

Existem várias técnicas para acessar um banco de dados por meio de uma linguagem de programação. Discutimos algumas delas no Capítulo 13, nas visões gerais sobre como acessar um banco de dados SQL usando as linguagens de programação C e Java. Em particular, discutimos SQL embutida, JDBC, SQL/CLI (semelhante à ODBC) e SQLJ. Nesta seção, oferecemos um panorama de como acessar o banco de dados usando a linguagem de scripting PHP, que é bastante adequada para a criação de interfaces Web para busca e atualização de bancos de dados, bem como páginas Web dinâmicas.

Existe uma biblioteca de funções de acesso a banco de dados PHP que faz parte do PHP Extension and Application Repository (PEAR), uma coleção de várias bibliotecas de funções para melhorar a PHP. A biblioteca PEAR DB oferece funções para acesso a banco de dados. Muitos sistemas de banco de dados podem ser acessados por essa biblioteca, incluindo Oracle, MySQL, SQLite e Microsoft SQLServer, entre outros.

Discutiremos várias funções que fazem parte da PEAR DB no contexto de alguns exemplos. A Seção 14.3.1 mostra como se conectar a um banco de dados usando a PHP. A Seção 14.3.2 discute como os dados coletados de formulários HTML podem ser usados para inserir um novo registro em uma tabela (relação) de banco de dados. A Seção 14.3.3 mostra como consultas de recuperação podem ser executadas e ter seus resultados exibidos em uma página Web dinâmica.

14.3.1 Conectando a um banco de dados

Para usar as funções de banco de dados em um programa PHP, o módulo de biblioteca PEAR DB, chamado DB.php, precisa ser carregado. Na Figura 14.6, isso é feito na linha 0 do exemplo. As funções de biblioteca DB agora podem ser acessadas usando `DB::<function_name>`. A função para conectar a um banco de dados é chamada de `DB::connect('string')`, na qual o argumento de string especifica a informação de banco de dados. O formato para 'string' é:

```
<software SGBD>://<conta do usuário>
<senha>@<servidor de banco de dados>
```

Na Figura 14.6, a linha 1 conecta ao banco de dados que está armazenado usando Oracle (especificado por meio da string `oci8`). A parte `<software SGBD>` da 'string' especifica o pacote de software de SGBD em particular que está sendo conectado. Alguns dos pacotes de software SGBD acessíveis por meio do PEAR DB são:

- **MySQL.** Especificado como `mysql` para versões mais antigas e `mysqli` para versões mais recentes, começando com a versão 4.1.2.
- **Oracle.** Especificado como `oci8` para as versões 7, 8 e 9. Este é usado na linha 1 da Figura 14.6.
- **SQLite.** Especificado como `sqlite`.
- **Microsoft SQL Server.** Especificado como `mssql`.
- **Mini SQL.** Especificado como `msql`.
- **Informix.** Especificado como `ifx`.
- **Sybase.** Especificado como `sybase`.
- **Qualquer sistema compatível com ODBC.** Especificado como `odbc`.

Esta não é uma lista completa.

Após o `<software SGDB>` no argumento de string passado a `DB::connect` está o separador `://`, seguido pelo nome da conta do usuário `<conta do usuário>`, seguido pelo separador `:` e a senha da conta `<senha>`. Estes são seguidos pelo separador `@` e o nome e diretório do servidor `<servidor de banco de dados>` em que o banco de dados está armazenado.

Na linha 1 da Figura 14.6, o usuário está se conectando ao servidor em `<www.host.com/db1>` usando o nome de conta `conta1` e a senha `senha12` armazenada sob o SGBD Oracle `oci8`. A string inteira é passada usando `DB::connect`. A informação de conexão é mantida na variável de conexão do banco de dados `$d`, que é usada sempre que uma operação para esse banco de dados em particular é aplicada.

```

0) require 'DB.php';
1) $d = DB::connect('oci8://conta1:senha12@www.host.com/db1');
2) if (DB::isError($d)) { die("não pode conectar – " . $d->getMessage()); }

...
3) $q = $d->query("CREATE TABLE FUNCIONARIO
4)      (Func_id INT,
5)      Nome VARCHAR(15),
6)      Cargo VARCHAR(10),
7)      Dnr INT" );
8) if (DB::isError($q)) { die("criacao de tabela sem sucesso – " .
   $d->getMessage()); }

...
9) $d->setErrorHandler(PEAR_ERROR_DIE);

...
10) $fid = $d->nextID('FUNCIONARIO');
11) $d = $d->query("INSERT INTO FUNCIONARIO VALUES
12)      ($eid, $_POST['func_nome'], $_POST['func_cargo'], $_POST['func_dnr'])" );

...
13) $fid = $d->nextID('FUNCIONARIO');
14) $q = $d->query("INSERT INTO FUNCIONARIO VALUES (?, ?, ?, ?)",
15) vetor($fid, $_POST['func_nome'], $_POST['func_cargo'], $_POST['func_dnr']) );

```

Figura 14.6

Conectando a um banco de dados, criando uma tabela e inserindo um registro.

A linha 2 da Figura 14.6 mostra como verificar se a conexão com o banco de dados foi estabelecida com sucesso ou não. A PEAR DB tem uma função DB::isError, que pode determinar se qualquer operação de acesso ao banco de dados foi bem-sucedida ou não. O argumento para essa função é a variável de conexão de banco de dados (\$d neste exemplo). Em geral, o programador PHP pode verificar após cada chamada ao banco de dados para determinar se a última operação do banco de dados teve sucesso ou não, e terminar o programa (usando a função die) se não tiver obtido sucesso. Uma mensagem de erro também é retornada do banco de dados por meio da operação \$d->get_message(). Esta também pode ser exibida como mostra a linha 2 da Figura 14.6.

Na maioria das vezes, muitos comandos SQL podem ser enviados ao banco de dados quando uma conexão é estabelecida por meio da função query. A função \$d->query usa um comando SQL como seu argumento de string e o envia ao servidor de banco de dados para execução. Na Figura 14.6, as linhas 3 a 7 enviam um comando CREATE TABLE para criar uma tabela chamada FUNCIONARIO com quatro atributos. Sempre que uma consulta é executada, seu resultado é atribuído a uma variável de consulta, que é chamada \$q em nosso exemplo. A linha 8 verifica se a consulta foi executada com sucesso ou não.

A biblioteca PEAR DB da PHP oferece uma alternativa para verificar erros após cada comando do banco de dados. A função

`$d->setErrorHandler(PEAR_ERROR_DIE)`

terminará o programa e imprimirá as mensagens de erro padrão se quaisquer erros subsequentes ocorrem ao acessar o banco de dados por meio da conexão \$d (ver a linha 9 da Figura 14.6).

14.3.2 Coletando dados de formulários e inserindo registros

É comum, em aplicações de banco de dados, coletar informações por meio da HTML ou de outros tipos de formulários Web. Por exemplo, ao adquirir uma passagem aérea ou solicitar um cartão de crédito, o usuário precisa entrar com informações pessoais como nome, endereço e número de telefone. Essa informação normalmente é coletada e armazenada em um registro do banco de dados em um servidor.

As linhas 10 a 12 da Figura 14.6 ilustram como isso pode ser feito. Neste exemplo, omitimos o código para criar o formulário e coletar os dados, que pode ser uma variação do exemplo na Figura 14.1. Assumimos que o usuário inseriu valores válidos nos parâmetros de entrada chamados func_nome, func_cargo e func_dnr. Estes seriam acessíveis por meio do vetor autoglobal em PHP \$_POST, conforme discutido no final da Seção 14.2.4.

No comando SQL `INSERT` mostrado nas linhas 11 e 12 da Figura 14.6, as entradas de vetor `$_POST['func_nome']`, `$_POST['func_cargo']` e `$_POST['func_dnr']` manterão os valores coletados do usuário por meio do formulário de entrada de HTML. Estes são então inseridos como um novo registro de funcionário na tabela FUNCIONARIO.

Esse exemplo também ilustra outro recurso da PEAR DB. É comum, em algumas aplicações, criar um identificador de registro exclusivo para cada novo registro inserido no banco de dados.¹

PHP tem uma função `$d->nextID` para criar uma sequência de valores exclusivos para determinada tabela. Em nosso exemplo, o campo `Func_id` da tabela FUNCIONARIO (ver Figura 14.6, linha 4) é criado para essa finalidade. A linha 10 mostra como recuperar o próximo valor exclusivo na sequência para a tabela FUNCIONARIO e inseri-lo como parte do novo registro nas linhas 11 e 12.

O código para inserção nas linhas 10 a 12 da Figura 14.6 pode permitir que strings maliciosas sejam inseridas, podendo alterar o comando `INSERT`. Um modo mais seguro de realizar inserções e outras consultas é por meio do uso de **marcadores de lugar** (especificados pelo símbolo `?`). Um exemplo é ilustrado nas linhas 13 a 15, onde outro registro deve ser inserido.

Nessa forma da função `$d->query()`, existem dois argumentos. O primeiro argumento é a instrução SQL, com um ou mais símbolos `?` (marcadores de lugar). O segundo argumento é um vetor, cujos valores de elemento serão usados para substituir os marcadores de lugar na ordem em que são especificados.

14.3.3 Consultas de recuperação de tabelas do banco de dados

Agora, oferecemos três exemplos de consultas de recuperação por meio da PHP, mostradas na Figura 14.7. As primeiras linhas, de 0 a 3, estabelecem uma conexão de banco de dados `$d` e definem o tratamento de erro para o default, conforme discutimos na seção anterior. A primeira consulta (linhas 4 a 7) recupera o nome e o número do departamento de todos os registros de funcionários. A variável de consulta `$q` é usada para se referir ao resultado da consulta. Um loop `while` para percorrer cada linha no resultado aparece nas linhas 5 a 7. A função `$q->fetchRow()` na linha 5 serve para recuperar o próximo registro no resultado da consulta e controlar o loop. O looping começa no primeiro registro.

O segundo exemplo de consulta aparece nas linhas 8 a 13 e ilustra uma consulta dinâmica. Nesta consulta, as condições para seleção de linhas

```

0) require 'DB.php';
1) $d = DB::connect('oci8://conta1:senha12@www.host.com/dbname');
2) if (DB::isError($d)) { die("não pode conectar - " . $d->getMessage()); }
3) $d->setErrorHandler(PEAR_ERROR_DIE);
...
4) $q = $d->query('SELECT Nome, Dnr FROM FUNCIONARIO');
5) while ($r = $q->fetchRow()) {
6)     print "funcionario $r[0] trabalha para o departamento $r[1] \n";
7) }
...
8) $q = $d->query('SELECT Nome FROM FUNCIONARIO WHERE Cargo = ? AND Dnr = ?',
9)         vetor($_POST['func_cargo'], $_POST['func_dnr']) );
10) print "funcionarios no dep $_POST['func_dnr'] cujo cargo é $_POST['func_cargo']: \n";
11) while ($r = $q->fetchRow()) {
12) print "funcionario $r[0] \n";
13) }
...
14) $todos resultados = $d->getAll('SELECT Nome, Cargo, Dnr FROM FUNCIONARIO');
15) foreach ($allresult as $r) {
16)     print "funcionario $r[0] tem cargo $r[1] e trabalha para o departamento $r[2] \n";
17) }
...

```

Figura 14.7

Ilustrando as consultas de recuperação do banco de dados.

¹ Este seria semelhante ao OID gerado pelo sistema, discutido no Capítulo 11, para sistemas de banco de dados de objeto e objeto-relacional.

são baseadas nos valores inseridos pelo usuário. Aqui, queremos recuperar os nomes dos funcionários que têm um cargo específico e trabalham para determinado departamento. O cargo e número de departamento em particular são inseridos por um formulário nas variáveis de vetor `$POST['func_cargo']` e `$POST['func_dnr']`. Se o usuário tivesse inserido ‘Engenheiro’ para o cargo e 5 para o número do departamento, a consulta selecionaria os nomes de todos os engenheiros que trabalharam no departamento 5. Como podemos ver, essa é uma consulta dinâmica, cujos resultados diferem dependendo das escolhas que o usuário informa como entrada. Usamos dois marcadores de lugar ? neste exemplo, conforme discutido no final da Seção 14.3.2.

A última consulta (linhas 14 a 17) mostra uma forma alternativa de especificar uma consulta e percorrer suas linhas. Neste exemplo, a função `$d->getAll` mantém todos os registros de um resultado da consulta em uma única variável, chamada `$todos_resultados`. Para percorrer os registros individuais, um loop `foreach` pode ser usado, com a variável de linha `$r` percorrendo cada linha em `$todos_resultados`.²

Como podemos ver, a PHP é adequada tanto para acesso a banco de dados quanto para criação de páginas Web dinâmicas.

Resumo

Neste capítulo, tivemos uma visão geral de como converter alguns dados estruturados de bancos de dados para elementos a serem inseridos ou exibidos em uma página Web. Focalizamos a linguagem de scripting PHP, que está se tornando muito popular para a programação de banco de dados na Web. A Seção 14.1 apresentou alguns fundamentos de PHP para programação na Web por meio de um exemplo simples. A Seção 14.2 mostrou alguns dos fundamentos da linguagem PHP, incluindo seus tipos de dados de vetor e string, que são bastante utilizados. A Seção 14.3 apresentou um panorama de como a PHP pode ser usada para especificar diversos tipos de comandos de banco de dados, incluindo a criação de tabelas, inserção de novos registros e recuperação de registros de banco de dados. A PHP roda no computador servidor, em comparação com algumas outras linguagens de scripting, que rodam no computador cliente.

Fizemos apenas uma introdução muito básica à PHP. Existem muitos livros, além de sites Web, dedicados à programação PHP introdutória e avançada. Também existem diversas bibliotecas de funções para PHP, pois esse é um produto de fonte aberto.

Perguntas de revisão

- 14.1. Por que as linguagens de scripting são populares para a programação de aplicações Web? Onde, na arquitetura de três camadas, um programa em PHP é executado? Onde um programa em JavaScript é executado?
- 14.2. Que tipo de linguagem de programação é a PHP?
- 14.3. Discuta as diferentes maneiras de especificar strings em PHP.
- 14.4. Discuta os diferentes tipos de vetores em PHP.
- 14.5. O que são variáveis autoglobais da PHP? Dê alguns exemplos de vetores autoglobais em PHP e discuta como cada um costuma ser usado.
- 14.6. O que é PEAR? O que é PEAR DB?
- 14.7. Discuta as principais funções para acessar um banco de dados em PEAR DB e como cada uma é usada.
- 14.8. Discuta as diferentes maneiras de realizar um looping durante um resultado de consulta em PHP.
- 14.9. O que são marcadores de lugar? Como eles são usados na programação de banco de dados em PHP?

Exercícios

- 14.10. Considere o esquema de banco de dados BLIBLIOTECA da Figura 4.6. Escreva um código em PHP para criar as tabelas desse esquema.
- 14.11. Escreva um programa em PHP que crie formulários Web para a entrada de informações sobre uma nova entidade USUARIO. Repita para uma nova entidade LIVRO.
- 14.12. Escreva interfaces Web em PHP para as consultas especificadas no Exercício 6.18.

Bibliografia selecionada

Existem muitas fontes para programação PHP, tanto impressas quanto na Web. Indicamos dois livros como exemplos. Uma introdução bastante boa à PHP é dada em Sklar (2005). Para o desenvolvimento avançado de site Web, o livro de Schlossnagle (2005) oferece muitos exemplos detalhados.

²A variável `$r` é semelhante aos cursos e variáveis de iteração discutidos nos capítulos 11 e 13.



parte



6

Teoria e normalização de projeto de banco de dados



Fundamentos de dependências funcionais e normalização para bancos de dados relacionais



15

Nos capítulos 3 a 6, apresentamos diversos aspectos do modelo relacional e as linguagens associadas a ele. Cada *esquema de relação* consiste em uma série de atributos, e o *esquema de banco de dados relacional* consiste em uma série de esquemas de relação. Até aqui, assumimos que os atributos são agrupados para formar um esquema de relação usando o bom senso do projetista de banco de dados ou mapeando um projeto de esquema de banco de dados com base no modelo de dados conceitual, como o modelo de dados ER ou ER Estendido (EER). Esses modelos fazem o projetista identificar os tipos de entidade e de relacionamento e seus respectivos atributos, o que leva a um agrupamento natural e lógico dos atributos em relações quando os procedimentos de mapeamento discutidos no Capítulo 9 são seguidos. Porém, ainda precisamos de algum modo formal de análise porque um agrupamento de atributos em um esquema de relação pode ser melhor do que outro. Ao discutir o projeto de banco de dados nos capítulos 7 a 10, não desenvolvemos nenhuma medida de adequação ou *boas práticas* para medir a qualidade do projeto, além da intuição do projetista. Neste capítulo, vamos discutir parte da teoria que foi desenvolvida com o objetivo de avaliar esquemas relacionais para a qualidade do projeto — ou seja, para medir formalmente por que um conjunto de agrupamentos de atributos em esquemas de relação é melhor do que outro.

Existem dois níveis em que podemos discutir as boas práticas de esquemas de relação. O primeiro é o **nível lógico** (ou **conceitual**) — como os usuários interpretam os esquemas de relação e o significado de seus atributos. Ter bons esquemas de relação nesse nível permite que os usuários entendam claramente o significado dos dados nas relações, e daí formulem suas consultas corretamente. O segundo é o **nível de implementação** (ou **armazenamento físico**) — como as tuplas em uma relação da base são armazenadas e atualizadas. Esse nível se aplica apenas a esquemas das relações da base — que serão fisicamente armazenadas como arquivos —, enquanto no nível lógico estamos interessados em esquemas de relações da base e visões (relações virtuais). A teoria de projeto de banco de dados relacional desenvolvida neste capítulo se aplica principalmente a *relações da base*, embora alguns critérios de adequação também se apliquem a visões, como mostra a Seção 15.1.

Assim como em muitos problemas de projeto, o projeto de banco de dados pode ser realizado usando duas técnicas: de baixo para cima (bottom-up) ou de cima para baixo (top-down). Uma **metodologia de projeto de baixo para cima** (também chamada *projeto por síntese*) considera os relacionamentos básicos entre *atributos individuais* como ponto de partida e os utiliza para construir esquemas de relação. Essa técnica não é muito popular na prática,¹ pois sofre

¹ Uma exceção em que essa técnica é usada na prática é baseada em um modelo chamado *modelo relacional binário*. Um exemplo é a metodologia NIAM (Verheijen e VanBekkum, 1982).

do problema de ter que coletar um grande número de relacionamentos binários entre atributos como ponto de partida. Para situações práticas, é quase impossível capturar relacionamentos binários entre todos esses pares de atributos. Ao contrário, uma **metodologia de projeto de cima para baixo** (também chamada *projeto por análise*) começa com uma série de agrupamentos de atributos em relações que existem naturalmente juntas, por exemplo, em uma fatura, formulário ou relatório. As relações são então analisadas individual e coletivamente, levando a mais decomposição, até que todas as propriedades desejáveis sejam atendidas. A teoria descrita neste capítulo se aplica às técnicas de projeto de cima para baixo e de baixo par cima, mas é mais apropriada quando usada com a técnica de cima para baixo.

O projeto de banco de dados relacional por fim produz um conjunto de relações. Os objetivos implícitos da atividade de projeto são *preservação da informação e redundância mínima*. A informação é muito difícil de se quantificar — logo, consideramos a preservação de informação em matéria de manutenção de todos os conceitos, incluindo tipos de atributo, tipos de entidade e tipos de relacionamento, bem como os relacionamentos de generalização/especialização, que são descritos usando um modelo como o EER. Assim, o projeto relacional precisa preservar todos esses conceitos, que são capturados originalmente no projeto conceitual após o mapeamento do projeto conceitual para lógico. A minimização da redundância implica diminuir o armazenamento redundante da mesma informação e reduzir a necessidade de múltiplas atualizações para manter a consistência entre diversas cópias da mesma informação, em resposta a eventos do mundo real que exigam fazer uma atualização.

Começamos este capítulo discutindo informalmente alguns critérios para esquemas de relação bons e ruins na Seção 15.1. Na Seção 15.2, definimos o conceito de *dependência funcional*, uma restrição formal entre os atributos que é a principal ferramenta para medir formalmente a adequação dos agrupamentos de atributo em esquemas de relação. Na Seção 15.3, vamos discutir as formas normais e o processo de normalização usando dependências funcionais. As formas normais sucessivas são definidas para atender a um conjunto de restrições desejáveis, expressas com dependências funcionais. O procedimento de normalização consiste em aplicar uma série de testes às relações para atender a esses requisitos cada vez mais rígidos e decompor as relações quando necessário. Na Seção 15.4, discutimos definições mais gerais das formas normais, que podem ser aplicadas diretamente a qualquer projeto dado e não exigem análise e normalização passo a passo. As seções 15.5 a 15.7 discutem outras formas normais, até a

quinta forma normal. Na Seção 15.6, apresentamos a dependência multivalorada (MVD), seguida pela dependência de junção (DJ) na Seção 15.7. No final há um resumo do capítulo.

O Capítulo 16 continuará o desenvolvimento da teoria relacionada ao projeto de bons esquemas relacionais. Discutimos as propriedades desejáveis da decomposição relacional — propriedade de junção não aditiva e propriedade de preservação da dependência funcional. Um algoritmo geral testa se uma decomposição tem ou não a propriedade de junção não aditiva (ou *sem perdas*) (o Algoritmo 16.3 também é apresentado). Depois, abordamos as propriedades das dependências funcionais e o conceito de uma cobertura mínima de dependências. Consideramos a técnica de baixo para cima para o projeto de banco de dados que consiste em um conjunto de algoritmos para projetar relações em uma forma normal desejada. Esses algoritmos consideram como entrada determinado conjunto de dependências funcionais e alcançam um projeto relacional em uma forma normal de destino, enquanto aderem às propriedades desejáveis acima. No Capítulo 16, também definimos outros tipos de dependências que melhoraram ainda mais a avaliação das *boas práticas* de esquemas de relação.

Se o Capítulo 16 não for incluído no curso, recomendamos uma rápida introdução às propriedades desejáveis de decomposição e à discussão da Propriedade NJB da Seção 16.2.

15.1 Diretrizes de projeto informais para esquemas de relação

Antes de discutirmos a teoria formal do projeto de banco de dados relacional, vamos abordar quatro *diretrizes informais* que podem ser usadas como *medidas para determinar a qualidade* de projeto do esquema da relação:

- Garantir que a semântica dos atributos seja clara no esquema.
- Reduzir a informação redundante nas tuplas.
- Reduzir os valores NULL nas tuplas.
- Reprovuar a possibilidade de gerar tuplas falsas.

Essas medidas nem sempre são independentes uma da outra, conforme veremos.

15.1.1 Comunicando uma semântica clara aos atributos nas relações

Sempre que agrupamos atributos para formar um esquema de relação, consideramos que aqueles atributos pertencentes a uma relação têm certo significado no mundo real e uma interpretação apro-

priada associada a eles. A semântica de uma relação refere-se a seu significado resultante da interpretação dos valores de atributo em uma tupla. No Capítulo 3, discutimos como uma relação pode ser interpretada como um conjunto de fatos. Se o projeto conceitual descrito nos capítulos 7 e 8 for feito cuidadosamente e o procedimento de mapeamento do Capítulo 9 for seguido de maneira sistemática, o projeto do esquema relacional deverá ter um significado claro.

Em geral, quanto mais fácil for explicar a semântica da relação, melhor será o projeto do esquema de relação. Para ilustrar isso, considere a Figura 15.1, uma versão simplificada do esquema de banco de dados relacional EMPRESA da Figura 3.5, e a Figura 15.2, que apresenta um exemplo de estados de relação preenchidos desse esquema. O significado do esquema de relação FUNCIONARIO é muito simples: cada tupla representa um funcionário, com valores para o nome do funcionário (Fnome), número do Cadastro de Pessoa Física (Cpf), data de nascimento (Datanasc), endereço (Endereco) e o número do departamento para o qual o funcionário trabalha (Dnumero). O atributo Dnumero é uma chave estrangeira que representa um *relacionamento implícito* entre FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO. A semântica dos esquemas DEPARTAMENTO e PROJETO é muito simples: cada tupla DEPARTAMENTO

representa uma entidade de departamento, e cada tupla PROJETO representa uma entidade de projeto. O atributo Cpf_gerente de DEPARTAMENTO relaciona um departamento ao funcionário que é seu gerente, enquanto Dnum de PROJETO relaciona um projeto a seu departamento de controle; ambos são atributos de chave estrangeira. A facilidade com que o significado dos atributos de uma relação pode ser explicado é uma *medida informal* de quão bem a relação está projetada.

A semântica dos outros dois esquemas de relação da Figura 15.1 é ligeiramente mais complexa. Cada tupla em LOCALIZACAO_DEP gera um número de departamento (Dnumero) e *um dos* locais do departamento (Dlocalizacao). Cada tupla em TRABALHA_EM gera um número de Cadastro de Pessoa Física (Cpf), o número de projeto de *um dos* projetos em que o funcionário trabalha (Projnumero) e o número de horas por semana que o funcionário trabalha nesse projeto (Horas). Porém, os dois esquemas têm uma interpretação bem definida e não ambígua. O esquema LOCALIZACAO_DEP representa um atributo multivalorado de DEPARTAMENTO, enquanto TRABALHA_EM representa um relacionamento M:N entre FUNCIONARIO e PROJETO. Logo, todos os esquemas de relação na Figura 15.1 podem ser considerados fáceis de explicar e, portanto, bons do ponto de vista de ter uma semântica clara. Assim, podemos formular as seguintes diretrizes de projeto informal:

Diretriz 1

Projete um esquema de relação de modo que seja fácil explicar seu significado. Não combine atributos de vários tipos de entidade e de relacionamento em uma única relação. Intuitivamente, se um esquema de relação corresponde a um tipo de entidade ou um tipo de relacionamento, é simples interpretar e explicar seu significado. Caso contrário, se a relação corresponder a uma mistura de várias entidades e relacionamentos, haverá ambiguidades semânticas e a relação não poderá ser explicada com facilidade.

FUNCIONARIO									
Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnumero					
ChE									
DEPARTAMENTO									
Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	ChE						
ChP									
DEP_LOCALIZACAO									
ChE									
Dnumero	Dlocal								
ChP									
PROJETO									
Projnome	Projnumero	Projlocal	Dnum	ChE					
ChP									
TRABALHA_EM									
ChE									
Cpf	Projnumero	Horas	ChE						
ChP									

Figura 15.1

Um esquema de banco de dados relacional EMPRESA simplificado.

Exemplos de violação da diretriz 1. Os esquemas de relação das figuras 15.3(a) e 15.3(b) também têm semântica clara. (O leitor deve ignorar as linhas sob as relações por enquanto; elas são usadas para ilustrar a notação da dependência funcional, discutida na Seção 15.2.) Uma tupla no esquema de relação FUNC_DEP na Figura 15.3(a) representa um único funcionário, mas inclui informações adicionais — a saber, o nome (Dnome) do departamento para o qual o funcionário trabalha e o número do Cadastro de Pessoa Física (Cpf_gerente) do gerente de departamento. Para a relação FUNC_PROJ da Figura

FUNCIONARIO

Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnumero
Silva, Joao B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	5
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	5
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	4
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	4
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	5
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	5
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	4
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	1

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente
Pesquisa	5	33344555587
Administração	4	98765432168
Matriz	1	88866555576

LOCALIZACAO_DEP

Dnumero	Dlocal
1	São Paulo
4	Mauá
5	Santo André
5	Itu
5	São Paulo

TRABALHA_EM

Cpf	Projnumero	Horas
12345678966	1	32,5
12345678966	2	7,5
66688444476	3	40,0
45345345376	1	20,0
45345345376	2	20,0
33344555587	2	10,0
33344555587	3	10,0
33344555587	10	10,0
33344555587	20	10,0
99988777767	30	30,0
99988777767	10	10,0
98798798733	10	35,0
98798798733	30	5,0
98765432168	30	20,0
98765432168	20	15,0
88866555576	20	NULL

PROJETO

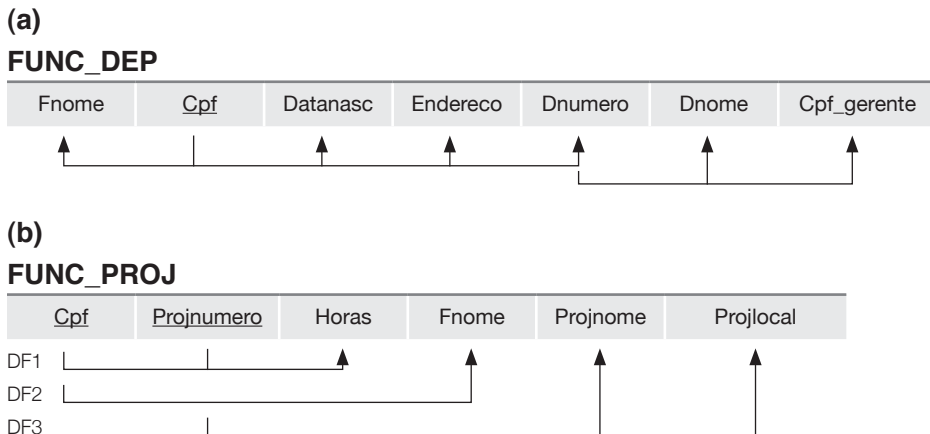
Projnome	Projnumero	Projlocal	Dnum
ProdutoX	1	Santo André	5
ProdutoY	2	Itu	5
ProdutoZ	3	São Paulo	5
informatização	10	Mauá	4
Reorganização	20	São Paulo	1
Novosbenefícios	30	Mauá	4

Figura 15.2

Exemplo de estado de banco de dados para o esquema relacional da Figura 15.1.

15.3(b), cada tupla relaciona um funcionário a um projeto, mas também inclui o nome do funcionário (Fnome), nome do projeto (Projnome) e local do projeto (Projlocal). Embora não haja nada logicamente errado logicamente com essas duas relações, elas violam a Diretriz 1 ao misturar atributos de entidades distintas do mundo real: FUNC_DEP mistura atribu-

tos dos funcionários e departamentos, e FUNC_PROJ mistura atributos de funcionários e projetos e o relacionamento TRABALHA_EM. Logo, elas se saem mal contra a medida de qualidade de projeto citado. Elas podem ser usadas como visões, mas causam problemas quando utilizadas como relações da base, conforme discutiremos na próxima seção.

**Figura 15.3**

Dois esquemas de relação sofrendo de anomalias de atualização. (a) FUNC_DEP e (b) FUNC_PROJ.

15.1.2 Informação redundante nas tuplas e anomalias de atualização

Um objetivo do projeto de esquema é minimizar o espaço de armazenamento usado pelas relações (e, portanto, pelos arquivos correspondentes). O agrupamento de atributos em esquemas de relação tem um efeito significativo no espaço de armazenamento. Por exemplo, compare o espaço usado pelas duas relações da base FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO da Figura 15.2 com o da relação da base FUNC_DEP da Figura 15.4, que é o resultado da aplicação da operação JUNCAO NATURAL em FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO. Em FUNC_DEP, os valores de atributo pertencentes a determinado departamento (Dnumero, Dnome, Cpf_gerente) são repetidos para *cada funcionário que trabalha para esse departamento*. Ao contrário, a informação de cada departamento aparece apenas uma vez na relação DEPARTAMENTO da Figura 15.2. Somente o número do departamento (Dnumero) é repetido na relação FUNCIONARIO para cada funcionário que trabalha nesse departamento, como uma chave estrangeira. Comentários semelhantes se aplicam à relação FUNC_PROJ (ver Figura 15.4), que aumenta a relação TRABALHA_EM com atributos adicionais de FUNCIONARIO e PROJETO.

O armazenamento de junções naturais de relações da base leva a um problema adicional conhecido como **anomalias de atualização**. Estas podem ser classificadas em anomalias de inserção, anomalias de exclusão e anomalias de modificação.²

Anomalias de inserção. As anomalias de inserção podem ser diferenciadas em dois tipos, ilustrados pelos seguintes exemplos baseados na relação FUNC_DEP:

- Para inserir uma nova tupla de funcionário em FUNC_DEP, temos de incluir ou os valores de atributo do departamento para o qual o funcionário trabalha ou NULLs (se o funcionário ainda não trabalha para nenhum departamento). Por exemplo, para inserir uma nova tupla para um funcionário que trabalha no departamento 5, temos de inserir todos os valores de atributo do departamento 5 corretamente, de modo que eles sejam *coerentes* com os valores correspondentes para o departamento 5 em outras duplas de FUNC_DEP. No projeto da Figura 15.2, não temos de nos preocupar com esse problema de coerência, pois entramos apenas com o número do departamento na tupla do funcionário. Todos os outros valores de atributo do departamento 5 são registrados apenas uma vez no banco de dados, como uma única tupla na relação DEPARTAMENTO.
- É difícil inserir um novo departamento que ainda não tenha funcionários na relação FUNC_DEP. A única maneira de fazer isso é colocar valores NULL nos atributos para funcionário. Isso viola a integridade de entidade para FUNC_DEP, porque Cpf é sua chave primária. Além do mais, quando o primeiro funcionário é atribuído a esse departamento, não precisamos mais dessa tupla com valores NULL. Esse problema não ocorre no projeto da Figura 15.2, visto que um departamento é inserido na relação DEPARTAMENTO independentemente de haver ou não funcionários trabalhando para ele, e sempre que um funcionário é atribuído a esse departamento, uma tupla correspondente é inserida em FUNCIONARIO.

² Essas anomalias foram identificadas por Codd (1972a) para justificar a necessidade de normalização das relações, conforme discutiremos na Seção 15.3.

FUNC_DEP						
Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnumero	Dnome	Cpf_gerente
Silva, João B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	4	Administração	98765432168
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	4	Administração	98765432168
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	5	Pesquisa	33344555587
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	4	Administração	98765432168
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	1	Matriz	88866555576

FUNC_PROJ					
Cpf	Projnumero	Horas	Fnome	Projnome	Projlocal
12345678966	1	32,5	Silva, João B.	ProdutoX	Santo André
12345678966	2	7,5	Silva, João B.	ProdutoY	Itu
66688444476	3	40,0	Lima, Ronaldo K.	ProdutoZ	São Paulo
45345345376	1	20,0	Leite, Joice A.	ProdutoX	Santo André
45345345376	2	20,0	Leite, Joice A.	ProdutoY	Itu
33344555587	2	10,0	Wong, Fernando T.	ProdutoY	Itu
33344555587	3	10,0	Wong, Fernando T.	ProdutoZ	São Paulo
33344555587	10	10,0	Wong, Fernando T.	Informatização	Mauá
33344555587	20	10,0	Wong, Fernando T.	Reorganização	São Paulo
99988777767	30	30,0	Zelaya, Alice J.	Novosbenefícios	Mauá
99988777767	10	10,0	Zelaya, Alice J.	Informatização	Mauá
98798798733	10	35,0	Pereira, André V.	Informatização	Mauá
98798798733	30	5,0	Pereira, André V.	Novosbenefícios	Mauá
98765432168	30	20,0	Souza, Jennifer S.	Novosbenefícios	Mauá
98765432168	20	15,0	Souza, Jennifer S.	Reorganização	São Paulo
88866555576	20	Null	Brito, Jorge E.	Reorganização	São Paulo

Figura 15.4

Exemplos de estados para FUNC_DEP e FUNC_PROJ resultando na aplicação da JUNÇÃO NATURAL às relações da Figura 15.2. Estas podem ser armazenadas como relações da base por questões de desempenho.

Anomalias de exclusão. O problema das anomalias de exclusão está relacionado à segunda situação de anomalia de inserção que acabamos de discutir. Se excluirmos de FUNC_DEP uma tupla de funcionário que represente o último funcionário trabalhando para determinado departamento, a informação referente a esse departamento se perde do banco de dados. Esse problema não ocorre no banco de dados da Figura 15.2, pois as tuplas de DEPARTAMENTO são armazenadas separadamente.

Anomalias de modificação. Em FUNC_DEP, se mudarmos o valor de um dos atributos de determinado

departamento — digamos, o gerente do departamento 5 —, temos de atualizar as tuplas de *todos* os funcionários que trabalham nesse departamento; caso contrário, o banco de dados ficará incoerente. Se deixarmos de atualizar algumas tuplas, o mesmo departamento mostrará dois valores diferentes para o gerente em diferentes tuplas de funcionário, o que seria errado.³

É fácil ver que essas três anomalias são indesejáveis e causam dificuldades para manter a coerência dos dados, bem como exigem atualizações desnecessárias que podem ser evitadas; logo, podemos declarar a próxima diretriz como se segue.

³ Este não é tão sério quanto os outros problemas, pois todas as tuplas podem ser atualizadas por uma única consulta SQL.

Diretriz 2

Projete os esquemas de relação da base de modo que nenhuma anomalia de inserção, exclusão ou modificação esteja presente nas relações. Se houver alguma anomalia,⁴ anote-as claramente e cuide para que os programas que atualizam o banco de dados operem corretamente.

A segunda diretriz é coerente com e, de certa forma, é uma reafirmação da primeira diretriz. Também podemos ver a necessidade de uma técnica mais formal para avaliar se um projeto atende a essas diretrizes. As seções 15.2 a 15.4 oferecem esses conceitos formais necessários. É importante observar que essas diretrizes às vezes *podem ter de ser violadas* a fim de *melhorar o desempenho* de certas consultas. Se FUNC_DEP for usado como uma relação armazenada (conhecida de outra forma como uma *visão materializada*) além das relações da base de FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, as anomalias em FUNC_DEP precisam ser observadas e consideradas (por exemplo, usando triggers ou procedimentos armazenados que fariam atualizações automáticas). Desse modo, sempre que a relação da base é atualizada, não ficamos com incoerências. Em geral, é aconselhável usar relações da base sem anomalias e especificar visões que incluem as junções para reunir os atributos frequentemente referenciados nas consultas importantes.

15.1.3 Valores NULL nas tuplas

Em alguns projetos de esquema, podemos agrupar muitos atributos em uma relação 'gorda'. Se muitos dos atributos não se aplicarem a todas as tuplas na relação, acabamos com muitos NULLs nessas tuplas. Isso pode desperdiçar espaço no nível de armazenamento e também ocasionar problemas com o conhecimento do significado dos atributos e com a especificação de operações JUNÇÃO no nível lógico.⁵ Outro problema com NULLs é como considerá-los quando operações de agregação como CONTA ou SOMA são aplicadas. Operações SELEÇÃO e JUNÇÃO envolvem comparações; se valores NULL estiverem presentes, os resultados podem se tornar imprevisíveis.⁶ Além do mais, os NULLs podem ter várias interpretações, como as seguintes:

- O atributo *não se aplica* a essa tupla. Por exemplo, Estado_visto pode não se aplicar a alunos do Brasil.

- O valor do atributo para essa tupla é *desconhecido*. Por exemplo, a Data_nascimento pode ser desconhecida para um funcionário.
- O valor é *conhecido, mas ausente*; ou seja, ele ainda não foi registrado. Por exemplo, o Numero_telefone_residencial para um funcionário pode existir, mas ainda não estar disponível e registrado.

Ter a mesma representação para todos os NULLs compromete os diferentes significados que eles podem ter. Portanto, podemos declarar outra diretriz.

Diretriz 3

Ao máximo possível, evite colocar atributos em uma relação da base cujos valores podem ser NULL com frequência. Se os NULLs forem inevitáveis, garanta que eles se apliquem apenas em casos excepcionais, e não à maioria das tuplas na relação.

Usar o espaço de modo eficaz e evitar junções com valores NULL são os dois critérios prioritários que determinam a inclusão das colunas que podem ter NULLs em uma relação ou que podem ter uma relação separada para essas colunas (com as colunas de chave apropriadas). Por exemplo, se apenas 15 por cento dos funcionários têm escritórios individuais, há pouca justificativa para incluir um atributo Numero_escritorio na relação FUNCIONARIO. Em vez disso, uma relação FUNC_ESCRITORIO (Fcpf, Numero_escritorio) pode ser criada para incluir tuplas apenas para funcionários com escritórios individuais.

15.1.4 Geração de tuplas falsas

Considere os esquemas de duas relações FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1 da Figura 15.5(a), que podem ser usados no lugar da única relação FUNC_PROJ da Figura 15.3(b). Uma tupla em FUNC_LOCAL significa que o funcionário cujo nome é Fnome trabalha em *algum projeto* cujo local é Projlocal. Uma tupla em FUNC_PROJ1 refere-se ao fato de o funcionário cujo número de Cadastro de Pessoa Física é Cpf trabalhar Horas por semana no projeto cujo nome, número e localização são Projnome, Projnumero e Projlocal. A Figura 15.5(b) mostra os estados da relação de FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1 correspondentes à relação FUNC_PROJ da Figura 15.4, que são obtidos aplicando as operações PROJETO (π) apropriadas a FUNC_PROJ (ignore as linhas tracejadas na Figura 15.5(b) por enquanto).

⁴ Outras considerações de aplicação podem determinar e tornar certas anomalias inevitáveis. Por exemplo, a relação FUNC_DEP pode corresponder a uma consulta ou a um relatório que é exigido com frequência.

⁵ Isso porque as junções interna e externa produzem diferentes resultados quando NULLs são envolvidos nas junções. Assim, os usuários precisam estar cientes dos diferentes significados dos vários tipos de junções. Embora isso seja razável para usuários sofisticados, pode ser difícil para outros.

⁶ Na Seção 5.5.1, apresentamos comparações envolvendo valores NULL onde o resultado (na lógica de três valores) é TRUE, FALSE e UNKNOWN.

(a)

FUNC_LOCAL

Fnome	Projlocal
ChP	

(b)

FUNC_PROJ1

Cpf	Projnumero	Horas	Projnome	Projlocal
ChP				

(c)

FUNC_LOCAL

Fnome	Projlocal
Silva, João B.	Santo André
Silva, João B.	Itu
Lima, Ronaldo K.	São Paulo
Leite, Joice A.	Santo André
Leite, Joice A.	Itu
Wong, Fernando T.	Itu
Wong, Fernando T.	São Paulo
Wong, Fernando T.	Mauá
Zelaya, Alice J.	Mauá
Pereira, André V.	Mauá
Souza, Jennifer S.	Mauá
Souza, Jennifer S.	São Paulo
Brito, Jorge E.	São Paulo

FUNC_PROJ1

Cpf	Projnumero	Horas	Projnome	Projlocalizacao
12345678966	1	32,5	ProdutoX	Santo André
12345678966	2	7,5	ProdutoY	Itu
66688444476	3	40,0	ProdutoZ	São Paulo
45345345376	1	20,0	ProdutoX	Santo André
45345345376	2	20,0	ProdutoY	Itu
33344555587	2	10,0	ProdutoY	Itu
33344555587	3	10,0	ProdutoZ	São Paulo
33344555587	10	10,0	Computadorização	Mauá
33344555587	20	10,0	Reorganização	São Paulo
99988777767	30	30,0	Novosbenefícios	Mauá
99988777767	10	10,0	Computadorização	Mauá
98765432168	10	35,0	Computadorização	Mauá
98765432168	30	5,0	Novosbenefícios	Mauá
98765432168	30	20,0	Novosbenefícios	Mauá
98798798733	20	15,0	Reorganização	São Paulo
88866555576	20	NULL	Reorganização	São Paulo

Figura 15.5

Projeto particularmente fraco para a relação FUNC_PROJ da Figura 15.3(b). (a) Esquemas de duas relações FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1. (b) Resultado da projeção da extensão de FUNC_PROJ da Figura 15.4 para as relações FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1.

Suponha que usamos FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL como relações da base em vez de FUNC_PROJ. Isso produz um projeto de esquema particularmente ruim, pois não podemos recuperar a informação que havia originalmente em FUNC_PROJ de FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL. Se tentarmos uma operação JUNÇÃO NATURAL sobre FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL, o resultado produz muito mais tuplas do que o conjunto original de tuplas em FUNC_PROJ. Na Figura 15.6, mostramos o resultado da aplicação da junção apenas às tuplas *acima* das linhas tracejadas da Figura 15.5(b) (para reduzir o tamanho da relação resultante). Tuplas adicionais, que não estavam em FUNC_PROJ, são chamadas de **tuplas falsas**, pois representam informação falsa, que não é válida. As tuplas falsas são marcadas com asteriscos (*) na Figura 15.6.

A decomposição de FUNC_PROJ em FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1 é indesejável porque, quando as juntamos (JUNÇÃO) de volta usando JUNÇÃO NATURAL, não obtemos a informação original correta. Isso porque, neste caso, Projlocal é o atributo que relaciona FUNC_LOCAL e FUNC_PROJ1, e Projlocal não é a chave primária nem uma chave estrangeira em FUNC_LOCAL ou FUNC_PROJ1. Agora podemos declarar informalmente outra diretriz de projeto.

Diretriz 4

Projete esquemas de relação de modo que possam ser unidos com condições de igualdade sobre os atributos que são pares relacionados corretamente (chave primária, chave estrangeira) de um modo que garanta que nenhuma tupla falsa será gerada. Evi-

Cpf	Projnumero	Horas	Projnome	Projlocal	Fnome
12345678966	1	32,5	ProdutoX	Santo André	Silva, João B.
*12345678966	1	32,5	ProdutoX	Santo André	Leite, Joice A.
12345678966	2	7,5	ProdutoY	Itu	Silva, João B.
*12345678966	2	7,5	ProdutoY	Itu	Leite, Joice A.
*12345678966	2	7,5	ProdutoY	Itu	Wong, Fernando T.
66688444476	3	40,0	ProdutoZ	São Paulo	Lima, Ronaldo K.
*66688444476	3	40,0	ProdutoZ	São Paulo	Wong, Fernando T.
*45345345376	1	20,0	ProdutoX	Santo André	Silva, João B.
45345345376	1	20,0	ProdutoX	Santo André	Leite, Joice A.
*45345345376	2	20,0	ProdutoY	Itu	Silva, João B.
45345345376	2	20,0	ProdutoY	Itu	Leite, Joice A.
*45345345376	2	20,0	ProdutoY	Itu	Wong, Fernando T.
*33344555587	2	10,0	ProdutoY	Itu	Silva, João B.
*33344555587	2	10,0	ProdutoY	Itu	Leite, Joice A.
33344555587	2	10,0	ProdutoY	Itu	Wong, Fernando T.
*33344555587	3	10,0	ProdutoZ	São Paulo	Lima, Ronaldo K.
33344555587	3	10,0	ProdutoZ	São Paulo	Wong, Fernando T.
33344555587	10	10,0	Computadorização	Mauá	Wong, Fernando T.
*33344555587	20	10,0	Reorganização	São Paulo	Lima, Ronaldo K.
33344555587	20	10,0	Reorganização	São Paulo	Wong, Fernando T.

*

*

*

Figura 15.6

Resultado da aplicação do NATURAL JOIN às tuplas acima das linhas tracejadas em FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL da Figura 15.5. As tuplas falsas geradas são marcadas com asteriscos.

te relações com atributos correspondentes que não sejam combinações (chave estrangeira, chave primária), pois a junção sobre tais atributos pode produzir tuplas falsas.

Essa diretriz informal, obviamente, precisa ser declarada de maneira mais formal. Na Seção 16.2, discutiremos uma condição formal chamada propriedade de junção não aditiva (ou sem perda), que garante que certas junções não produzam tuplas falsas.

15.1.5 Resumo e discussão das diretrizes de projeto

Nas seções 15.1.1 a 15.1.4, discutimos informalmente situações que levam a esquemas de relação problemáticas e propusemos diretrizes informais para um bom projeto relacional. Os problemas que apontamos, que podem ser detectados sem ferramentas de análise adicionais, são os seguintes:

- Anomalias que causam trabalho redundante durante a inserção e modificação em uma relação, e que podem causar perda accidental

de informação durante a exclusão de uma relação.

- Desperdício de espaço de armazenamento devido a NULLs e a dificuldade de realizar seleções, operações de agregação e junções por causa de valores NULL.
- Geração de dados inválidos e falsos durante as junções em relações da base com atributos correspondentes que possam não representar um relacionamento apropriado (chave estrangeira, chave primária).

No restante deste capítulo, apresentamos os conceitos formais e a teoria que pode ser usada para definir os pontos *positivos* e *negativos* dos esquemas de relação *individuais* com mais precisão. Primeiro, discutimos a dependência funcional como uma ferramenta para análise. Depois, especificamos as três formas normais e a Forma Normal de Boyce-Codd (FNBC) para esquemas de relação. A estratégia para alcançar um bom projeto é decompor de maneira correta uma relação mal projetada. Também intro-

duzimos rapidamente formas normais adicionais que lidam com dependências adicionais. No Capítulo 16, discutimos as propriedades da decomposição com detalhes, e oferecemos algoritmos que projetam relações de baixo para cima, usando as dependências funcionais como ponto de partida.

15.2 Dependências funcionais

Até aqui, lidamos com as medidas informais do projeto de banco de dados. Agora, vamos introduzir uma ferramenta formal para a análise de esquemas relacionais, que nos permite detectar e descrever alguns dos problemas mencionados em termos precisos. O conceito isolado mais importante na teoria de projeto de esquema relacional é o de uma dependência funcional. Nesta seção, definimos formalmente o conceito e, na Seção 15.3, veremos como ele pode ser usado para definir formas normais para esquemas de relação.

15.2.1 Definição de dependência funcional

Uma dependência funcional é uma restrição entre dois conjuntos de atributos do banco de dados. Suponha que nosso esquema de banco de dados relacional tenha n atributos A_1, A_2, \dots, A_n . Vamos pensar no banco de dados inteiro sendo descrito por um único esquema de relação **universal** $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$.⁷ Não queremos dizer que realmente armazenaremos o banco de dados como uma única tabela universal — usamos esse conceito apenas no desenvolvimento da teoria formal das dependências de dados.⁸

Definição. Uma dependência funcional, indicada por $X \rightarrow Y$, entre dois conjuntos de atributos X e Y que são subconjuntos de R , especifica uma restrição sobre possíveis tuplas que podem formar um estado de relação r de R . A restrição é que, para quaisquer duas tuplas t_1 e t_2 em r que tenham $t_1[X] = t_2[X]$, elas também devem ter $t_1[Y] = t_2[Y]$.

Isso significa que os valores do componente Y de uma tupla em r dependem dos (ou são *determinados pelos*) valores do componente X ; como alternativa, os valores do componente X de uma tupla *determinam* exclusivamente (ou **funcionalmente**) os valores do componente Y . Também dizemos que existe uma dependência funcional de X para Y , ou que Y é **funcionalmente dependente** de X . A abreviação para a dependência funcional é DF ou d.f. O conjunto de atributos X é chamado de **lado esquerdo** da DF, e Y é chamado de **lado direito**.

Assim, a funcionalidade X determina Y em um esquema de relação R se, e somente se, sempre que duas tuplas de $r(R)$ combinarem sobre seu valor X , elas devem necessariamente combinar sobre seu valor Y . Observe o seguinte:

- Se uma restrição sobre R declarar que não pode haver mais de uma tupla com determinado valor X em qualquer instância de relação $r(R)$ — ou seja, X é uma **chave candidata** de R —, isso implica que $X \rightarrow Y$ para qualquer subconjunto de atributos Y de R (porque a restrição de chave implica que duas tuplas em qualquer estado válido $r(R)$ não terão o mesmo valor de X). Se X for uma chave candidata de R , então $X \rightarrow R$.
- Se $X \rightarrow Y$ em R , isso não quer dizer que $Y \rightarrow X$ em R .

Uma dependência funcional é uma propriedade da **semântica ou significado dos atributos**. Os projetistas de banco de dados usaráão seu conhecimento da semântica dos atributos de R — ou seja, como eles se relacionam entre si — para especificar as dependências funcionais que devem ser mantidas em *todos* os estados de relação (extensões) r de R . Toda vez que a semântica de dois conjuntos de atributos em R indicar que uma dependência funcional deve ser mantida, especificamos a dependência como uma restrição. As extensões de relação $r(R)$ que satisfazem as restrições de dependência funcional são chamadas de **estados de relação válidos** (ou **extensões válidas**) de R . Logo, o uso principal das dependências funcionais é para descrever melhor um esquema de relação R ao especificar restrições sobre seus atributos que devem ser mantidas *o tempo todo*. Certas DFs podem ser especificadas sem que se refiram a uma relação específica, mas como uma propriedade desses atributos, dado seu significado comumente entendido. Por exemplo, {Estado, Num_habilitacao} \rightarrow Cpf deve ser mantido para qualquer adulto no Brasil e, por isso, ser mantido sempre que esses atributos aparecerem em uma relação. Também é possível que certas dependências funcionais possam deixar de existir no mundo real se o relacionamento mudar. Por exemplo, a DF Cep \rightarrow Codigo_area costumava existir como um relacionamento entre os códigos postais e os códigos de área de telefone no Brasil, mas, com a proliferação dos códigos de área telefônicos, isso não é mais verdadeiro.

Considere o esquema de relação FUNC_PROJ da Figura 15.3(b). Pela semântica dos atributos e da re-

⁷ Esse conceito de uma relação universal será importante quando discutirmos os algoritmos para o projeto de banco de dados relacional no Capítulo 16.

⁸ Esta suposição implica que cada atributo no banco de dados tenha um nome distinto. No Capítulo 3, iniciamos os nomes de atributo com nomes de relação, para obter exclusividade sempre que os atributos em relações distintas tinham o mesmo nome.

lação, sabemos que as seguintes dependências funcionais devem ser mantidas:

- $Cpf \rightarrow Fnome$
- $Projnumero \rightarrow \{Projnome, Projlocal\}$
- $\{Cpf, Projnumero\} \rightarrow Horas$

Essas dependências funcionais especificam que (a) o valor do número do Cadastro de Pessoa Física (Cpf) de um funcionário determina exclusivamente o nome do funcionário ($Fnome$), (b) o valor do número de um projeto ($Projnumero$) determina exclusivamente o nome do projeto ($Projnome$) e seu local ($Projlocal$) e (c) uma combinação de valores de Cpf e $Projnumero$ determina exclusivamente o número de horas que o funcionário costuma trabalhar no projeto por semana ($Horas$). Como alternativa, dizemos que $Fnome$ é determinado de maneira funcional por (ou dependente funcionalmente de) Cpf , ou *dado um valor de Cpf, sabemos o valor de Fnome*, e assim por diante.

Uma dependência funcional é uma *propriedade do esquema de relação R*, e não um estado de relação válido e específico r de R . Portanto, uma DF *não pode* ser deduzida automaticamente por determinada extensão de relação r , mas deve ser definida de maneira explícita por alguém que conhece a semântica dos atributos de R . Por exemplo, a Figura 15.7 mostra um estado em particular do esquema de relação ENSINA. Embora à primeira vista possamos pensar que $Texto \rightarrow Disciplina$, não podemos confirmar isso a menos que saibamos que é verdadeiro para *todos os estados legais possíveis* de ENSINA. É, no entanto, suficiente demonstrar *um único contraexemplo* para refutar uma dependência funcional. Por exemplo, como ‘Silva’ leciona tanto ‘Estruturas de Dados’ e ‘Gerenciamento de Dados’, podemos concluir que o Professor *não* determina funcionalmente a Disciplina.

Dada uma relação preenchida, não se podem determinar quais DFs são mantidas e quais não são, a

ENSINA		
Professor	Disciplina	Texto
Silva	Estruturas de Dados	Bartram
Silva	Gerenciamento de Dados	Martin
Neto	Compiladores	Hoffman
Braga	Estruturas de Dados	Horowitz

Figura 15.7

Um estado de relação de ENSINA com uma possível dependência funcional $TEXTO \rightarrow DISCIPLINA$. Porém, $PROFESSOR \rightarrow DISCIPLINA$ está excluída.

A	B	C	D
a1	b1	c1	d1
a1	b2	c2	d2
a2	b2	c2	d3
a3	b3	c4	d3

Figura 15.8

Uma relação R (A, B, C, D) com sua extensão.

menos que o significado e os relacionamentos entre os atributos sejam conhecidos. Tudo o que se pode dizer é que certa DF *pode* existir se for mantida nessa extensão em particular. Não se pode garantir sua existência até que o significado dos atributos correspondentes seja claramente compreendido. Porém, pode-se afirmar de modo enfático que certa DF *não se mantém* se houver tuplas que mostrem a violação de tal DF. Veja a relação de exemplo ilustrativa na Figura 15.8. Nela, as DFs a seguir *podem ser mantidas* porque as quatro tuplas na extensão atual não têm violação dessas restrições: $B \rightarrow C$; $C \rightarrow B$; $\{A, B\} \rightarrow C$; $\{A, B\} \rightarrow D$; e $\{C, D\} \rightarrow B$. No entanto, as seguintes *não se mantêm* porque já temos violações delas na extensão dada: $A \rightarrow B$ (tuplas 1 e 2 violam essa restrição); $B \rightarrow A$ (tuplas 2 e 3 violam essa restrição); $D \rightarrow C$ (tuplas 3 e 4 a violam).

A Figura 15.3 apresenta uma *notação diagramática* para exibir DFs: cada DF aparece como uma linha horizontal. Os atributos do lado esquerdo da DF são conectados por linhas verticais à linha que representa a DF, enquanto os atributos do lado direito são conectados pelas linhas com setas que apontam para os atributos.

Indicamos com F o conjunto de dependências funcionais que são especificadas no esquema de relação R . Em geral, o projetista do esquema especifica as dependências funcionais que são *semanticamente óbvias*. Porém, diversas outras dependências funcionais se mantêm em *todas* as instâncias de relação válidas entre conjuntos de atributos que podem ser derivados das (e satisfazem as) dependências em F . Essas outras dependências podem ser *deduzidas* das DFs em F . Adiaremos os detalhes das regras de inferência e propriedades das dependências funcionais para o Capítulo 16.

15.3 Formas normais baseadas em chaves primárias

Após introduzir as dependências funcionais, agora estamos prontos para usá-las na especificação de alguns aspectos da semântica dos esquemas de relação. Consideraremos que um conjunto de dependências funcionais é dado para cada relação, e que cada

relação tem uma chave primária designada. Essa informação combinada com os testes (condições) para formas normais controla o *processo de normalização* para o projeto do esquema relacional. A maioria dos projetos relacionais práticos assume uma das duas técnicas a seguir:

- Realiza um projeto de esquema conceitual usando um modelo conceitual como ER ou EER e mapeia o projeto conceitual para um conjunto de relações.
- Projetar as relações com base no conhecimento externo derivado de uma implementação existente de arquivos, formulários ou relatórios.

Ao seguir uma dessas técnicas, é útil avaliar a virtude de relações e decompô-las ainda mais, conforme a necessidade, para obter formas normais mais altas, usando a teoria de normalização apresentada neste capítulo e no seguinte. Nesta seção, focalizamos as três primeiras formas normais para esquemas de relação e a intuição por trás delas, e discutimos como elas foram desenvolvidas historicamente. Definições mais gerais dessas formas normais, que levam em conta todas as chaves candidatas de uma relação, em vez de apenas a chave primária, são adiadas para a Seção 15.4.

Começamos discutindo informalmente as formas normais e a motivação por trás de seu desenvolvimento, bem como revisando algumas definições do Capítulo 3, que são necessárias aqui. Depois, discutimos a primeira forma normal (1FN) na Seção 15.3.4, e apresentamos as definições da segunda forma normal (2FN) e terceira forma normal (3FN), que são baseadas em chaves primárias, nas seções 15.3.5 e 15.3.6, respectivamente.

15.3.1 Normalização de relações

O processo de normalização, proposto inicialmente por Codd (1972a), leva um esquema de relação por uma série de testes para *certificar* se ele satisfaz certa **forma normal**. O processo, que prossegue em um padrão de cima para baixo, avaliando cada relação em comparação com os critérios para as formas normais e decompondo as relações conforme a necessidade, pode assim ser considerado *projeto relacional por análise*. Inicialmente, Codd propôs três formas normais, que ele chamou de primeira, segunda e terceira forma normal. Uma definição mais forte da 3FN — chamada Forma Normal Boyce-Codd (FNBC) — foi proposta posteriormente por Boyce e Codd. Todas essas formas normais estão baseadas em uma única ferramenta analítica: as dependências funcionais entre os atributos de uma relação. Depois, uma quarta forma normal (4FN) e uma quinta forma

normal (5FN) foram propostas, com base nos conceitos de dependências multivaloradas e dependências de junção, respectivamente: estas serão discutidas rapidamente nas seções 15.6 e 15.7.

A **normalização de dados** pode ser considerada um processo de analisar os esquemas de relação dados com base em suas DFs e chaves primárias para conseguir as propriedades desejadas de (1) minimização da redundância e (2) minimização das anomalias de inserção, exclusão e atualização discutidas na Seção 15.1.2. Esse pode ser considerado um processo de 'filtragem' ou 'purificação' para fazer que o projeto tenha uma qualidade cada vez melhor. Esquemas de relação insatisfatórios, que não atendem a certas condições — os **testes de forma normal** —, são compostos em esquemas de relação menores, que atendem aos testes e, portanto, possuem as propriedades desejáveis. Assim, o procedimento de normalização oferece aos projetistas de banco de dados o seguinte:

- Uma estrutura formal para analisar esquemas de relação com base em suas chaves e nas dependências funcionais entre seus atributos.
- Uma série de testes de forma normal que podem ser executados em esquemas de relação individuais, de modo que o banco de dados relacional possa ser **normalizado** para qualquer grau desejado.

Definição. A **forma normal** de uma relação refere-se à condição de forma normal mais alta a que ela atende e, portanto, indica o grau ao qual ela foi normalizada.

As formas normais, quando consideradas *isoladamente* de outros fatores, não garantem um bom projeto de banco de dados. Em geral, não é suficiente verificar em separado se cada esquema de relação no banco de dados está, digamos, na FNBC ou 3FN. Em vez disso, o processo de normalização pela decomposição também precisa confirmar a existência de propriedades adicionais que os esquemas relacionais, tomados juntos, devem possuir. Estas incluiriam duas propriedades:

A **propriedade de junção não aditiva ou junção sem perdas**, que garante que o problema de geração de tuplas falsas, discutido na Seção 15.1.4, não ocorra com relação aos esquemas de relação criados após a decomposição.

- A **propriedade de preservação de dependência**, que garante que cada dependência funcional seja representada em alguma relação individual resultante após a decomposição.

- A propriedade de junção não aditiva é extremamente crítica e deve ser alcançada a todo custo, ao passo que a propriedade de preservação de dependência, embora desejável, às vezes é sacrificada, conforme discutiremos na Seção 16.1.2. Adiaremos a apresentação dos conceitos e técnicas formais que garantem as duas propriedades citadas para o Capítulo 16.

15.3.2 Uso prático das formas normais

A maioria dos projetos práticos adquire projetos existentes de bancos de dados anteriores, projetos em modelos legados ou de arquivos existentes. A normalização é executada na prática, de modo que os projetos resultantes sejam de alta qualidade e atendam às propriedades desejáveis indicadas anteriormente. Embora várias formas normais mais altas tenham sido definidas, como a 4FN e a 5FN, que discutiremos nas seções 15.6 e 15.7, a utilidade prática dessas formas normais torna-se questionável quando as restrições sobre as quais elas estão baseadas são raras, e difíceis de entender ou detectar pelos projetistas e usuários de banco de dados que precisam descobrir essas restrições. Assim, o projeto de banco de dados praticado na indústria hoje presta atenção particular à normalização apenas até a 3FN, FNBC ou, no máximo, 4FN.

Outro ponto que merece ser observado é que os projetistas de banco de dados *não precisam* normalizar para a forma normal mais alta possível. As relações podem ser deixadas em um estado de normalização inferior, como 2FN, por questões de desempenho, como aquelas discutidas ao final da Seção 15.1.2. Fazer isso gera as penalidades correspondentes de lidar com as anomalias.

Definição. Desnormalização é o processo de armazenar a junção de relações na forma normal mais alta como uma relação da base, que está em uma forma normal mais baixa.

15.3.3 Definições de chaves e atributos participantes em chaves

Antes de prosseguirmos, vejamos novamente as definições de chaves de um esquema de relação, do Capítulo 3.

Definição. Uma superchave de um esquema de relação $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ é um conjunto de atributos $S \subseteq R$ com a propriedade de que duas tuplas t_1 e t_2 em qualquer estado de relação válido r de R não terão $t_1[S] = t_2[S]$. Uma chave Ch é uma superchave com a propriedade adicional de que a remoção de qualquer atributo de Ch fará que Ch não seja mais uma superchave.

A diferença entre uma chave e uma superchave é que a primeira precisa ser *mínima*; ou seja, se tivermos uma chave $Ch = \{A_1, A_2, \dots, A_k\}$ de R , então $Ch - \{A_i\}$ não é uma chave de R para qualquer A_i , $1 \leq i \leq k$. Na Figura 15.1, {Cpf} é uma chave para FUNCIONARIO, enquanto {Cpf}, {Cpf, Fnome}, {Cpf, Fnome, Datanasc} e qualquer conjunto de atributos que inclua Cpf são todos superchaves.

Se um esquema de relação tiver mais de uma chave, cada uma é chamada de **chave candidata**. Uma das chaves candidatas é *arbitrariamente* designada para ser a **chave primária**, e as outras são chamadas de chaves secundárias. Em um banco de dados relacional prático, cada esquema de relação precisa ter uma chave primária. Se nenhuma chave candidata for conhecida para uma relação, a relação inteira pode ser tratada como uma superchave padrão. Na Figura 15.1, {Cpf} é a única chave candidata para FUNCIONARIO, de modo que também é a chave primária.

Definição. Um atributo do esquema de relação R é chamado de **atributo principal** de R se ele for um membro de *alguma chave candidata* de R . Um atributo é chamado **não principal** se não for um atributo principal — ou seja, se não for um membro de qualquer chave candidata.

Na Figura 15.1, tanto Cpf quanto Projnumero são atributos principais de TRABALHA_EM, ao passo que outros atributos de TRABALHA_EM são não principais.

Agora, vamos apresentar as três primeiras formas normais: 1FN, 2FN e 3FN. Elas foram propostas por Codd (1972a) como uma sequência para conseguir o estado desejável de relações 3FN ao prosseguir pelos estados intermediários de 1FN e 2FN, se necessário. Conforme veremos, 2FN e 3FN atacam diferentes problemas. Contudo, por motivos históricos, é comum segui-los nessa sequência. Logo, por definição, uma relação 3FN já satisfaz a 2FN.

15.3.4 Primeira forma normal

A **primeira forma normal (1FN)** agora é considerada parte da definição formal de uma relação no modelo relacional básico (plano). Historicamente, ela foi definida para reprovar atributos multivvalorados, atributos compostos e suas combinações. Ela afirma que o domínio de um atributo deve incluir apenas *valores atômicos* (simples, indivisíveis) e que o valor de qualquer atributo em uma tupla deve ser um *único valor* do domínio desse atributo. Logo, 1FN reprova ter um conjunto de valores, uma tupla de valores ou uma combinação de ambos como um valor de atributo para uma *única tupla*. Em outras palavras, a 1FN reprova *relações dentro de relações* ou *relações como*

valores de atributo dentro de tuplas. Os únicos valores de atributo permitidos pela 1FN são os **valores atômicos** (ou **indivisíveis**).

Considere o esquema de relação DEPARTAMENTO da Figura 15.1, cuja chave primária é Dnumero, e suponha que a estendamos ao incluir o atributo Dlocal, conforme mostra a Figura 15.9(a). Supomos que cada departamento pode ter *certo número de locais*. O esquema DEPARTAMENTO e um exemplo de estado de relação são mostrados na Figura 15.9. Como podemos ver, esta não está em 1FN porque Dlocal não é um atributo atômico, conforme ilustrado pela primeira tupla na Figura 15.9(b). Existem duas maneiras possíveis para examinar o atributo Dlocal:

- O domínio de Dlocal contém valores atômicos, mas algumas tuplas podem ter um conjunto desses valores. Nesse caso, Dlocal não é funcionalmente dependente da chave primária Dnumero.

(a)

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	Dlocal
Pesquisa	5	33344555587	Santo André, Itu, São Paulo

(b)

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	Dlocal
Pesquisa	5	33344555587	Santo André, Itu, São Paulo
Administração	4	98765432168	Mauá
Matriz	1	88866555576	São Paulo

(c)

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnumero	Cpf_gerente	Dlocal
Pesquisa	5	33344555587	Santo André
Pesquisa	5	33344555587	Itu
Pesquisa	5	33344555587	São Paulo
Administração	4	98765432168	Mauá
Matriz	1	88866555576	São Paulo

Figura 15.9

Normalização na 1FN. (a) Um esquema de relação que não está em 1FN. (b) Exemplo de estado da relação DEPARTAMENTO. (c) Versão 1FN da mesma relação com redundância.

- O domínio de Dlocal contém conjuntos de valores e, portanto, é não atômico. Nesse caso, Dnumero → Dlocal, pois cada conjunto é considerado um único membro do domínio de atributo.⁹

De qualquer forma, a relação DEPARTAMENTO da Figura 15.9 não está na 1FN; de fato, ela nem sequer se qualifica como uma relação, de acordo com nossa definição na Seção 3.1. Existem três técnicas principais para conseguir a primeira forma normal para tal relação:

1. Remover o atributo Dlocal que viola a 1FN e colocá-lo em uma relação separada LOCALIZACAO_DEP, junto com a chave primária Dnumero de DEPARTAMENTO. A chave primária dessa relação é a combinação {Dnumero, Dlocal}, como mostra a Figura 15.2. Existe uma tupla distinta em LOCALIZACAO_DEP para *cada local* de um departamento. Isso decompõe a relação não 1FN em duas relações 1FN.
2. Expandir a chave de modo que haverá uma tupla separada na relação original DEPARTAMENTO para cada local de um DEPARTAMENTO, como mostra a Figura 15.9(c). Nesse caso, a chave primária torna-se a combinação {Dnumero, Dlocal}. Essa solução tem a desvantagem de introduzir a *redundância* na relação.
3. Se o *número máximo de valores* for conhecido para o atributo — por exemplo, se for conhecido que *no máximo três locais* poderão existir para um departamento —, substituir o atributo Dlocal pelos três atributos atômicos: Dlocal1, Dlocal2 e Dlocal3. Essa solução tem a desvantagem de introduzir *valores NULL* se a maioria dos departamentos tiver menos de três locais. Ela ainda introduz uma falsa semântica sobre a ordenação entre os valores de local, que não era intencionado originalmente. A consulta sobre esse atributo torna-se mais difícil. Por exemplo, considere como você escreveria a consulta: *Listar os departamentos que têm ‘Santo André’ como um de seus locais* nesse projeto.

Das três soluções anteriores, a primeira geralmente é considerada a melhor, pois não sofre de redundância e é completamente genérica, não tendo limite imposto sobre o número máximo de valores. De fato, se escolhermos a segunda solução, ela será

⁹ Nesse caso, podemos considerar o domínio de Dlocalizações como sendo o **conjunto de potência** do conjunto de locais isolados; ou seja, o domínio é composto por todos os subconjuntos possíveis do conjunto de locais isolados.

decomposta ainda mais durante as etapas de normalização subsequentes para a primeira solução.

A primeira forma normal também desaprova atributos multivalorados que por si só sejam compostos. Estes são chamados de **relações aninhadas**, pois cada tupla pode ter uma relação *dentro dela*. A Figura 15.10 mostra como a relação FUNC_PROJ poderia aparecer se o aninhamento for permitido. Cada tupla representa uma entidade de funcionário, e a relação PROJS(Projnumero, Horas) *dentro de cada*

(a)

FUNC_PROJ		Projs	
Cpf	Fnome	Projnumero	Horas

(b)

FUNC_PROJ			
Cpf	Fnome	Projnumero	Horas
12345678966	Silva, João B.	1	32,5
		2	7,5
66688444476	Lima, Ronaldo K.	3	40,0
		1	20,0
45345345376	Leite, Joice A.	2	20,0
		10	10,0
33344555587	Wong, Fernando T.	2	10,0
		3	10,0
		10	10,0
		20	10,0
		30	30,0
99988777767	Zelaya, Alice J.	10	10,0
		30	5,0
98798798733	Pereira, André V.	30	35,0
		20	20,0
98765432168	Souza, Jennifer S.	30	15,0
		20	NULL
88866555576	Brito, Jorge E.	20	NULL

(c)

FUNC_PROJ1	
Cpf	Fnome

FUNC_PROJ2

Cpf	Projnumero	Horas
-----	------------	-------

Figura 15.10

Normalizando relações aninhadas para a 1FN. (a) Esquema da relação FUNC_PROJ com um atributo de relação aninhada PROJS. (b) Exemplo de extensão da relação FUNC_PROJ mostrando relações aninhadas dentro de cada tupla. (c) Decomposição de FUNC_PROJ nas relações FUNC_PROJ1 e FUNC_PROJ2 pela propagação da chave primária.

tupla representa os projetos do funcionário e o número de horas por semana que ele trabalha em cada projeto. O esquema dessa relação FUNC_PROJ pode ser representado da seguinte forma:

FUNC_PROJ(Cpf, Fnome, {PROJS(Projnumero, Horas)})

O conjunto de chaves {} identifica o atributo PROJS como multivalorado, e listamos os atributos componentes que formam o PROJS entre parênteses (). O interessante é que as tendências recentes para dar suporte a objetos complexos (ver Capítulo 11) e dados XML (ver Capítulo 12) tentam permitir e formalizar as relações aninhadas nos sistemas de bancos de dados relacionais, que eram reprovadas inicialmente pela 1FN.

Observe que Cpf é a chave primária da relação FUNC_PROJ nas figuras 15.10(a) e (b), enquanto Projnumero é a chave **parcial** da relação aninhada; ou seja, dentro de cada tupla, a relação aninhada precisa ter valores únicos de Projnumero. Para normalizar isso para a 1FN, removemos os atributos da relação aninhada para uma nova relação e *propagamos a chave primária* para ela. A chave primária da nova relação combinará a parcial com a chave primária da relação original. A decomposição e a propagação da chave primária resultam nos esquemas FUNC_PROJ1 e FUNC_PROJ2, como mostra a Figura 15.10(c).

Esse procedimento pode ser aplicado recursivamente a uma relação com aninhamento em nível múltiplo para **desaninhar** a relação para um conjunto de relações 1FN. Isso é útil na conversão de um esquema de relação não normalizado com muitos níveis de aninhamento em relações 1FN. A existência de mais de um atributo multivalorado em uma relação deve ser tratada com cuidado. Como um exemplo, considere a seguinte relação não 1FN:

PESSOA (Cpf, {Placa}, {Telefone})

Essa relação representa o fato de uma pessoa ter vários carros e vários telefones. Se a estratégia 2 acima for seguida, ela resulta em uma relação com todas as chaves:

PESSOA_NA_1FN (Cpf, Placa, Telefone)

Para evitar a introdução de qualquer relacionamento estranho entre Placa e Telefone, todas as combinações de valores possíveis são representadas para cada Cpf, fazendo surgir a redundância. Isso leva aos problemas tratados pelas dependências multivaloradas e 4FN, que discutiremos na Seção 15.6. O modo certo de lidar com os dois atributos multivalorados em PESSOA mostrados anteriormente é decompô-los em duas relações separadas, usando

a estratégia 1 já discutida: P1(Cpf, Placa) e P2(Cpf, Telefone).

15.3.5 Segunda forma normal

A **segunda forma normal** (2FN) é baseada no conceito de *dependência funcional total*. Uma dependência funcional $X \rightarrow Y$ é uma **dependência funcional total** se a remoção de qualquer atributo A de X significar que a dependência não se mantém mais; ou seja, para qualquer atributo $A \in X$, $(X - \{A\}) \rightarrow Y$ não determina Y funcionalmente. Uma dependência funcional $X \rightarrow Y$ é uma **dependência parcial** se algum atributo $A \in X$ puder ser removido de X e a dependência ainda se mantiver; ou seja, para algum $A \in X$, $(X - \{A\}) \rightarrow Y$. Na Figura 15.3(b), $\{Cpf, Projnumero\} \rightarrow Horas$ é uma dependência total (nem $Cpf \rightarrow Horas$ nem $Projnumero \rightarrow Horas$ se mantêm). Contudo, a dependência $\{Cpf, Projnumero\} \rightarrow Fnome$ é parcial porque $Cpf \rightarrow Fnome$ se mantém.

Definição. Um esquema de relação R está em 2FN se cada atributo não principal A em R for *total e funcionalmente dependente* da chave primária de R .

O teste para a 2FN envolve testar as dependências funcionais cujos atributos do lado esquerdo fazem parte da chave primária. Se a chave primária tiver um único atributo, o teste não precisa ser aplicado. A relação FUNC_PROJ na Figura 15.3(b) está na 1FN, mas não está na 2FN. O atributo não principal Fnome viola a 2FN por causa da DF2, assim como os atributos não principais Projnome e Projlocal, por causa da DF3. As dependências funcionais DF2 e DF3 tornam Fnome, Projnome e Projlocal parcialmente dependentes da chave primária $\{Cpf, Projnumero\}$ de FUNC_PROJ, violando, assim, o teste da 2FN.

Se um esquema de relação não estiver na 2FN, ele pode ser *segundo normalizado* ou *normalizado pela 2FN* para uma série de relações 2FN em que os atributos não principais são associados com a parte da chave primária em que eles são total e funcionalmente dependentes. Portanto, as dependências funcionais DF1, DF2 e DF3 da Figura 15.3(b) levam à decomposição de FUNC_PROJ nos três esquemas de relação FP1, FP2 e FP3 mostrados na Figura 15.11(a), cada qual estando na 2FN.

15.3.6 Terceira forma normal

A **terceira forma normal** (3FN) é baseada no conceito de *dependência transitiva*. Uma dependên-

cia funcional $X \rightarrow Y$ em um esquema de relação R é uma **dependência transitiva** se houver um conjunto de atributos Z em R que nem sejam uma chave candidata nem um subconjunto de qualquer chave de R ,¹⁰ e tanto $X \rightarrow Z$ quanto $Z \rightarrow Y$ se mantiverem. A dependência Cpf \rightarrow Cpf_gerente é transitiva por meio de Dnumero em FUNC_DEP na Figura 15.3(a), pois ambas as dependências Cpf \rightarrow Dnumero e Dnumero \rightarrow Cpf_gerente se mantêm e Dnumero não é nem uma chave por si só nem um subconjunto da chave de FUNC_DEP. Intuitivamente, podemos ver que a dependência de Cpf_gerente sobre Dnumero é indesejável em FUNC_DEP, pois Dnumero não é uma chave de FUNC_DEP.

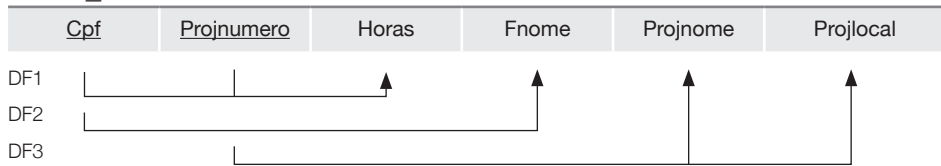
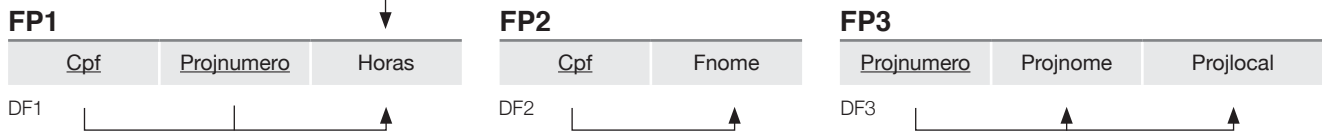
Definição. De acordo com a definição original de Codd, um esquema de relação R está na 3FN se ele satisfizer a 2FN e nenhum atributo não principal de R for transitivamente dependente da chave primária.

O esquema de relação FUNC_DEP da Figura 15.3(a) está na 2FN, pois não existe dependência parcial sobre uma chave. Porém, FUNC_DEP não está na 3FN devido à dependência transitiva de Cpf_gerente (e também Dnome) em Cpf por meio de Dnumero. Podemos normalizar FUNC_DEP decompondo-o nos dois esquemas de relação 3FN DF1 e DF2 mostrados na Figura 15.11(b). Intuitivamente, vemos que DF1 e DF2 representam fatos de entidades independentes sobre funcionários e departamentos. Uma operação JUNÇÃO NATURAL sobre DF1 e DF2 recuperará a relação original FUNC_DEP sem gerar tuplas falsas.

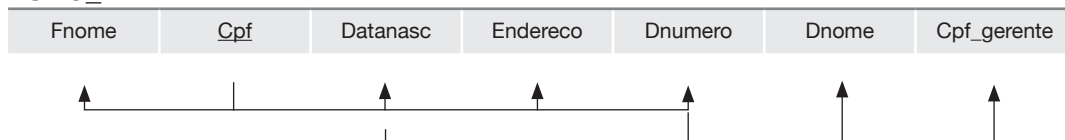
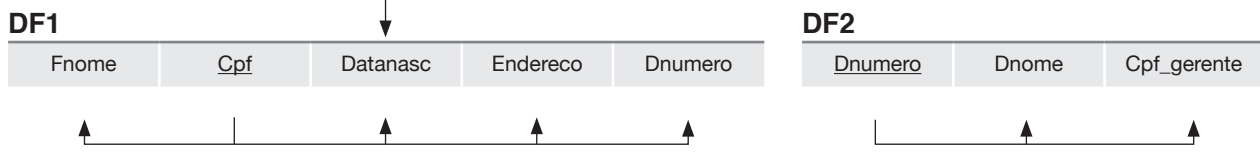
De maneira intuitiva, podemos ver que qualquer dependência funcional de que o lado esquerdo faz parte (é um subconjunto apropriado) da chave primária, ou qualquer dependência funcional de que o lado esquerdo é um atributo não chave, é uma DF *problemática*. A normalização 2FN e 3FN remove essas DFs problemáticas ao decompor a relação original em novas relações. Em relação ao processo de normalização, não é necessário remover as dependências parciais antes das dependências transitivas, porém, historicamente, a 3FN tem sido definida com a suposição de que uma relação é testada primeiro pela 2FN, antes de ser testada pela 3FN. A Tabela 15.1 resume informalmente as três formas normais com base nas chaves primárias, os testes usados em cada uma e a *solução* ou normalização realizada para alcançar a forma normal.

¹⁰ Essa é a definição geral de dependência transitiva. Como estamos preocupados apenas com as chaves primárias nesta seção, permitimos dependências transitivas onde X é a chave primária, mas Z pode ser (um subconjunto de) uma chave candidata.

(a)

FUNC_PROJ**Normalizacao 2FN**

(b)

FUNC_DEP**Normalizacao 3FN****Figura 15.11**

Normalizando para 2FN e 3FN. (a) Normalizando FUNC_PROJ em relações 2FN. (b) Normalizando FUNC_DEP em relações 3FN.

Tabela 15.1

Resumo das formas normais baseadas em chaves primárias e a normalização correspondente.

Forma normal	Teste	Solução (normalização)
Primeira (1FN)	Relação não deve ter atributos multivalorados ou relações aninhadas.	Formar novas relações para cada atributo multivalorado ou relação aninhada.
Segunda (2FN)	Para relações em que a chave primária contém múltiplos atributos, nenhum atributo não chave deverá ser funcionalmente dependente de uma parte da chave primária.	Decompor e montar uma nova relação para cada chave parcial com seu(s) atributo(s) dependente(s). Certificar-se de manter uma relação com a chave primária original e quaisquer atributos que sejam total e funcionalmente dependentes dela.
Terceira (3FN)	A relação não deve ter um atributo não chave determinado funcionalmente por outro atributo não chave (ou por um conjunto de atributos não chave). Ou seja, não deve haver dependência transitiva de um atributo não chave sobre a chave primária.	Decompor e montar uma relação que inclua o(s) atributo(s) não chave que determina(m) funcionalmente outro(s) atributo(s) não chave.

15.4 Definições gerais da segunda e terceira formas normais

Em geral, queremos projetar nossos esquemas de relação de modo que não tenham dependências

parciais nem transitivas, pois esses tipos de dependências causam as anomalias de atualização discutidas na Seção 15.1.2. As etapas para normalização para relações 3FN que discutimos até aqui desaprova dependências parciais e transitivas na *chave*

primária. O procedimento de normalização descrito é útil para análise em situações práticas para determinado banco de dados, no qual as chaves primárias já foram definidas. Essas definições, entretanto, não levam em conta outras chaves candidatas de uma relação, se houver. Nesta seção, mostramos as definições mais gerais da 2FN e da 3FN que levam em conta *todas* as chaves candidatas de uma relação. Observe que isso não afeta a definição da 1FN, pois ela independe das chaves e dependências funcionais. Como uma definição geral de **atributo principal**, um atributo que faz parte de *qualquer chave candidata* será considerado principal. Dependências funcionais parciais e totais e dependências transitivas agora serão consideradas *com relação a todas as chaves candidatas* de uma relação.

15.4.1 Definição geral da segunda forma normal

Definição. Um esquema de relação R está na **segunda forma normal (2FN)** se cada atributo não principal A em R não for parcialmente dependente de *qualquer chave de R* .¹¹

O teste para 2FN envolve avaliar as dependências funcionais cujos atributos do lado esquerdo façam *parte da* chave primária. Se a chave primária contiver um único atributo, o teste não precisa ser aplicado. Considere o esquema de relação LOTES mostrado na Figura 15.12(a), que descreve lotes de terreno à venda em diversas cidades de um estado. Suponha que existam duas chaves candidatas: Propriedade_num e {Nome_cidade, Num_lote}; ou seja, números de lote são únicos apenas dentro de cada cidade, mas números de Id_propriedade são únicos entre as cidades do estado inteiro.

Com base nas duas chaves candidatas Propriedade_num e {Nome_cidade, Num_lote}, as dependências funcionais DF1 e DF2 da Figura 15.12(a) se mantêm. Escolhemos Propriedade_num como a chave primária, por isso ela está sublinhada na Figura 15.12(a), mas nenhuma consideração especial será feita a essa chave sobre a outra chave candidata. Suponha que as duas outras dependências funcionais se mantenham em LOTES:

DF3: Nome_cidade → Imposto

DF4: Area → Preco

Em palavras, a dependência DF3 diz que Imposto é fixo para determinada cidade (não varia de lote para lote na mesma cidade), enquanto DF4 diz que o

preço de um lote é determinado por sua área, independentemente da cidade em que esteja. (Suponha que esse seja o preço do lote para fins de imposto.)

O esquema de relação LOTES viola a definição geral da 2FN porque Imposto é parcialmente dependente da chave candidata {Nome_cidade, Num_lote}, por causa da DF3. Para normalizar LOTES na 2FN, decomponha-o nas duas relações LOTES1 e LOTES2, mostradas na Figura 15.12(b). Construímos LOTES1 ao remover o atributo Imposto que viola a 2FN de LOTES e colocando-o com Nome_cidade (o lado esquerdo da DF3 que causa a dependência parcial) em outra relação LOTES2. Tanto LOTES1 quanto LOTES2 estão na 2FN. Observe que a DF4 não viola a 2FN e é transportada para LOTES1.

15.4.2 Definição geral da terceira forma normal

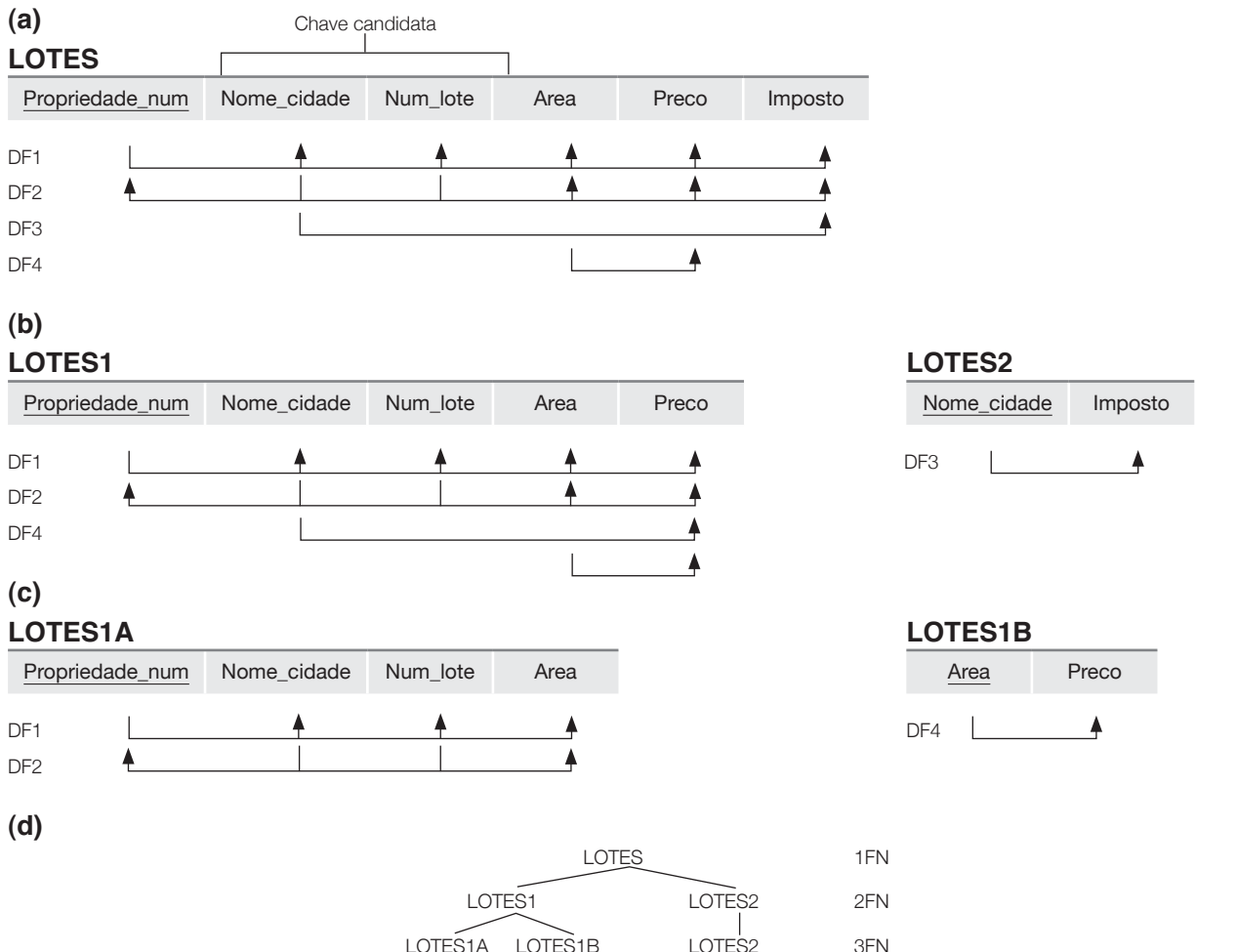
Definição. Um esquema de relação R está na **terceira forma normal** se toda vez que uma dependência funcional *não trivial* $X \rightarrow A$ se manter em R , ou (a) X for uma superchave de R ou (b) A for um atributo principal de R .

De acordo com essa definição, LOTES2 (Figura 15.12(b)) está na 3FN. No entanto, DF4 em LOTES1 viola a 3FN, pois Area não é uma superchave e Preco não é um atributo principal em LOTES1. Para normalizar LOTES1 para a 3FN, nós a decomponemos nos esquemas de relação LOTES1A e LOTES1B mostrados na Figura 15.12(c). Construímos LOTES1A removendo o atributo Preco que viola a 3FN de LOTES1 e colocando-o com Area (o lado esquerdo de DF4 que causa a dependência transitiva) em outra relação LOTES1B. Tanto LOTES1A quanto LOTES1B estão na 3FN.

Dois pontos precisam ser observados sobre esse exemplo e a definição geral da 3FN:

- LOTES1 viola a 3FN porque Preco é transitivamente dependente em cada uma das chaves candidatas de LOTES1 por meio do atributo não principal Area.
- Essa definição geral pode ser aplicada *diretamente* para testar se um esquema de relação está na 3FN (este *não* precisa passar pela 2FN primeiro). Se aplicarmos a definição da 3FN dada a LOTES com as dependências de DF1 a DF4, descobriremos que *ambas* violam a 3FN. Portanto, poderíamos decompor LOTES em LOTES1A, LOTES1B e LOTES2 diretamente. Logo, as dependências transitiva e

¹¹ Essa definição pode ser reformulada da seguinte forma: um esquema de relação R está na 2FN se cada atributo não principal A em R for total e funcionalmente dependente de *cada* chave de R .

**Figura 15.12**

Normalização para 2FN e 3FN. (a) A relação LOTES com suas dependências funcionais de DF1 a DF4. (b) Decompondo para as relações 2FN LOTES1 e LOTES2. (c) Decompondo LOTES1 para as relações 3FN LOTES1A e LOTES1B. (d) Resumo da normalização progressiva de LOTES.

parcial que violam a 3FN podem ser removidas *em qualquer ordem*.

15.4.3 Interpretando a definição geral da terceira forma normal

Um esquema de relação R viola a definição geral da 3FN se uma dependência funcional $X \rightarrow A$, que se mantém em R , não atender a qualquer condição — significando que ela viola *ambas* as condições (a) e (b) da 3FN. Isso pode ocorrer devido a dois tipos de dependências funcionais problemáticas:

- Um atributo não principal determina outro atributo não principal. Aqui, em geral, temos uma dependência transitiva que viola a 3FN.
- Um subconjunto apropriado de uma chave de R determina funcionalmente um atributo

não principal. Aqui, temos uma dependência parcial que viola a 3FN (e também a 2FN).

Portanto, podemos indicar uma **definição alternativa** da 3FN da seguinte forma:

Definição alternativa. Um esquema de relação R está na 3FN se cada atributo não principal de R atender às duas condições a seguir:

- Ele é total e funcionalmente dependente de cada chave de R .
- Ele é dependente não transitivamente de cada chave de R .

15.5 Forma Normal de Boyce-Codd

A Forma Normal Boyce-Codd (FNBC) foi proposta como uma forma mais simples da 3FN, mas descobriu-se que ela era mais rigorosa. Ou seja, cada relação

em FNBC também está na 3FN. Porém, uma relação na 3FN *não necessariamente* está na FNBC. Intuitivamente, podemos ver a necessidade de uma forma normal mais forte que a 3FN ao voltar ao esquema de relação LOTES da Figura 15.12(a) com suas quatro dependências funcionais, de DF1 a DF4. Suponha que tenhamos milhares de lotes na relação, mas que eles sejam de apenas duas cidades: Ribeirão Preto e Analândia. Suponha também que os tamanhos de lote em Ribeirão Preto sejam de apenas 0,5, 0,6, 0,7, 0,8, 0,9 e 1,0 hectare, enquanto os tamanhos de lote em Analândia sejam restritos a 1,1, 1,2, ..., 1,9 e 2,0 hectares. Em tal situação, teríamos a dependência funcional adicional DF5: Area → Nome_cidade. Se acrescentamos isso às outras dependências, o esquema de relação LOTES1A ainda estará na 3FN, pois Nome_cidade é um atributo principal.

A área de um lote que determina a cidade, conforme especificada pela DF5, pode ser representada por 16 tuplas em uma relação separada $R(\text{Area}, \text{Nome}_\text{cidade})$, pois existem apenas 16 valores de Area possíveis (ver Figura 15.13). Essa representação diminui a redundância de repetir a mesma informação em milhares de tuplas LOTES1A. A FNBC é uma *forma normal mais forte*, que reproduzia LOTES1A e sugeriria a necessidade de sua decomposição.

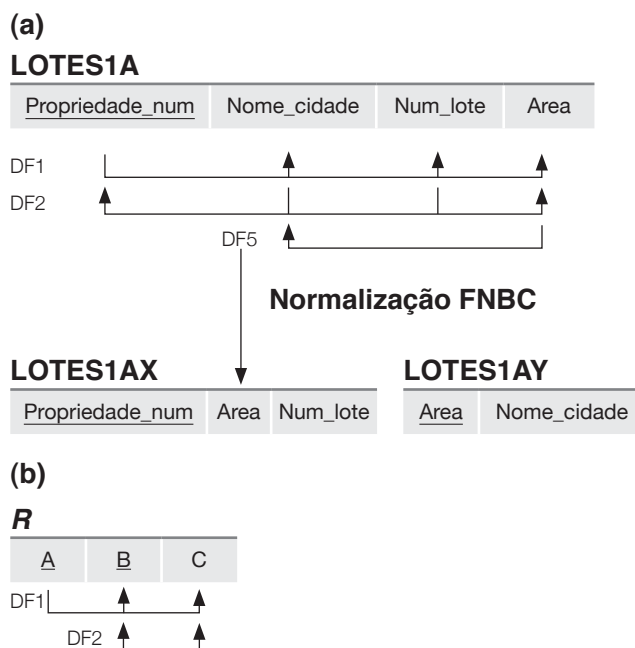


Figura 15.13
Forma normal de Boyce-Codd. (a) Normalização FNBC de LOTES1A com a dependência funcional DF2 sendo perdida na decomposição. (b) Uma relação esquemática com DFs; ela está na 3FN, mas não na FNBC.

Definição. Um esquema de relação R está na FNBC se toda vez que uma dependência funcional *não trivial* $X \rightarrow A$ se mantiver em R , então X é uma superchave de R .

A definição formal da FNBC difere da definição da 3FN porque a condição (b) da 3FN, que permite que A seja principal, está ausente da FNBC. Isso torna a FNBC uma forma normal mais forte em comparação com a 3FN. Em nosso exemplo, a DF5 viola a FNBC em LOTES1A porque AREA não é uma superchave de LOTES1A. Observe que DF5 satisfaz a 3FN em LOTES1A porque Nome_cidade é um atributo principal (condição b), mas essa condição não existe na definição da FNBC. Podemos decompor LOTES1A em duas relações FNBC, LOTES1AX e LOTES1AY, mostradas na Figura 15.13(a). Essa decomposição perde a dependência funcional DF2 porque seus atributos não coexistem mais na mesma relação após a decomposição.

Na prática, a maioria dos esquemas de relação que estão na 3FN também estão na FNBC. Somente se $X \rightarrow A$ se mantiver em um esquema de relação R com X não sendo uma superchave e A sendo um atributo principal é que R estará na 3FN, mas não na FNBC. O esquema de relação R mostrado na Figura 15.13(b) ilustra o caso geral de tal relação. O ideal é que o projeto de banco de dados relacional lute para alcançar FNBC ou 3FN para cada esquema de relação. Obter o *status* de normalização apenas de 1FN ou 2FN não é considerado adequado, visto que eles foram desenvolvidos historicamente como trampolins para a 3FN e a FNBC.

Como outro exemplo, considere a Figura 15.14, que mostra uma relação ENSINA com as seguintes dependências:

DF1: {Aluno, Disciplina} → Professor

DF2:¹² Professor → Disciplina

ENSINA

Aluno	Disciplina	Professor
Lima	Banco de dados	Marcos
Silva	Banco de dados	Navathe
Silva	Sistemas operacionais	Omar
Silva	Teoria	Charles
Souza	Banco de dados	Marcos
Souza	Sistemas operacionais	Antonio
Wong	Banco de dados	Gomes
Zelaya	Banco de dados	Navathe
Lima	Sistemas operacionais	Omar

Figura 15.14

Uma relação ENSINA que está na 3FN, mas não na FNBC.

¹²Essa dependência significa que *cada professor ensina uma disciplina* é uma restrição para essa aplicação.

Observe que {Aluno, Disciplina} é uma chave candidata para essa relação e que as dependências mostradas seguem o padrão da Figura 15.13(b), com Aluno como A, Disciplina como B e Professor como C. Logo, essa relação está na 3FN, mas não na FNBC. A decomposição desse esquema de relação em dois esquemas não é direta, pois ele pode ser decomposto em um dos três pares possíveis a seguir:

1. {Aluno, Professor} e {Aluno, Disciplina}.
2. {Disciplina, Professor} e {Disciplina, Aluno}.
3. {Professor, Disciplina} e {Professor, Aluno}.

Todas as três decomposições *perdem* a dependência funcional DF1. A *decomposição desejável* dessas que são mostradas é a 3 porque isso não gerará tuplas falsas após uma junção.

Um teste para determinar se uma decomposição é não aditiva (ou sem perdas) será discutido na Seção 16.2.4, sob a Propriedade NJB. Em geral, uma relação não na FNBC deve ser decomposta de modo a atender a esta propriedade.

Garantimos que atendemos a essa propriedade, pois a decomposição não aditiva é essencial durante a normalização. Possivelmente, podemos ter de abrir mão da preservação de todas as dependências funcionais nas relações decompostas, como acontece neste exemplo. O algoritmo 16.5 faz isso e poderia ser usado para dar a decomposição 3 para ENSINA, que produz duas relações em FNBC como:

(Professor, Disciplina) e (Professor, Aluno)

Observe que, se designarmos (Aluno, Professor) como chave primária da relação ENSINA, a DF Professor → Disciplina causa uma dependência parcial (não totalmente funcional) de Disciplina sobre uma parte dessa chave. Essa DF pode ser removida como uma parte da segunda normalização, produzindo exatamente as mesmas duas relações no resultado. Esse é um exemplo de caso em que podemos atingir o mesmo projeto FNBC definitivo por meio de caminhos de normalização alternativos.

15.6 Dependência multivalorada e quarta forma normal

Até aqui, discutimos o conceito de dependência funcional, que de longe é o tipo mais importante de dependência na teoria de projeto de banco de dados relacional, e formas normais baseadas nas dependências funcionais. Entretanto, em muitos casos, as

relações possuem restrições que não podem ser especificadas como dependências funcionais. Nesta seção, discutimos o conceito de dependência multivalorada (**MVD** — **Multivalued Dependency**) e definimos a *quarta forma normal*, que se baseia nessa dependência. Uma discussão mais formal das MVDs e suas propriedades ficará para o Capítulo 16. As dependências multivaloradas são uma consequência da primeira forma normal (1FN) (ver Seção 15.3.4), que desaprova um atributo em uma tupla para ter um *conjunto de valores*, e o processo correspondente de conversão de uma relação não normalizada para 1FN. Se tivermos dois ou mais atributos *independentes* multivalorados no mesmo esquema de relação, obtemos o problema de ter que repetir cada valor de um dos atributos com cada valor do outro atributo, a fim de manter o estado da relação coerente e as independências entre os atributos, envolvidos. Essa restrição é especificada por uma dependência multivalorada.

Por exemplo, considere a relação FUNC mostrada na Figura 15.15(a). Uma tupla nessa relação FUNC representa o fato de que um funcionário cujo nome é Fnome trabalha no projeto cujo nome é Projnome e tem um dependente cujo nome é Nome_dependente. Um funcionário pode atuar em vários projetos e ter vários dependentes, e seus projetos e dependentes são independentes um do outro.¹³ Para manter o estado da relação coerente, e para evitar quaisquer relacionamentos falsos entre os dois atributos independentes, devemos ter uma tupla separada para representar cada combinação de um dependente e de um projeto de um funcionário. Essa restrição é especificada como uma dependência multivalorada na relação FUNC, que definimos nesta seção. Informalmente, sempre que dois relacionamentos 1:N *independentes* A:B e A:C são misturados na mesma relação, R(A, B, C), uma MVD pode surgir.¹⁴

15.6.1 Definição formal de dependência multivalorada

Definição. Uma dependência multivalorada $X \rightarrow Y$ especificada sobre o esquema de relação R , onde X e Y são subconjuntos de R , determina a seguinte restrição sobre qualquer estado de relação r de R : Se duas tuplas t_1 e t_2 existirem em r tais que $t_1[X] = t_2[X]$, então duas tuplas t_3 e t_4 também deverão existir em r com as seguintes propriedades,¹⁵ nas quais usamos Z para indicar $(R - (X \cup Y))$:¹⁶

¹³ Em um diagrama ER, cada um seria representado como um atributo multivalorado ou como um tipo de entidade fraca (ver Capítulo 7).

¹⁴ Essa MVD é indicada como $A \rightarrow B|C$.

¹⁵ As tuplas t_1 , t_2 , t_3 e t_4 não são necessariamente distintas.

¹⁶ Z é uma forma abreviada para os atributos em R após os atributos em $(X \cup Y)$ serem removidos de R .

(a)

FUNC

Fnome	Projnome	Dnome
Silva	X	João
Silva	Y	Ana
Silva	X	Ana
Silva	Y	João

(c)

FORNECE

Nome_fornece	Nome_peca	Nome_proj
Silva	Peneira	ProjX
Silva	Porca	ProjY
Adam	Peneira	ProjY
Walter	Porca	ProjZ
Adam	Prego	ProjX
Adam	Peneira	ProjX
Silva	Peneira	ProjY

(b)

FUNC_PROJETOS

Fnome	Projnome
Silva	X
Silva	Y

FUNC_DEPENDENTES

Fnome	Nome_dependente
Silva	João
Silva	Ana

(d)

R1

Nome_fornece	Nome_peca
Silva	Peneira
Silva	Porca
Adam	Peneira
Walter	Porca
Adam	Prego

R2

Nome_fornece	OR_proj
Silva	ProjX
Silva	ProjY
Adam	ProjY
Walter	ProjZ
Adam	ProjX

R3

Nome_peca	OR_proj
Peneira	ProjX
Porca	ProjY
Peneira	ProjY
Porca	ProjZ
Prego	ProjX

Figura 15.15

Quarta e quinta formas normais. (a) A relação FUNC com duas MVDs: Fnome $\rightarrow\!\! \rightarrow$ Projnome e Fnome $\rightarrow\!\! \rightarrow$ Dnome. (b) Decompondo a relação FUNC em duas relações 4FN FUNC_PROJETOS e FUNC_DEPENDENTES. (c) A relação FORNECE sem MVDs está na 4FN, mas não na 5FN se tiver a DJ(R_1, R_2, R_3). (d) Decompondo a relação FORNECE nas relações 5FN R_1, R_2, R_3 .

- $t_3[X] = t_4[X] = t_1[X] = t_2[X]$.
- $t_3[Y] = t_1[Y] \text{ e } t_4[Y] = t_2[Y]$.
- $t_3[Z] = t_2[Z] \text{ e } t_4[Z] = t_1[Z]$.

Sempre que $X \rightarrow\!\! \rightarrow Y$ se mantiver, diremos que X **multidetermina** Y . Devido à simetria na definição, toda vez que $X \rightarrow\!\! \rightarrow Y$ for mantido em R , o mesmo acontecerá com $X \rightarrow\!\! \rightarrow Z$. Logo, $X \rightarrow\!\! \rightarrow Y$ implica $X \rightarrow\!\! \rightarrow Z$, e, portanto, às vezes é escrito como $X \rightarrow\!\! \rightarrow Y|Z$.

Uma MVD $X \rightarrow\!\! \rightarrow Y$ em R é chamada de **MVD trivial** se (a) Y for um subconjunto de X , ou (b) $X \cup Y = R$. Por exemplo, a relação FUNC_PROJETOS da Figura 15.15(b) tem a MVD trivial Fnome $\rightarrow\!\! \rightarrow$ Projnome. Uma MVD que não satisfaz nem (a) nem (b) é chamada de **MVD não trivial**. Uma MVD trivial será mantida em *qualquer* estado de relação r de R . Ela é chamada dessa maneira porque não especifica qualquer restrição significativa sobre R .

Se tivermos uma **MVD não trivial** em uma relação, talvez precisemos repetir valores redundanteamente nas tuplas. Na relação FUNC da Figura 15.15(a),

os valores ‘X’ e ‘Y’ de Projnome são repetidos com cada valor de Dnome (ou, por simetria, os valores ‘João’ e ‘Ana’ de Nome_dependente são repetidos com cada valor de Projnome). Essa redundância é claramente indesejável. Contudo, o esquema FUNC está na FNBC porque *nenhuma* dependência funcional se mantém em FUNC. Portanto, precisamos definir uma quarta forma normal que é mais forte que a FNBC e desaprova esquemas de relação como FUNC. Observe que as relações com MVDs não triviais tendem a ser **relações de todas as chaves** — ou seja, sua chave são todos os seus atributos juntos. Além do mais, é raro que essas relações de todas as chaves com uma ocorrência combinatória de valores repetidos sejam projetadas na prática. Porém, o reconhecimento das MVDs como uma dependência problemática em potencial é essencial no projeto relacional.

Agora, apresentamos a definição da **quarta forma normal (4FN)**, que é violada quando uma relação tem dependências multivaloradas indesejáveis e, portanto, pode ser usada para identificar e decompor essas relações.

Definição. Um esquema de relação R está na 4FN com relação a um conjunto de dependências F (que inclui dependências funcionais e dependências multivaloradas) se, para cada dependência multivalorada *não trivial* $X \rightarrow\!\!\! \rightarrow Y$ em F^+ ,¹⁷ X é uma superchave para R .

Podemos declarar os seguintes pontos:

- Uma relação de todas as chaves está sempre na FNBC, pois não tem DFs.
- Uma relação de todas as chaves, como a relação FUNC da Figura 15.15(a), que não tem DFs mas tem a MVD Fnome $\rightarrow\!\!\! \rightarrow$ Projnome | Dnome, não está na 4FN.
- Uma relação que não está na 4FN devido a uma MVD não trivial precisa ser decomposta para convertê-la em um conjunto de relações na 4FN.
- A decomposição remove a redundância causada pela MVD.

O processo de normalização de uma relação envolvendo MVDs não triviais, que não está na 4FN, consiste em decompô-la de modo que cada MVD seja representada por uma relação separada, onde se torna uma MVD trivial. Considere a relação FUNC da Figura 15.15(a). FUNC não está na 4FN porque, nas MVDs não triviais, Fnome $\rightarrow\!\!\! \rightarrow$ Projnome e Fnome $\rightarrow\!\!\! \rightarrow$ Nome_dependente, e Fnome não é uma superchave de FUNC. Decomponemos FUNC em FUNC_PROJETOS e FUNC_DEPENDENTES, mostrados na Figura 15.15(b). Tanto FUNC_PROJETOS quanto FUNC_DEPENDENTES estão na 4FN, porque as MVDs Fnome $\rightarrow\!\!\! \rightarrow$ Projnome em FUNC_PROJETOS e Fnome $\rightarrow\!\!\! \rightarrow$ Nome_dependentes em FUNC_DEPENDENTES são MVDs triviais. Nenhuma outra MVD não trivial é mantida em FUNC_PROJETOS ou FUNC_DEPENDENTES. Também, nenhuma DF é mantida nesses esquemas de relação.

15.7 Dependências de junção e quinta forma normal

Em nossa discussão até aqui, indicamos as dependências funcionais problemáticas e mostramos como elas foram eliminadas por um processo de decomposição binária repetido para removê-las durante o processo de normalização, para obter 1FN, 2FN, 3FN e FNBC. Essas decomposições binárias precisam obedecer à propriedade NJB da Seção 16.2.4, que referenciamos ao discutir a decomposição para alcançar a FNBC. Obter a 4FN normalmente tam-

bém envolve eliminar as MVDs por decomposições binárias repetidas. Entretanto, em alguns casos, pode não haver decomposição de junção não aditiva de R em *dois* esquemas de relação, mas pode haver uma decomposição de junção não aditiva em *mais de dois* esquemas de relação. Além disso, pode não haver dependência funcional em R que viole qualquer forma normal até a FNBC, e também pode não haver MVD não trivial presente em R que viole a 4FN. Então, lançamos mão de outra dependência, chamada *dependência de junção e*, se estiver presente, executamos uma *decomposição multivias* para a quinta forma normal (5FN). É importante observar que tal dependência é uma restrição semântica bastante peculiar, que é muito difícil de detectar na prática. Portanto, a normalização para a 5FN raramente é feita nestes termos.

Definição. Uma dependência de junção (DJ), indicada por $DJ(R_1, R_2, \dots, R_n)$, especificada no esquema de relação R , determina uma restrição sobre os estados r de R . A restrição indica que cada estado válido r de R deve ter uma decomposição de junção não aditiva para R_1, R_2, \dots, R_n . Logo, para cada r desse tipo, temos

$$*(\pi_{R_1}(r), \pi_{R_2}(r), \dots, \pi_{R_n}(r)) = r$$

Observe que uma MVD é um caso especial de DJ em que $n = 2$. Ou seja, uma DJ indicada como $DJ(R_1, R_2)$ implica uma MVD $(R_1 \cap R_2) \rightarrow\!\!\! \rightarrow (R_1 - R_2)$ (ou, por simetria, $(R_1 \cap R_2) \rightarrow\!\!\! \rightarrow (R_2 - R_1)$). Uma dependência de junção $DJ(R_1, R_2, \dots, R_n)$, especificada sobre o esquema de relação R , é uma DJ trivial se um dos esquemas de relação R_i em $DJ(R_1, R_2, \dots, R_n)$ é igual a R . Tal dependência é chamada de trivial porque tem a propriedade de junção não aditiva para qualquer estado de relação r de R e, portanto, não especifica qualquer restrição sobre R . Agora, podemos definir a quinta forma normal, que também é chamada *forma normal projeção-junção*.

Definição. Um esquema de relação R está na quinta forma normal (5FN) (ou *forma normal projeção-junção — FNPJ*) com relação a um conjunto F de dependências funcionais, multivaloradas e de junção se, para cada dependência de junção não trivial $DJ(R_1, R_2, \dots, R_n)$ em F^+ (ou seja, implicada por F),¹⁸ cada R_i é uma superchave de R .

Para ver um exemplo de DJ, considere mais uma vez a relação de todas as chaves FORNECE da Figura 15.15(c). Suponha que a seguinte restrição adicional sempre seja mantida: toda vez que um fornecedor f

¹⁷ F^+ refere-se à cobertura das dependências funcionais F , ou todas as dependências que são implicadas por F . Isso será definido na Seção 16.1.

¹⁸ Novamente, F^+ refere-se à cobertura de dependências funcionais F , ou todas as dependências que são implicadas por F . Isso será definido na Seção 16.1.

fornece a peça p , e um projeto j usa a peça p , e o fornecedor f fornece *pelo menos uma* peça para o projeto j , então o fornecedor f também estará fornecendo a peça p ao projeto j . Essa restrição pode ser declarada de outras maneiras e especifica uma dependência de junção $DJ(R_1, R_2, R_3)$ entre as três projeções $R_1(\text{Nome_fornece}, \text{Nome_peça})$, $R_2(\text{Nome_fornece}, \text{Nome_proj})$ e $R_3(\text{Nome_peça}, \text{Nome_proj})$ de FORNECE. Se essa restrição for mantida, as tuplas abaixo da linha tracejada na Figura 15.15(c) devem existir em algum estado válido da relação FORNECE, que também contém as tuplas acima da linha tracejada. A Figura 15.15(d) mostra como a relação FORNECE com a dependência de junção é decomposta em três relações R_1 , R_2 e R_3 que estão, cada uma, na 5FN. Observe que a aplicação de uma junção natural a *duas quaisquer* dessas relações *produz tuplas falsas*, mas a aplicação de uma junção natural a *todas as três juntas* não as produz. O leitor deverá verificar isso no exemplo de relação da Figura 15.15(c) e suas projeções na Figura 15.15(d). Isso porque somente a DJ existe, mas nenhuma MVD é especificada. Observe, também, que a $DJ(R_1, R_2, R_3)$ é especificada em *todos* os estados de relação válidos, não apenas sobre aquele mostrado na Figura 15.15(c).

A descoberta de DJs em bancos de dados práticos com centenas de atributos é quase impossível. Isso só pode ser feito com um grande grau de intuição sobre os dados da parte do projetista. Portanto, a prática atual do projeto de banco de dados não presta muita atenção a elas.

Resumo

Neste capítulo, discutimos várias armadilhas no projeto de banco de dados relacional usando argumentos intuitivos. Identificamos informalmente algumas das medidas para indicar se um esquema de relação é *bom* ou *ruim*, e fornecemos diretrizes informais para um bom projeto. Essas diretrizes são baseadas na realização de um projeto conceitual cuidadoso no modelo ER e EER, seguindo o procedimento de mapeamento do Capítulo 9 corretamente, para mapear entidades e relacionamentos em relações. A imposição apropriada dessas diretrizes e a falta de redundância evitarão as anomalias de inserção/exclusão/atualização, e a geração de dados falsos. Recomendamos limitar os valores NULL, que causam problemas durante operações SELEÇÃO, JUNÇÃO e de agregação. Depois, apresentamos alguns conceitos formais que nos permitem realizar o projeto relacional de uma maneira de cima para baixo ao analisar as relações individualmente. Definimos esse processo de projeto pela análise e decomposição, introduzindo o processo de normalização.

Definimos o conceito de dependência funcional, que é a ferramenta básica para analisar esquemas relacionais, e discutimos algumas de suas propriedades. As dependências funcionais especificam as restrições semânticas

entre os atributos de um esquema de relação. Em seguida, descrevemos o processo de normalização para obter bons projetos ao testar relações para tipos indesejáveis de dependências funcionais *problemáticas*. Oferecemos um tratamento da normalização sucessiva com base em uma chave primária predefinida em cada relação, e depois relaxamos esse requisito e fornecemos definições mais gerais da segunda forma normal (2FN) e terceira forma normal (3FN), que levam em conta todas as chaves candidatas de uma relação. Apresentamos exemplos para ilustrar como, usando a definição geral da 3FN, determinada relação pode ser analisada e decomposta para eventualmente gerar um conjunto de relações na 3FN.

Apresentamos a Forma Normal Boyce-Codd (FNBC) e discutimos como ela é uma forma mais forte da 3FN. Também ilustramos como a decomposição de uma relação não FNBC deve ser feita considerando o requisito de decomposição não aditiva. Então, introduzimos a quarta forma normal com base em dependências multivaloradas, que normalmente surgem devido à mistura de atributos multivalorados independentes em uma única relação. Por fim, apresentamos a quinta forma normal, que é baseada na dependência de junção, e que identifica uma restrição peculiar que faz que uma relação seja decomposta em vários componentes, de modo que eles sempre produzam a relação original de volta, após uma junção. Na prática, a maioria dos projetos comerciais seguiu as formas normais até a FNBC. A necessidade de decomposição para a 5FN raramente surge na prática, e as dependências de junção são difíceis de detectar para a maioria das situações práticas, tornando a 5FN de valor mais teórico.

O Capítulo 16 apresentará a síntese e também a decomposição de algoritmos para o projeto de banco de dados relacional baseado em dependências funcionais. Em relação à decomposição, discutimos os conceitos de *junção não aditiva* (ou *sem perdas*) e *preservação de dependência*, que são impostos por alguns desses algoritmos. Outros tópicos no Capítulo 16 incluem um tratamento mais detalhado das dependências funcionais e multivaloradas, além de outros tipos de dependências.

Perguntas de revisão

- 15.1. Discuta a semântica de atributo como uma medida informal de boas práticas para um esquema de relação.
- 15.2. Discuta as anomalias de inserção, exclusão e modificação. Por que elas são consideradas ruins? Ilustre com exemplos.
- 15.3. Por que os NULLs em uma relação devem ser evitados ao máximo possível? Discuta o problema das tuplas falsas e como podemos impedi-lo.
- 15.4. Indique as diretrizes informais para o projeto de esquema de relação que discutimos. Ilustre como a violação dessas diretrizes pode ser prejudicial.
- 15.5. O que é uma dependência funcional? Quais são as possíveis fontes da informação que definem as dependências funcionais que se mantêm entre os atributos de um esquema de relação?

- 15.6. Por que não podemos deduzir uma dependência funcional automaticamente com base em um estado de relação em particular?
- 15.7. A que se refere o termo *relação não normalizada*? Como as formas normais se desenvolveram historicamente desde a primeira forma normal até a forma normal de Boyce-Codd?
- 15.8. Defina a primeira, segunda e terceira formas normais quando somente chaves primárias são consideradas. Como as definições gerais da 2FN e 3FN, que consideram todas as chaves de uma relação, diferem daquelas que consideram apenas chaves primárias?
- 15.9. Que dependências indesejáveis são evitadas quando uma relação está na 2FN?
- 15.10. Que dependências indesejáveis são evitadas quando uma relação está na 3FN?
- 15.11. De que maneira as definições generalizadas da 2FN e 3FN estendem as definições além das chaves primárias?
- 15.12. Defina a forma normal de Boyce-Codd. Como ela difere da 3FN? Por que ela é considerada uma forma mais forte de 3FN?
- 15.13. O que é dependência multivalorada? Quando ela surge?
- 15.14. Uma relação com duas ou mais colunas sempre tem uma MVD? Mostre com um exemplo.
- 15.15. Defina a quarta forma normal. Quando ela é violada? Quando ela costuma ser aplicada?
- 15.16. Defina a dependência de junção e a quinta forma normal.
- 15.17. Por que a 5FN também é chamada de forma normal projeção-junção (FNPJ)?
- 15.18. Por que os projetos de banco de dados práticos normalmente visam a FNBC, e não visam às formas normais mais altas?
- b.** Cada departamento é descrito por um nome (Dnome), código de departamento (Dcodigo), número de escritório (Descriptorio), telefone de escritório (Dtelefone) e faculdade (Dfaculdade). Tanto o nome quanto o código possuem valores únicos para cada departamento.
- c.** Cada disciplina tem um nome (Dnome), descrição (Ddesc), número (Dnum), número de horas semestrais (Credito), nível (Nivel) e departamento de oferta (Num_dep). O número da disciplina é único para cada curso.
- d.** Cada turma tem um professor (Uhome), semestre (Semestre), ano (Ano), disciplina (Disciplina_turma) e número de turma (Num_turma). O número de turma distingue diferentes turmas da mesma disciplina que são lecionadas durante o mesmo semestre/ano; seus valores são 1, 2, 3, ..., até o número total de turmas lecionadas durante cada semestre.
- e.** Um registro de nota refere-se a um aluno (Cpf), uma turma em particular e uma nota (Nota).
- Crie um esquema de banco de dados relacional para essa aplicação de banco de dados. Primeiro, mostre todas as dependências funcionais que devem ser mantidas entre os atributos. Depois, projete esquemas de relação para o banco de dados que estejam, cada uma, na 3FN ou na FNBC. Especifique os principais atributos de cada relação. Observe quaisquer requisitos não especificados e faça suposições apropriadas para tornar a especificação completa.
- 15.20. Que anomalias de atualização ocorrem nas relações FUNC_PROJ e FUNC_DEP das figuras 15.3 e 15.4?
- 15.21. Em que forma normal está o esquema de relação LOTES da Figura 15.12(a) com relação às interpretações restritivas da forma normal que levam em conta *apenas a chave primária*? Ela estaria na mesma forma normal se as definições gerais da forma normal fossem usadas?
- 15.22. Prove que qualquer esquema de relação com dois atributos está na FNBC.
- 15.23. Por que ocorrem tuplas falsas no resultado da junção das relações FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL da Figura 15.5 (resultado mostrado na Figura 15.6)?
- 15.24. Considere a relação universal $R = \{A, B, C, D, E, F, G, H, I, J\}$ e o conjunto de dependências funcionais $F = \{ \{A, B\} \rightarrow \{C\}, \{A\} \rightarrow \{D, E\}, \{B\} \rightarrow \{F\}, \{F\} \rightarrow \{G, H\}, \{D\} \rightarrow \{I, J\} \}$. Qual é a chave para R ? Decomponha R em relações na 2FN e depois na 3FN.
- 15.25. Repita o Exercício 15.24 para o seguinte conjunto de dependências funcionais $G = \{\{A, B\} \rightarrow \{C\}, \{B, D\} \rightarrow \{E, F\}, \{A, D\} \rightarrow \{G, H\}, \{A\} \rightarrow \{I\}, \{H\} \rightarrow \{J\}\}$.

Exercícios

- 15.19. Suponha que tenhamos os seguintes requisitos para um banco de dados de universidade, que é usado para registrar os históricos dos alunos:
- a.** A universidade registra o nome de cada aluno (Anome), o número do aluno (Anum), o número do Cadastro de Pessoa Física (Cpf), o endereço moradia (Aendereco_mora) e o número do telefone (Atelefone_mora), endereço permanente (Aendereco_fixo) e telefone (Atelefone_fixo), data de nascimento (Datanasc), sexo (Sexo), tipo_aluno ('calouro', 'veterano', ..., 'graduado'), departamento principal (Dep_princ), departamento secundário (Dep_sec) (se houver) e programa de título (Titulacao) ('bacharel', 'mestrado', ..., 'doutorado'). Tanto Cpf quanto o número do aluno possuem valores únicos para cada um.

- 15.26. Considere a seguinte relação:

A	B	C	NUM_TUPLA
10	b1	c1	1
10	b2	c2	2
11	b4	c1	3
12	b3	c4	4
13	b1	c1	5
14	b3	c4	6

- a. Dada a extensão (estado) anterior, qual das seguintes dependências *pode ser mantida* na relação acima? Se a dependência não puder ser mantida, explique por que, *especificando as tuplas que causam a violação*.
- i. $A \rightarrow B$, ii. $B \rightarrow C$, iii. $C \rightarrow B$, iv. $B \rightarrow A$,
 - v. $C \rightarrow A$
- b. A relação acima tem uma chave candidata em potencial? Se tiver, qual é? Se não, por quê?
- 15.27. Considere uma relação $R(A, B, C, D, E)$ com as seguintes dependências:

$$AB \rightarrow C, CD \rightarrow E, DE \rightarrow B$$

AB é uma chave candidata dessa relação? Se não for, ABD é? Explique sua resposta.

- 15.28. Considere a relação R , que tem atributos que mantém horários de disciplinas e turmas em uma universidade; $R = \{Nr_disciplina, Nr_turma, Dep_oferece, Horas_credits, Nivel_disciplina, Cpf_professor, Semestre, Ano, Horas_dias, Nr_sala, Nr_de_alunos\}$. Suponha que as seguintes dependências funcionais sejam mantidas em R :

$$\{Nr_disciplina\} \rightarrow \{Dep_oferece, Horas_credits, Nivel_disciplina\}$$

$$\{Nr_disciplina, Nr_turma, Semestre, Ano\} \rightarrow \{Horas_dias, Nr_sala, Nr_de_alunos, Cpf_professor\}$$

$$\{Nr_sala, Horas_dias, Semestre, Ano\} \rightarrow \{Cpf_professor, Nr_disciplina, Nr_turma\}$$

Tente determinar quais conjuntos de atributos formam chaves de R . Como você normalizaria essa relação?

- 15.29. Considere as seguintes relações para um banco de dados de aplicação de processamento de pedido na ABC, Inc.

PEDIDO (Pnum, Pdata, Custo, Quantia_total)

ITEM_PEDIDO (Pnum, Inum, Qtd_pedida, Preco_total, Desconto_porc)

Suponha que cada item tenha um desconto diferente. O Preco_total refere-se a um item, Pdata é a data em que o pedido foi feito e Quantia_total é o valor do pedido. Se aplicarmos uma junção natural nas relações ITEM_PEDIDO e PEDIDO nesse banco de dados, como será o esquema de relação resultante? Qual será sua chave? Mostre as DFs nessa relação resultante. Ela está na 2FN?

Está na 3FN? Por quê? (Indique as suposições, se você fizer alguma.)

- 15.30. Considere a seguinte relação:

VENDA_CARRO (Num_carro, Data_venda, Num_vendedor, Comissao_porc, Desconto_tempo)

Suponha que um carro possa ser vendido por vários vendedores e, portanto, {Num_carro, Num_vendedor} é a chave primária. Dependências adicionais são

$$Data_venda \rightarrow Desconto_tempo \text{ e}$$

$$Num_vendedor \rightarrow Comissao_porc$$

Com base na chave primária dada, essa relação está na 1FN, 2FN ou 3FN? Por quê? Como você a normalizaria completamente com sucesso?

- 15.31. Considere a seguinte relação para livros publicados:

LIVRO (Titulo_livro, Nome_autor, Tipo_livro, Lista_preco, Afiliacao_autor, Editora)

Afiliacao_autor refere-se à afiliação do autor. Suponha que existam as seguintes dependências:

$$Titulo_livro \rightarrow Editora, Tipo_livro$$

$$Tipo_livro \rightarrow Lista_preco$$

$$Nome_autor \rightarrow Afiliacao_autor$$

- a. Em que forma normal essa relação está? Explique sua resposta.
 b. Aplique a normalização até não poder decompor mais a relação. Indique os motivos por trás de cada decomposição.

- 15.32. Este exercício lhe pede para converter declarações de negócios em dependências. Considere a relação DISCO_RIGIDO (Numero_de_serie, Fabricante, Modelo, Lote, Capacidade, Revendedor). Cada tupla na relação DISCO_RIGIDO contém informações sobre uma unidade de disco com um Numero_de_serie exclusivo, criado por um fabricante, com um número de modelo em particular, lançado em certo lote, que tem determinada capacidade de armazenamento e é vendido por certo revendedor. Por exemplo, a tupla Disco_rigido ('1978619', 'WesternDigital', 'A2235X', '765234', 500, 'CompUSA') especifica que a WesternDigital fabricou uma unidade de disco com número de série 1978619 e número de modelo A2235X, lançado no lote 765234; ele tem 500 GB e é vendido pela CompUSA.

Escreva cada uma das seguintes dependências como uma DF:

- a. O fabricante e número de série identificam a unidade com exclusividade.
 b. Um número de modelo é registrado por um fabricante e, portanto, não pode ser usado por outro fabricante.

- c. Todas as unidades de disco em determinado lote são do mesmo modelo.
 - d. Todas as unidades de disco de certo modelo de um fabricante em particular possuem exatamente a mesma capacidade.
- 15.33.** Considere a seguinte relação:

$$R (\text{Num_medico}, \text{Num_paciente}, \text{Data}, \text{Diagnostico}, \text{Codigo_tratamento}, \text{Gasto})$$

Na relação acima, uma tupla descreve uma visita de um paciente a um médico junto com o código de tratamento e gasto diário. Suponha que o diagnóstico seja determinado (exclusivamente) para cada paciente por um médico. Suponha que cada código de tratamento tenha um custo fixo (independente do paciente). Essa relação está na 2FN? Justifique sua resposta e decomponha, se necessário. Depois, argumente se é necessária uma maior normalização para 3FN e, se preciso, realize-a.

- 15.34.** Considere a seguinte relação:

$$\text{VENDA_CARRO} (\text{Id_carro}, \text{Tipo_opcao}, \text{Opcao_listapreco}, \text{Data_venda}, \text{Opcao_descontopreco})$$

Essa relação se refere às opções instaladas nos carros (por exemplo, controle de navegação) que foram vendidas em um revendedor, e a lista de preços e descontos das opções.

Se $\text{IDcarro} \rightarrow \text{Data_venda}$ e $\text{Tipo_opcao} \rightarrow \text{Opcao_listapreco}$ e $\text{IDcarro}, \text{Tipo_opcao} \rightarrow \text{Opcao_descontopreco}$, argumente usando a definição generalizada da 3FN de que essa relação não está na 3FN. Depois, argumente com base em seu conhecimento da 2FN, por que ela sequer está na 2FN.

- 15.35.** Considere a relação:

$$\text{LIVRO} (\text{Nome_livro}, \text{Autor}, \text{Edicao}, \text{Ano})$$

com os dados:

Nome_livro	Autor	Edicao	Ano_copyright
Sistemas BD	Navathe	4	2004
Sistemas BD	Elmasri	4	2004
Sistemas BD	Elmasri	5	2007
Sistemas BD	Navathe	5	2007

- a. Com base em um conhecimento de senso comum dos dados acima, quais são as chaves candidatas possíveis dessa relação?
- b. Justifique que essa relação tem a MVD $\{\text{Livro}\} \rightarrow\!\!\! \rightarrow \{\text{Autor}\} \mid \{\text{Edicao}, \text{Ano}\}$.
- c. Qual seria a decomposição dessa relação com base na MVD acima? Avalie cada relação resultante para a forma normal mais alta que ela possui.

- 15.36.** Considere a seguinte relação:

$$\text{VIAGEM} (\text{Id_viagem}, \text{Data_inicio}, \text{Cidades_visitadas}, \text{Cartoes_usados})$$

Essa relação refere-se a viagens de negócios feitas por vendedores da empresa. Suponha que VIAGEM tenha uma única Data_inicio, mas envolva muitas Cidades, e os vendedores podem usar múltiplos cartões de crédito na viagem. Crie uma população fictícia da tabela.

- a. Discuta quais DFs e/ou MVDs existem na relação.
- b. Mostre como você tratará de sua normalização.

Exercício de laboratório

Nota: o exercício a seguir usa o sistema DBD (*Data Base Designer*) que é descrito no manual do laboratório. O esquema relacional R e conjunto de dependências funcionais F precisam ser codificados como listas. Como exemplo, R e F para este problema são codificados como:

$$\begin{aligned} R &= [a, b, c, d, e, f, g, h, i, j] \\ F &= [[[a, b], [c]], \\ &\quad [[a], [d, e]], \\ &\quad [[b], [f]], \\ &\quad [[f], [g, h]], \\ &\quad [[d], [i, j]]] \end{aligned}$$

Como o DBD é implementado em Prolog, o uso de termos em maiúsculas é reservado para variáveis na linguagem e, portanto, constantes em minúsculas são usadas para codificar os atributos. Para obter mais detalhes sobre o sistema DBD, por favor, consulte o manual do laboratório.

- 15.37.** Usando o sistema DBD, verifique suas respostas para os seguintes exercícios:

- a. 15.24 (3FN apenas)
- b. 15.25
- c. 15.27
- d. 15.28

Bibliografia selecionada

As dependências funcionais foram introduzidas originalmente por Codd (1970). As definições originais da primeira, segunda e terceira formas normais também foram definidas em Codd (1972a), onde pode ser encontrada uma discussão sobre anomalias de atualização. A Forma Normal de Boyce-Codd foi definida em Codd (1974). A definição alternativa da terceira forma normal é dada em Ullman (1988), assim como a definição da FNBC que mostramos aqui. Ullman (1988), Maier (1983) e Atzeni e De Antonellis (1993) contêm muitos dos teoremas e provas referentes a dependências funcionais.

Outras referências à teoria do projeto relacional serão dadas no Capítulo 16.

Algoritmos de projeto de banco de dados relacional e demais dependências

O Capítulo 15 apresentou uma técnica de projeto **relacional de cima para baixo (top-down)** e conceitos relacionados usados extensivamente nos projetos de bancos de dados comerciais atuais. O procedimento envolve projetar um esquema conceitual ER ou EER, depois mapeá-lo para o modelo relacional por um procedimento como aquele descrito no Capítulo 9. As chaves primárias são atribuídas a cada relação com base nas dependências funcionais conhecidas. No processo subsequente, que pode ser chamado de **projeto relacional por análise**, relações projetadas inicialmente pelo procedimento citado — ou aquelas herdadas de arquivos anteriores, formulários e outras fontes — são analisadas para detectar dependências funcionais indesejáveis. Essas dependências são removidas por sucessivos procedimentos de normalização que descrevemos na Seção 15.3, junto com as definições das formas normais relacionadas, as quais são estados de projeto sucessivamente melhores das relações individuais. Na Seção 15.3, consideramos que as chaves primárias eram atribuídas a relações individuais; na Seção 15.4, foi apresentado um tratamento mais genérico da normalização, no qual todas as chaves candidatas são consideradas para cada relação, e a Seção 15.5 discutiu outra forma normal, chamada FNBC. Depois, nas seções 15.6 e 15.7, discutimos mais dois tipos de dependências — dependências multivaloradas e dependências de junção —, que também podem causar redundâncias, e mostramos como elas podem ser eliminadas com mais normalização.

Neste capítulo, usamos a teoria das formas normais e dependências funcionais, multivaloradas e de junção desenvolvidas no capítulo anterior e nos baseamos nela enquanto mantemos três investidas diferentes. Primeiro, discutimos o conceito de deduzir novas

dependências funcionais com base em um conjunto dado e discutimos noções que incluem cobertura, cobertura mínima e equivalência. Conceitualmente, precisamos capturar a semântica dos atributos em uma relação de maneira completa e sucinta, e a cobertura mínima nos permite fazer isso. Segundo, discutimos as propriedades desejáveis das junções não aditivas (sem perdas) e a preservação de dependências funcionais. Um algoritmo geral para testar a não aditividade das junções entre um conjunto de relações é apresentado. Terceiro, apresentamos uma técnica para o **projeto relacional por síntese** das dependências funcionais. Essa é uma **abordagem de baixo para cima (bottom-up) para o projeto**, que pressupõe que as dependências funcionais conhecidas entre os conjuntos de atributos no Universo de Discurso (UoD) foram dadas como entrada. Apresentamos algoritmos para obter as formas normais desejáveis, a saber, 3FN e FNBC, e alcançamos uma ou ambas as propriedades desejáveis da não aditividade de junções e preservação da dependência funcional. Embora a técnica de síntese seja teoricamente atraente como uma técnica formal, ela não tem sido usada na prática para grandes projetos de banco de dados, devido à dificuldade de oferecer todas as dependências funcionais possíveis antes que o projeto possa ser experimentado. Como alternativa, com a técnica apresentada no Capítulo 15, decomposições sucessivas e refinamentos contínuos ao projeto tornam-se mais tratáveis e podem evoluir com o tempo. O objetivo final deste capítulo é discutir melhor o conceito de **dependência multivalorada (MVD — Multivalued Dependency)** que apresentamos no Capítulo 15 e indicar rapidamente outros tipos de dependências que foram identificadas.

Na Seção 16.1, vamos discutir as regras de inferência para dependências funcionais e usá-las para definir os conceitos de uma cobertura, equivalência e cobertura mínima entre dependências funcionais. Na Seção 16.2, primeiro vamos descrever as duas propriedades das decomposições, a saber, a propriedade de preservação de dependência e a propriedade de junção não aditiva (ou sem perda), que são utilizadas pelos algoritmos de projeto para alcançar decomposições desejáveis. É importante observar que *não é suficiente* testar os esquemas de relação *independente um do outro* para compatibilidade com formas normais mais altas, como 2FN, 3FN e FNBC. As relações resultantes precisam satisfazer coletivamente essas duas propriedades adicionais para que se qualifiquem como um bom projeto. A Seção 16.3 é dedicada ao desenvolvimento de algoritmos de projeto relacional que começam com um esquema de relação gigante, chamada **relação universal**, a qual é hipotética e contém todos os atributos. Essa relação é decomposta (ou, em outras palavras, as dependências funcionais dadas são sintetizadas) em relações que satisfazem certa forma normal, como 3FN ou FNBC, e também atendem a uma ou ambas as propriedades desejáveis.

Na Seção 16.5, discutimos o conceito de dependência multivalorada (MVD) ainda mais, aplicando as noções de inferência e equivalência às MVDs. Por fim, na Seção 16.6, completamos a discussão sobre dependências entre dados ao introduzir dependências de inclusão e dependências de modelo. As dependências de inclusão podem representar restrições de integridade referencial e restrições de classe/subclasse entre as relações. As dependências de modelo são uma forma de representar qualquer restrição generalizada sobre atributos. Também descrevemos algumas situações onde um procedimento ou função é necessário para declarar e verificar uma dependência funcional entre atributos. Depois, vamos discutir rapidamente a forma normal de domínio-chave (FNDC), que é considerada a forma normal mais genérica. No final do capítulo há um resumo.

É possível pular algumas ou todas as seções 16.3, 16.4 e 16.5 em um curso introdutório de banco de dados.

16.1 Outros tópicos em dependências funcionais: regras de inferência, equivalência e cobertura mínima

Apresentamos o conceito de dependências funcionais (DFs) na Seção 15.2, ilustramos com alguns exemplos e desenvolvemos uma notação para indicar múltiplas DFs em uma única relação. Identificamos e discutimos dependências problemáticas funcionais nas seções 15.3 e 15.4, e mostramos

como eliminá-las com uma decomposição de uma relação apropriada. Esse processo foi descrito como **normalização** e mostramos como conseguir da primeira até a terceira formas normais (1FN até 3FN), dadas as chaves primárias na Seção 15.3. Nas seções 15.4 e 15.5, oferecemos testes generalizados para 2FN, 3FN e FNBC, dado qualquer número de chaves candidatas em uma relação, e mostramos como alcançá-las. Agora, retornamos ao estudo das dependências funcionais, mostramos como novas dependências podem ser deduzidas de determinado conjunto e discutimos os conceitos de fechamento, equivalência e cobertura mínima, de que precisaremos mais tarde ao considerar uma técnica de síntese para o projeto de relações dado um conjunto de DFs.

16.1.1 Regras de inferências para dependências funcionais

Indicamos com F o conjunto de dependências funcionais que são especificadas no esquema de relação R . Em geral, o projetista do esquema especifica as dependências funcionais que são *semanticamente óbvias*. Porém, diversas outras dependências funcionais são mantidas em *todas* as instâncias de relação válidas entre os conjuntos de atributos que podem ser derivados de e satisfazem as dependências em F . Essas outras dependências podem ser *deduzidas* das DFs em F .

Na vida real, é impossível especificar todas as dependências funcionais possíveis para determinada situação. Por exemplo, se cada departamento tem um gerente, de modo que $\text{Dep_nr} \rightarrow \text{Cpf_gerente}$, e um gerente tem um número de telefone único, chamado Telefone_ger ($\text{Cpf_gerente} \rightarrow \text{Telefone_ger}$), então essas duas dependências juntas implicam que $\text{Dep_nr} \rightarrow \text{Telefone_ger}$. Essa é uma DF deduzida e *não* precisa ser explicitamente declarada além das duas DFs dadas. Portanto, é útil definir formalmente um conceito chamado **fechamento**, que inclui todas as eventuais dependências que podem ser deduzidas do conjunto F indicado.

Definição. Formalmente, o conjunto de todas as dependências que incluem F , bem como todas as dependências que podem ser deduzidas de F , é chamado de **fechamento** de F , sendo indicado por F^+ .

Por exemplo, suponha que especifiquemos o seguinte conjunto F de dependências funcionais sobre o esquema de relação na Figura 15.3(a):

$$F = \{\text{Cpf} \rightarrow \{\text{Fnome}, \text{Datanasc}, \text{Endereco}, \text{Dnumero}\}, \text{Dnumero} \rightarrow \{\text{Dnome}, \text{Cpf_gerente}\}\}$$

Algumas das dependências funcionais adicionais que podemos *deduzir* de F são as seguintes:

$$\text{Cpf} \rightarrow \{\text{Dnome}, \text{Cpf_gerente}\}$$

$$\text{Cpf} \rightarrow \text{Cpf}$$

$$\text{Dnumero} \rightarrow \text{Dnome}$$

Uma DF $X \rightarrow Y$ é **deduzida** de um conjunto de dependências F especificado em R se $X \rightarrow Y$ se manter em *cada* estado de relação válido r de R ; ou seja, sempre que r satisfizer todas as dependências em F , $X \rightarrow Y$ também se mantém em r . O fechamento F^+ de F é o conjunto de todas as dependências funcionais que podem ser deduzidas de F . Para determinar um modo sistemático de deduzir dependências, temos de descobrir um conjunto de **regras de inferência** que podem ser usadas para deduzir novas dependências de determinado conjunto de dependências. Consideramos algumas dessas regras de inferência em seguida. Usamos a notação $F \vdash X \rightarrow Y$ para indicar que a dependência funcional $X \rightarrow Y$ é deduzida do conjunto de dependências funcionais F .

Na discussão a seguir, usamos uma notação abreviada ao discutirmos as dependências funcionais. Concatenamos as variáveis de atributo e removemos as vírgulas por conveniência. Logo, a DF $\{X, Y\} \rightarrow Z$ é abreviada para $XY \rightarrow Z$, e a DF $\{X, Y, Z\} \rightarrow \{U, V\}$ é abreviada para $XYZ \rightarrow UV$. As seis regras a seguir, de RI1 a RI6, são regras de inferência bem conhecidas para as dependências funcionais:

RI1 (regra reflexiva):¹ se $X \supseteq Y$, então $X \rightarrow Y$.

RI2 (regra do aumento):² $\{X \rightarrow Y\} \vdash XZ \rightarrow YZ$.

RI3 (regra transitiva): $\{X \rightarrow Y, Y \rightarrow Z\} \vdash X \rightarrow Z$.

RI4 (regra da decomposição, ou projetiva): $\{X \rightarrow YZ\} \vdash X \rightarrow Y$.

RI5 (regra da união, ou aditiva): $\{X \rightarrow Y, X \rightarrow Z\} \vdash X \rightarrow YZ$.

RI6 (regra pseudotransitiva): $\{X \rightarrow Y, WY \rightarrow Z\} \vdash WX \rightarrow Z$.

A regra reflexiva (RI1) declara que um conjunto de atributos sempre determina a si mesmo ou a qualquer um de seus subconjuntos, o que é óbvio. Como RI1 gera dependências que são sempre verdadeiras, elas são chamadas de *triviais*. Formalmente, uma dependência funcional $X \rightarrow Y$ é **trivial** se $X \supseteq Y$; caso contrário, ela é **não trivial**. A regra do aumento (RI2) diz que a inclusão do mesmo conjunto de atributos aos lados esquerdo e direito de uma dependência resulta em outra dependência válida. De acordo com a RI3, as dependências funcionais são transitivas. A

regra da decomposição (RI4) diz que podemos remover atributos do lado direito de uma dependência. A aplicação dessa regra de maneira repetida pode compor a DF $X \rightarrow \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ no conjunto de dependências $\{X \rightarrow A_1, X \rightarrow A_2, \dots, X \rightarrow A_n\}$. A regra da união (RI5) nos permite fazer o contrário. Podemos combinar um conjunto de dependências $\{X \rightarrow A_1, X \rightarrow A_2, \dots, X \rightarrow A_n\}$ em uma única DF $X \rightarrow \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$. A regra pseudotransitiva (RI6) nos permite substituir um conjunto de atributos Y no lado esquerdo de uma dependência por outro conjunto X que determina Y funcionalmente, e pode ser derivado de RI2 e RI3 se aumentarmos a primeira dependência funcional $X \rightarrow Y$ com W (a regra do aumento) e depois aplicarmos a regra transitiva.

Uma *nota de cuidado* com relação ao uso dessas regras. Embora $X \rightarrow A$ e $X \rightarrow B$ impliquem $X \rightarrow AB$ pela regra da união dada, $X \rightarrow A$ e $Y \rightarrow B$ não implicam que $XY \rightarrow AB$. Além disso, $XY \rightarrow A$ não necessariamente implica $X \rightarrow A$ ou $Y \rightarrow A$.

Cada uma das regras de inferência anteriores pode ser provada pela definição da dependência funcional, seja pela prova direta ou **por contradição**. Uma prova por contradição considera que a regra não se mantém e mostra que isso não é possível. Agora, vamos provar que as três primeiras regras, de RI1 até RI3, são válidas. A segunda prova é por contradição.

Prova de RI1. Suponha que $X \supseteq Y$ e que duas tuplas t_1 e t_2 existam em alguma instância de relação r de R , tal que $t_1[X] = t_2[X]$. Então, $t_1[Y] = t_2[Y]$ porque $X \supseteq Y$; logo, $X \rightarrow Y$ deverá se manter em r .

Prova de RI2 (por contradição). Suponha que $X \rightarrow Y$ se mantenha em uma instância de relação r de R , mas que $XZ \rightarrow YZ$ não se mantenha. Então, devem existir duas tuplas t_1 e t_2 em r , tais que (1) $t_1[X] = t_2[X]$, (2) $t_1[Y] = t_2[Y]$, (3) $t_1[XZ] \neq t_2[XZ]$ e (4) $t_1[YZ] \neq t_2[YZ]$. Isso não é possível porque, com base em (1) e (3), deduzimos (5) $t_1[Z] = t_2[Z]$, e de (2) e (5) deduzimos (6) $t_1[YZ] = t_2[YZ]$, contradizendo (4).

Prova de RI3. Suponha que (1) $X \rightarrow Y$ e (2) $Y \rightarrow Z$ se mantenham em uma relação r . Então, para quaisquer duas tuplas t_1 e t_2 em r tal que $t_1[X] = t_2[X]$, devemos ter (3) $t_1[Y] = t_2[Y]$, pela suposição (1). Daí, também devemos ter (4) $t_1[Z] = t_2[Z]$ baseado em (3) e na suposição (2); assim, $X \rightarrow Z$ deve se manter em r .

Usando argumentos de prova semelhantes, podemos demonstrar as regras de inferência RI4, RI6 e

¹ A regra reflexiva também pode ser declarada como $X \rightarrow X$; ou seja, qualquer conjunto de atributos determina funcionalmente a si mesmo.

² A regra do aumento também pode ser declarada como $X \rightarrow Y \vdash XZ \rightarrow YZ$; ou seja, aumentar os atributos do lado esquerdo de uma DF produz outra DF válida.

quaisquer outras regras de inferência válidas. Porém, um modo mais simples de provar a validade de uma regra de inferência para dependências funcionais é prová-la usando regras de inferência que já se mostraram válidas. Por exemplo, podemos provar de RI4 a RI6 usando de RI1 até RI3 da seguinte forma.

Prova de RI4 (usando de RI1 a RI3).

1. $X \rightarrow YZ$ (dado).
2. $YZ \rightarrow Y$ (usando RI1 e sabendo que $YZ \supseteq Y$).
3. $X \rightarrow Y$ (usando RI3 em 1 e 2).

Prova de RI5 (usando de RI1 a RI3).

1. $X \rightarrow Y$ (dado).
2. $X \rightarrow Z$ (dado).
3. $X \rightarrow XY$ (usando RI2 em 1 ao aumentar com X ; observe que $XX = X$).
4. $XY \rightarrow YZ$ (usando RI2 em 2 ao aumentar com Y).
5. $X \rightarrow YZ$ (usando RI3 em 3 e 4).

Prova de RI6 (usando de RI1 a RI3).

1. $X \rightarrow Y$ (dado).
2. $WY \rightarrow Z$ (dado).
3. $WX \rightarrow WY$ (usando RI2 em 1 ao aumentar com W).
4. $WX \rightarrow Z$ (usando RI3 em 3 e 2).

Foi mostrado por Armstrong (1974) que as regras de inferência de RI1 a RI3 são legítimas e completas. Por legítimas queremos dizer que, dado um conjunto de dependências funcionais F especificadas em um esquema de relação R , qualquer dependência que possamos deduzir de F usando de RI1 a RI3 se mantém em cada estado de relação r de R que *satisfaz as dependências em F* . Por completas queremos dizer que usar RI1 a RI3 repetidamente para deduzir dependências até que nenhuma outra dependência possa ser deduzida resulta no conjunto completo de *todas as dependências possíveis* que podem ser deduzidas de F . Em outras palavras, o conjunto de dependências F^* , que chamamos de **fechamento de F** , pode ser determinado de F ao usar apenas regras de inferência de RI1 a RI3. As regras de inferência de RI1 a RI3 são conhecidas como **regras de inferência de Armstrong**.³

Normalmente, os projetistas de banco de dados primeiro especificam o conjunto de dependências funcionais F que podem ser facilmente determinadas

pela semântica dos atributos de R . Então, RI1, RI2 e RI3 são usados para deduzir dependências adicionais que também se manterão em R . Um modo sistemático de determinar essas dependências adicionais consiste inicialmente em determinar cada conjunto de atributos X que aparece como um lado esquerdo de alguma dependência funcional em F e, depois, determinar o conjunto de todos os atributos que são dependentes de X .

Definição. Para cada conjunto de atributos X , especificamos o conjunto X^+ de atributos que são funcionalmente determinados por X com base em F ; X^+ é chamado de **fechamento de X sob F** . O Algoritmo 16.1 pode ser usado para calcular X^+ .

Algoritmo 16.1. Determinando X^+ , o fechamento de X sob F

Entrada: um conjunto F de DFs em um esquema de relação R , e um conjunto de atributos X , que é um subconjunto de R .

$X^+ := X$;

repita

$\text{old}X^+ := X^+$;

para cada dependência funcional $Y \rightarrow Z$ em F

faça

se $X^+ \supseteq Y$ então $X^+ := X^+ \cup Z$;

até ($X^+ = \text{old}X^+$);

O Algoritmo 16.1 começa definindo X^+ para todos os atributos em X . Com RI1, sabemos que todos esses atributos são funcionalmente dependentes de X . Usando as regras de inferência RI3 e RI4, acrescentamos atributos a X^+ , utilizando cada dependência funcional em F . Continuamos por todas as dependências em F (o loop *repita*) até que nenhum outro atributo seja acrescentado a X^+ durante um ciclo completo (do loop *para cada*) pelas dependências em F . Por exemplo, considere o esquema de relação FUNC_PROJ da Figura 15.3(b). Pela semântica dos atributos, especificamos o seguinte conjunto F de dependências funcionais que devem ser mantidas em FUNC_PROJ:

$$\begin{aligned} F = \{ & \text{Cpf} \rightarrow \text{Fnome}, \\ & \text{Projnumero} \rightarrow \{\text{Projnome}, \text{Projlocal}\}, \\ & \{\text{Cpf}, \text{Projnumero}\} \rightarrow \text{Horas} \} \end{aligned}$$

Com o Algoritmo 16.1, calculamos os seguintes conjuntos de fechamento com relação a F :

³Na realidade, elas são conhecidas como **axiomas de Armstrong**. No sentido matemático estrito, os axiomas (fatos dados) são as dependências funcionais em F , pois consideramos que eles estão corretos, enquanto RI1 a RI3 são as regras de inferência para deduzir novas dependências funcionais (novos fatos).

$$\{Cpf\}^+ = \{Cpf, Fnome\}$$

$$\{\text{Projnumero}\}^+ = \{\text{Projnumero}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}\}$$

$$\{Cpf, \text{Projnumero}\}^+ = \{Cpf, \text{Projnumero}, \text{Fnome}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}, \text{Horas}\}$$

Intuitivamente, o conjunto de atributos no lado direito em cada linha acima representa todos os atributos que são funcionalmente dependentes do conjunto de atributos no lado esquerdo, com base no conjunto F indicado.

16.1.2 Equivalência de conjuntos de dependências funcionais

Nesta seção, discutimos a equivalência de dois conjuntos de dependências funcionais. Primeiro, damos algumas definições preliminares.

Definição. Diz-se que um conjunto de dependências funcionais F **cobre** outro conjunto de dependências funcionais E se cada DF em E também estiver em F^+ ; ou seja, se cada dependência em E puder ser deduzida de F . Como alternativa, podemos dizer que E é **coberto** por F .

Definição. Dois conjuntos de dependências funcionais E e F são **equivalentes** se $E^+ = F^+$. Portanto, a equivalência significa que cada DF em E pode ser deduzida de F , e cada DF em F pode ser deduzida de E ; ou seja, E é equivalente a F se as duas condições — E cobre F e F cobre E — se mantiverem.

Podemos determinar se F cobre E calculando X^+ com relação a F para cada DF $X \rightarrow Y$ em E , e depois verificando se esse X^+ inclui os atributos em Y . Se isso acontecer para *cada* DF em E , então F cobre E . Determinamos se E e F são equivalentes verificando se E cobre F e se F cobre E . Fica como um exercício para o leitor mostrar que os dois conjuntos de DFs a seguir são equivalentes:

$$F = \{A \rightarrow C, AC \rightarrow D, E \rightarrow AD, E \rightarrow H\}$$

e $G = \{A \rightarrow CD, E \rightarrow AH\}$.

16.1.3 Conjuntos mínimos de dependências funcionais

Informalmente, uma **cobertura mínima** de um conjunto de dependências funcionais E é um conjunto de dependências funcionais F que satisfaz a propriedade de que cada dependência em E está no fechamento F^+ de F . Além disso, essa propriedade se

perde se qualquer dependência do conjunto F for removida; F não deve ter redundâncias e as dependências em F estão em um formato-padrão. Para satisfazer essas propriedades, podemos definir formalmente um conjunto de dependências funcionais F como sendo **mínimas** se ele satisfizer as seguintes condições:

1. Cada dependência em F tem um único atributo para seu lado direito.
2. Não podemos substituir qualquer dependência $X \rightarrow A$ em F por uma dependência $Y \rightarrow A$, em que Y é um subconjunto apropriado de X , e ainda ter um conjunto de dependências que seja equivalente a F .
3. Não podemos remover qualquer dependência de F e ainda ter um conjunto de dependências que seja equivalente a F .

Podemos pensar em um conjunto mínimo de dependências como sendo um conjunto de dependências em uma *forma-padrão* ou *canônica* e *sem redundâncias*. A condição 1 apenas representa cada dependência em uma forma canônica com um único atributo no lado direito.⁴ As condições 2 e 3 garantem que não haja redundâncias nas dependências, com atributos redundantes no lado esquerdo de uma dependência (Condição 2) ou com uma dependência que pode ser deduzida pelas DFs restantes em F (Condição 3).

Definição. Uma cobertura mínima de um conjunto de dependências funcionais E é um conjunto mínimo de dependências (na forma canônica padrão e sem redundância) equivalente a E . Sempre podemos encontrar *pelo menos uma* cobertura mínima F para qualquer conjunto de dependências E usando o Algoritmo 16.2.

Se vários conjuntos de DFs se qualificam como coberturas mínimas de E pela definição dada, é comum usar critérios adicionais de *minimalidade*. Por exemplo, podemos escolher o conjunto mínimo com o menor número de dependências ou com o menor tamanho total (o tamanho total de um conjunto de dependências é calculado ao concatenar as dependências e tratando-as como uma string de caracteres longa).

Algoritmo 16.2. Encontrando uma cobertura mínima F para um conjunto de dependências funcionais E

Entrada: um conjunto de dependências funcionais E .

⁴ Esse é a formato-padrão para simplificar as condições e algoritmos que garantem que não haja redundância em F . Ao usar a regra de inferência RI4, podemos converter uma única dependência com vários atributos no lado direito para um conjunto de dependências com atributos isolados nesse mesmo lado.

1. Defina $F := E$.
2. Substitua cada dependência funcional $X \rightarrow \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ em F pelas n dependências funcionais $X \rightarrow A_1, X \rightarrow A_2, \dots, X \rightarrow A_n$.
3. Para cada dependência funcional $X \rightarrow A$ em F para cada atributo B que é um elemento de X se $\{F - \{X \rightarrow A\}\} \cup \{(X - \{B\}) \rightarrow A\}$ for equivalente a F
então substitua $X \rightarrow A$ por $(X - \{B\}) \rightarrow A$ em F .
4. Para cada dependência funcional restante $X \rightarrow A$ em F
se $\{F - \{X \rightarrow A\}\}$ for equivalente a F ,
então remova $X \rightarrow A$ de F .

Ilustramos o algoritmo acima com o seguinte:

Seja o conjunto dado de DFs $E : \{B \rightarrow A, D \rightarrow A, AB \rightarrow D\}$. Temos de encontrar a cobertura mínima de E .

- Todas as dependências citadas estão na forma canônica (ou seja, elas têm apenas um atributo no lado direito), de modo que completamos a etapa 1 do Algoritmo 16.2 e podemos prosseguir para a etapa 2. Na etapa 2, precisamos determinar se $AB \rightarrow D$ tem algum atributo redundante no lado esquerdo; ou seja, ele pode ser substituído por $B \rightarrow D$ ou $A \rightarrow D$?
- Como $B \rightarrow A$, ao aumentar com B nos dois lados (RI2), temos $BB \rightarrow AB$, ou $B \rightarrow AB$ (i). Contudo, $AB \rightarrow D$ conforme indicado (ii).
- Logo, pela regra transitiva (RI3), obtemos de (i) e (ii), $B \rightarrow D$. Assim, $AB \rightarrow D$ pode ser substituído por $B \rightarrow D$.
- Agora, temos um conjunto equivalente ao E original, digamos E' : $\{B \rightarrow A, D \rightarrow A, B \rightarrow D\}$. Nenhuma outra redução é possível na etapa 2, pois todas as DFs têm um único atributo no lado esquerdo.
- Na etapa 3, procuramos uma DF redundante em E' . Ao usar a regra transitiva em $B \rightarrow D$ e $D \rightarrow A$, derivamos $B \rightarrow A$. Logo, $B \rightarrow A$ é redundante em E' e pode ser eliminada.
- Portanto, a cobertura mínima de E é $\{B \rightarrow D, D \rightarrow A\}$.

Na Seção 16.3, veremos como as relações podem ser sintetizadas com base em determinado conjunto de dependências E primeiro achando a cobertura mínima F para E .

Em seguida, apresentamos um algoritmo simples para determinar a chave de uma relação.

Algoritmo 16.2(a). Encontrando uma chave Ch para R dado um conjunto F de dependências funcionais

Entrada: uma relação R e um conjunto de dependências funcionais F nos atributos de R .

1. Defina $Ch := R$.
2. Para cada atributo A em Ch
{calcule $(Ch - A)^+$ em relação a F ;
se $(Ch - A)^+$ contiver todos os atributos em R ,
então defina $Ch := Ch - \{A\}$ };

No Algoritmo 16.2(a), começamos pela definição de Ch para todos os atributos de R ; depois, removemos um atributo de cada vez e verificamos se os atributos restantes ainda formam uma superchave. Observe, também, que o Algoritmo 16.2(a) determina apenas *uma chave* das possíveis chaves candidatas para R . A chave retornada depende da ordem em que os atributos são removidos de R na etapa 2.

16.2 Propriedades de decomposições relacionais

Agora, voltamos nossa atenção para o processo de decomposição que usamos ao longo do Capítulo 15 para decompor relações a fim de nos livrarmos de dependências indesejadas e alcançarmos formas normais maiores. Na Seção 16.2.1, damos exemplos para mostrar que examinar uma relação *individual* para testar se ela está em uma forma normal mais alta, por si só, não garante um bom projeto. Em vez disso, um *conjunto de relações*, que juntas formam o esquema de banco de dados relacional, deve possuir certas propriedades adicionais para garantir um bom projeto. Nas seções 16.2.2 e 16.2.3, discutimos duas dessas propriedades: a propriedade de preservação de dependência e a propriedade de junção não aditiva (ou sem perdas). A Seção 16.2.4 discute as decomposições binárias e a Seção 16.2.5 discute as decomposições sucessivas de junção não aditiva.

16.2.1 Decomposição da relação e insuficiência de formas normais

Os algoritmos do projeto de banco de dados relacional que apresentamos na Seção 16.3 começam de um único esquema de relação universal $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$, à qual inclui *todos* os atributos do banco de dados. Implicitamente, tornamos a suposição de relação universal, que declara que cada nome de atributo é exclusivo. O conjunto F de dependências funcionais que devem ser mantidas nos atributos de R é especificado pelos projetistas de banco de dados

e se torna disponível aos algoritmos de projeto. Ao utilizar as dependências funcionais, os algoritmos decompõem o esquema de relação universal R em um conjunto de esquemas de relação $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$, que se tornará o esquema do banco de dados relacional; D é chamado de **decomposição** de R .

Temos de garantir que cada atributo em R aparecerá em pelo menos um esquema de relação R_i na decomposição, de modo que nenhum atributo seja *perdido*. Formalmente, temos

$$\bigcup_{i=1}^m R_i = R$$

Esta é chamada de **condição de preservação de atributo** de uma decomposição.

Outro objetivo é fazer que cada relação individual R_i na decomposição D esteja na FNBC ou na 3FN. Contudo, essa condição não é suficiente para garantir um bom projeto de banco de dados por si só. Temos de considerar a decomposição da relação universal como um todo, além de examinar as relações individuais. Para ilustrar esse ponto, considere a relação FUNC_LOCAL (Fnome, Projlocal) da Figura 15.5, que está na 3FN e também na FNBC. De fato, qualquer esquema de relação com apenas dois atributos está automaticamente na FNBC.⁵ Embora a FUNC_LOCAL esteja na FNBC, ela ainda faz surgir tuplas falsas quando juntada com a FUNC_PROJ (Cpf, Projnumero, Horas, Projnome, Projlocal), que não está na FNBC (ver o resultado da junção natural na Figura 15.6). Logo, FUNC_LOCAL representa um esquema de relação particularmente ruim por causa de sua semântica complicada, pela qual Projlocal dá o local de *um dos projetos* em que um funcionário trabalha. Juntar FUNC_LOCAL com PROJETO (Projnome, Projnumero, Projlocal, Dnum) na Figura 15.2 — que está na FNBC —, usando Projlocal como um atributo de junção, também faz surgir tuplas falsas. Isso enfatiza a necessidade de outros critérios que, junto com as condições da 3FN ou FNBC, impedem tais projetos ruins. Nas próximas três subseções, discutimos essas condições adicionais que devem ser mantidas em uma decomposição D como um todo.

16.2.2 Propriedade de preservação de dependência de uma decomposição

Seria útil se cada dependência funcional $X \rightarrow Y$ especificada em F aparecesse diretamente em um dos esquemas de relação R_i na decomposição D ou pu-

desse ser deduzida das dependências que aparecem em alguma R_i . Informalmente, essa é a *condição de preservação de dependência*. Queremos preservar as dependências porque cada uma delas em F representa uma restrição no banco de dados. Se uma das dependências não for representada em alguma relação individual R_i da decomposição, não podemos impor essa restrição ao lidar com uma relação individual. Podemos ter de juntar várias relações a fim de incluir todos os atributos envolvidos nessa dependência.

Não é necessário que as dependências exatas especificadas em F apareçam elas mesmas nas relações individuais da decomposição D . É suficiente que a união das dependências que se mantêm nas relações individuais em D seja equivalente a F . Agora, vamos definir esses conceitos de maneira mais formal.

Definição. Dado um conjunto de dependências F em R , a **projeção** de F em R_i , indicada por $\pi_{R_i}(F)$, onde R_i é um subconjunto de R , é o conjunto das dependências $X \rightarrow Y$ em F^+ tal que os atributos em $X \cup Y$ estejam todos contidos em R_i . Logo, a projeção de F sobre cada esquema de relação R_i na decomposição D é o conjunto de dependências funcionais em F^+ , o fechamento de F , tal que todos os atributos do lado esquerdo e direito estejam em R_i . Dizemos que uma decomposição $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de R está **preservando a dependência** em relação a F se a união das projeções de F em cada R_i em D for equivalente a F ; ou seja, $((\pi_{R_1}(F)) \cup \dots \cup (\pi_{R_m}(F)))^+ = F^+$.

Se uma decomposição não for do tipo preserva a dependência, alguma dependência é *perdida* na decomposição. Para verificar se uma dependência perdida se mantém, temos de obter a JUNÇÃO de duas ou mais relações na decomposição para obter uma relação que inclua todos os atributos do lado esquerdo e direito da dependência perdida, e depois verificar se a dependência se mantém no resultado da JUNÇÃO — uma opção que não é prática.

Um exemplo de decomposição que não preserva dependências aparece na Figura 15.13(a), em que a dependência funcional DF2 é perdida quando LOTES1A é decomposto em $\{\text{LOTES1AX}, \text{LOTES1AY}\}$. As decomposições da Figura 15.12, no entanto, estão preservando a dependência. De modo semelhante, para o exemplo da Figura 15.14, não importa que decomposição seja escolhida para a relação ENSINA (Aluno, Disciplina, Professor) das três fornecidas no texto, uma ou ambas as dependências originalmente presentes na certa serão perdidas. Fazemos uma afirmação a seguir relacionada a essa propriedade sem fornecer qualquer prova.

⁵ Como exercício, o leitor deverá provar que essa afirmação é verdadeira.

Afirmção 1. Sempre é possível encontrar uma decomposição de preservação de dependência D em relação a F , de modo que cada relação R_i em D esteja na 3FN.

Na Seção 16.3.1, descrevemos o Algoritmo 16.4, que cria uma decomposição de preservação de dependência $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de uma relação universal R com base em um conjunto de dependências funcionais F , tal que cada R_i em D esteja na 3FN.

16.2.3 Propriedade de junção não aditiva (sem perda) de uma decomposição

Outra propriedade que uma decomposição D deve possuir é a de junção não aditiva, que garante que nenhuma tupla falsa é gerada quando uma operação JUNÇÃO NATURAL é aplicada às relações resultantes da decomposição. Já ilustramos esse problema na Seção 15.1.4 com o exemplo das figuras 15.5 e 15.6. Como essa é uma propriedade de uma decomposição de *esquemas* de relação, a condição de nenhuma tupla falsa deve ser mantida em *cada estado de relação válido* — ou seja, cada estado de relação que satisfaça as dependências funcionais em F . Logo, a propriedade de junção sem perda é sempre definida em relação a um conjunto específico F de dependências.

Definição. Formalmente, uma decomposição $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de R tem a **propriedade de junção sem perda (não aditiva)** em relação ao conjunto de dependências F em R se, para *cada* estado de relação r de R que satisfaça F , o seguinte for mantido, onde $*$ é a JUNÇÃO NATURAL de todas as relações em D : ${}^*(\pi_{R_i}(r), \dots, \pi_R(r)) = r$.

A palavra perda em *sem perda* refere-se à *perda de informação*, e não à perda de tuplas. Se uma decomposição não tem a propriedade de junção sem perda, podemos obter tuplas falsas adicionais após as operações PROJETO (π) e JUNÇÃO NATURAL ($*$) serem aplicadas. Essas tuplas adicionais representam informações errôneas ou inválidas. Preferimos o termo *junção não aditiva* porque ele descreve a situação com mais precisão. Embora o termo *junção sem perda* seja popular na literatura, *daqui por diante usaremos o termo junção não aditiva*, que é autoexplicativo e não é ambíguo. A propriedade de junção não aditiva garante que não haverá tuplas falsas após a aplicação das operações PROJETO e JUNÇÃO. Porém, podemos às vezes usar o termo **projeto sem perda** para nos referirmos a um projeto que representa uma perda de informação (ver o exemplo ao final do Algoritmo 16.4).

A decomposição de FUNC_PROJ (Cpf, Projnumero, Horas, Fnome, Projnome, Projlocal) na Figura 15.3 para FUNC LOCAL (Fnome, Projlocal) e FUNC

PROJ1(Cpf, Projnumero, Horas, Projnome, Projlocal) na Figura 15.5 obviamente não tem a propriedade de junção não aditiva, conforme ilustrada pela Figura 15.6. Usaremos um procedimento geral para testar se qualquer decomposição D de uma relação em n relações é não aditiva com relação a um conjunto de dependências funcionais dadas F na relação. Ele é apresentado como o Algoritmo 16.3 a seguir. É possível aplicar um teste mais simples para verificar se a decomposição é não aditiva para decomposições binárias, o qual é descrito na Seção 16.2.4.

Algoritmo 16.3. Testando a propriedade de junção não aditiva

Entrada: uma relação universal R , uma decomposição $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de R e um conjunto F de dependências funcionais.

Nota: comentários explicativos são dados ao final de algumas das etapas. Eles seguem o formato: (* comentário *).

1. Crie uma matriz inicial S com uma linha i para cada relação R_i em D , e uma coluna j para cada atributo A_j em R .
 2. Defina $S(i, j) := b_{ij}$ para todas as entradas de matriz. (* cada b_{ij} é um símbolo distinto associado aos índices (i, j) *).
 3. Para cada linha i representando o esquema de relação R_i
 {para cada coluna j representando o atributo A_j
 {se (relação R_i inclui atributo A_j) então defina $S(i, j) := a_j$;};}; (* cada a_j é um símbolo distinto associado ao índice (j) *).
 4. Repita o loop a seguir até que uma *execução de loop completa* resulte em nenhuma mudança para S
 {para cada dependência funcional $X \rightarrow Y$ em F
 {para todas as linhas em S que têm os mesmos símbolos nas colunas correspondentes aos atributos em X
 {faça que os símbolos em cada coluna que corresponde a um atributo em Y sejam iguais em todas essas linhas da seguinte forma: se qualquer uma das linhas tiver um símbolo a para a coluna, defina as outras linhas com esse mesmo símbolo a na coluna. Se nenhum símbolo a existir para o atributo em qualquer uma das linhas, escolha um dos símbolos b que aparecem em uma das linhas para o atributo e defina as outras linhas com o mesmo símbolo b na coluna};};};};

5. Se uma linha for composta inteiramente de símbolos a , então a decomposição tem a propriedade de junção não aditiva; caso contrário, ela não tem.

Dada uma relação R que é decomposta em uma série de relações R_1, R_2, \dots, R_m , o Algoritmo 16.3 inicia a matriz S que consideramos ser algum estado de relação r de R . A linha i em S representa uma tupla t_i (correspondente à relação R_i) que tem símbolos a nas colunas que correspondem aos atributos de R_i e símbolos b nas colunas restantes. O algoritmo então transforma as linhas dessa matriz (durante o loop na etapa 4), de modo que representem tuplas que satisfazem todas as dependências funcionais em F . Ao final da etapa 4, duas linhas quaisquer em S — as quais representam duas tuplas em r — que combinam em seus valores para os atributos do lado esquerdo de X de uma dependência funcional $X \rightarrow Y$ em F também combinarão em seus valores para os atributos do lado direito Y . Pode-se demonstrar que, depois de aplicar o loop da etapa 4, se qualquer linha em S acabar com todos os símbolos a , então a decomposição D tem a propriedade de junção não aditiva em relação a F .

Se, ao contrário, nenhuma linha acabar com todos os símbolos a , D não satisfaz a propriedade de junção sem perda. Nesse caso, o estado de relação r representado por S ao final do algoritmo será um exemplo de um estado de relação r de R que satisfaz as dependências em F , mas não satisfaz a condição de junção não aditiva. Portanto, essa relação serve como um **contraexemplo** que prova que D não tem a propriedade de junção não aditiva em relação a F . Observe que os símbolos a e b não possuem significado especial ao final do algoritmo.

A Figura 16.1(a) mostra como aplicamos o Algoritmo 16.3 à decomposição do esquema da relação FUNC_PROJ da Figura 15.3(b) para os dois esquemas de relação FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL da Figura 15.5(a). O loop na etapa 4 do algoritmo não pode mudar quaisquer símbolos b para símbolos a . Logo, a matriz resultante S não tem uma linha com todos os símbolos a e, portanto, a decomposição não tem a propriedade de junção não aditiva.

A Figura 16.1(b) mostra outra decomposição de FUNC_PROJ (para FUNC, PROJETO e TRABALHA_EM) que tem a propriedade de junção não aditiva, e a Figura 16.1(c) mostra como aplicamos o algoritmo a essa decomposição. Quando uma linha consiste apenas em símbolos a , concluímos que a decomposição tem a propriedade de junção não aditiva, e podemos parar de aplicar as dependências funcionais (etapa 4 no algoritmo) à matriz S .

16.2.4 Testando decomposições binárias para a propriedade de junção não aditiva

O algoritmo 16.3 nos permite testar se determinada decomposição D em n relações obedece à propriedade de junção não aditiva em relação a um conjunto de dependências funcionais F . Existe um caso especial de decomposição chamado **decomposição binária** — decomposição de uma relação R em duas relações. Oferecemos um teste mais fácil de aplicar do que o Algoritmo 16.3, mas, embora ele seja muito prático de usar, é *limitado* apenas a decomposições binárias.

Propriedade NJB (junção não aditiva para decomposições binárias). Uma decomposição $D = \{R_1, R_2\}$ de R tem a propriedade de junção sem perda (não aditiva) em relação a um conjunto de dependências funcionais F sobre R se, e somente se,

- A DF $((R_1 \cap R_2) \rightarrow (R_1 - R_2))$ estiver em F^+ , ou
- A DF $((R_1 \cap R_2) \rightarrow (R_2 - R_1))$ estiver em F^+

Você deverá verificar se essa propriedade se mantém em relação a nossos exemplos informais de normalização sucessiva nas seções 15.3 e 15.4. Na Seção 15.5, decomponemos LOTES1A em duas relações FNBC LOTES1AX e LOTES1AY, e decomponemos a relação ENSINA da Figura 15.14 nas duas relações {Professor, Disciplina} e {Professor, Aluno}. Estas são decomposições válidas, pois são não aditivas para o teste citado.

16.2.5 Decomposições sucessivas de junção não aditiva

Vimos a decomposição sucessiva de relações durante o processo de segunda e terceira normalização nas seções 15.3 e 15.4. Para verificar se essas decomposições são não aditivas, precisamos garantir outra propriedade, conforme estabelecida na Afirmação 2.

Afirmação 2 (preservação da não aditividade nas decomposições sucessivas). Se uma decomposição $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de R tem a propriedade de junção não aditiva (sem perda) em relação a um conjunto de dependências funcionais F em R , e se uma decomposição $D_i = \{Q_1, Q_2, \dots, Q_k\}$ de R_i tem a propriedade de junção não aditiva em relação à projeção de F em R_i , então a decomposição $D_2 = \{R_1, R_2, \dots, R_{i-1}, Q_1, Q_2, \dots, Q_k, R_{i+1}, \dots, R_m\}$ de R tem a propriedade de junção não aditiva em relação a F .

- (a)** $R = \{\text{Cpf}, \text{Fnome}, \text{Projnumero}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}, \text{Horas}\}$ $D = \{R_1, R_2\}$
- $R_1 = \text{FUNC_LOCAL} = \{\text{Fnome}, \text{Projlocal}\}$
- $R_2 = \text{FUNC_PROJ1} \{\text{Cpf}, \text{Projnumero}, \text{Horas}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}\}$

$$F = \{\text{Cpf} \rightarrow \text{Fnome}; \text{Projnumero} \rightarrow \{\text{Projnome}, \text{Projlocal}\}; \{\text{Cpf}, \text{Projnumero}\} \rightarrow \text{Horas}\}$$

	Cpf	Fnome	Projnumero	Projnome	Projlocal	Horas
R_1	b_{11}	a_2	b_{13}	b_{14}	a_5	b_{16}
R_2	a_1	b_{22}	a_3	a_4	a_5	a_6

(Nenhuma mudança na matriz após aplicar as dependências funcionais)

(b)	FUNC		PROJETO			TRABALHA_EM		
	Cpf	Fnome	Projnumero	Projnome	Projlocal	Cpf	Projnumero	Horas

- (c)** $R = \{\text{Cpf}, \text{Fnome}, \text{Projnumero}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}, \text{Horas}\}$ $D = \{R_1, R_2, R_3\}$
- $R_1 = \text{FUNC} = \{\text{Cpf}, \text{Fnome}\}$
- $R_2 = \text{PROJ} = \{\text{Projnumero}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}\}$
- $R_3 = \text{TRABALHA_EM} = \{\text{Cpf}, \text{Projnumero}, \text{Horas}\}$

$$F = \{\text{Cpf} \rightarrow \text{Fnome}; \text{Projnumero} \rightarrow \{\text{Projnome}, \text{Projlocal}\}; \{\text{Cpf}, \text{Projnumero}\} \rightarrow \text{Horas}\}$$

	Cpf	Fnome	Projnumero	Projnome	Projlocal	Horas
R_1	a_1	a_2	b_{13}	b_{14}	b_{15}	b_{16}
R_2	b_{21}	b_{22}	a_3	a_4	a_5	b_{26}
R_3	a_1	b_{32}	a_3	b_{34}	b_{35}	a_6

(Matriz original S no início do algoritmo)

	Cpf	Fnome	Projnumero	Projnome	Projlocal	Horas
R_1	a_1	a_2	b_{13}	b_{14}	b_{15}	b_{16}
R_2	b_{21}	b_{22}	a_3	a_4	a_5	b_{26}
R_3	a_1	b_{32} a_2	a_3	b_{34} a_4	b_{35} a_5	a_6

(Matriz original S depois de aplicar as duas primeiras dependências funcionais; a última linha tem apenas símbolos 'a' e, por isso, paramos)

Figura 16.1

Teste de junção não aditivo para decomposições n -árias. (a) Caso 1: decomposição de FUNC_PROJ em FUNC_PROJ1 e FUNC_LOCAL falha no teste. (b) Uma decomposição de FUNC_PROJ que tem a propriedade de junção sem perda. (c) Caso 2: decomposição de FUNC_PROJ em FUNC, PROJETO e TRABALHA_EM satisfaz o teste.

16.3 Algoritmos para projeto de esquema de banco de dados relacional

Agora, apresentamos três algoritmos para criar uma decomposição relacional com base em uma relação universal. Cada algoritmo tem propriedades específicas, conforme discutiremos a seguir.

16.3.1 Decomposição de preservação de dependência em esquemas 3FN

O Algoritmo 16.4 cria uma decomposição de preservação de dependência $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de uma relação universal R com base em um conjunto de dependências funcionais F , tal que cada R_i em D está na 3FN. Isso garante apenas a propriedade de preservação de dependência; mas *não* garante a propriedade de junção não aditiva. A primeira etapa do Algoritmo 16.4 é encontrar uma cobertura mínima G para F ; o Algoritmo 16.2 pode ser usado para essa etapa. Observe que várias coberturas mínimas podem existir para determinado conjunto F (conforme ilustramos mais adiante no exemplo após o Algoritmo 16.4). Nesses casos, os algoritmos podem potencialmente gerar vários projetos alternativos.

Algoritmo 16.4. Síntese relacional para a 3FN com preservação de dependência

Entrada: uma relação universal R e um conjunto de dependências funcionais F nos atributos de R .

1. Ache uma cobertura mínima G para F (use o Algoritmo 16.2);
2. Para cada X do lado esquerdo de uma dependência funcional que aparece em G , crie um esquema de relação em D com atributos $\{X \cup \{A_1\} \cup \{A_2\} \dots \cup \{A_k\}\}$, em que $X \rightarrow A_1$, $X \rightarrow A_2$, ..., $X \rightarrow A_k$ são as únicas dependências em G com X como lado esquerdo (X é a chave dessa relação);
3. Coloque quaisquer atributos restantes (que não foram inseridos em qualquer relação) em um único esquema de relação para garantir a propriedade de preservação de atributo.

Exemplo do Algoritmo 16.4. Considere a seguinte relação universal:

$U(\text{Func_cpf}, \text{Pnr}, \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}, \text{Projnome}, \text{Projlocal})$

Func_cpf , Fsal , Ftelefone referem-se ao número do Cadastro de Pessoa Física, salário e número de telefone do funcionário. Pnr , Projnome e Projlocal referem-se ao número, nome e local do projeto. Dnr é o número do departamento.

As seguintes dependências estão presentes:

DF1: $\text{Func_cpf} \rightarrow \{\text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}\}$

DF2: $\text{Pnr} \rightarrow \{\text{Projnome}, \text{Projlocal}\}$

DF3: $\text{Func_cpf}, \text{Pnr} \rightarrow \{\text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}, \text{Projname}, \text{Projlocal}\}$

Em virtude de DF3, o conjunto de atributos $\{\text{Func_cpf}, \text{Pnr}\}$ representa uma chave da relação universal. Logo, F , o conjunto de DFs dadas, inclui $\{\text{Func_cpf} \rightarrow \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}; \text{Pnr} \rightarrow \text{Projname}, \text{Projlocal}; \text{Func_cpf}, \text{Pnr} \rightarrow \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}, \text{Projname}, \text{Projlocal}\}$.

Ao aplicar o Algoritmo 16.2 de cobertura mínima, na etapa 3 vemos que Pnr é um atributo redundante em Func_cpf , $\text{Pnr} \rightarrow \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}$. Além do mais, Func_cpf é redundante em Func_cpf , $\text{Pnr} \rightarrow \text{Projname}, \text{Projlocal}$. Logo, a cobertura mínima consiste em DF1 e DF2 apenas (DF3 sendo completamente redundante) da seguinte forma (se agruparmos atributos com o mesmo lado direito em uma DF):

Cobertura mínima G : $\{\text{Func_cpf} \rightarrow \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}; \text{Pnr} \rightarrow \text{Projname}, \text{Projlocal}\}$

Ao aplicar o Algoritmo 16.4 à cobertura mínima G , obtemos um projeto na 3FN consistindo em duas relações com chaves Func_cpf e Pnr , da seguinte forma:

$R_1 (\text{Func_cpf}, \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr})$

$R_2 (\text{Pnr}, \text{Projname}, \text{Projlocal})$

Um leitor atento notaria facilmente que essas duas relações perderam a informação original contida na chave da relação universal U (a saber, que existem certos funcionários trabalhando em determinados projetos em um relacionamento muitos-para-muitos). Assim, embora o algoritmo preserve as dependências originais, ele não garante a preservação de toda a informação. Logo, o projeto resultante é um projeto *com perda*.

Afirmiação 3. Todo esquema de relação criado pelo Algoritmo 16.4 está na 3FN. (Não daremos uma prova formal aqui;⁶ ela depende de G ser um conjunto mínimo de dependências.)

É óbvio que todas as dependências em G são preservadas pelo algoritmo, pois cada dependência

⁶Veja uma prova em Maier (1983) ou Ullman (1982).

aparece em uma das relações R_i na decomposição D . Como G é equivalente a F , todas as dependências em F ou são preservadas diretamente na decomposição ou são deriváveis usando as regras de inferência da Seção 16.1.1 com base naquelas das relações resultantes, garantindo assim a propriedade de preservação de dependência. O Algoritmo 16.4 é chamado de **algoritmo de síntese relacional** porque cada esquema de relação R_i na decomposição é sintetizado (construído) com base no conjunto de dependências funcionais em G com o mesmo X do lado esquerdo.

16.3.2 Decomposição de junção não aditiva para esquemas FNBC

O próximo algoritmo decompõe um esquema de relação universal $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ em uma decomposição $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$, tal que cada R_i está na FNBC e a decomposição D tem a propriedade de junção sem perda em relação a F . O Algoritmo 16.5 utiliza a Propriedade NJB e a Afirmação 2 (preservação de não aditividade em decomposições sucessivas) para criar uma decomposição de junção não aditiva $D = \{R_1, R_2, \dots, R_m\}$ de uma relação universal R baseada em um conjunto de dependências funcionais F , tal que cada R_i em D esteja na FNBC.

Algoritmo 16.5. Decomposição relacional para FNBC com propriedade de junção não aditiva

Entrada: uma relação universal R e um conjunto de dependências funcionais F nos atributos de R .

1. Defina $D := \{R\}$;
2. Enquanto existe um esquema de relação Q em D que não esteja na FNBC, faça
 - {
 - escolha um esquema de relação Q em D que não esteja na FNBC;
 - determine uma dependência funcional $X \rightarrow Y$ em Q que viole a FNBC;
 - substitua Q em D pelos dois esquemas de relação $(Q - Y)$ e $(X \cup Y)$;
 - }

A cada passagem pelo loop no Algoritmo 16.5, decompomos um esquema de relação Q que não está na FNBC em dois esquemas de relação. De acordo com a Propriedade NJB para decomposições binárias e a Afirmação 2, a decomposição D tem a propriedade de junção não aditiva. Ao final do algoritmo, todos os esquemas de relação em D estarão na FNBC. O leitor poderá verificar que o exemplo de normalização das figuras 15.12 e 15.13 basicamente segue esse algoritmo. As dependências funcionais DF3, DF4 e,

mais tarde, DF5 violam a FNBC, de modo que a relação LOTES é decomposta corretamente em relações FNBC, e a decomposição então satisfaz a propriedade de junção não aditiva. De modo semelhante, se aplicarmos o algoritmo ao esquema de relação ENSINA da Figura 15.14, ele é decomposto em ENSINA1 (Professor, Aluno) e ENSINA2 (Professor, Disciplina), pois a dependência DF2 Professor \rightarrow Disciplina viola a FNBC.

Na etapa 2 do Algoritmo 16.5, é necessário determinar se um esquema de relação Q está na FNBC ou não. Um método para fazer isso é testar, para cada dependência funcional $X \rightarrow Y$ em Q , se X^+ deixa de incluir todos os atributos em Q , determinando assim se X é ou não uma (super)chave em Q . Outra técnica está baseada em uma observação de que, sempre que um esquema de relação Q tem uma violação da FNBC, existe um par de atributos A e B em Q , tal que $\{Q - \{A, B\}\} \rightarrow A$. Ao calcular o fechamento $\{Q - \{A, B\}\}^+$ para cada par de atributos $\{A, B\}$ de Q , e verificar se o fechamento inclui A (ou B), podemos determinar se Q está na FNBC.

16.3.3 Decomposição de junção preservando a dependência e não aditiva (sem perda) para esquemas 3FN

Até aqui, no Algoritmo 16.4, mostramos como obter um projeto 3FN com o potencial para perda de informação e, no Algoritmo 16.5, mostramos como obter um projeto FNBC com a perda em potencial de certas dependências funcionais. No momento, sabemos que *não é possível ter todos os três a seguir*: (1) projeto sem perdas garantido, (2) preservação de dependência garantida e (3) todas as relações na FNBC. Como já dissemos, a primeira condição é essencial e não pode ser comprometida. A segunda condição é desejável, mas não essencial, e pode ter de ser relaxada se insistirmos em obter a FNBC. Agora, damos um algoritmo alternativo onde alcançamos as condições 1 e 2 e só garantimos a 3FN. Uma modificação simples no Algoritmo 16.4, mostrada como Algoritmo 16.6, gera uma decomposição D de R que faz o seguinte:

- Preserva dependências.
- Tem a propriedade de junção não aditiva.
- É tal que cada esquema de relação resultante na decomposição está na 3FN.

Como o Algoritmo 16.6 alcança as duas propriedades desejáveis, em vez de apenas a preservação da dependência funcional, conforme garantida pelo Algoritmo 16.4, ela é preferida em relação ao Algoritmo 16.4.

Algoritmo 16.6. Síntese relacional para a 3FN com preservação de dependência e propriedade de junção não aditiva

Entrada: uma relação universal R e um conjunto de dependências funcionais F nos atributos de R .

1. Determine uma cobertura mínima G para F (use o Algoritmo 16.2).
2. Para cada X do lado esquerdo de uma dependência funcional que aparece em G , crie um esquema de relação em D com atributos $\{X \cup \{A_1\} \cup \{A_2\} \dots \cup \{A_k\}\}$, onde $X \rightarrow A_1, X \rightarrow A_2, \dots, X \rightarrow A_k$ são as únicas dependências em G com X como lado esquerdo (X é a chave dessa relação).
3. Se nenhum dos esquemas de relação em D tiver uma chave de R , então crie mais um esquema de relação em D que contenha atributos que formam uma chave de R .⁷ (O Algoritmo 16.2(a) pode ser usado para determinar uma chave.)
4. Elimine relações redundantes do conjunto resultante de relações no esquema de banco de dados relacional. Uma relação R é considerada redundante se R for uma projeção de outra relação S no esquema; como alternativa, R é submetido por S .⁸

A etapa 3 do Algoritmo 16.6 envolve identificar uma chave K de R . O Algoritmo 16.2(a) pode ser usado para identificar uma chave K de R com base no conjunto de dependências funcionais F dadas. Observe que o conjunto de dependências funcionais usadas para determinar uma chave no Algoritmo 16.2(a) poderia ser F ou G , pois eles são equivalentes.

Exemplo 1 do Algoritmo 16.6. Vamos retornar ao exemplo dado anteriormente no final do Algoritmo 16.4. A cobertura mínima G se mantém como antes. A segunda etapa produz relações R_1 e R_2 como antes. Contudo, agora na etapa 3, geraremos uma relação correspondente à chave $\{\text{Func_cpf}, \text{Pnr}\}$. Logo, o projeto resultante contém:

$$\begin{aligned} R_1 &(\underline{\text{Func_cpf}}, \text{Fsal}, \text{Ftelefone}, \text{Dnr}) \\ R_2 &(\underline{\text{Pnr}}, \text{Projnome}, \text{Projlocal}) \\ R_3 &(\underline{\text{Func_cpf}}, \text{Pnr}) \end{aligned}$$

Esse projeto alcança as propriedades desejáveis de preservação de dependência e junção não aditiva.

Exemplo 2 do Algoritmo 16.6 (Caso X). Considere o esquema de relação LOTES1A mostrado na Figura 15.13(a). Suponha que essa relação seja dada como uma relação universal com as seguintes dependências funcionais:

$$\begin{aligned} DF1: \text{Propriedade_num} &\rightarrow \text{Num_lote}, \text{Cidade}, \text{Area} \\ DF2: \text{Num_lote}, \text{Cidade} &\rightarrow \text{Area}, \text{Propriedade_num} \\ DF3: \text{Area} &\rightarrow \text{Cidade} \end{aligned}$$

Estas foram chamadas DF1, DF2 e DF5 na Figura 15.13(a). Os significados dos atributos e a implicação das dependências funcionais acima foram explicados na Seção 15.4. Por facilidade de referência, vamos abreviar os atributos acima com a primeira letra de cada um e representar as dependências funcionais como o conjunto

$$F: \{ P \rightarrow \text{LCA}, \text{LC} \rightarrow \text{AP}, \text{A} \rightarrow \text{C} \}.$$

Se aplicarmos o Algoritmo 16.2 de cobertura mínima a F (na etapa 2), primeiro representamos o conjunto F como

$$F: \{ P \rightarrow \text{L}, P \rightarrow \text{C}, P \rightarrow \text{A}, \text{LC} \rightarrow \text{A}, \text{LC} \rightarrow \text{P}, \text{A} \rightarrow \text{C} \}.$$

No conjunto F , $P \rightarrow \text{A}$ pode ser deduzido de $P \rightarrow \text{LC}$ e $\text{LC} \rightarrow \text{A}$; logo, $P \rightarrow \text{A}$ por transitividade e é, portanto, redundante. Assim, uma cobertura mínima possível é

$$\text{Cobertura mínima GX: } \{ P \rightarrow \text{LC}, \text{LC} \rightarrow \text{AP}, \text{A} \rightarrow \text{C} \}.$$

Na etapa 2 do Algoritmo 16.6, produzimos o projeto X (antes de removermos relações redundantes) usando a cobertura mínima acima como

$$\text{Projeto } X: R_1 (\underline{P}, \underline{L}, \underline{C}), R_2 (\underline{L}, \underline{C}, \text{A}, \text{P}) \text{ e } R_3 (\underline{\Delta}, \text{C}).$$

Na etapa 4 do algoritmo, descobrimos que R_3 é subordinado a R_2 (ou seja, R_3 sempre é uma projeção de R_2 e R_1 é uma projeção de R_2 também). Logo, essas duas relações são redundantes. Assim, o esquema 3FN que alcança as duas propriedades desejáveis é (depois de remover relações redundantes)

$$\text{Projeto } X: R_2 (\underline{L}, \underline{C}, \text{A}, \text{P}).$$

ou, em outras palavras, é idêntico à relação LOTES1A ($\text{Num_lote}, \text{Cidade}, \text{Area}, \text{Propriedade_num}$) que determinamos como estando na 3FN na Seção 15.4.2.

Exemplo 2 do Algoritmo 16.6 (Caso Y). Começando com LOTES1A como a relação universal e com o mesmo conjunto dado de dependências funcionais, a segunda etapa do Algoritmo 16.2 de cobertura mínima produz, como antes

⁷ A Etapa 3 do Algoritmo 16.4 não é necessária no Algoritmo 16.6 para preservar atributos, pois a chave incluirá quaisquer atributos não colocados; esses são os atributos que não participam de qualquer dependência funcional.

⁸ Observe que existe um tipo adicional de dependência: R é uma projeção da junção de duas ou mais relações no esquema. Esse tipo de redundância é considerado *dependência de junção*, conforme discutimos na Seção 15.7. Logo, tecnicamente, ele pode continuar a existir sem atrapalhar o *status* 3FN para o esquema.

$F: \{P \rightarrow C, P \rightarrow A, P \rightarrow L, LC \rightarrow A, LC \rightarrow P, A \rightarrow C\}$.

A DF $LC \rightarrow A$ pode ser considerada redundante porque $LC \rightarrow P$ e $P \rightarrow A$ implica $LC \rightarrow A$ por transitividade. Além disso, $P \rightarrow C$ pode ser considerado redundante porque $P \rightarrow A$ e $A \rightarrow C$ implica $P \rightarrow C$ por transitividade. Isso dá uma cobertura mínima diferente como

Cobertura mínima $GY: \{P \rightarrow LA, LC \rightarrow P, A \rightarrow C\}$.

O projeto alternativo Y produzido pelo algoritmo agora é

Projeto $Y: S_1(P, A, L), S_2(L, C, P)$ e $S_3(A, C)$.

Observe que esse projeto tem três relações 3FN, nenhuma delas podendo ser considerada redundante pela condição na etapa 4. Todas as DFs no conjunto original F são preservadas. O leitor notará que, das três relações acima, as relações S_1 e S_3 foram produzidas como o projeto FNBC pelo procedimento dado na Seção 15.5 (implicando que S_2 é redundante na presença de S_1 e S_3). No entanto, não podemos eliminar a relação S_2 do conjunto de três relações 3FN acima, visto que ela não é uma projeção de S_1 ou S_3 . O projeto Y , portanto, permanece como um resultado final possível da aplicação do Algoritmo 16.6 à relação universal dada, que oferece relações na 3FN.

É importante observar que a teoria de decomposições de junção não aditiva está baseada na suposição de que *nenhum valor NULL é permitido para os atributos de junção*. A próxima seção discute alguns dos problemas que os NULLs podem causar nas decomposições relacionais e oferece uma discussão geral dos algoritmos para projeto relacional por síntese, apresentados nesta seção.

16.4 Sobre nulos, tuplas suspensas e projetos relacionais alternativos

Nesta seção, discutiremos algumas questões gerais relacionadas aos problemas que surgem quando o projeto relacional não é abordado corretamente.

16.4.1 Problemas com valores NULL e tuplas suspensas

Temos de considerar com cuidado os problemas associados a NULLs ao projetar um esquema de banco de dados relacional. Ainda não existe uma teoria de projeto relacional totalmente satisfatória e que inclua valores NULL. Um problema ocorre quando algumas tuplas têm valores NULL para atributos que serão usados para juntar relações individuais na decomposição.

Para ilustrar isso, considere o banco de dados mostrado na Figura 16.2(a), no qual mostramos duas relações, FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO. As duas últimas tuplas de funcionários — ‘Borges’ e ‘Benitez’ — representam funcionários recém-contratados, que ainda não foram atribuídos a um departamento (suponha que isso não viole quaisquer restrições de integridade). Agora, suponha que queremos recuperar uma lista de valores ($Fname$, $Dname$) para todos os funcionários. Se aplicarmos a operação JUNÇÃO NATURAL sobre FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO (Figura 16.2(b)), as duas tuplas mencionadas *não* aparecerão no resultado. A operação JUNÇÃO EXTERNA, discutida no Capítulo 6, pode lidar com esse problema. Lembre-se de que, se apanharmos a JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA de FUNCIONARIO com DEPARTAMENTO, as tuplas em FUNCIONARIO que possuem NULL para o atributo de junção aparecerão no resultado, junto com uma tupla *imaginária* em DEPARTAMENTO, que tem NULLs para todos os valores de atributo. A Figura 16.2(c) mostra o resultado.

Em geral, sempre que um esquema de banco de dados relacional é projetado, em que duas ou mais relações são inter-relacionadas por chaves estrangeiras, deve-se dedicar um cuidado em particular para observar os valores NULL em potencial nas chaves estrangeiras. Isso pode causar perda de informação inesperada nas consultas que envolvem junções nessa chave estrangeira. Além do mais, se houver NULLs em outros atributos, como Salario, seu efeito sobre funções embutidas como SOMA e MÉDIA deve ser cuidadosamente avaliado.

Um problema relacionado é o das *tuplas suspensas*, que pode ocorrer se executarmos uma decomposição em demasia. Suponha que decomponhamos a relação FUNCIONARIO da Figura 16.2(a) ainda mais para FUNCIONARIO_1 e FUNCIONARIO_2, como mostra a Figura 16.3(a) e 16.3(b).⁹ Se aplicarmos a operação JUNÇÃO NATURAL a FUNCIONARIO_1 e FUNCIONARIO_2, obtemos a relação FUNCIONARIO original. Porém, podemos usar a representação alternativa, mostrada na Figura 16.3(c), na qual *não incluímos uma tupla* em FUNCIONARIO_3 se o funcionário não tiver sido atribuído a um departamento (em vez de incluir uma tupla com NULL para $Dnum$, como em FUNCIONARIO_2). Se usarmos FUNCIONARIO_3 no lugar de FUNCIONARIO_2 e aplicarmos uma JUNÇÃO NATURAL em FUNCIONARIO_1 e FUNCIONARIO_3, as tuplas para Borges e Benitez não aparecerão no resultado. Estas são chamadas *tuplas suspensas* em FUNCIONARIO_1 porque são representadas em apenas uma das relações que representam funcionários, e por isso se perdem se aplicarmos uma operação (INTERNA) JUNÇÃO.

⁹Isso às vezes acontece quando aplicamos a fragmentação vertical a uma relação no contexto de um banco de dados distribuído (ver Capítulo 25).

(a)

FUNCIONARIO

Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnum
Silva, João B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	5
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	5
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	4
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	4
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	5
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	5
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	4
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	1
Borges, Anderson C.	99977555511	26-04-1965	Rua Brás Leme, 6530, Santo André, SP	NULL
Benitez, Carlos M.	88866444433	09-01-1963	Av. Paes de Barros, 7654, São Paulo, SP	NULL

DEPARTAMENTO

Dnome	Dnum	Dcpf_ger
Pesquisa	5	33344555587
Administração	4	98765432168
Matriz	1	88866555576

(b)

Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnum	Dnome	Dcpf_ger
Silva, João B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	4	Administração	98765432168
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	4	Administração	98765432168
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	5	Pesquisa	33344555587
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	4	Administração	98765432168
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	1	Matriz	88866555576

(c)

Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco	Dnum	Dnome	Dcpf_ger
Silva, João B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR	4	Administração	98765432168
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP	4	Administração	98765432168
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP	5	Pesquisa	33344555587
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, SP	5	Pesquisa	33344555587
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP	4	Administração	98765432168
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP	1	Matriz	88866555576
Borges, Anderson C.	99977555511	26-04-1965	Rua Brás Leme, 6530, Santo André, SP	NULL	NULL	NULL
Benitez, Carlos M.	88866444433	09-01-1963	Av. Paes de Barros, 7654, São Paulo, SP	NULL	NULL	NULL

Figura 16.2

Problemas com junções de valor NULL. (a) Algumas tuplas de FUNCIONARIO têm NULL para o atributo de junção Dnum. (b) Resultado da aplicação de JUNÇÃO NATURAL às relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO. (c) Resultado da aplicação de JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA a FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

(a) FUNCIONARIO_1

Fnome	Cpf	Datanasc	Endereco
Silva, João B.	12345678966	09-01-1965	Rua das Flores, 751, São Paulo, SP
Wong, Fernando T.	33344555587	08-12-1955	Rua da Lapa, 34, São Paulo, SP
Zelaya, Alice J.	99988777767	19-01-1968	Rua Souza Lima, 35, Curitiba, PR
Souza, Jennifer S.	98765432168	20-06-1941	Av. Arthur de Lima, 54, Santo André, SP
Lima, Ronaldo K.	66688444476	15-09-1962	Rua Rebouças, 65, Piracicaba, SP
Leite, Joice A.	45345345376	31-07-1972	Av. Lucas Obes, 74, São Paulo, PR
Pereira, André V.	98798798733	29-03-1969	Rua Timbira, 35, São Paulo, SP
Brito, Jorge E.	88866555576	10-11-1937	Rua do Horto, 35, São Paulo, SP
Borges, Anderson C.	99977555511	26-04-1965	Rua Brás Leme, 6530, Santo André, SP
Benitez, Carlos M.	88866444433	09-01-1963	Av. Paes de Barros, 7654, São Paulo, SP

(b) FUNCIONARIO_2

Cpf	Dnum
12345678966	5
33344555587	5
99988777767	4
98765432168	4
66688444476	5
45345345376	5
98798798733	4
88866555576	1
99977555511	NULL
88866444433	NULL

(c) FUNCIONARIO_3

Cpf	Dnum
12345678966	5
33344555587	5
99988777767	4
98765432168	4
66688444476	5
45345345376	5
98798798733	4
88866555576	1

Figura 16.3

O problema de tupla pendente. (a) A relação FUNCIONARIO_1 inclui todos os atributos de FUNCIONARIO da Figura 16.2(a) exceto Dnum. (b) A relação FUNCIONARIO_2 inclui o atributo Dnum com valores NULL. (c) A relação FUNCIONARIO_3 inclui o atributo Dnum, mas não as tuplas para as quais Dnum tem valores NULL.

16.4.2 Discussão sobre algoritmos de normalização e projetos relacionais alternativos

Um dos problemas com os algoritmos de normalização que descrevemos é que o projetista de banco de dados precisa primeiro especificar *todas* as dependências funcionais relevantes entre os atributos do banco de dados. Essa não é uma tarefa simples para um banco de dados grande, com centenas de atributos. Deixar de especificar uma ou duas dependências importantes pode resultar em um projeto indesejável. Outro problema é que esses algoritmos *não são determinísticos* em geral. Por exemplo, os *algoritmos de síntese* (algoritmos 16.4 e 16.6) exigem a espe-

cificação de uma cobertura mínima G para o conjunto de dependências funcionais F . Como costuma haver muitas coberturas mínimas correspondentes a F , conforme ilustramos no Exemplo 2 do Algoritmo 16.6, o algoritmo pode dar origem a diferentes projetos, dependendo da cobertura mínima em particular utilizada. Alguns desses projetos podem não ser desejáveis. O algoritmo de decomposição para alcançar a FNBC (Algoritmo 16.5) depende da ordem em que as dependências funcionais são fornecidas ao algoritmo para verificar a violação da FNBC. Novamente, é possível que muitos projetos diferentes possam surgir correspondentes ao mesmo conjunto de dependências funcionais, dependendo da ordem em que tais dependências são consideradas para violação

da FNBC. Alguns dos projetos podem ser preferidos, enquanto outros podem ser indesejáveis.

Nem sempre é possível encontrar uma decomposição para esquemas de relação que preserve dependências e permita que cada esquema de relação na decomposição esteja na FNBC (em vez da 3FN, como no Algoritmo 16.6). Podemos verificar os esquemas de relação 3FN na decomposição individualmente para ver se cada um satisfaz a FNBC. Se algum esquema de relação R_i não estiver na FNBC, podemos decidir decompô-la ainda mais e deixá-la como se encontra na 3FN (com algumas possíveis anomalias de atualização).

Para ilustrar esses pontos, vamos retornar à relação LOTES1A da Figura 15.13(a). Trata-se de uma relação na 3FN, que não está na FNBC, como mostramos na Seção 15.5. Também mostramos que, ao começar com as dependências funcionais (DF1, DF2 e DF5 na Figura 15.13(a)), usando a técnica de baixo para cima para projetar e aplicar o Algoritmo 16.6, é possível aparecer com a relação LOTES1A como o projeto 3FN (que foi chamado de projeto X anteriormente), ou um projeto alternativo Y que consiste em três relações S_1 , S_2 , S_3 (projeto Y), cada uma

sendo uma relação 3FN. Observe que, se testarmos mais o projeto Y para a FNBC, cada uma das relações S_1 , S_2 e S_3 estará individualmente na FNBC. O projeto \bar{X} , porém, quando testado para a FNBC, falha no teste. Ele gera as duas relações S_1 e S_3 ao aplicar o Algoritmo 16.5 (por causa da dependência funcional que viola $A \rightarrow C$). Assim, o procedimento de projeto de baixo para cima de aplicação do Algoritmo 16.6 para projetar relações 3FN a fim de obter as duas propriedades e depois aplicar o Algoritmo 16.5 para conseguir a FNBC com a propriedade de junção não aditiva (e sacrificando a preservação da dependência funcional) produz S_1 , S_2 , S_3 como projeto FNBC final por uma rota (rota do projeto Y) e S_1 , S_3 pela outra rota (rota do projeto X). Isso acontece devido às múltiplas coberturas mínimas para o conjunto original de dependências funcionais. Observe que S_2 é uma relação redundante no projeto Y; porém, ela não viola a restrição de junção não aditiva. É fácil ver que S_2 é uma relação válida e significativa que tem as duas chaves candidatas (L, C) e P colocadas lado a lado.

A Tabela 16.1 resume as propriedades dos algoritmos discutidos até aqui neste capítulo.

Tabela 16.1

Resumo dos algoritmos discutidos neste capítulo.

Algoritmo	Entrada	Saída	Propriedades/Finalidade	Comentários
16.1	Um atributo ou um conjunto de atributos X, e um conjunto de DFs F	Um conjunto de atributos no fechamento de X com relação a F	Determinar todos os atributos que podem ser funcionalmente determinados com base em X	O fechamento de uma chave é a relação inteira
16.2	Um conjunto de dependências funcionais F	A cobertura mínima de dependências funcionais	Determinar a cobertura mínima de um conjunto de dependências F	Pode haver múltiplas coberturas mínimas — depende da ordem de seleção das dependências funcionais
16.2a	Esquema de relação R com um conjunto de dependências funcionais F	Chave Ch de R	Encontrar uma chave Ch (que seja um subconjunto de R)	A relação R inteira é sempre uma superchave padrão
16.3	Uma decomposição D de R e um conjunto F de dependências funcionais	Resultado booleano: sim ou não para a propriedade de junção não aditiva	Testar para decomposição da junção não aditiva	Veja uma NJB de teste simples na Seção 16.2.4 para decomposições binárias
16.4	Uma relação R e um conjunto de dependências funcionais F	Um conjunto de relações na 3FN	Preservação de dependência	Não há garantia de satisfazer a propriedade de junção sem perda
16.5	Uma relação R e um conjunto de dependências funcionais F	Um conjunto de relações na FNBC	Decomposição de junção não aditiva	Não há garantia de preservação de dependência
16.6	Uma relação R e um conjunto de dependências funcionais F	Um conjunto de relações na 3FN	Junção não aditiva e decomposição por preservação da dependência	Pode não alcançar a FNBC, mas alcança todas as propriedades desejáveis e a 3FN
16.7	Uma relação R e um conjunto de dependências funcionais e multivaloradas	Um conjunto de relações na 4FN	Decomposição por junção não aditiva	Sem garantia de preservação de dependência

16.5 Discussão adicional sobre dependências multivaloradas e 4FN

Apresentamos e definimos o conceito de dependências multivaloradas e o usamos para definir a quarta forma normal na Seção 15.6. Agora, retornamos às MVDs para completar nosso tratamento, indicando as regras de inferência sobre elas.

16.5.1 Regras de inferência para dependências funcionais e multivaloradas

Assim como as dependências funcionais (DFs), as regras de inferência para dependências multivaloradas (MVDs) também foram desenvolvidas. Porém, é melhor desenvolver uma estrutura unificada que inclua tanto DFs quanto MVDs, de modo que os dois tipos de restrições possam ser considerados juntos. As regras de inferência RI1 a RI8 a seguir formam um conjunto confiável e completo para deduzir dependências funcionais e multivaloradas de determinado conjunto de dependências. Suponha que todos os atributos estejam incluídos em um esquema de relação *universal* $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ e que X, Y, Z e W sejam subconjuntos de R .

RI1 (regra reflexiva para DFs): se $X \supseteq Y$, então $X \rightarrow Y$.

RI2 (regra de aumento para DFs): $\{X \rightarrow Y\} \sqsubseteq XZ \rightarrow YZ$.

RI3 (regra transitiva para DFs): $\{X \rightarrow Y, Y \rightarrow Z\} \sqsubseteq X \rightarrow Z$.

R4 (regra de complementação para MVDs): $\{X \rightarrow\! Y\} \sqsubseteq \{X \rightarrow\! (R - (X \cup Y))\}$.

RI5 (regra de aumento para MVDs): Se $X \rightarrow\! Y$ e $W \supseteq Z$, então $WX \rightarrow\! YZ$.

RI6 (regra transitiva para MVDs): $\{X \rightarrow\! Y, Y \rightarrow\! Z\} \sqsubseteq X \rightarrow\! (Z - Y)$.

RI7 (regra de replicação para DF para MVD): $\{X \rightarrow Y\} \sqsubseteq X \rightarrow\! Y$.

RI8 (regra de coalescência para DFs e MVDs): se $X \rightarrow\! Y$ e houver W com as propriedades de que (a) $W \cap Y$ é vazio, (b) $W \rightarrow Z$, e (c) $Y \supseteq Z$, então $X \rightarrow Z$.

De RI1 até RI3 são as regras de inferência de Armstrong para DFs apenas. De RI4 até RI6 são as regras de inferência pertencentes às MVDs somente. As RI7 e RI8 relacionam DFs e MVDs. Em particular, a RI7 diz que uma dependência funcional é um *caso especial* de uma

dependência multivalorada; ou seja, cada DF também é uma MVD, pois satisfaz a definição formal de uma MVD. No entanto, essa equivalência tem um problema: uma DF $X \rightarrow Y$ é uma MVD $X \rightarrow\! Y$ com a *restrição adicional implícita* de que no máximo um valor de Y é associado a cada valor de X .¹⁰ Dado um conjunto F de dependências funcionais e multivaloradas, especificadas em $R = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$, podemos usar de RI1 a RI8 para deduzir o conjunto (completo) de todas as dependências (funcionais e multivaloradas) F^+ que serão mantidas em cada estado de relação r de R que satisfaça F . Novamente chamamos de F^+ o *fechamento* de F .

16.5.2 Revisão da quarta forma normal

Reproduzimos a definição da **quarta forma normal (4FN)** da Seção 15.6:

Definição. Um esquema de relação R está na **4FN** com relação a um conjunto de dependências F (que inclui dependências funcionais e dependências multivaloradas) se, para cada dependência multivalorada *não trivial* $X \rightarrow\! Y$ em F^+ , X for uma superchave para R .

Para ilustrar a importância da 4FN, a Figura 16.4(a) mostra a relação FUNC da Figura 15.15 com um funcionário adicional, ‘Braga’, que tem três dependentes (‘Jim’, ‘Joana’ e ‘Roberto’) e trabalha em quatro projetos diferentes (‘W’, ‘X’, ‘Y’ e ‘Z’). Existem 16 tuplas em FUNC na Figura 16.4(a). Se decomponsermos FUNC em FUNC_PROJETOS e FUNC_DEPENDENTES, como mostra a Figura 16.4(b), precisamos armazenar um total de apenas 11 tuplas nas duas relações. Não apenas a decomposição economizaria armazenamento, mas as anomalias de atualização associadas a dependências multivaloradas também seriam evitadas. Por exemplo, se ‘Braga’ começar a trabalhar em um novo projeto adicional ‘P’, temos de inserir *três* tuplas em FUNC — uma para cada dependente. Se nos esquecermos de inserir qualquer um deles, a relação viola a MVD e torna-se incoerente porque implica incorretamente um relacionamento entre projeto e dependente.

Se a relação tiver MVDs não triviais, então as operações de inserção, exclusão e atualização em tuplas isoladas podem fazer que as tuplas adicionais sejam modificadas além daquela em questão. Se a atualização for tratada incorretamente, o significado da relação pode mudar. No entanto, após a normalização para a 4FN, essas anomalias de atualização desaparecem. Por exemplo, para acrescentar a informação de que ‘Braga’ será atribuído ao projeto ‘P’, somente uma única tupla precisa ser inserida na relação 4FN FUNC_PROJETOS.

¹⁰Ou seja, o conjunto de valores de Y determinados por um valor de X é restrito a ser um conjunto singular, com apenas um valor. Logo, na prática, nunca vemos uma DF como uma MVD.

(a) FUNC		
Fnome	Projnome	Nome_dependente
Silva	X	João
Silva	Y	Ana
Silva	X	Ana
Silva	Y	João
Braga	W	Jim
Braga	X	Jim
Braga	Y	Jim
Braga	Z	Jim
Braga	W	Joana
Braga	X	Joana
Braga	Y	Joana
Braga	Z	Joana
Braga	W	Roberto
Braga	X	Roberto
Braga	Y	Roberto
Braga	Z	Roberto

(b) FUNC_PROJETOS	
Fnome	Projnome
Silva	X
Silva	Y
Braga	W
Braga	X
Braga	Y
Braga	Z

(c) FUNC_DEPENDENTES	
Fnome	Nome_dependente
Silva	Ana
Silva	João
Braga	Jim
Braga	Joana
Braga	Roberto

Figura 16.4

Decompondo um estado de relação de FUNC que não está na 4FN. (a) Relação FUNC com tuplas adicionais. (b) Duas relações 4FN correspondentes FUNC_PROJETOS e FUNC_DEPENDENTES.

A relação FUNC da Figura 15.15(a) não está na 4FN porque representa dois relacionamentos 1:N *independentes* — um entre funcionários e os projetos em que trabalham e um entre funcionários e seus dependentes. Às vezes, temos um relacionamento entre três entidades, o qual depende de todas as três entidades participantes, como a relação FORNECE mostrada na Figura 15.15(c). (Considere apenas as tuplas na Figura 15.5(c) *acima* da linha tracejada por enquanto.) Nesse caso, uma tupla representa um fornecedor que entrega uma peça específica *a um projeto em particular*, de modo que *não existem MVDs não triviais*. Logo, a relação de todas as chaves FORNECE já está na 4FN e não deve ser decomposta.

16.5.3 Decomposição de junção não aditiva para relações 4FN

Sempre que decomponemos um esquema de relação R em $R_1 = (X \cup Y)$ e $R_2 = (R - Y)$ com base em uma MVD $X \rightarrow\!\!\!-\! Y$ que se mantém em R , a decomposição tem a propriedade de junção não aditiva. Pode-se mostrar que essa é uma condição necessária e suficiente para decompor um esquema em dois esquemas que têm a propriedade de junção não aditiva, conforme dado pela Propriedade NJB', que é mais uma generalização da Propriedade NJB dada anteriormente. A propriedade NJB tratava apenas de DFs, enquanto a NJB' trata de DFs e MVDs (lembre-se de que uma DF também é uma MVD).

ciente para decompor um esquema em dois esquemas que têm a propriedade de junção não aditiva, conforme dado pela Propriedade NJB', que é mais uma generalização da Propriedade NJB dada anteriormente. A propriedade NJB tratava apenas de DFs, enquanto a NJB' trata de DFs e MVDs (lembre-se de que uma DF também é uma MVD).

Propriedade NJB'. Os esquemas de relação R_1 e R_2 formam uma decomposição de junção não aditiva de R em relação a um conjunto F de dependências funcionais e multivaloradas se, e somente se,

$$(R_1 \cap R_2) \rightarrow\!\!\!-\! (R_1 - R_2)$$

ou, por simetria, se, e somente se,

$$(R_1 \cap R_2) \rightarrow\!\!\!-\! (R_2 - R_1).$$

Podemos usar uma pequena modificação do Algoritmo 16.5 para desenvolver o Algoritmo 16.7, que cria uma decomposição de junção não aditiva para esquemas de relação que estão na 4FN (em vez da FNBC). Assim como no Algoritmo 16.5, o Algoritmo 16.7 *não necessariamente* produz uma decomposição que preserva DFs.

Algoritmo 16.7. Decomposição relacional em relações 4FN com propriedade de junção não aditiva

Entrada: uma relação universal R e um conjunto de dependências funcionais e multivaloradas F.

1. Defina $D := \{R\}$;
2. Enquanto houver um esquema de relação Q em D que não esteja na 4FN,
 { escolha um esquema de relação Q em D que
 não está na 4FN;
 ache uma MVD não trivial $X \rightarrow\!\!\! \rightarrow Y$ em Q que viola a 4FN;
 substitua Q em D por dois esquemas de re-
 lação ($Q - Y$) e ($X \cup Y$);
 };

16.6 Outras dependências e formas normais

Já apresentamos outro tipo de dependência, chamada dependência de junção (DJ) na Seção 15.7. Ela surge quando uma relação pode ser decomposta em um conjunto de relações projetadas, que podem ser reunidas de volta para gerar a relação original. Depois de estabelecer a DJ, definimos a quinta forma normal com base nela, na Seção 15.7. Na presente seção, apresentaremos alguns outros tipos de dependências que foram identificadas.

16.6.1 Dependências de inclusão

As dependências de inclusão foram definidas a fim de formalizar dois tipos de restrições inter-relacionais:

- A restrição de chave estrangeira (ou integridade referencial) não pode ser especificada como uma dependência funcional ou multivalorada, pois se relaciona aos atributos entre as relações.
- A restrição entre duas relações que representam um relacionamento de classe/subclasse (ver capítulos 8 e 9) também não tem definição formal nos termos das dependências funcionais, multivaloradas e de junção.

Definição. Uma dependência de inclusão $R.X < S.Y$ entre dois conjuntos de atributos — X do esquema de relação R , e Y do esquema de relação S — especifica a restrição de que, a qualquer momento específico em que r for um estado de relação de R e s um estado de relação de S , devemos ter

$$\pi_X(r(R)) \subseteq \pi_Y(s(S))$$

O relacionamento \subseteq (subconjunto) não necessariamente precisa ser um subconjunto próprio. Obviamente, os conjuntos de atributos em que a dependência de inclusão é especificada — X de R e Y de S — devem ter o mesmo número de atributos. Além disso, os domínios para cada par de atributos correspondentes devem ser compatíveis. Por exemplo, se $X = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ e $Y = \{B_1, B_2, \dots, B_n\}$, uma correspondência possível é ter $\text{dom}(A_i)$ compatível com $\text{dom}(B_i)$ para $1 \leq i \leq n$. Nesse caso, dizemos que A_i corresponde a B_i .

Por exemplo, podemos especificar as seguintes dependências de inclusão no esquema relacional da Figura 15.1:

DEPARTAMENTO.Cpf_gerente < FUNCIONARIO.Cpf

TRABALHA_EM.Fcpf < FUNCIONARIO.Cpf

FUNCIONARIO.Dnr < DEPARTAMENTO.Dnumero

PROJETO.Dnum < DEPARTAMENTO.Dnumero

TRABALHA_EM.Projr < PROJETO.Projnumero

LOCALIZACAO_DEP.Dnumero < DEPARTAMENTO.Dnumero

Todas essas dependências de inclusão representam **restrições de integridade referencial**. Também podemos usar dependências de inclusão para representar **relacionamentos de classe/subclasse**. Por exemplo, no esquema relacional da Figura 9.6, podemos especificar as seguintes dependências de inclusão:

FUNCIONARIO.Cpf < PESSOA.Cpf

TITULO_ALUNO.Cpf < PESSOA.Cpf

ALUNO.Cpf < PESSOA.Cpf

Assim como outros tipos de dependências, existem **regras de inferência de dependência de inclusão** — RIDI (IDIRs — *Inclusion Dependency Inference Rules*). Veja três exemplos a seguir:

RIDI1 (reflexividade): $R.X < R.X$.

RIDI2 (correspondência de atributo): se $R.X < S.Y$, onde $X = \{A_1, A_2, \dots, A_n\}$ e $Y = \{B_1, B_2, \dots, B_n\}$ e A_i corresponde a B_i , então $R.A_i < S.B_i$ para $1 \leq i \leq n$.

RIDI3 (transitividade): se $R.X < S.Y$ e $S.Y < T.Z$, então $R.X < T.Z$.

As regras de inferência anteriores foram consideradas legítimas e completas para dependências de inclusão. Até aqui, nenhuma forma normal foi desenvolvida com base nas dependências de inclusão.

16.6.2 Dependências de modelo

Dependências de modelo (ou template) oferecem uma técnica para representar restrições em relações que normalmente não têm definições fáceis e formais. Não importa quantos tipos de dependências desenvolvemos, alguma restrição peculiar poderá surgir com base na semântica dos atributos nas relações que não podem ser representadas por qualquer uma delas. A ideia por trás das dependências de modelo é especificar um modelo — ou exemplo — que define cada restrição ou dependência.

Existem dois tipos de modelos: modelos de geração de tupla e modelos de geração de restrição. Um consiste em uma série de **tuplas de hipótese** que servem para mostrar um exemplo das tuplas que podem aparecer em uma ou mais relações. A outra parte do modelo é a **conclusão do modelo**. Para modelos de geração de tupla, a conclusão é um *conjunto de tuplas* que também deve existir nas relações se houver tuplas de hipótese. Para modelos de geração de restrição, a conclusão do modelo é uma *condição* que deve ser mantida nas tuplas de hipótese. Ao usar modelos de geração de restrição, podemos definir as **restrições semânticas** — aquelas que estão além do escopo do modelo relacional em relação a sua linguagem de definição de dados e notação.

A Figura 16.5 mostra como podemos definir dependências funcionais, multivaloradas e de inclusão por

modelos. A Figura 16.6 mostra como podemos especificar a restrição de que o *salário do funcionário não pode ser maior que o salário de seu supervisor direto* no esquema de relação FUNCIONARIO da Figura 3.5.

16.6.3 Dependências funcionais baseadas em funções aritméticas e procedimentos

Às vezes, alguns atributos em uma relação podem estar relacionados por meio de alguma função aritmética ou um relacionamento funcional mais complicado. Contanto que um valor exclusivo de Y esteja associado a cada X, ainda podemos considerar que a DF $X \rightarrow Y$ existe. Por exemplo, na relação

ITEM_PEDIDO (Pedido_num, Item_num, Quantidade, Preco_unitario, Total_item, Desconto_preco)

cada tupla representa um item de um pedido com determinada quantidade, e o preço por unidade para esse item. Nessa relação, $(\text{Quantidade}, \text{Preco_unitario}) \rightarrow \text{Total_item}$ pela fórmula

$$\text{Total_item} = \text{Preco_unitario} \star \text{Quantidade}.$$

Logo, existe um valor exclusivo para Total_item para cada par (Quantidade, Preco_unitario) e, portanto, está de acordo com a definição de dependência funcional.

(a)	$R = \{A, B, C, D\}$	$X = \{A, B\}$	$Y = \{C, D\}$								
Hipótese	<table border="1"> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₁</td><td>d₁</td></tr> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₂</td><td>d₂</td></tr> </table>	a ₁	b ₁	c ₁	d ₁	a ₁	b ₁	c ₂	d ₂		
a ₁	b ₁	c ₁	d ₁								
a ₁	b ₁	c ₂	d ₂								
Conclusão	$c_1 = c_2 \text{ e } d_1 = d_2$										
(b)	$R = \{A, B, C, D\}$	$X = \{A, B\}$	$Y = \{C\}$								
Hipótese	<table border="1"> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₁</td><td>d₁</td></tr> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₂</td><td>d₂</td></tr> </table>	a ₁	b ₁	c ₁	d ₁	a ₁	b ₁	c ₂	d ₂		
a ₁	b ₁	c ₁	d ₁								
a ₁	b ₁	c ₂	d ₂								
Conclusão	<table border="1"> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₂</td><td>d₁</td></tr> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₁</td><td>d₂</td></tr> </table>	a ₁	b ₁	c ₂	d ₁	a ₁	b ₁	c ₁	d ₂		
a ₁	b ₁	c ₂	d ₁								
a ₁	b ₁	c ₁	d ₂								
(c)	$R = \{A, B, C, D\}$	$S = \{E, F, G\}$	$X = \{C, D\}$								
Hipótese	<table border="1"> <tr><td>a₁</td><td>b₁</td><td>c₁</td><td>d₁</td></tr> </table>	a ₁	b ₁	c ₁	d ₁		$Y = \{E, F\}$				
a ₁	b ₁	c ₁	d ₁								
Conclusão		<table border="1"> <tr><td>c₁</td><td>d₁</td><td>g</td></tr> </table>	c ₁	d ₁	g						
c ₁	d ₁	g									

Figura 16.5

Modelos para alguns tipos comuns de dependências. (a) Modelo para dependência funcional $X \rightarrow Y$. (b) Modelo para a dependência multivalorada $X \rightarrow\rightarrow Y$. (c) Modelo para a dependência de inclusão $R.X < S.Y$.

FUNCIONARIO = {Nome, Cpf, ..., Salario, Cpf_supervisor}

	a	b	c	d
Hipótese	e	d	f	g
Conclusão			c < f	

Figura 16.6

Modelos para a restrição de que o salário de um funcionário deve ser menor que o salário do supervisor.

Além do mais, pode haver um procedimento que leve em consideração os descontos por quantidade, o tipo de item, e assim por diante, e calcule um preço com desconto para a quantidade total pedida para esse item. Portanto, podemos dizer

(Item#, Quantidade, Preco_unitario) → Desconto_preco, ou

(Item#, Quantidade, Total_item) → Desconto_preco.

Para verificar a DF acima, um procedimento mais complexo CALCULAR_PRECO_TOTAL pode ser colocado em ação. Embora os tipos mostrados de DFs estejam tecnicamente presentes na maioria das relações, eles não recebem atenção em particular durante a normalização.

16.6.4 Forma normal de domínio-chave

Não existe uma regra estrita sobre a definição de formas normais apenas até a 5FN. Historicamente, o processo de normalização e o processo de descoberta de dependências indesejáveis eram executados até a 5FN, mas tem sido possível definir formas normais mais rigorosas que levam em conta outros tipos de dependências e restrições. A ideia por trás da **forma normal de domínio-chave (FNDC)** é especificar (pelo menos, de maneira teórica) a *forma normal definitiva* que considera todos os tipos possíveis de dependências e restrições. Um esquema de relação é considerado na FNDC se todas as restrições e dependências que devem ser mantidas nos estados válidos da relação puderem ser impostas simplesmente ao impor as restrições de domínio e restrições de chave sobre a relação. Para uma relação na FNDC, torna-se muito simples impor todas as restrições baseadas em dados simplesmente verificando se cada valor de atributo em uma tupla tem o domínio apropriado e se cada restrição de chave é imposta.

Contudo, devido à dificuldade de incluir restrições complexas em uma relação FNDC, sua utilidade prática é limitada, pois pode ser muito difícil especificar restrições de integridade gerais. Por exemplo, considere uma relação CARRO (Marca, Vnum) (onde Vnum é o número de identificação do

veículo) e outra relação FABRICANTE (Vnum, País) (em que País é o país de fabricação). Uma restrição geral pode ter a seguinte forma: *se a marca for ‘Toyota’ ou ‘Lexus’, então o primeiro caractere da Vnum é ‘J’ se o país de fabricação for ‘Japão’; se a marca for ‘Honda’ ou ‘Acura’, o segundo caractere da Vnum é um ‘J’ se o país de fabricação for ‘Japão’*. Não existe um modo simplificado de representar essas restrições além de escrever um procedimento (ou asserções gerais) para testá-los. O procedimento CALCULAR_PRECO_TOTAL é um exemplo desses procedimentos necessários para impor uma restrição de integridade apropriada.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos outro conjunto de tópicos relacionados a dependências, uma discussão da decomposição e diversos algoritmos relacionados a eles e também à normalização. Na Seção 16.1, apresentamos regras de inferência para dependências funcionais (DFs), a noção de fechamento de um atributo, fechamento de um conjunto de dependências funcionais, equivalência entre conjuntos de dependências funcionais e algoritmos para encontrar o fechamento de um atributo (Algoritmo 16.1) e a cobertura mínima de um conjunto de DFs (Algoritmo 16.2). Depois, discutimos duas propriedades importantes das decomposições: a propriedade de junção não aditiva e a propriedade de preservação de dependência. Um algoritmo para testar a decomposição não aditiva (Algoritmo 16.3) e um teste mais simples para verificar a propriedade sem perdas das decomposições binárias (Propriedade NJB) foram descritos. Depois, abordamos o projeto relacional pela síntese, com base em um conjunto de dependências funcionais dadas. Os *algoritmos de síntese relacional* (como os algoritmos 16.4 e 16.6) criam relações 3FN de um esquema de relação universal com base em determinado conjunto de dependências funcionais que foram especificadas pelo projetista do banco de dados. Os *algoritmos de decomposição relacional* (como os algoritmos 16.5 e 16.7) criam relações FNBC (ou 4FN) pela decomposição não aditiva sucessiva de relações não normalizadas para duas relações componentes de cada vez. Vimos que é possível sintetizar esquemas de relação 3FN que atendem a ambas as propriedades; porém, no caso das FNBC, é possível visar apenas a não aditividade das junções — a preservação da dependência *não pode* ser garantida. Se o projetista tiver de visar a uma dessas duas, a condição de junção não aditiva é uma necessidade absoluta. Na Seção 16.4, mostramos como certas necessidades surgem em uma coleção de relações devido a valores nulos que podem existir em relações, apesar de estas estarem individualmente na 3FN ou na FNBC. Às vezes, quando a decomposição é indevidamente levada muito adiante, certas ‘tuplas suspensas’ podem acontecer, as quais não participam dos resultados das junções e, portanto, podem se tornar invisíveis. Também mostra-

mos como é possível ter projetos alternativos que atendem a determinada forma normal desejada.

Depois, revisamos as dependências multivaloradas (MVDs) na Seção 16.5, as quais surgem de uma combinação imprópria de dois ou mais atributos multivalorados independentes na mesma relação, e que resultam em uma expansão combinatória das tuplas usadas para definir a quarta forma normal (4FN). Discutimos as regras de inferência aplicáveis às MVDs e abordamos a importância da 4FN. Finalmente, na Seção 16.6, discutimos as dependências de inclusão, que são utilizadas para especificar a integridade referencial e restrições de classe/subclasse, e dependências de modelo, que podem ser usadas para especificar quaisquer tipos de restrições. Indicamos a necessidade de funções aritméticas ou procedimentos mais complexos para impor certas restrições de dependência funcional. Concluímos com uma breve discussão da forma normal de domínio-chave (FNDC).

Perguntas de revisão

- 16.1. Qual é o papel das regras de inferência de Armstrong (regras de inferência de RI1 a RI3) no desenvolvimento da teoria do projeto relacional?
- 16.2. O que significa a completude e confiança das regras de inferência de Armstrong?
- 16.3. O que significa o fechamento de um conjunto de dependências funcionais? Ilustre com um exemplo.
- 16.4. Quando dois conjuntos de dependências funcionais são equivalentes? Como podemos determinar sua equivalência?
- 16.5. O que é um conjunto mínimo de dependências funcionais? Cada conjunto de dependências tem um conjunto equivalente mínimo? Ele é sempre exclusivo?
- 16.6. O que significa a condição de preservação de atributo em uma decomposição?
- 16.7. Por que as formas normais isoladas são insuficientes como uma condição para um bom projeto de esquema?
- 16.8. O que é a propriedade de preservação de dependência para uma decomposição? Por que ela é importante?
- 16.9. Por que não garantimos que os esquemas de relação FNBC serão produzidos pelas decomposições de preservação de dependência dos esquemas de relação não FNBC? Dê um contraexemplo para ilustrar esse ponto.
- 16.10. O que é a propriedade de junção sem perda (ou não aditiva) de uma decomposição? Por que ela é importante?
- 16.11. Entre as propriedades da preservação de dependência e 'sem perdas', qual deve definitivamente ser satisfeita? Por quê?
- 16.12. Discuta os problemas do valor NULL e da tupla suspensa.

- 16.13. Ilustre como o processo de criação de relações na primeira forma normal pode levar a dependências multivaloradas. Como a primeira normalização deve ser feita corretamente de modo que as MVDs sejam evitadas?
- 16.14. Que tipos de restrições as dependências de inclusão pretendem representar?
- 16.15. Como as dependências de modelo diferem dos outros tipos de dependências que discutimos?
- 16.16. Por que a forma normal de domínio-chave (FNDC) é conhecida como a forma normal definitiva?

Exercícios

- 16.17. Mostre que os esquemas de relação produzidos pelo Algoritmo 16.4 estão na 3FN.
- 16.18. Mostre que, se a matriz S resultante do Algoritmo 16.3 não tiver uma linha contendo todos os símbolos a , projetar S na decomposição e juntá-la novamente sempre produzirá pelo menos uma tupla falsa.
- 16.19. Mostre que os esquemas de relação produzidos pelo Algoritmo 16.5 estão na FNBC.
- 16.20. Mostre que os esquemas de relação produzidos pelo Algoritmo 16.6 estão na 3FN.
- 16.21. Especifique uma dependência de modelo para dependências de junção.
- 16.22. Especifique todas as dependências de inclusão para o esquema relacional da Figura 3.5.
- 16.23. Prove que uma dependência funcional satisfaz a definição formal da dependência multivalorada.
- 16.24. Considere o exemplo de normalização da relação LOTES nas seções 15.4 e 15.5. Determine se a decomposição de LOTES em {LOTES1AX, LOTES1AY, LOTES1B, LOTES2} tem uma propriedade de junção sem perdas, aplicando o Algoritmo 16.3 e também usando o teste sob a Propriedade NJB.
- 16.25. Mostre como as MVDs $F_{\text{Nome}} \rightarrow\!\!\! \rightarrow \text{Projnome}$ e $F_{\text{Nome}} \rightarrow\!\!\! \rightarrow D_{\text{Nome}}$ da Figura 15.5(a) podem surgir durante a normalização para a 1FN de uma relação, na qual os atributos Projnome e Nome_dependente são multivalorados.
- 16.26. Aplique o Algoritmo 16.2(a) à relação do Exercício 15.24 para determinar uma chave para R . Crie um conjunto mínimo de dependências G que seja equivalente a F e aplique o algoritmo de síntese (Algoritmo 16.6) para decompor R em relações 3FN.
- 16.27. Repita o Exercício 16.26 para as dependências funcionais do Exercício 15.25.
- 16.28. Aplique o algoritmo de decomposição (Algoritmo 16.5) à relação R e o conjunto de dependências F ao Exercício 15.24. Repita para as dependências G no Exercício 15.25.
- 16.29. Aplique o Algoritmo 16.2(a) às relações nos exercícios 15.27 e 15.28 para determinar uma

chave para R . Aplique o algoritmo de síntese (Algoritmo 16.6) para decompor R em relações 3FN e o algoritmo de decomposição (Algoritmo 16.5) para decompor R em relações FNBC.

16.30. Escreva programas que implementem os algoritmos 16.5 e 16.6.

16.31. Considere as seguintes decomposições para o esquema de relação R do Exercício 15.24. Determine se cada decomposição tem (1) a propriedade de preservação de dependência, e (2) a propriedade de junção sem perdas, com relação a F . Determine também em qual forma normal cada relação na decomposição se encontra.

- a. $D_1 = \{R_1, R_2, R_3, R_4, R_5\}$; $R_1 = \{A, B, C\}$, $R_2 = \{A, D, E\}$, $R_3 = \{B, F\}$, $R_4 = \{F, G, H\}$, $R_5 = \{D, I, J\}$
- b. $D_2 = \{R_1, R_2, R_3\}$; $R_1 = \{A, B, C, D, E\}$, $R_2 = \{B, F, G, H\}$, $R_3 = \{D, I, J\}$
- c. $D_3 = \{R_1, R_2, R_3, R_4, R_5\}$; $R_1 = \{A, B, C, D\}$, $R_2 = \{D, E\}$, $R_3 = \{B, F\}$, $R_4 = \{F, G, H\}$, $R_5 = \{D, I, J\}$

16.32. Considere a relação GELADEIRA (Modelo_num, Ano, Preco, Fabrica, Cor), que é abreviada como GELADEIRA (M, A, P, F, C), e o seguinte conjunto F de dependências funcionais: $F = \{M \rightarrow F, \{M, A\} \rightarrow P, F \rightarrow C\}$

- a. Avalie cada um dos seguintes como uma chave candidata para GELADEIRA, dando motivos pelos quais ela pode ou não pode ser uma chave: $\{M\}$, $\{M, A\}$, $\{M, C\}$.
- b. Com base na determinação de chave acima, indique se a relação GELADEIRA está na 3FN e na FNBC, dando motivos apropriados.
- c. Considere a decomposição de GELADEIRA em $D = \{R_1(M, A, P), R_2(M, F, C)\}$. Essa decomposição é sem perdas? Mostre por quê. (Você pode consultar o teste sob a Propriedade NJB na Seção 16.2.4.)

Exercícios de laboratório

Nota: estes exercícios usam o sistema DBD (*Data Base Designer*) que é descrito no manual do laboratório. O esquema relacional R e o conjunto de dependências funcionais F precisam ser codificados como listas. Como um exemplo, R e F para o Problema 15.24 são codificados como:

$$R = [a, b, c, d, e, f, g, h, i, j]$$

$$F = [[[a, b], [c]],$$

$$[[a], [d, e]],$$

$$[[b], [f]],$$

$$[[f], [g, h]],$$

$$[[d], [i, j]]]$$

Como o DBD é implementado em Prolog, o uso de termos em maiúsculas é reservado para variáveis na linguagem e, portanto, constantes minúsculas são utilizadas para codificar os atributos. Para outros detalhes sobre o uso do sistema DBD, consulte o manual do laboratório.

16.33. Usando o sistema DBD, verifique suas respostas para os seguintes exercícios:

- a. 16.24
- b. 16.26
- c. 16.27
- d. 16.28
- e. 16.29
- f. 16.31 (a) e (b)
- g. 16.32 (a) e (c)

Bibliografia selecionada

Os livros de Maier (1983) e Atzeni e De Antonellis (1993) incluem uma discussão abrangente sobre a teoria da dependência relacional. O algoritmo de decomposição (Algoritmo 16.5) é atribuído a Bernstein (1976). O algoritmo 16.6 é baseado no algoritmo de normalização apresentado em Biskup et al. (1979). Tsou e Fischer (1982) dão um algoritmo de tempo polinomial para a decomposição da FNBC.

A teoria da preservação de dependência e junções sem perdas é explicada em Ullman (1988), onde aparecem provas de alguns dos algoritmos discutidos aqui. A propriedade de junção sem perda é analisada em Aho et al. (1979). Os algoritmos para determinar as chaves de uma relação com base em dependências funcionais são dados em Osborn (1977); o teste para a FNBC é discutido em Osborn (1979). O teste para a 3FN é discutido em Tsou e Fischer (1982). Os algoritmos para projetar relações FNBC são dados em Wang (1990) e Hernandez e Chan (1991).

As dependências multivaloradas e a quarta forma normal são definidas em Zaniolo (1976) e Nicolas (1978). Muitas das formas normais avançadas são atribuídas a Fagin: a quarta forma normal em Fagin (1977), FNPF em Fagin (1979) e FNDC em Fagin (1981). O conjunto de regras confiáveis e completas para dependências funcionais e multivaloradas foi dado por Beeri et al. (1977). As dependências de junção são discutidas por Rissanen (1977) e Aho et al. (1979). As regras de inferência para dependências de junção são dadas por Sciore (1982). As dependências de inclusão são discutidas por Casanova et al. (1981) e analisadas ainda mais em Cosmadakis et al. (1990). Seu uso na otimização de esquemas relacionais é discutido em Casanova et al. (1989). As dependências de modelo são discutidas por Sadri e Ullman (1982). Outras dependências são discutidas em Nicolas (1978), Furtado (1978) e Mendelzon e Maier (1979). Abiteboul et al. (1995) oferecem um tratamento teórico de muitas das ideias apresentadas neste capítulo e no Capítulo 15.



parte



7

Estruturas de arquivo, indexação e hashing

Armazenamento de disco, estruturas de arquivo básicas e hashing

Os bancos de dados são armazenados fisicamente como arquivos de registros, que em geral ficam em discos magnéticos. Este capítulo e o seguinte tratam da organização dos bancos de dados em locais de armazenamento e as técnicas para acessá-los de modo eficiente usando diversos algoritmos, alguns dos quais exigindo estruturas de dados auxiliares, chamadas *índices*. Essas estruturas costumam ser conhecidas como *estruturas físicas de arquivo de banco de dados*, e estão no nível físico da arquitetura de três esquemas descrita no Capítulo 2. Começamos a Seção 17.1 introduzindo os conceitos de hierarquias de armazenamento de computador e como elas são usadas nos sistemas de banco de dados. A Seção 17.2 é dedicada a uma descrição dos dispositivos de armazenamento de disco magnético e suas características, e também descrevemos rapidamente os dispositivos de armazenamento de fita magnética. Depois de discutir diferentes tecnologias de armazenamento, voltamos nossa atenção para os métodos para organizar fisicamente os dados nos discos. A Seção 17.3 aborda a técnica de buffering duplo, que é usada para agilizar a recuperação de múltiplos blocos de disco. Na Seção 17.4, discutimos diversas maneiras de formatar e armazenar registros de arquivo no disco. A Seção 17.5 discute os diversos tipos de operações que são normalmente aplicadas aos registros do arquivo. Apresentamos três métodos principais para organizar registros de arquivo no disco: registros desordenados, na Seção 17.6; registros ordenados, na Seção 17.7; e registros com hashing, na Seção 17.8.

A Seção 17.9 apresenta rapidamente os arquivos de registros mistos e outros métodos principais para organizar registros, como as B-trees. Estas são particularmente relevantes para o armazenamento de bancos de dados orientados a objeto, que discutimos no Capítulo 11. A Seção 17.10 descreve o RAID

(*Redundant Arrays of Inexpensive (ou Independent) Disks*) — uma arquitetura de sistema de armazenamento de dados que normalmente é usada em grandes organizações para obter melhor confiabilidade e desempenho. Por fim, na Seção 17.11, descrevemos três desenvolvimentos na área de sistemas de armazenamento: área de armazenamento em rede (SAN, do inglês, *Storage Area Networks*), armazenamento conectado à rede (NAS, do inglês, *Network-Attached Storage*) e iSCSI (*Internet SCSI — Small Computer System Interface*), a tecnologia mais recente, que torna as redes de área de armazenamento mais acessíveis sem o uso da infraestrutura canais de fibra e, portanto, está obtendo grande aceitação na indústria. No final do capítulo há um resumo. No Capítulo 18, discutimos as técnicas para criar estruturas de dados auxiliares, chamadas de índices, que agilizam a busca e a recuperação de registros. Essas técnicas envolvem o armazenamento de dados auxiliares, chamados arquivos de índice, além dos próprios registros do arquivo.

Os capítulos 17 e 18 podem ser folheados ou mesmo omitidos pelos leitores que já estudaram organizações e indexação de arquivos em outro curso. O material abordado aqui, em particular as seções 17.1 a 17.8, é necessário para se entender os capítulos 19 e 20, que tratam do processamento, da otimização de consulta e do ajuste do banco de dados para melhorar o desempenho das consultas.

17.1 Introdução

A coleção de dados que compõem um banco de dados computadorizado deve ser armazenada fisicamente em algum **meio de armazenamento** no computador. O software de SGBD pode então recuperar, atualizar e processar esses dados conforme a necessidade. A mídia de armazenamento de computador

forma uma *hierarquia de armazenamento* que inclui duas categorias principais:

- **Armazenamento primário.** Essa categoria inclui a mídia de armazenamento que pode ser operada diretamente pela *unidade central de processamento* (CPU) do computador, como a memória principal do computador e memórias cache menores, porém mais rápidas. O armazenamento primário normalmente oferece acesso rápido aos dados, mas tem capacidade de armazenamento limitada. Embora as capacidades da memória principal estejam crescendo rapidamente nos últimos anos, elas ainda são mais caras e têm menos capacidade de armazenamento do que os dispositivos de armazenamento secundários e terciários.
- **Armazenamento secundário e terciário.** Essa categoria inclui discos magnéticos, discos ópticos (CD-ROMs, DVDs e outros meios de armazenamento semelhantes) e fitas. As unidades de disco rígido são classificadas como armazenamento secundário, enquanto a mídia removível, como discos ópticos e as fitas, é considerada armazenamento terciário. Esses dispositivos costumam ter uma capacidade maior, menor custo e oferecem acesso mais lento aos dados do que os dispositivos de armazenamento primários. Os dados no armazenamento secundário ou terciário não podem ser processados diretamente pela CPU; primeiro, eles precisam ser copiados para o armazenamento primário e, depois, processados pela CPU.

Primeiro, damos uma visão geral dos diversos dispositivos de armazenamento usados para armazenamento primário e secundário na Seção 17.1.1 e, depois, discutimos como os bancos de dados normalmente são tratados na hierarquia de armazenamento na Seção 17.1.2.

17.1.1 Hierarquias de memória e dispositivos de armazenamento

Em um sistema de computador moderno, os dados residem e são transportados por uma hierarquia de meios de armazenamento. A memória de velocidade mais alta é a mais cara e, portanto, está disponível com a menor capacidade. A memória de velocidade mais lenta é o armazenamento em fita off-line, que basicamente está disponível em capacidade de armazenamento indefinida.

No nível de armazenamento primário, a hierarquia de memória inclui, no extremo mais caro, a **memória cache**, que é uma RAM (*Random Access Memory*) estática. A memória cache normalmente é usada pela CPU para agilizar a execução de instruções de programa usando técnicas como pré-busca e *pipelining*. O próximo nível de armazenamento primário é a DRAM (*Dynamic RAM*), que oferece a área de trabalho principal para a CPU, para manter instruções de programa e dados. Ela é popularmente chamada de **memória principal**. A vantagem da DRAM é seu baixo custo, que continua a diminuir; a desvantagem é sua volatilidade¹ e menor velocidade em comparação com a RAM estática. No nível de armazenamento secundário e terciário, a hierarquia inclui discos magnéticos, bem como **armazenamento em massa** na forma de dispositivos de CD-ROM (*Compact Disk–Read-Only Memory*) e DVD (*Digital Video Disk* ou *Digital Versatile Disk*) e, por fim, fitas no extremo mais barato da hierarquia. A **capacidade de armazenamento** é medida em kilobytes (Kbyte ou 1.000 bytes), megabytes (MB ou 1 milhão de bytes), gigabytes (GB ou 1 bilhão de bytes) e até mesmo terabytes (1.000 GB). A palavra petabyte (1.000 terabytes ou 10^{15} bytes) agora está se tornando relevante no contexto de repositórios muito grandes de dados na física, astronomia, ciências terrestres e outras aplicações científicas.

Os programas residem e são executados na DRAM. Em geral, grandes bancos de dados permanentes residem no armazenamento secundário (discos magnéticos) e partes do banco de dados são lidas e escritas de buffers na memória principal conforme a necessidade. Atualmente, os computadores pessoais e as estações de trabalho possuem grandes memórias principais de centenas de megabytes de RAM ou DRAM, de modo que está se tornando possível carregar uma grande parte do banco de dados na memória principal. Oito a 16 GB de memória principal em um único servidor está se tornando algo comum. Em alguns casos, bancos de dados inteiros podem ser mantidos na memória principal (com uma cópia de backup no disco magnético), levando a **bancos de dados de memória principal**. Estes são particularmente úteis em aplicações de tempo real que exigem tempos de resposta extremamente rápidos. Um exemplo são as aplicações de comutação de telefone, que armazenam bancos de dados que contêm informações de roteamento e linha na memória principal.

Entre a DRAM e o armazenamento em disco magnético, outra forma de memória, a **memória flash**, está se tornando comum, principalmente porque ela é não volátil. As memórias flash são de alta

¹ A memória volátil normalmente perde seu conteúdo em caso de falta de energia, mas com a memória não volátil isso não acontece.

densidade, alto desempenho, e usam a tecnologia EEPROM (*Electrically Erasable Programmable Read-Only Memory*). A vantagem da memória flash é a velocidade de acesso rápida; a desvantagem é que um bloco inteiro precisa ser apagado e gravado simultaneamente. As placas de memória flash estão aparecendo como o meio de armazenamento de dados em aparelhos domésticos com capacidades variando de alguns megabytes até alguns gigabytes. Estão presentes em câmeras, MP3 players, telefones celulares, PDAs, e assim por diante. Unidades flash USB (*Universal Serial Bus*) se tornaram o meio mais portátil para transportar dados entre computadores pessoais; elas têm um dispositivo de armazenamento de memória flash integrado a uma interface USB.

Discos de CD-ROM armazenam dados opticamente e são lidos por um laser. Os CD-ROMs contêm dados pré-gravados que não podem ser modificados. Os discos WORM (*Write-Once-Read-Many*) são uma forma de armazenamento óptico usado para arquivar dados; eles permitem que os dados sejam gravados uma vez e lidos qualquer número de vezes sem a possibilidade de apagamento. Eles mantêm cerca de meio gigabyte de dados por disco e duram muito mais do que os discos magnéticos.² Memórias de jukebox óptico utilizam um conjunto de placas de CD-ROM, que são carregadas em unidades por demanda. Embora os jukeboxes ópticos tenham capacidades na ordem de centenas de gigabytes, seus tempos de recuperação estão na ordem de centenas de milissegundos, muito mais lento do que os discos magnéticos. Esse tipo de armazenamento continua a diminuir devido à rápida diminuição no custo e ao aumento nas capacidades dos discos magnéticos. O DVD é outro padrão para discos ópticos, permitindo 4,5 a 15 GB de armazenamento por disco. A maioria das unidades de disco de computador pessoal agora lê discos de CD-ROM e DVD. Normalmente, as unidades são CD-R (*Compact Disk Recordable*) que podem criar CD-ROMs e CDs de áudio (*Compact Disks*), bem como gravar DVDs.

Finalmente, as fitas magnéticas são usadas para arquivamento e armazenamento de backup dos dados. Os jukeboxes de fita — que contêm um banco de fitas que são catalogadas e podem ser carregadas automaticamente nas unidades de fita — estão se tornando populares como armazenamento terciário, para manter terabytes de dados. Por exemplo, o sistema satélite de observação da Terra (EOS — Earth Observation Satellite) da NASA armazena bancos de dados arquivados dessa forma.

Muitas organizações grandes já estão achando normal ter bancos de dados com tamanhos na ordem dos terabytes. O termo **banco de dados muito grande** não pode mais ser definido com exatidão, pois as capacidades de armazenamento em disco estão aumentando e os custos, diminuindo. Logo, o termo pode ser reservado para bancos de dados com dezenas de terabytes.

17.1.2 Armazenamento de bancos de dados

Os bancos de dados costumam armazenar grande quantidade de dados que precisam persistir por longos períodos de tempo e, portanto, eles costumam ser considerados **dados persistentes**. Partes desses dados são acessadas e processadas repetidamente durante esse período. Isso é contrário à noção de **dados transientes**, que persistem apenas por um tempo limitado durante a execução do programa. A maioria dos bancos de dados é armazenada de maneira permanente (ou *persistentemente*) no armazenamento secundário do disco magnético, pelos seguintes motivos:

- Em geral, os bancos de dados são muito grandes para caber inteiramente na memória principal.
- As circunstâncias que causam perda permanente de dados armazenados surgem com menos frequência para o armazenamento de disco secundário do que para o armazenamento primário. Logo, referimo-nos ao disco — e a outros dispositivos de armazenamento secundário — como **armazenamento não volátil**, enquanto a memória principal normalmente é chamada de **armazenamento volátil**.
- O custo de armazenamento por unidade de dados está na ordem de grandeza menor para o armazenamento de disco secundário do que para o armazenamento primário.

Algumas das tecnologias mais novas — como discos ópticos, DVDs e jukeboxes de fita — provavelmente oferecem alternativas viáveis ao uso de discos magnéticos. No futuro, portanto, os bancos de dados poderão residir em diferentes níveis de hierarquia de memória, com base naquelas descritas na Seção 17.1.1. Contudo, já se sabe que os discos magnéticos continuarão a ser o meio de escolha principal para bancos de dados grandes por muitos anos. Logo, é importante estudar e entender as propriedades e as características dos discos magnéticos e o modo como os arquivos podem ser organizados neles a fim de projetar bancos de dados eficazes, com desempenho aceitável.

² Suas velocidades de rotação são mais baixas (em torno de 400 rpm), gerando maiores atrasos de latência e baixas taxas de transferência (em torno de 100 a 200 KB/segundo).

As fitas magnéticas são frequentemente usadas como meio de armazenamento para o backup de bancos de dados, pois o armazenamento em fita custa ainda menos que o armazenamento em disco. No entanto, o acesso aos dados na fita é muito lento. Os dados armazenados nas fitas são *off-line*; ou seja, alguma intervenção por um operador — ou um dispositivo de carga automática — para carregar uma fita é necessário antes que os dados se tornem disponíveis. Ao contrário, os discos são dispositivos *on-line*, que podem ser acessados diretamente a qualquer momento.

As técnicas utilizadas para armazenar grande quantidade de dados estruturados em disco são importantes para os projetistas de banco de dados, para o DBA e para implementadores de um SGBD. Os projetistas de banco de dados e o DBA precisam conhecer as vantagens e desvantagens de cada técnica de armazenamento quando projetam, implementam e operam um banco de dados em um SGBD específico. Em geral, o SGBD tem várias opções disponíveis para organizar os dados. O processo de **projeto físico de banco de dados** envolve a escolha das técnicas de organização de dados em particular que mais se ajustam a determinados requisitos da aplicação dentre as opções. Os implementadores de sistema de SGBD devem estudar as técnicas de organização de dados de modo que possam implementá-las de modo eficaz e, portanto, oferecer ao DBA e aos usuários do SGBD opções suficientes.

As aplicações de banco de dados típicas só precisam de uma pequena parte do banco de dados de cada vez para processamento. Sempre que certa parte dos dados é necessária, ela precisa ser localizada no disco, copiada para a memória principal para processamento e, depois, reescrita para o disco se os dados forem alterados. Os dados armazenados no disco são organizados como **arquivos de registros**. Cada registro é uma coleção de valores de dados que podem ser interpretados como fatos sobre entidades, seus atributos e relacionamentos. Os registros devem ser armazenados em disco de uma maneira que torne possível localizá-los de modo eficiente quando necessário.

Existem várias organizações de arquivo **primário**, que determinam como os registros de arquivo são colocados fisicamente no disco, e daí como os registros podem ser acessados. Um *arquivo de heap* (ou *arquivo desordenado*) coloca os registros no disco sem qualquer ordem em particular, acrescentando novos registros ao final do arquivo, enquanto um *arquivo classificado* (ou *arquivo sequencial*) mantém os registros ordenados pelo valor de um campo em particular (chamado *campo de classifi-*

cação). Um *arquivo em hashing* usa uma função de hash aplicada a um campo em particular (chamado *chave hash*) para determinar o posicionamento de um registro no disco. Outras organizações de arquivo primárias, como *B-trees*, usam estruturas em árvore. Discutimos as principais organizações de arquivo nas seções 17.6 até 17.9. Uma **organização secundária** ou **estrutura de acesso auxiliar** permite acesso eficiente aos registros do arquivo com base em *campos alternativos*, além dos que foram usados para a organização de arquivo primário. A maioria destes existe como índices e será discutida no Capítulo 18.

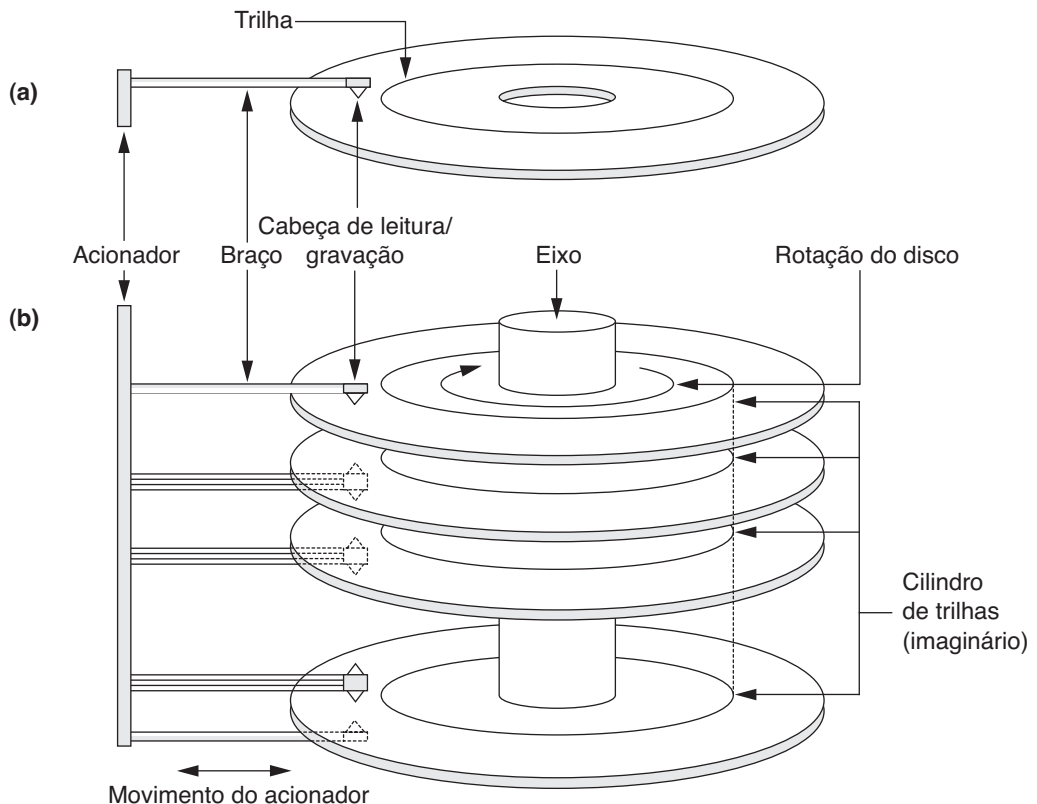
17.2 Dispositivos de armazenamento secundários

Nesta seção, descrevemos algumas características dos dispositivos de armazenamento em disco magnético e fita magnética. Os leitores que já estudaram esses dispositivos podem simplesmente folhear esta seção.

17.2.1 Descrição de hardware dos dispositivos de disco

Os discos magnéticos são usados para armazenar grande quantidade de dados. A unidade de dados mais básica no disco é um único **bit** de informação. Ao magnetizar uma área do disco de certas maneiras, pode-se fazer que ele represente um valor de bit de 0 (zero) ou 1 (um). Para codificar a informação, os bits são agrupados em **bytes** (ou **caracteres**). Os tamanhos de byte normalmente variam de 4 a 8 bits, dependendo do computador e do dispositivo. Consideramos que um caractere é armazenado em um único byte, e usamos os termos *byte* e *caractere* para indicar a mesma coisa. A **capacidade** de um disco é o número de bytes que ele pode armazenar, que em geral é muito grande. Pequenos disquetes usados com microcomputadores costumam manter de 400 KB a 1,5 MB; mas eles estão rapidamente saindo de circulação. Os discos rígidos para computadores pessoais normalmente mantêm de várias centenas de MB até dezenas de GB; e grandes pacotes de disco usados com servidores e mainframes têm capacidades de centenas de GB. As capacidades de disco continuam a crescer à medida que a tecnologia se aperfeiçoa.

Independentemente de sua capacidade, todos os discos são feitos de um material magnético modelado como um disco circular fino, como mostra a Figura 17.1(a), e protegidos por uma camada de plástico ou acrílico.

**Figura 17.1**

(a) Um disco de face simples com hardware de leitura/gravação. (b) Um disk pack com hardware de leitura/gravação.

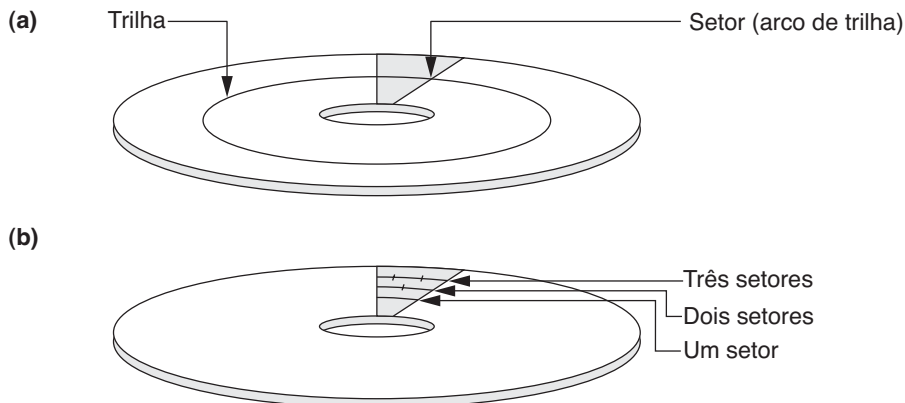
Um disco é de **face simples** se armazenar informações apenas em uma de suas superfícies, e de **face dupla** se as duas superfícies forem usadas. Para aumentar a capacidade de armazenamento, os discos são montados em um **disk pack**, como mostra a Figura 17.1(b), que pode incluir muitos discos e, portanto, muitas superfícies. As informações são armazenadas em uma superfície do disco em círculos concêntricos de *pequena largura*,³ cada um com um diâmetro distinto. Cada círculo é chamado de **trilha**. Em disk packs, as trilhas com o mesmo diâmetro nas diversas superfícies formam um **cilindro**, devido à forma que elas teriam se fossem conectadas no espaço. O conceito de cilindro é importante porque os dados armazenados em um cilindro podem ser recuperados muito mais rapidamente do que se fossem distribuídos entre diferentes cilindros.

O número de trilhas em um disco varia de algumas centenas até alguns milhares, e a capacidade de cada trilha normalmente varia de dezenas de KB até 150 KB. Como uma trilha em geral contém uma grande quantidade de informações, ela é dividida em

blocos ou setores menores. A divisão de uma trilha em **setores** é fixada na superfície do disco e não pode ser alterada. Um tipo de organização de setor, como mostra a Figura 17.2(a), chama uma parte da trilha que se estende por um ângulo fixo no centro de um setor. Várias outras organizações de setor são possíveis, e uma delas é fazer que os setores se estendam por ângulos menores no centro à medida que se move para fora, mantendo assim uma densidade de gravação uniforme, como mostra a Figura 17.2(b). Uma técnica chamada ZBR (Zone Bit Recording) permite que um intervalo de cilindros tenha o mesmo número de setores por arco. Por exemplo, os cilindros 0-99 podem ter um setor por trilha, 100-199 podem ter dois por trilha, e assim por diante. Nem todos os discos têm suas trilhas divididas em setores.

A divisão de uma trilha em **blocos de disco** (ou **páginas**) de mesmo tamanho é definida pelo sistema operacional durante a **formatação** (ou **inicialização**) do disco. O tamanho do bloco é fixado no decorrer da inicialização e não pode ser trocado dinamicamente. Os tamanhos de bloco de disco típicos variam de

³Em alguns discos, os círculos agora são conectados em um tipo de espiral contínua.

**Figura 17.2**

Diferentes organizações de setor no disco. (a) Setores se estendendo por um ângulo fixo. (b) Setores mantendo uma densidade de gravação uniforme.

512 a 8.192 bytes. Um disco com setores fixos costuma ter os setores subdivididos em blocos durante a inicialização. Os blocos são separados por lacunas entre blocos de tamanho fixo, que incluem informações de controle especialmente codificadas, gravadas durante a inicialização do disco. Essa informação

é usada para determinar qual bloco da trilha segue cada lacuna entre blocos. A Tabela 17.1 ilustra as especificações dos discos típicos usados em grandes servidores na indústria. Os prefixos 10K e 15K nos nomes de disco referem-se às velocidades de rotação em rpm (rotações por minuto).

Tabela 17.1

Especificações de discos Cheetah típicos de alto nível da Seagate.

Descrição	Cheetah 15K.6	Cheetah NS 10K
Número do modelo	ST3450856SS/FC	ST3400755FC
Altura	25,4 mm	26,11 mm
Largura	101,6 mm	101,85 mm
Comprimento	146,05 mm	147 mm
Peso	0,709 kg	0,771 kg
Capacidade		
Capacidade formatada	450 GB	400 GB
Configuração		
Número de discos (físicos)	4	4
Número de cabeças (físicas)	8	8
Desempenho		
Taxas de transferência		
Taxa de transferência interna (mínima)	1.051 Mb/s	
Taxa de transferência interna (máxima)	2.225 Mb/s	1.211 Mb/s
Tempo médio entre falhas (MTBF)		1,4 M horas
Tempos de busca		
Tempo de busca médio (leitura)	3,4 ms (típica)	3,9 ms (típica)
Tempo de busca médio (gravação)	3,9 ms (típica)	4,2 ms (típica)
Busca trilha a trilha, leitura	0,2 ms (típica)	0,35 ms (típica)
Busca trilha a trilha, gravação	0,4 ms (típica)	0,35 ms (típica)
Latência média	2 ms	2,98 msec

Há uma melhoria contínua na capacidade de armazenamento e taxas de transferência associadas aos discos. Eles também estão ficando cada vez mais baratos — hoje, custam apenas uma fração de um dólar por megabyte de armazenamento em disco. Os custos estão reduzindo tão rapidamente que já chegaram a 0,025 centavos/MB — que se traduz em US\$ 0,25/GB e US\$ 250/TB.

Um disco é um dispositivo endereçável por *acesso aleatório*. A transferência de dados entre a memória principal e o disco ocorre em unidades de blocos de disco. O **endereço de hardware** de um bloco — uma combinação de número de cilindro, número de trilha (número de superfície no cilindro em que a trilha está localizada) e número de bloco (dentro da trilha) é fornecido ao hardware de E/S (entrada/saída) do disco. Em muitas unidades de disco modernas, um único número, chamado LBA (*Logical Block Address*), que é um número entre 0 e n (considerando que a capacidade total do disco é $n + 1$ blocos), é mapeado automaticamente para o bloco correto pelo controlador da unidade de disco. O endereço de um **buffer** — uma área reservada contígua no armazenamento principal, que mantém um bloco de disco — também é fornecido. Para um comando de **leitura**, o bloco de disco é copiado para o buffer, ao passo que, para um comando de **gravação**, o conteúdo do buffer é copiado para o bloco de disco. Às vezes, vários blocos contíguos podem ser transferidos como uma unidade, denominada **cluster**. Nesse caso, o tamanho do buffer é ajustado para corresponder ao número de bytes no cluster.

O mecanismo de hardware real que lê ou grava um bloco é a **cabeça de leitura/gravação** do disco, que faz parte de um sistema chamado **unidade de disco**. Um disco ou disk pack é montado na unidade de disco, que inclui um motor que gira os discos. Uma cabeça de leitura/gravação inclui um componente eletrônico conectado a um **braço mecânico**. Os disk packs com superfícies múltiplas são controlados por várias cabeças de leitura/gravação — uma para cada superfície, como mostra a Figura 17.1(b). Todos os braços são conectados a um **acionador** conectado a outro motor elétrico, que move as cabeças de leitura/gravação em harmonia e as posiciona exatamente sobre o cilindro de trilhas especificado em um endereço de bloco.

As unidades de disco rígido giram o disk pack continuamente a uma velocidade constante (em geral, variando entre 5.400 e 15.000 rpm). Quando a cabeça de leitura/gravação está posicionada na trilha correta e o bloco especificado no endereço de bloco move-se sob a cabeça de leitura/gravação, o componente eletrônico da cabeça de leitura/gravação é ativado para transferir os dados. Algumas unidades

de disco possuem cabeças de leitura/gravação fixas, com o número de cabeças correspondente ao de trilhas. Estes são chamados **discos de cabeça fixa**, enquanto as unidades de disco com um acionador são chamadas de **discos de cabeça móvel**. Para os discos de cabeça fixa, uma trilha ou cilindro é selecionado eletronicamente, passando para a cabeça de leitura/gravação apropriada, em vez de por um movimento mecânico; em consequência, isso é muito mais rápido. Porém, o custo das cabeças de leitura/gravação adicionais é muito alto, de modo que os discos com cabeça fixa não são muito utilizados.

Um **controlador de disco**, comumente embutido na unidade de disco, controla a unidade de disco e a interliga ao sistema de computação. Uma das interfaces-padrão usadas hoje para unidades de disco nos PCs e estações de trabalho se chama **SCSI** (*Small Computer System Interface*). O controlador aceita comandos de E/S de alto nível e age de maneira apropriada para posicionar o braço e fazer que aconteça a ação de leitura/gravação. Para transferir um bloco de disco, dado seu endereço, o controlador de disco primeiro deve posicionar mecanicamente a cabeça de leitura/gravação na trilha correta. O tempo exigido para fazer isso é chamado **tempo de busca**. Os tempos de busca típicos são de 5 a 10 ms em desktops e de 3 a 8 ms em servidores. Depois disso, existe outro atraso — chamado de **atraso rotacional** ou **latência** — enquanto o início do bloco desejado gira até a posição sob a cabeça de leitura/gravação. Isso depende das rpm do disco. Por exemplo, a 15.000 rpm, o tempo por rotação é de 4 ms e o atraso rotacional médio é o tempo por meia rotação, ou 2 ms. A 10.000 rpm, o atraso rotacional médio aumenta para 3 ms. Finalmente, algum tempo adicional é necessário para transferir os dados; este é chamado **tempo de transferência de bloco**. Logo, o tempo total necessário para localizar e transferir um bloco qualquer, dado seu endereço, é a soma do tempo de busca, do atraso rotacional e do tempo de transferência de bloco. O tempo de busca e o atraso rotacional costumam ser muito maiores do que o tempo de transferência de bloco. Para tornar a transferência de múltiplos blocos mais eficiente, é comum transferir vários blocos consecutivos na mesma trilha ou cilindro. Isso elimina o tempo de busca e o atraso rotacional para todos, menos o primeiro bloco, e pode resultar em uma economia de tempo substancial quando vários blocos contíguos são transferidos. Normalmente, o fabricante do disco oferece uma **tabela de transferência em massa** a fim de calcular o tempo exigido para transferir blocos consecutivos. O Apêndice B contém uma discussão sobre esses e outros parâmetros de disco.

O tempo necessário para localizar e transferir um bloco de disco está na ordem de milissegundos, em geral variando de 9 a 60 ms. Para blocos contíguos, localizar o primeiro bloco leva de 9 a 60 ms, mas transferir os blocos subsequentes pode levar apenas 0,4 a 2 ms cada. Muitas técnicas de busca tiram proveito da recuperação consecutiva de blocos ao procurar dados no disco. De qualquer forma, um tempo de transferência na ordem de milissegundos é considerado bastante alto em comparação com o tempo exigido para processar os dados na memória principal pelas CPUs atuais. Logo, a localização dos dados no disco é um *gargalo principal* nas aplicações de banco de dados. As estruturas de arquivo que discutimos aqui e no Capítulo 18 tentam *minimizar o número de transferências de bloco* necessárias para localizar e transferir os dados exigidos do disco para a memória principal. Colocar ‘informações relacionadas’ em blocos contíguos é o objetivo básico de qualquer organização de armazenamento no disco.

17.2.2 Dispositivos de armazenamento de fita magnética

Discos são dispositivos de armazenamento secundário de acesso aleatório, pois um bloco de disco qualquer pode ser acessado *aleatoriamente* depois que especificamos seu endereço. As fitas magnéticas são dispositivos de acesso sequencial; para acessar o enésimo bloco na fita, primeiro temos de varrer os $n - 1$ blocos anteriores. Os dados são armazenados em bobinas de fita magnética de alta capacidade, semelhantes às fitas de áudio ou vídeo. Uma unidade de fita precisa ler os dados ou gravá-los em uma **bobina de fita**. Em geral, cada grupo de bits que forma um byte é armazenado na fita, e os próprios bytes são armazenados consecutivamente nela.

Uma cabeça de leitura/gravação é usada para ler ou gravar dados na fita. Os registros de dados na fita também são armazenados em blocos — embora os blocos possam ser substancialmente maiores do que os dos discos, e as lacunas entre blocos também sejam muito grandes. Com densidades de fita típicas de 1.600 a 6.250 bytes por polegada, uma lacuna entre blocos típica⁴ de 0,6 polegada corresponde a 960 até 3.750 bytes de espaço de armazenamento desperdiçado. É comum agrupar muitos registros em um bloco para melhorar a utilização do espaço.

A principal característica de uma fita é seu requisito de que acessemos os blocos de dados em **ordem sequencial**. Para chegar até um bloco no meio da bobina de fita, a fita é montada e depois varrida até que o bloco solicitado passe sob a cabeça de leitura/gravação.

Por esse motivo, o acesso da fita pode ser lento e elas não são usadas para armazenar dados on-line, exceto para algumas aplicações especializadas. Porém, as fitas têm uma função muito importante — **backup** do banco de dados. Uma razão para haver backup é para manter cópias de arquivos de disco no caso de perda de dados por uma falha no disco, que pode acontecer se a sua cabeça de leitura/gravação tocar na superfície por defeito mecânico. Por esse motivo, os arquivos de disco são copiados periodicamente para a fita. Para muitas aplicações críticas on-line, como sistemas de reserva aérea, para evitar qualquer tempo de paralisação, são usados sistemas espelhados para manter três conjuntos de discos idênticos — dois em operação on-line e um como backup. Aqui, os discos off-line tornam-se um dispositivo de backup. Os três são usados de modo que possam ser trocados caso haja uma falha em uma das unidades de disco ativas. As fitas também podem ser utilizadas para armazenar arquivos de banco de dados excessivamente grandes. Os arquivos do banco de dados que raramente são usados ou estão desatualizados, mas são necessários para manutenção de registro histórico, podem ser **arquivados** em fita. Originalmente, as unidades de fita com bobina de meia polegada eram usadas para o armazenamento de dados, empregando as chamadas fitas de nove trilhas. Mais tarde, fitas magnéticas menores, de 8mm (semelhantes às usadas em filmadoras portáteis), que podem armazenar até 50 GB, bem como os cartuchos de dados de varredura helicoidal de 4mm e CDs e DVDs graváveis, tornaram-se mídia popular para o backup de arquivos de dados dos PCs e estações de trabalho. Eles também são usados para armazenar imagens e bibliotecas de sistemas.

O backup de bancos de dados corporativos, de modo que nenhuma informação de transação seja perdida, é uma tarefa importante. Atualmente, as bibliotecas de fitas com slots para várias centenas de cartuchos são usadas com Digital e Superdigital Linear Tapes (DLTs e SDLTs), com capacidades na ordem de centenas de gigabytes, que registram dados em trilhas lineares. Braços robóticos são usados para gravar em vários cartuchos em paralelo, utilizando várias unidades de fita com software de rotulagem automático para identificar os cartuchos de backup. Um exemplo de uma biblioteca gigante é o modelo SL8500 da Sun Storage Technology, que pode armazenar até 70 petabytes (1 petabyte = 1.000 TB) de dados usando até 448 unidades com uma taxa de vazão máxima de 193,2 TB/hora. Vamos adiar a discussão sobre a tecnologia de armazenamento de disco chamada RAID, e sobre as áreas de armazenamento em rede, armazenamento conectado à rede e sistemas de armazenamento iSCSI para o final do capítulo.

⁴ Chamadas de *lacunas entre registros* em terminologia de fita.

17.3 Buffering de blocos

Quando vários blocos precisam ser transferidos do disco para a memória principal e todos os endereços de bloco são conhecidos, vários buffers podem ser reservados na memória principal para agilizar a transferência. Enquanto um buffer está sendo lido ou gravado, a CPU pode processar dados em outro buffer, pois existe um processador (controlador) de E/S de disco separado que, uma vez iniciado, pode prosseguir para transferir um bloco de dados entre a memória e o disco independente e em paralelo com o processamento da CPU.

A Figura 17.3 ilustra como dois processos podem prosseguir em paralelo. Os processos A e B estão rodando **simultaneamente** em um padrão **intervalado**, onde os processos C e D estão rodando **simultaneamente** em um padrão **paralelo**. Quando uma única CPU controla vários processos, a execução paralela não é possível. Contudo, os processos ainda podem ser executados de maneira simultânea de uma forma intervalada. O buffering é mais útil quando os processos podem ser executados simultaneamente em um padrão paralelo, seja porque existe um processador de E/S de disco separado ou porque há vários processadores (CPUs).

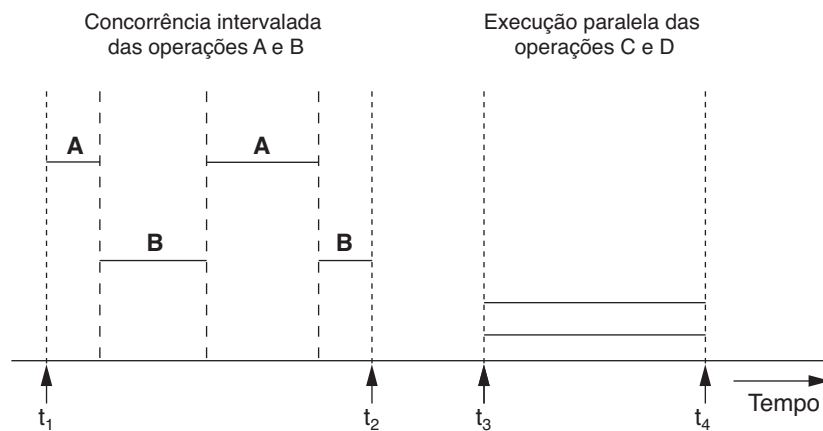


Figura 17.3

Concorrência intervalada *versus* execução paralela.

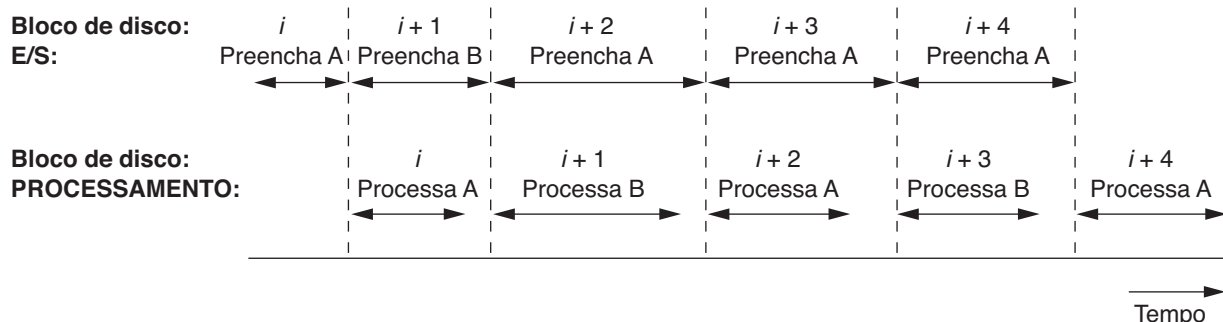


Figura 17.4

Uso de dois buffers, A e B, para a leitura do disco.

A Figura 17.4 ilustra como a leitura e o processamento podem prosseguir em paralelo quando o tempo exigido para processar um bloco de disco na memória é menor que o tempo exigido para ler o próximo bloco e preencher um buffer. A CPU pode começar a processar um bloco quando sua transferência para a memória principal termina; ao mesmo tempo, o processador de E/S de disco pode estar lendo e transferindo o próximo bloco para um buffer diferente. Essa técnica é chamada de **buffering duplo**, e também pode ser usada para ler um fluxo contínuo de blocos do disco para a memória. O buffering duplo permite a leitura ou gravação contínua de dados em blocos de disco consecutivos, o que elimina o tempo de busca e o atraso rotacional para todas as transferências de bloco, com exceção da primeira. Além do mais, os dados ficam prontos para processamento, reduzindo assim o tempo de espera nos programas.

17.4 Gravando registros de arquivo no disco

Nesta seção, definimos os conceitos de registros, tipos de registro e arquivos. Depois, discutimos sobre as técnicas para gravar registros de arquivo no disco.

17.4.1 Registros e tipos de registro

Os dados costumam ser armazenados na forma de **registros**. Cada registro contém uma coleção de **valores** ou **itens** de dados relacionados, no qual cada valor é formado por um ou mais bytes e corresponde a um em particular do registro. Os registros normalmente descrevem entidades e seus atributos. Por exemplo, um registro de FUNCIONARIO representa uma entidade de funcionário, e o valor de cada campo no registro especifica algum atributo desse funcionário, como Nome, Data_nascimento, Salario ou Supervisor. Uma coleção de nomes de campo e seus tipos de dados correspondentes constituem uma definição de **tipo de registro** ou **formato de registro**. Um **tipo de dado**, associado a cada campo, especifica os tipos de valores que um campo pode assumir.

O tipo de dado de um campo normalmente é um dos tipos de dado padrão usados na programação. Estes incluem os tipos de dados numéricos (inteiro, inteiro longo ou ponto flutuante), cadeia de caracteres (tamanho fixo ou variável), booleanos (tendo apenas valores 0 e 1, ou TRUE e FALSE) e, às vezes, tipos **data** e **tempo** especialmente codificados. O número de bytes exigidos para cada tipo de dado é fixo para determinado sistema de computação. Um inteiro pode exigir 4 bytes, um inteiro longo, 8 bytes, um número real, 4 bytes, um booleano, 1 byte, e uma data, 10 bytes (considerando um formato DD-MM-AAAA), e uma string de tamanho fixo de k caracteres, k bytes. As strings de tamanho variável podem exibir tantos bytes quantos caracteres existirem no valor de cada campo. Por exemplo, um tipo de registro FUNCIONARIO pode ser definido — usando a notação da linguagem de programação C — com a seguinte estrutura:

```
struct funcionario{
    char nome[30];
    char cpf[9];
    int salario;
    int cod_cargo;
    char departamento[20];
};
```

Em algumas aplicações de banco de dados, pode haver necessidade de armazenar itens de dados que consistem em grandes objetos não estruturados, que representam imagens, vídeo digitalizado ou streams de áudio, ou então texto livre. Estes são conhecidos como **BLOBs** (objetos binários grandes). Um item de dados BLOB costuma ser armazenado separadamente de seu registro, em um conjunto de blocos de disco, e um ponteiro para o BLOB é incluído no registro.

17.4.2 Arquivos, registros de tamanho fixo e registros de tamanho variável

Um arquivo é uma *sequência* de registros. Em muitos casos, todos os registros em um arquivo são do mesmo tipo de registro. Se cada registro no arquivo tem exatamente o mesmo tamanho (em bytes), o arquivo é considerado composto de **registros de tamanho fixo**. Se diferentes registros no arquivo possuem diversos tamanhos, o arquivo é considerado composto de **registros de tamanho variável**. Um arquivo pode ter registros de tamanho variável por vários motivos:

- Os registros do arquivo são do mesmo tipo de registro, mas um ou mais dos campos são de tamanho variável (**campos de tamanho variável**). Por exemplo, o campo Nome de FUNCIONARIO pode ser um campo de tamanho variável.
- Os registros do arquivo são do mesmo tipo de registro, mas um ou mais dos campos podem ter múltiplos valores para registros individuais; esse campo é chamado de **campo repetitivo**, e um grupo de valores para o campo normalmente é chamado de **grupo repetitivo**.
- Os registros do arquivo são do mesmo tipo de registro, mas um ou mais dos campos são **opcionais**, ou seja, eles podem ter valores para alguns, mas não para todos os registros do arquivo (**campos opcionais**).
- O arquivo contém registros de *tipos de registro diferentes* e, portanto, de tamanho variável (**arquivo misto**). Isso ocorreria se registros relacionados de diferentes tipos fossem *agrupados* (colocados juntos) em blocos de disco; por exemplo, os registros de HISTORICO_ESCOLAR de determinado aluno podem ser colocados após o registro desse ALUNO.

Os registros de FUNCIONARIO de tamanho fixo na Figura 17.5(a) têm um tamanho de registro de 71 bytes. Cada registro tem os mesmos campos, e os tamanhos de campo são fixos, de modo que o sistema pode identificar a posição de byte inicial de cada campo em relação à posição inicial do registro. Isso facilita a localização de valores de campo pelos programas que acessam tais arquivos. Observe que é possível representar um arquivo que logicamente deveria ter registros de tamanho variável como um arquivo de registros de tamanho fixo. Por exemplo, no caso dos campos opcionais, poderíamos ter *cada campo* incluído em *cada registro de arquivo*, mas ar-

mazenar um valor especial NULL se não houver valor para esse campo. Para um campo repetitivo, poderíamos alocar tantos espaços em cada registro quanto o *número máximo possível de ocorrências* do campo. De qualquer forma, o espaço é desperdiçado quando certos registros não têm valores para todos os espaços físicos fornecidos em cada registro. Agora, vamos considerar outras opções para formatar registros de um arquivo de registros de tamanho variável.

Para *campos de tamanho variável*, cada registro tem um valor para cada campo, mas não sabemos o tamanho exato de alguns valores de campo. Para determinar os bytes em um registro em particular que representa cada campo, podemos usar caracteres **separadores especiais** (como ? ou % ou \$) — que não aparecem em qualquer valor do campo — para terminar os campos de tamanho variável, como mostra a Figura 17.5(b), ou podemos armazenar o tamanho do campo em bytes no próprio registro, antes do valor do campo.

Um arquivo de registros com *campos opcionais* pode ser formatado de várias maneiras. Se o número total de campos para o tipo de registro for grande,

mas o número de campos que realmente aparecem em um registro típico for pequeno, podemos incluir em cada registro uma sequência de pares <nome-campo, valor-campo> em vez de apenas os valores de campo. Três tipos de caracteres separadores são usados na Figura 17.5(c), embora pudéssemos usar o mesmo caractere separador para as duas primeiras finalidades — separar o nome do campo do valor do campo e separar um campo do campo seguinte. Uma opção mais prática é atribuir um código curto de **tipo de campo** — digamos, um número inteiro — a cada campo e incluir em cada registro uma sequência de pares <tipo-campo, valor-campo>, em vez de pares <nome-campo, valor-campo>.

Um *campo repetitivo* precisa de um caractere separador para afastar os valores repetitivos do campo e outro caractere separador para indicar o término do campo. Finalmente, para um arquivo que inclui *registros de diferentes tipos*, cada registro é precedido por um indicador de **tipo de registro**. É compreensível que os programas que processam arquivos de registros com tamanho variável — que em geral fazem parte do sistema de arquivos e, portanto, ficam

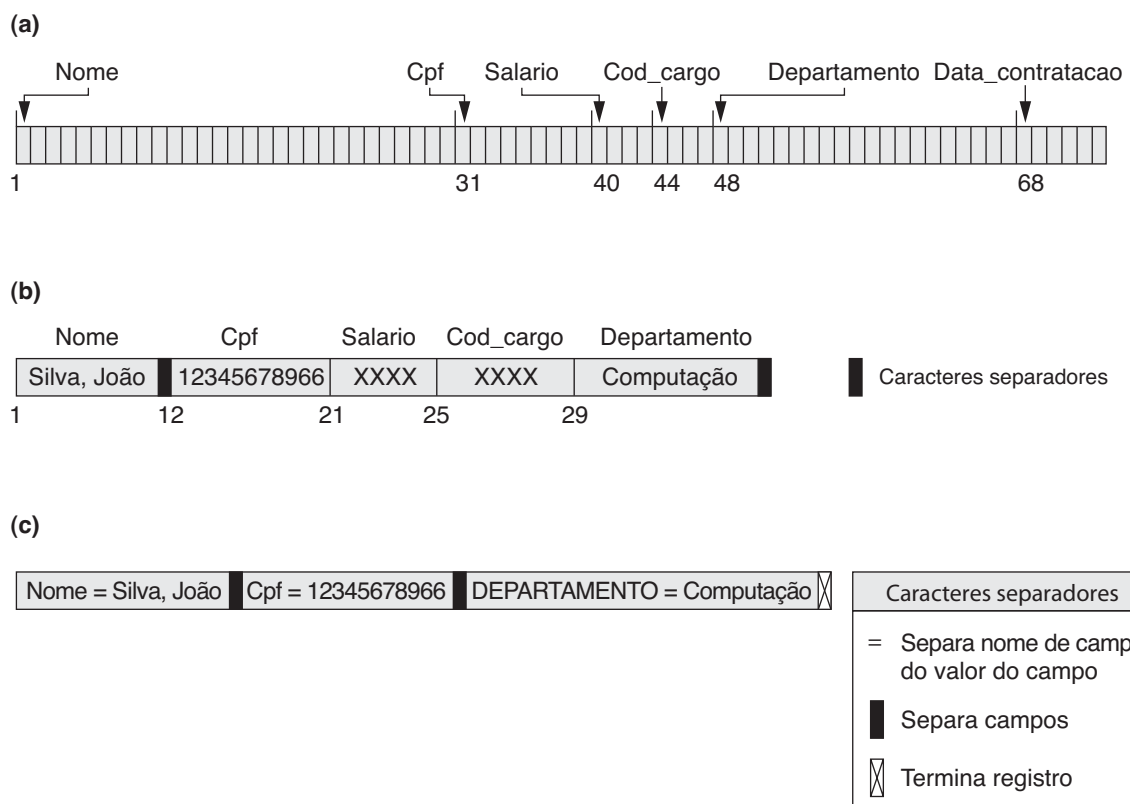


Figura 17.5

Três formatos de armazenamento de registro. (a) Um registro de tamanho fixo com seis campos e tamanho de 71 bytes. (b) Um registro com dois campos de tamanho variável e três campos de tamanho fixo. (c) Um registro de campo variável com três tipos de caracteres separadores.

ocultos dos programadores típicos — tenham de ser mais complexos do que aqueles para registros de tamanho fixo, nos quais a posição inicial e o tamanho de cada campo são conhecidos e fixos.⁵

17.4.3 Blocagem de registros e registros espalhados *versus* não espalhados

Os registros de um arquivo precisam ser alocados a blocos de disco, porque um bloco é a *unidade de transferência de dados* entre o disco e a memória. Quando o tamanho do bloco é maior que o tamanho do registro, cada bloco terá diversos registros, embora alguns arquivos possam ter registros excepcionalmente grandes que não cabem em um bloco. Suponha que o tamanho do bloco seja B bytes. Para um arquivo de registros de tamanho fixo, com tamanho de R bytes, sendo $B \geq R$, podemos estabelecer $bfr = \lfloor B/R \rfloor$ registros por bloco, onde o $\lfloor x \rfloor$ (*função floor*) arredonda para baixo o número x para um inteiro. O valor bfr é chamado de **fator de blocagem** para o arquivo. Em geral, R pode não dividir B exatamente, de modo que temos algum espaço não usado em cada bloco, igual a

$$B - (bfr * R) \text{ bytes}$$

Para aproveitar esse espaço não usado, podemos armazenar parte de um registro em um bloco e o restante em outro. Um **ponteiro** no final do primeiro bloco aponta para o bloco que contém o restante do registro, caso não seja o próximo bloco consecutivo no disco. Essa organização é chamada de **espalhada** porque os registros podem se espalhar por mais de um bloco. Sempre que um registro é maior que um bloco, temos de usar uma organização espalhada. Se os registros não puderem atravessar os limites de bloco, a organização é chamada de **não espalhada**. Isso é usado com registros de tamanho fixo tendo $B > R$, pois faz cada registro começar em um local conhecido no bloco, simplificando o processamento do registro. Para registros de tamanho variável, pode-se usar uma organização espalhada ou não espalhada.

Se o registro médio for grande, é vantajoso usar o espalhamento para reduzir o espaço perdido em cada bloco. A Figura 17.6 ilustra a organização espalhada *versus* a não espalhada.

Para registros de tamanho variável que usam a organização espalhada, cada bloco pode armazenar um número diferente de registros. Nesse caso, o fator de bloco bfr representa o número *médio* de registros por bloco para o arquivo. Podemos usar bfr para calcular o número de blocos b necessários para um arquivo de r registros:

$$b = \lceil (r/bfr) \rceil \text{ blocos}$$

onde o $\lceil x \rceil$ (*função ceiling*) arredonda para cima o valor de x até o próximo inteiro.

17.4.4 Alocando blocos de arquivo no disco

Existem várias técnicas-padrão para alocar os blocos de um arquivo no disco. Na **alocação contígua**, os blocos de arquivo são alocados a blocos de disco consecutivos. Isso torna a leitura do arquivo inteiro muito rápida usando o buffering duplo, mas dificulta a expansão do arquivo. Na **alocação ligada**, cada bloco de arquivo contém um ponteiro para o próximo bloco de arquivo. Isso facilita a expansão do arquivo, mas torna sua leitura mais lenta. Uma combinação dos dois aloca **clusters** de blocos de disco consecutivos, e os clusters são ligados. Os clusters às vezes são chamados de **segmentos** ou **extensões de arquivo**. Outra possibilidade é usar a **alocação indexada**, em que um ou mais **blocos de índice** contêm ponteiros para os blocos de arquivo reais. Também é comum usar combinações dessas técnicas.

17.4.5 Cabeçalhos de arquivo

Um **cabeçalho de arquivo** ou **descritor de arquivo** contém informações sobre um arquivo, que são exigidas



Figura 17.6

Tipos de organização de registro. (a) Não espalhada. (b) Espalhada.

⁵ Outros esquemas também são possíveis para representar registros de tamanho variável.

das pelos programas do sistema que acessam os registros do arquivo. O cabeçalho inclui informações para determinar os endereços de disco dos blocos de arquivo, bem como para registrar descrições de formato, que podem incluir tamanhos de campo e a ordem dos campos em um registro, para registros não espalhados de tamanho fixo, e códigos de tipo de campo, caracteres separadores e códigos de tipo de registro, para registros de tamanho variável.

Para procurar um registro no disco, um ou mais blocos são copiados para os buffers da memória principal. Os programas então procuram o registro ou registros desejados nos buffers, usando a informação no cabeçalho de arquivo. Se o endereço do bloco que contém o registro desejado não for conhecido, os programas de pesquisa devem realizar uma **pesquisa linear** pelos blocos de arquivo. Cada bloco de arquivo é copiado para um buffer e pesquisado até que o registro seja localizado e todos os blocos do arquivo tenham sido pesquisados com sucesso. Isso pode ser muito demorado para um arquivo grande. O objetivo de uma boa organização de arquivo é localizar o bloco que contém um registro desejado com um número mínimo de transferências de bloco.

17.5 Operações em arquivos

Operações em arquivos costumam ser agrupadas em **operações de recuperação** e **operações de atualização**. O primeiro grupo não muda quaisquer dados no arquivo, apenas localiza certos registros de modo que seus valores de campo possam ser examinados e processados. O segundo muda o arquivo pela inserção ou exclusão de registros, ou pela modificação dos valores de campo. De qualquer forma, podemos ter de **selecionar** um ou mais registros para recuperação, exclusão ou modificação com base em uma **condição de seleção** (ou **condição de filtragem**), que especifica critérios que o registro ou registros desejado(s) deve(m) satisfazer.

Considere um arquivo FUNCIONARIO com os campos Nome, Cpf, Salario, Cod_cargo e Departamento. Uma **condição de seleção simples** pode envolver uma comparação de igualdade em algum valor de campo — por exemplo, ($Cpf = '12345678966'$) ou ($Departamento = 'Pesquisa'$). Condições mais complexas podem envolver outros tipos de operadores de comparação, como $>$ ou \geq ; um exemplo é ($Salario \geq 30.000$). O caso geral é ter uma expressão booleana qualquer nos campos do arquivo como condição de seleção.

As operações de pesquisa em arquivos geralmente são baseadas em condições de seleção simples. Uma condição complexa deve ser decompos-

ta pelo SGBD (ou pelo programador) para extrair uma condição simples que pode ser usada para localizar os registros no disco. Cada registro localizado é então verificado para determinar se satisfaaz a condição de seleção inteira. Por exemplo, podemos extrair a condição simples ($Departamento = 'Pesquisa'$) da condição complexa ($(Salario \geq 30.000) \text{ AND } (Departamento = 'Pesquisa')$); cada registro satisfaizando ($Departamento = 'Pesquisa'$) é localizado e depois testado para ver se também satisfaaz ($Salario \geq 30.000$).

Quando vários registros de arquivo satisfazem uma condição de pesquisa, o *primeiro* registro — em relação à sequência física de registros de arquivo — é inicialmente localizado e designado como o **registro atual**. Operações de busca subsequentes começam desse registro e localizam o *próximo* registro no arquivo que satisfaaz a condição.

As operações reais para localizar e acessar registros de arquivo variam de um sistema para outro. A seguir, apresentamos um conjunto de operações representativas. Normalmente, programas de alto nível, como programas de software de SGBD, acesam registros usando esses comandos, de modo que às vezes nos referimos a **variáveis de programa** nas descrições a seguir:

- **Open.** Prepara o arquivo para leitura ou gravação. Aloca buffers apropriados (em geral, pelo menos dois) para manter blocos de arquivo do disco, e recupera o cabeçalho do arquivo. Define o ponteiro de arquivo para o início do arquivo.
- **Reset.** Define o ponteiro do arquivo aberto para o início do arquivo.
- **Find (ou Locate).** Procura o primeiro registro que satisfaça uma condição de pesquisa. Transfere o bloco que contém esse registro para o buffer da memória principal (se ainda não estiver lá). O ponteiro de arquivo aponta para o registro no buffer e este se torna o *registro atual*. Às vezes, diferentes verbos são usados para indicar se o registro localizado deve ser lido ou atualizado.
- **Read (ou Get).** Copia o registro atual do buffer para uma variável de programa no programa do usuário. Esse comando também pode avançar o ponteiro do registro atual para o próximo registro no arquivo, que pode precisar ler o próximo bloco de arquivo do disco.
- **FindNext.** Procura o próximo registro no arquivo que satisfaaz a condição de pesquisa.

Transfere o bloco que contém esse registro para um buffer da memória principal (se ainda não estiver lá). O registro está localizado no buffer e torna-se o registro atual. Várias formas de FindNext (por exemplo, encontrar próximo registro dentro de um registro pai atual, encontrar próximo registro de determinado tipo ou encontrar próximo registro em que uma condição complexa é atendida) estão disponíveis em SGBDs legados com base nos modelos hierárquico e de rede.

- **Delete.** Exclui o registro atual e (no fim) atualiza o arquivo no disco para refletir a exclusão.
- **Modify.** Modifica alguns valores de campo para o registro atual e (no fim) atualiza o arquivo no disco para refletir a modificação.
- **Insert.** Insere um novo registro no arquivo ao localizar o bloco onde o registro deve ser inserido, transferindo esse bloco para um buffer da memória principal (se ainda não estiver lá), gravando o registro no buffer e (no fim) gravando o buffer em disco para refletir a inserção.
- **Close.** Completa o acesso ao arquivo liberando os buffers e realizando quaisquer outras operações de limpeza necessárias.

Estas (exceto por Open e Close) são chamadas operações de **um registro por vez**, pois cada uma se aplica a um único registro. É possível resumir as operações Find, FindNext e Read em uma única operação, Scan, cuja descrição é a seguinte:

- **Scan.** Se o arquivo já tiver sido aberto ou reiniciado, Scan retorna o primeiro registro; caso contrário, ele retorna o próximo registro. Se uma condição for especificada com a operação, o registro retornado é o primeiro ou o próximo registro que satisfaz a condição.

Em sistemas de banco de dados, operações adicionais de nível mais alto, de **um conjunto de cada vez**, podem ser aplicadas a um arquivo. Alguns exemplos são os seguintes:

- **FindAll.** Localiza *todos* os registros no arquivo que satisfazem uma condição de pesquisa.
- **Find (ou Locate) *n*.** Procura o primeiro registro que satisfaz uma condição de pesquisa e depois continua a localizar os próximos $n - 1$ registros que satisfazem a mesma condição. Transfere os blocos que contêm os n registros para o buffer da memória principal (se ainda não estiverem lá).
- **FindOrdered.** Recupera todos os registros no arquivo em alguma ordem especificada.

- **Reorganize.** Inicia o processo de reorganização. Conforme veremos, algumas organizações de arquivo exigem reorganização periódica. Um exemplo é reordenar os registros do arquivo classificando-os em um campo específico.

Neste ponto, vale a pena notar a diferença entre os termos *organização de arquivo* e *método de acesso*. Uma **organização de arquivo** refere-se à organização dos dados de um arquivo em registros, blocos e estruturas de acesso; isso inclui o modo como registros e blocos são colocados no meio de armazenamento e interligados. Um **método de acesso**, por sua vez, oferece um grupo de operações — como aquelas listadas anteriormente — que podem ser aplicadas a um arquivo. Em geral, é possível aplicar vários métodos de acesso a uma organização de arquivo. Alguns métodos de acesso, porém, só podem ser aplicados a arquivos organizados de certas maneiras. Por exemplo, não podemos aplicar um método de acesso indeixado a um arquivo sem um índice (ver Capítulo 18).

Normalmente, esperamos usar algumas condições de pesquisa mais do que outras. Certos arquivos podem ser **estáticos**, significando que operações de atualização raramente são realizadas; outros arquivos, mais **dinâmicos**, podem mudar com frequência, de modo que as operações de atualizações são constantemente aplicadas a eles. Uma organização de arquivo bem-sucedida deve realizar, do modo mais eficiente possível, as operações que esperamos *aplicar frequentemente* ao arquivo. Por exemplo, considere o arquivo FUNCIONARIO, mostrado na Figura 17.5(a), que armazena os registros para os funcionários ativos em uma empresa. Esperamos inserir registros (quando os funcionários são contratados), excluir registros (quando os funcionários saem da empresa) e modificar registros (por exemplo, quando o salário ou cargo de um funcionário é alterado). A exclusão ou modificação de um registro requer uma condição de seleção para identificar um registro em particular ou conjunto de registros. A leitura de um ou mais registros também requer uma condição de seleção.

Se os usuários esperam principalmente aplicar uma condição de pesquisa com base no Cpf, o projetista precisa escolher uma organização de arquivo que facilita a localização de um registro, dado seu valor de Cpf. Isso pode envolver a ordenação física dos registros pelo valor do Cpf ou a definição de um índice em Cpf (ver Capítulo 18). Suponha que uma segunda aplicação utilize o arquivo para gerar contracheques de funcionários e exija que os contracheques sejam agrupados por departamento. Para essa aplicação, é melhor ordenar os registros de funcionários por departamento e depois por

nome dentro de cada departamento. O agrupamento de registros em blocos e a organização de blocos em cilindros agora seriam diferentes. Porém, esse arranjo entra em conflito com a ordenação dos registros por valores de Cpf. Se as duas aplicações são importantes, o projetista deve escolher uma organização que permita que as duas operações sejam realizadas de modo eficiente. Infelizmente, em muitos casos, uma única organização não permite que todas as operações necessárias em um arquivo sejam implementadas de maneira eficiente. Isso requer que seja escolhido um meio-termo que leve em conta a importância esperada e a mistura de operações de leitura e recuperação.

Nas próximas seções e no Capítulo 18, discutimos métodos para organizar registros de um arquivo no disco. Várias técnicas gerais, como ordenação, hashing e indexação, são usadas para criar métodos de acesso. Além disso, diversas técnicas gerais para lidar com inserções e exclusões trabalham com muitas organizações de arquivo.

17.6 Arquivos de registros desordenados (arquivos de heap)

Neste tipo de organização mais simples e mais básico, os registros são arquivados na ordem em que são inseridos, de modo que novos registros são inseridos ao final do arquivo. Essa organização é chamada **arquivo de heap** ou **pilha**.⁶ Normalmente, ela é usada com caminhos de acesso adicionais, como os índices secundários discutidos no Capítulo 18. Ela também é usada para coletar e armazenar registros de dados para uso futuro.

A inserção de um novo registro é muito *eficiente*. O último bloco de disco do arquivo é copiado para um buffer, o novo registro é acrescentado e o bloco é então **regravado** de volta no disco. O endereço do último bloco de arquivo é mantido no cabeçalho do arquivo. No entanto, procurar um registro usando qualquer condição de pesquisa envolve uma **pesquisa linear** pelo bloco de arquivo por bloco — um procedimento dispendioso. Se apenas um registro satisfizer a condição de pesquisa, então, na média, um programa lerá a memória e pesquisará metade dos blocos de arquivo antes de encontrar o registro. Para um arquivo de b blocos, isso exige pesquisar $(b/2)$ blocos, na média. Se nenhum registro ou vários registros satisfizerem a condição de pesquisa, o programa deve ler e pesquisar todos os b blocos no arquivo.

Para excluir um registro, um programa deve primeiro encontrar seu bloco, copiá-lo para um buffer,

excluir o registro do buffer e, finalmente, **regravar o bloco** de volta ao disco. Isso deixa um espaço livre no bloco de disco. A exclusão de um grande número de registros dessa maneira resulta em espaço de armazenamento desperdiçado. Outra técnica usada para exclusão de registro é ter um byte ou bit extra, chamado **marcador de exclusão**, armazenado em cada registro. Um registro é excluído ao se definir o marcador de exclusão com determinado valor. Um valor diferente para o marcador indica um registro válido (não excluído). Os programas de pesquisa consideram apenas registros válidos em um bloco quando realizam sua busca. Essas duas técnicas de exclusão exigem **reorganização** periódica do arquivo para retomar o espaço não usado dos registros excluídos. Durante a reorganização, os blocos de arquivo são acessados de maneira consecutiva, e os registros são compactados pela remoção de registros excluídos. Depois dessa reorganização, os blocos são preenchidos até a capacidade mais uma vez. Outra possibilidade é usar o espaço dos registros excluídos ao inserir novos registros, embora isso exija uma manutenção extra para se manter informado sobre os locais vazios.

Podemos usar a organização espalhada ou não espalhada para um arquivo desordenado, e ela pode ser utilizada com registros de tamanho fixo ou variável. A modificação de um registro de tamanho variável pode exigir a exclusão do registro antigo e a inserção de um registro modificado, pois o registro modificado pode não se encaixar em seu antigo espaço no disco.

Para ler todos os registros na ordem dos valores de algum campo, criamos uma cópia classificada do arquivo. A classificação é uma operação cara para um arquivo de disco grande, e técnicas especiais para **classificação externa** são utilizadas (ver Capítulo 19).

Para um arquivo de *registros de tamanho fixo* desordenados usando *blocos não espalhados* e *alocação contígua*, é simples acessar qualquer registro por sua **posição** no arquivo. Se os registros de arquivo forem numerados com $0, 1, 2, \dots, r - 1$ e os registros em cada bloco forem numerados com $0, 1, \dots, bfr - 1$, onde bfr é o fator de bloco, então o i -ésimo registro do arquivo está localizado no bloco $\lfloor(i/bfr)\rfloor$ e é o $(i \bmod bfr)^{\text{a}}$ registro nesse bloco. Tal arquivo costuma ser chamado de **arquivo relativo** ou **direto**, pois os registros podem ser facilmente acessados por suas posições relativas. O acesso a um registro por sua posição não ajuda a localizar um registro com base em uma condição de busca; contudo, ele facilita a construção de caminhos de acesso no arquivo, como os índices discutidos no Capítulo 18.

⁶ Às vezes, essa organização é chamada de **arquivo sequencial**.

17.7 Arquivos de registros ordenados (arquivos classificados)

Podemos ordenar fisicamente os registros de um arquivo no disco com base nos valores de um de seus campos — chamado de **campo de ordenação**. Isso leva a um arquivo **ordenado** ou **sequencial**.⁷ Se o campo de ordenação também for um **campo-chave** do arquivo — um campo com garantias de ter um valor exclusivo em cada registro —, então o campo é chamado de **chave de ordenação** para o arquivo. A Figura 17.7 mostra um arquivo ordenado com Nome como campo-chave de ordenação (supondo que os funcionários têm nomes distintos).

Os registros ordenados têm algumas vantagens em relação aos arquivos desordenados. Primeiro, a leitura dos registros na ordem dos valores da chave de ordenação torna-se extremamente eficiente porque nenhuma classificação é necessária. Segundo, encontrar o próximo registro com base no atual na ordem da chave de ordenação em geral não requer acessos de bloco adicionais porque o próximo registro está no mesmo bloco do atual (a menos que o registro atual seja o último no bloco). Terceiro, o uso de uma condição de pesquisa baseada no valor de um campo-chave de ordenação resulta em acesso mais rápido quando a técnica de pesquisa binária é usada, o que constitui uma melhoria em relação às pesquisas lineares, embora normalmente isso não seja utilizado para arquivos de disco. Os arquivos ordenados estão em blocos e armazenados em cilindros contíguos para minimizar o tempo de busca.

Uma pesquisa binária por arquivos de disco pode ser feita nos blocos, em vez de nos registros. Suponha que o arquivo tenha b blocos numerados com 1, 2, ..., b ; os registros são ordenados por valor crescente de seu campo-chave de ordenação; e estamos procurando um registro cujo valor do campo-chave de ordenação seja K . Supondo que os endereços de disco dos blocos de arquivo estejam disponíveis no cabeçalho de arquivo, a pesquisa binária pode ser descrita pelo Algoritmo 17.1. Uma pesquisa binária normalmente acessa $\log_2(b)$ blocos, não importando se o registro foi localizado ou não — uma melhoria em relação às pesquisas lineares, onde, na média, $(b/2)$ blocos são acessados quando o registro é encontrado e b blocos são acessados quando o registro não é encontrado.

Algoritmo 17.1. Pesquisa binária em uma chave de ordenação de um arquivo de disco

$l \leftarrow 1; u \leftarrow b;$ (* b é o número de blocos de arquivo *)
enquanto ($u \geq l$) faça

 inicio $i \leftarrow (l + u) \text{ div } 2;$

 leia bloco i do arquivo para o buffer;

 se $K <$ (valor do campo-chave de ordenação do *primeiro* registro no bloco i)

 então $u \leftarrow i - 1$

 senão se $K >$ (valor do campo-chave de ordenação do *último* registro no bloco i)

 então $l \leftarrow i + 1$

 senão se o registro com valor do campo-chave de ordenação = K está no buffer

 então vai para found

 senão vai para notfound;

 fim;

vai para notfound;

Um critério de pesquisa envolvendo as condições $>$, $<$, \geq e \leq no campo de ordenação é muito eficiente, pois a ordenação física dos registros significa que todos os registros que satisfazem a condição são contíguos no arquivo. Por exemplo, com relação à Figura 17.7, se o critério de pesquisa for ($\text{Nome} < \text{'G'}$) — onde $<$ significa *alfabeticamente antes de* —, os registros que satisfazem o critério de pesquisa são aqueles do início do arquivo até o primeiro registro que tem um valor Nome começando com a letra ‘G’.

A ordenação não oferece quaisquer vantagens para o acesso aleatório ou ordenado dos registros com base nos valores dos outros *campos não ordenados* do arquivo. Nesses casos, realizamos uma pesquisa linear para acesso aleatório. Para acessar os registros em ordem baseados no campo não ordenados, é necessário criar outra cópia ordenada — em uma ordem diferente — do arquivo.

A inserção e a exclusão de registros são operações dispendiosas para um arquivo ordenado, pois os registros devem permanecer fisicamente ordenados. Para inserir um registro, temos de encontrar sua posição correta no arquivo, com base no valor de seu campo de ordenação, e depois criar espaço no arquivo para inserir o registro nessa posição. Para um arquivo grande, isso pode ser muito demorado porque, na média, metade dos registros no arquivo precisa ser movida para criar espaço para o novo registro. Isso significa que metade dos blocos de arquivo deve ser lida e regravada depois que os registros forem movidos entre eles. Para a exclusão de registro, o problema é menos grave se os marcadores de exclusão e a reorganização periódica forem usados.

⁷ O termo *arquivo sequencial* também tem sido usado para se referir aos arquivos desordenados, embora seja mais apropriado para arquivos ordenados.

	Nome	Cpf	Data_nascimento	Cargo	Salario	Sexo
Bloco 1	Aaron, Eduardo					
	Abílio, Diana					
		⋮				
	Acosta, Marcos					
Bloco 2	Adams, João					
	Adams, Roberto					
		⋮				
	Akers, Janete					
Bloco 3	Alexandre, Eduardo					
	Alfredo, Roberto					
		⋮				
	Allen, Samuel					
Bloco 4	Allen, Tiago					
	Anderson, Kely					
		⋮				
	Anderson, Joel					
Bloco 5	Anderson, Isaac					
	Angeli, José					
		⋮				
	Anita, Sueli					
Bloco 6	Arnoldo, Marcelo					
	Arnoldo, Estevan					
		⋮				
	Atílio, Timóteo					
Bloco $n-1$		⋮				
	Wanderley, Jaime					
	Wesley, Ronaldo					
		⋮				
Bloco n	Wong, Manuel					
	Wong, Pâmela					
	Wuang, Charles					
		⋮				
	Zimmer, André					

Figura 17.7

Alguns blocos de um arquivo ordenado (sequencial) de registros de FUNCIONARIO com Nome como campo-chave de ordenação.

Uma opção para tornar a inserção mais eficiente é manter algum espaço não usado em cada bloco para novos registros. Porém, quando esse espaço é totalmente utilizado, o problema original reaparece. Outro método frequentemente empregado é criar um arquivo *desordenado* temporário, chamado arquivo de **overflow** ou **transação**. Com essa técnica, o arquivo ordenado real é chamado de **arquivo principal** ou **mestre**. Novos registros são inseridos no final

do arquivo de overflow, em vez de em sua posição correta no arquivo principal. De tempos em tempos, o arquivo de overflow é classificado e mesclado ao arquivo mestre durante a reorganização do arquivo. A inserção torna-se muito eficiente, mas ao custo de maior complexidade no algoritmo de pesquisa. O arquivo de overflow precisa ser pesquisado usando uma pesquisa linear se, após a pesquisa binária, o registro não for encontrado no arquivo principal. Para

aplicações que não exigem a informação mais atualizada, os registros de overflow podem ser ignorados durante uma pesquisa.

A modificação do valor de um campo de um registro depende de dois fatores: a condição de pesquisa para localizar o registro e o campo a ser modificado. Se a condição de pesquisa envolver o campo da chave de ordenação, podemos localizar o registro com uma pesquisa binária; caso contrário, temos de realizar uma pesquisa linear. Um campo não ordenado pode ser modificado ao alterar o registro e regravá-lo no mesmo local físico no disco — considerando registros de tamanho fixo. A modificação do campo de ordenação significa que o registro pode alterar sua posição no arquivo. Isso requer a exclusão do registro antigo, seguida pela inserção do registro modificado.

A leitura dos registros do arquivo na ordem do campo de ordenação é muito eficiente se ignorarmos os registros no overflow, pois os blocos podem ser lidos consecutivamente ao usar o buffering duplo. Para incluir os registros no overflow, temos de mesclá-los em suas posições atuais; nesse caso, primeiro podemos reorganizar o arquivo, e depois ler seus blocos na sequência. Para reorganizar o arquivo, classificamos os registros no arquivo de overflow e, depois, os mesclamos com o arquivo mestre. Os registros marcados para exclusão são removidos durante a reorganização.

A Tabela 17.2 resume o tempo de acesso médio em acessos de bloco para encontrar um registro específico em um arquivo com b blocos.

Os arquivos ordenados raramente são usados em aplicações de banco de dados, a menos que um caminho de acesso adicional, chamado **índice primário**, seja utilizado; isso resulta em um **arquivo sequencial-indexado**. Isso melhora ainda mais o tempo de acesso aleatório ao campo-chave de ordenação. (Discutiremos índices no Capítulo 18.) Se o atributo de ordenação não for uma chave, o arquivo é chamado de **arquivo agrupado**.

17.8 Técnicas de hashing

Outro tipo de organização de arquivo principal é baseado no hashing, que oferece acesso muito rápido aos registros sob certas condições de pesquisa. Essa organização costuma ser chamada de **arquivo de hash**.⁸ A condição de pesquisa precisa ser uma condição de igualdade em um único campo, chamado **campo de hash**. Na maior parte dos casos, o campo de hash também é um campo-chave do arquivo, quando ele é chamado de **chave hash**. A ideia por trás do hashing é oferecer uma função h , chamada **função de hash** ou **função de randomização**, que é aplicada ao valor do campo de hash de um registro e gera o *endereço* do bloco de disco em que o registro está armazenado. Uma pesquisa pelo registro no bloco pode ser executada em um buffer da memória principal. Para a maioria dos registros, só precisamos de um acesso de único bloco para recuperar esse registro.

O hashing também é utilizado como uma estrutura de pesquisa interna em um programa sempre que um grupo de registros é acessado exclusivamente pelo uso do valor de um campo. Descrevemos o uso do hashing para arquivos internos na Seção 17.8.1; depois, mostramos como ele é modificado para armazenar arquivos externos no disco na Seção 17.8.2. Na Seção 17.8.3, discutimos técnicas para estender o hashing a arquivos dinamicamente crescentes.

17.8.1 Hashing interno

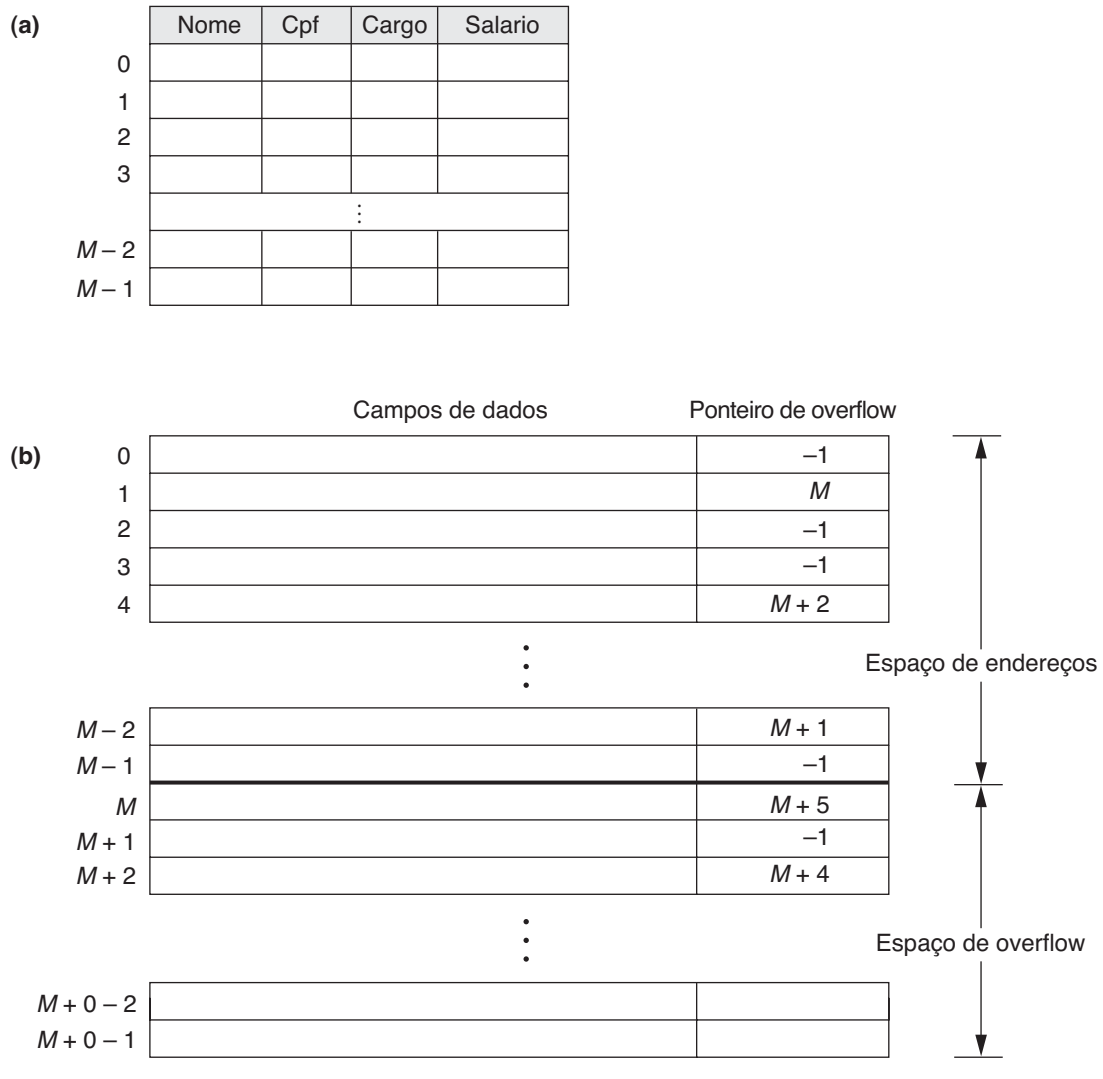
Para arquivos internos, o hashing normalmente é implementado como uma **tabela de hash** por meio do uso de um array de registros. Suponha que o intervalo de índice de array seja de 0 a $M - 1$, como mostra a Figura 17.8(a). Então, temos M slots cujos endereços correspondem aos índices de array. Escolhemos uma função de hash que transforma o valor de campo de hash em um inteiro entre 0 e $M - 1$. Uma função de hash comum é $h(K) = K \bmod M$, que retorna o resto de um valor de campo de hash inteiro

Tabela 17.2

Tempos de acesso médios para um arquivo de b blocos sob organizações de arquivo básicas.

Tipo de organização	Método de acesso/pesquisa	Média de blocos para acessar um registro específico
Heap (não ordenado)	Varredura sequencial (pesquisa linear)	$b/2$
Ordenado	Varredura sequencial	$b/2$
Ordenado	Pesquisa binária	$\log_2 b$

⁸ Um arquivo de hash também é chamado de *arquivo direto*.



- ponteiro de nulo = -1
- ponteiro de overflow refere-se à posição do próximo registro na lista ligada

Figura 17.8

Estruturas de dados de hashing interno. (a) Array de M posições para uso no hashing interno. (b) Resolução de colisão ao encadear registros.

K após a divisão por M ; esse valor é então usado para o endereço do registro.

Os valores de campo de hash não inteiros podem ser transformados em inteiros antes que a função mod seja aplicada. Para cadeias de caracteres, os códigos numéricos (ASCII) associados aos caracteres podem ser usados na transformação — por exemplo, ao multiplicar esses valores de código. Para um campo de hash cujo tipo de dado é uma string de 20 caracteres, o Algoritmo 17.2(a) pode ser utilizado para calcular o endereço de hash. Assumimos que a função de código retorna o código numérico de um caractere e que recebemos um valor de campo de hash K do tipo K : $array[1..20] of char$ (em Pascal) ou $char K[20]$ (em C).

Algoritmo 17.2. Dois algoritmos de hashing simples: (a) aplicando a função de hash mod a uma cadeia de caracteres K . (b) Resolução de colisão por endereçamento aberto.

```

(a)  $temp \leftarrow 1;$ 
    para  $i \leftarrow 1$  até 20 faça  $temp \leftarrow temp * code(K[i])$  mod  $M$ ;
     $endereco\_hash \leftarrow temp$  mod  $M$ ;
(b)  $i \leftarrow endereco\_hash(K); a \leftarrow i;$ 
    se local  $i$  está ocupado
        entao inicio  $i \leftarrow (i + 1)$  mod  $M$ ;
            enquanto  $(i \neq a)$  e local  $i$  está ocupado

```

```

faça  $i \leftarrow (i + 1) \bmod M$ ;
se ( $i = a$ ) então todas as posições estão cheias
se não novo_endereco_hash  $\leftarrow i$ ;
fim;

```

Outras funções de hashing podem ser usadas. Uma técnica, chamada **desdobramento**, envolve aplicar uma função aritmética, como a *adição*, ou uma função lógica, como o *or exclusivo* a diferentes partes do valor do campo de hash para calcular o endereço de hash (por exemplo, com um espaço de endereços de 0 a 999 para armazenar 1.000 chaves, uma chave de seis dígitos 235469 pode ser desdoblada e armazena da no endereço: $(235+964) \bmod 1000 = 199$). Outra técnica envolve escolher alguns dígitos do valor do campo de hash — por exemplo, terceiro, quinto e oitavo dígitos — para formar o endereço de hash (por exemplo, armazenando 1.000 funcionários com números de CPF de 11 dígitos em um arquivo de hash com 1.000 posições daria ao número de CPF 301-678-923-51 um valor de hash de 172 por essa função de hash).⁹ O problema com a maioria das funções de hashing é que elas não garantem que valores distintos terão endereços de hash distintos, pois o **espaço do campo de hash** — o número de valores possíveis que um campo de hash pode ter — normalmente é muito maior do que o **espaço de endereços** — o número de endereços disponíveis para registros. A função de hashing mapeia o espaço do campo de hash ao espaço de endereços.

Uma **colisão** ocorre quando o valor do campo de hash de um registro que está sendo inserido é calculado como um endereço que já contém um registro diferente. Nessa situação, temos de inserir o novo registro em alguma outra posição, pois o endereço de hash está ocupado. O processo de localizar outra posição é chamado de **resolução de colisão**. Existem vários métodos para resolução de colisão, incluindo os seguintes:

- **Endereçamento aberto.** Partindo da posição ocupada especificada pelo endereço de hash, o programa verifica as posições subsequentes em ordem, até que uma posição não usada (vazia) seja encontrada. O Algoritmo 17.2(b) pode ser usado para essa finalidade.
- **Encadeamento.** Para esse método, vários locais de overflow são mantidos, normalmente estendendo o array com uma série de posições de overflow. Além disso, um campo de ponteiro é acrescentado ao local de cada registro. Uma colisão é resolvida ao colocar o novo registro em um local de overflow não usado

e definir o ponteiro do local do endereço de hash ocupado como o endereço desse local de overflow. Portanto, é mantida uma lista ligada de registros de overflow para cada endereço de hash, como mostra a Figura 17.8(b).

- **Hashing múltiplo.** O programa aplica uma segunda função de hash se a primeira resultar em uma colisão. Se houver outra colisão, o programa utiliza o endereçamento aberto ou aplica uma terceira função de hash e, depois, usa o endereçamento aberto, se necessário.

Cada método de resolução de colisão requer os próprios algoritmos para inserção, recuperação e exclusão de registros. Os algoritmos para encadeamento são os mais simples. Os algoritmos de exclusão para endereçamento aberto são mais complicados. Os livros-texto sobre estruturas de dados abordam algoritmos de hashing interno com mais detalhes.

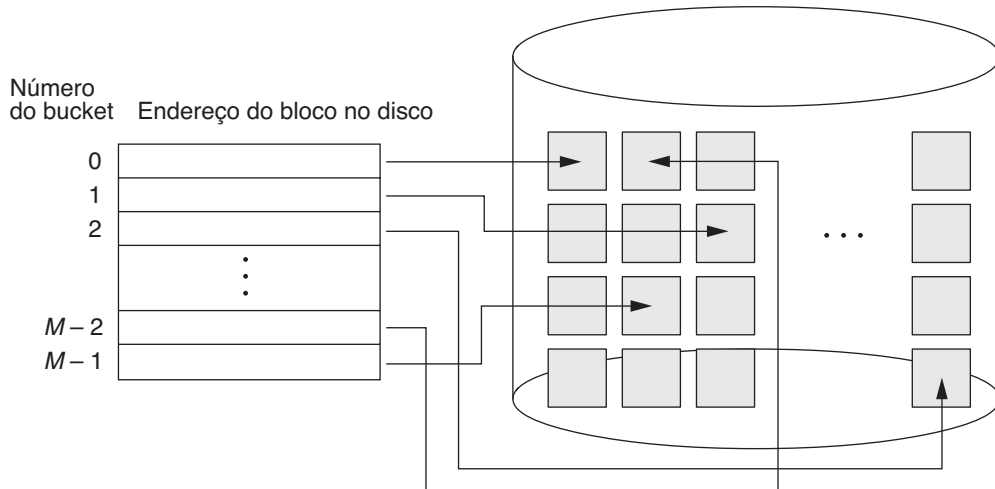
O objetivo de uma boa função de hashing é distribuir os registros de maneira uniforme pelo espaço de endereços de modo a minimizar as colisões enquanto não deixam muitos locais não usados. A simulação e os estudos de análise mostraram que normalmente é melhor manter uma tabela de hash entre 70 e 90 por cento cheia, de modo que o número de colisões permaneça baixo e não desperdicemos muito espaço. Logo, se esperamos ter r registros para armazenar na tabela, devemos escolher M locais para o espaço de endereços, tal que (r/M) esteja entre 0,7 e 0,9. Também pode ser útil escolher um número primo para M , pois já foi demonstrado que isso distribui melhor os endereços de hash pelo espaço de endereços quando a função de hashing mod é utilizada. Outras funções de hash podem exigir que M seja uma potência de 2.

17.8.2 Hashing externo para arquivos de disco

O hashing para arquivos de disco é chamado de **hashing externo**. Para se ajustar às características do armazenamento de disco, o espaço de endereços de destino é feito em **buckets**, cada um mantendo vários registros. Um bucket é um bloco de disco ou um cluster de blocos de disco contíguos. A função de hashing mapeia uma chave em um número de bucket relativo, em vez de atribuir um endereço de bloco absoluto ao bucket. Uma tabela mantida no cabeçalho do arquivo converte o número do bucket para o endereço do bloco de disco correspondente, conforme ilustra a Figura 17.9.

O problema de colisão é menos sério com os buckets porque, independentemente de quantos regis-

⁹ Uma discussão detalhada das funções de hashing está fora do escopo de nossa apresentação.

**Figura 17.9**

Correspondendo números de bucket a endereços de bloco de disco.

tos possam caber em um bucket, eles podem ser definidos por hashing ao mesmo bucket sem causar problemas. Porém, temos de prever o caso em que um bucket está cheio até sua capacidade e um novo registro a ser inserido tem um hash para esse bucket. Podemos usar uma variação do encadeamento em que um ponteiro é mantido em cada bucket para uma lista ligada de registros de overflow para o bucket, como mostra a Figura 17.10. Os ponteiros na lista ligada devem ser **ponteiros de registro**, que incluem um endereço de bloco e uma posição de registro relativa no bloco.

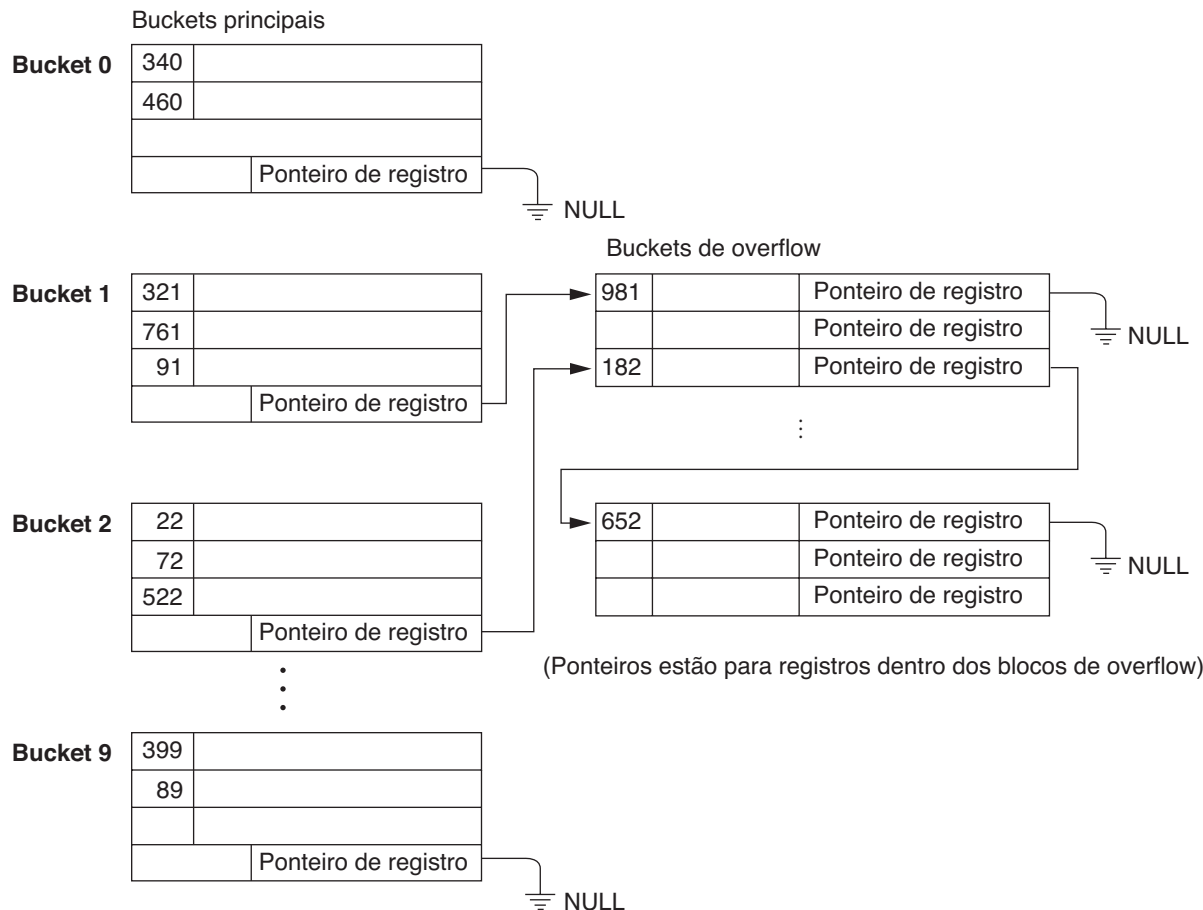
O hashing oferece o acesso mais rápido possível para recuperar um registro qualquer dado o valor de seu campo de hash. Embora a maioria das boas funções de hash não mantenham registros na ordem dos valores de campo de hash, algumas funções — chamadas **preservação de ordem** — o fazem. Um exemplo simples de uma função de hash de preservação de ordem é usar os três dígitos mais à esquerda de um número de fatura para gerar um endereço de bucket como um endereço de hash e manter os registros classificados por número de fatura em cada bucket. Outro exemplo é usar uma chave hash inteira diretamente como um índice para um arquivo relativo, se os valores de chave hash preencherem determinado intervalo; por exemplo, se os números de funcionário em uma empresa forem definidos como 1, 2, 3, ... até o número total de funcionários, podemos usar a função de hash de identidade que mantém a ordem. Infelizmente, isso só funciona se as chaves forem geradas em ordem por alguma aplicação.

O esquema de hashing descrito até aqui é chamado de **hashing estático**, pois um número fixo de buckets M é alocado. Essa pode ser uma desvantagem séria para arquivos dinâmicos. Suponha que aloquemos M buckets para o espaço de endereços e deixemos m como

o número máximo de registros que podem caber em um bucket; então, no máximo $(m * M)$ registros caberão no espaço alocado. Se o número de registros for substancialmente menor que $(m * M)$, ficamos com muito espaço não usado. Por sua vez, se o número de registros aumentar para muito mais do que $(m * M)$, várias colisões acontecerão, e a recuperação será mais lenta devido às longas listas de registros de overflow. Em ambos os casos, podemos ter de alterar o número de blocos M alocados e depois usar uma nova função de hashing (com base no novo valor de M) para redistribuir os registros. Essas reorganizações podem ser muito demoradas para arquivos grandes. Organizações de arquivo dinâmico mais recentes, baseadas em hashing, permitem que o número de buckets varie dinamicamente apenas com a reorganização localizada (ver Seção 17.8.3).

Ao usar o hashing externo, a busca por um registro, dado um valor de algum campo diferente do campo de hash, é tão dispendiosa quanto no caso de um arquivo desordenado. A exclusão de registro pode ser implementada pela remoção do registro de seu bucket. Se o bucket tiver uma cadeia de overflow, podemos mover um dos registros de overflow para o bucket e substituir o registro excluído. Se o registro a ser excluído já estiver em overflow, simplesmente o removemos da lista ligada. Observe que a remoção de um registro de overflow implica que devemos registrar a posições vazias no overflow. Isso é feito facilmente pela manutenção de uma lista interligada de locais de overflow não usados.

A modificação do valor de campo de um registro especificado depende de dois fatores: da condição de pesquisa para localizar esse registro específico e do campo a ser modificado. Se a condição de pesquisa for uma comparação de igualdade no campo de hash, podemos localizar o registro de modo eficiente

**Figura 17.10**

Tratamento de overflow para buckets por encadeamento.

usando a função de hashing; caso contrário, temos de realizar uma pesquisa linear. Um campo não de hash pode ser modificado pela mudança do registro e sua regravação no mesmo bucket. A modificação do campo de hash significa que o registro pode se mover para outro bucket, o que exige a exclusão do registro antigo seguida pela inserção do registro modificado.

17.8.3 Técnicas de hashing que permitem a expansão dinâmica do arquivo

Uma grande desvantagem do esquema de hashing *estático* que acabamos de ver é que o espaço de endereços de hash é fixo. Logo, é difícil expandir ou encolher o arquivo dinamicamente. Os esquemas descritos nesta seção tentam solucionar essa situação. O primeiro esquema — o hashing extensível — armazena uma estrutura de acesso além do arquivo e, portanto, é semelhante à indexação (ver Capítulo 18). A principal diferença é que a estrutura de acesso se baseia nos valores que resultam após a aplicação da função de hash ao campo de pesquisa. Na indexação, a estrutura de acesso é

baseada nos valores do próprio campo de pesquisa. A segunda técnica, chamada hashing linear, não requer estruturas de acesso adicionais. Outro esquema, chamado **hashing dinâmico**, usa uma estrutura de acesso baseada em estruturas de dados de árvore binária.

Esses esquemas de hashing tiram proveito do fato de que o resultado da aplicação de uma função de hashing é um inteiro não negativo e, portanto, pode ser representado como um número binário. A estrutura de acesso é feita com base na **representação binária** do resultado da função de hashing, que é uma string de bits. Chamamos isso de **valor de hash** de um registro. Os registros são distribuídos entre buckets com base nos valores dos *bits iniciais* em seus valores de hash.

Hashing extensível. No hashing extensível, um tipo de diretório — um array de 2^d endereços de bucket — é mantido, onde d é chamado de **profundidade global** do diretório. O valor inteiro correspondente aos primeiros d bits (ordem alta) de um valor de hash é utilizado como um índice para o array para determinar uma entrada de diretório, e o endereço nessa entrada

determina o bucket em que os registros correspondentes são armazenados. Porém, não é preciso haver um bucket distinto para cada um dos 2^d locais de diretório. Vários locais de diretório com os mesmos primeiros d' bits para seus valores de hash podem conter o mesmo endereço de bucket se todos os registros que possuem hash para esses locais couberem em um único bucket. Uma **profundidade local d'** — armazenada com cada bucket — especifica o número de bits em que os conteúdos dos buckets são baseados. A Figura 17.11 mostra um diretório com profundidade global $d = 3$.

O valor de d pode ser aumentado ou diminuído em um de cada vez, dobrando ou reduzindo à metade, o número de entradas no array do diretório. Dobrar é necessário se um bucket, cuja profundidade local d' é igual à profundidade global d , estourar. Reduzir à me-

tade ocorre se $d > d'$ para todos os buckets após ocorrer algumas exclusões. A maioria das recuperações de registro exige dois acessos de bloco — um para o diretório e outro para o bucket.

Para ilustrar a divisão de bucket, suponha que um novo registro inserido cause overflow no bucket cujos valores de hash começam com 01 — o terceiro bucket na Figura 17.11. Os registros serão distribuídos entre dois buckets: o primeiro contém todos os registros cujos valores de hash começam com 010, e o segundo, todos aqueles cujos valores de hash começam com 011. Agora, os dois locais de diretório para 010 e 011 apontam para os dois novos buckets distintos. Antes da divisão, eles apontavam para o mesmo bucket. A profundidade local d' dos dois novos buckets é 3, que é um a mais que a profundidade local do bucket antigo.

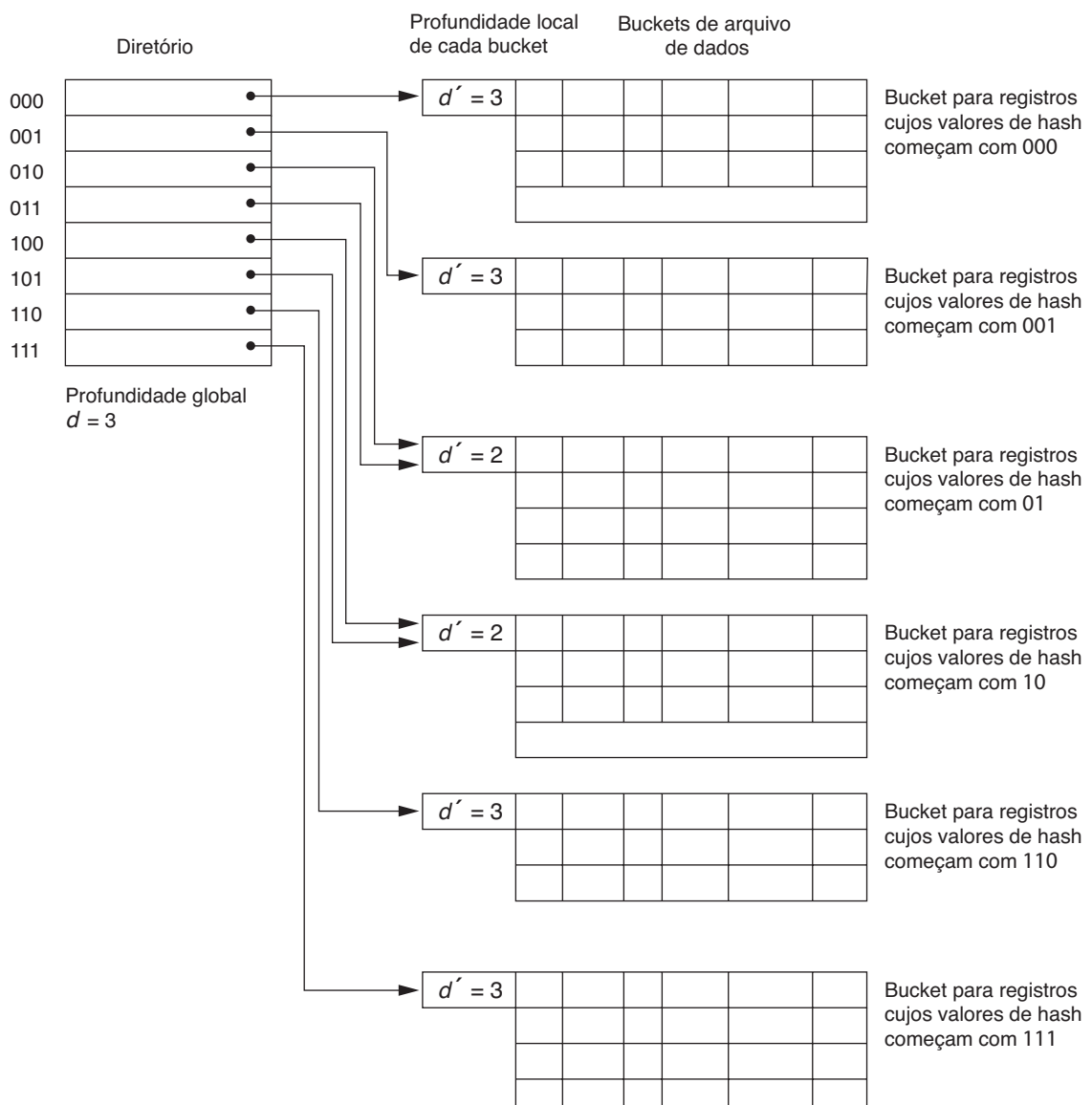


Figura 17.11

Estrutura do esquema de hashing extensível.

Se um bucket que estoura e é dividido costumava ter uma profundidade local d' igual à profundidade global d do diretório, então o tamanho do diretório agora precisa ser dobrado de modo que possamos usar um bit extra para distinguir os dois novos buckets. Por exemplo, se o bucket para registros cujos valores de hash começam com 111 na Figura 17.11 estourar, os dois novos buckets precisam de um diretório com profundidade global $d = 4$, pois os dois buckets agora são rotulados com 1110 e 1111, e, portanto, suas profundidades locais são ambas 4. O tamanho do diretório, então, é dobrado, e cada um dos outros locais originais no diretório também é dividido em dois locais, ambos com o mesmo valor de ponteiro que o local original tinha.

A principal vantagem do hashing extensível que o torna atraente é que o desempenho do arquivo não degrada enquanto o arquivo cresce, ao contrário do hashing externo estático, onde as colisões aumentam e o encadeamento correspondente efetivamente aumenta o número médio de acessos por chave. Além disso, nenhum espaço é alocado no hashing extensível para crescimento futuro, mas buckets adicionais podem ser alocados de maneira dinâmica conforme a necessidade. O overhead de espaço para a tabela de diretório é insignificante. O tamanho de diretório máximo é 2^k , onde k é o número de bits no valor de hash. Outra vantagem é que a divisão causa uma pequena reorganização na maior parte dos casos, visto que apenas os registros em um bucket são redistribuídos para os dois novos buckets. A única ocasião em que a reorganização é mais dispendiosa é quando o diretório precisa ser dobrado (ou reduzido à metade). Uma desvantagem é que o diretório precisa ser pesquisado antes do acesso aos próprios buckets, resultando em dois acessos a bloco em vez de um no hashing estático. Essa penalidade no desempenho é considerada pequena e, portanto, o esquema é tido como bastante desejável para arquivos dinâmicos.

Hashing dinâmico. Um precursor do hashing extensível foi o hashing dinâmico, em que os endereços dos buckets eram os n bits de ordem alta ou $n - 1$ bits de ordem alta, dependendo do número total de chaves pertencentes ao respectivo bucket. O eventual armazenamento de registros em buckets para o hashing dinâmico é um tanto semelhante ao hashing extensível. A principal diferença está na organização do diretório. Enquanto o hashing extensível usa a noção de profundidade global (d bits de alta ordem) para o diretório plano e depois combina buckets redundantes adjacentes em um bucket de profundidade local $d - 1$, o hashing dinâmico mantém um diretório estruturado em árvore com dois tipos de nós:

- Nós internos que têm dois ponteiros — o ponteiro esquerdo correspondente ao bit 0

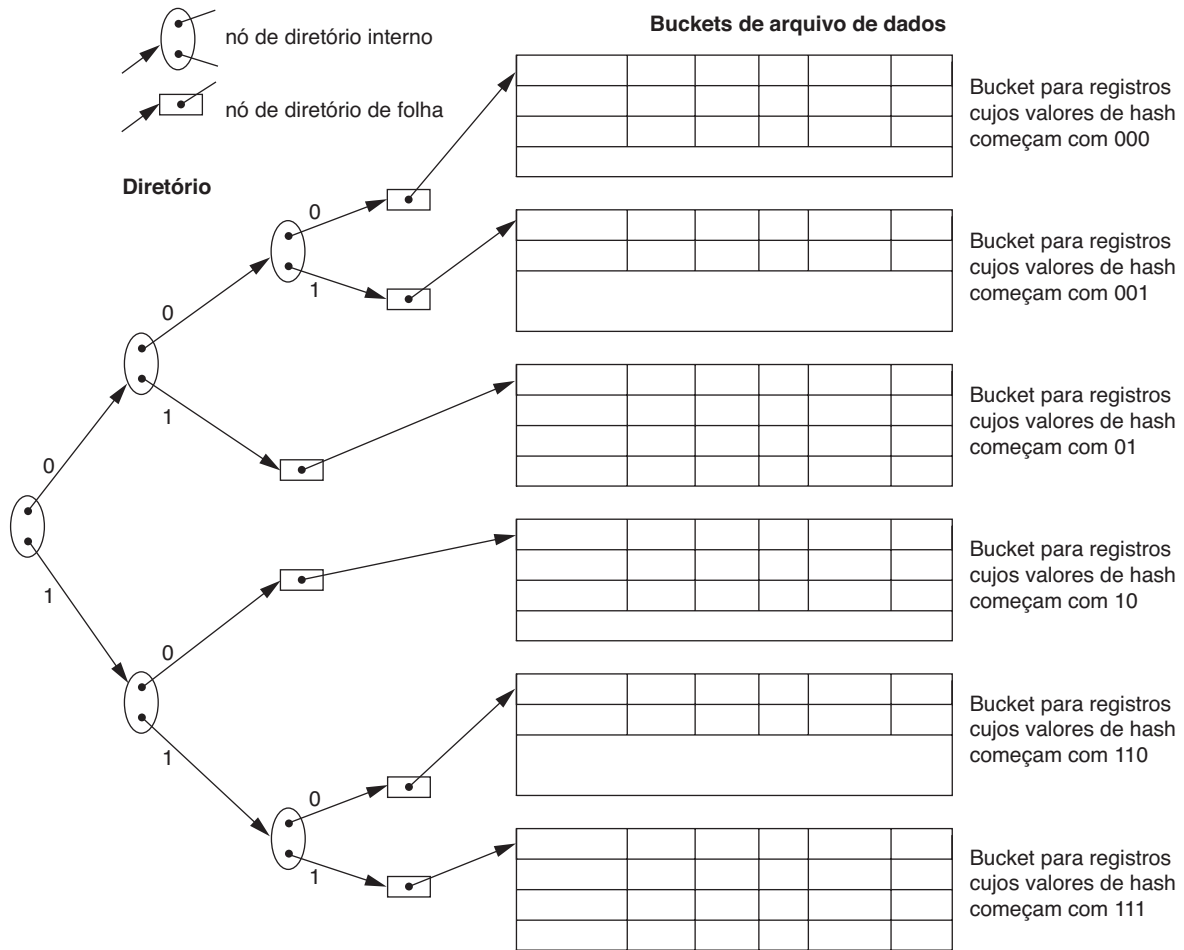
(no endereço hashed) e um ponteiro direito correspondente ao bit 1.

- Nós folha — estes mantêm um ponteiro para o bucket real com registros.

Um exemplo do hashing dinâmico aparece na Figura 17.12. Quatro buckets são mostrados ('000', '001', '110' e '111') com endereços de três bits de ordem alta (correspondentes à profundidade global de 3) e dois buckets ('01' e '10') são mostrados com endereços de dois bits de ordem alta (correspondentes à profundidade local de 2). Os dois últimos são o resultado de reduzir o '010' e '011' para '01' e reduzir '100' e '101' para '10'. Observe que os nós de diretório são usados implicitamente para determinar as profundidades 'global' e 'local' dos buckets no hashing dinâmico. A procura por um registro, dado o endereço hashed, envolve atravessar a árvore de diretórios, que leva ao bucket que mantém esse registro. Fica para o leitor a tarefa de desenvolver algoritmos para inserção, exclusão e pesquisa de registros para o esquema de hashing dinâmico.

Hashing linear. A ideia por trás do hashing linear é permitir que um arquivo de hash expanda e encolha seu número de buckets dinamicamente sem precisar de um diretório. Suponha que o arquivo comece com M buckets numerados com 0, 1, ..., $M - 1$ e use mod a função de hash $h(K) = K \bmod M$; essa função de hash é chamada de **função de hash inicial** h_i . O overflow devido a colisões ainda é necessário e pode ser tratado ao manterem-se as cadeias de overflow individuais para cada bucket. Contudo, quando uma colisão leva a um registro de estouro em qualquer bucket de arquivo, o primeiro bucket no arquivo — bucket 0 — é dividido em dois buckets: o bucket original 0 e um novo bucket M ao final do arquivo. Os registros originalmente no bucket 0 são redistribuídos entre os dois buckets com base em uma função de hashing diferente $h_{i+1}(K) = K \bmod 2M$. Uma propriedade-chave das duas funções de hash h_i e h_{i+1} é que quaisquer registros que receberam hash para o bucket 0 baseados em h_i terão um hash para o bucket 0 ou para o bucket M com base em h_{i+1} . Isso é necessário para que o hashing linear funcione.

À medida que mais colisões levam a registros de overflow, buckets adicionais são divididos na ordem *linear* 1, 2, 3, Se houver overflows suficientes, todos os buckets de arquivo originais 0, 1, ..., $M - 1$ terão sido divididos, de modo que o arquivo agora tem $2M$ em vez de M buckets, e todos os buckets usam a função de hash h_{i+1} . Logo, os registros no overflow por fim são redistribuídos em buckets regulares, usando a função h_{i+1} por meio de uma *divisão adiada*

**Figura 17.12**

Estrutura do esquema de hashing dinâmico.

de seus buckets. Não existe diretório; somente um valor n — que é inicialmente definido como 0 e incrementado por 1 sempre que ocorre uma divisão — é necessário para determinar quais buckets foram divididos. Para recuperar um registro com valor de chave hash K , primeiro aplique a função h_i a K ; se $h_i(K) < n$, então aplique a função h_{i+1} em K , porque o bucket já está dividido. Inicialmente, $n = 0$, indicando que a função h_i se aplica a todos os buckets; n cresce linearmente enquanto os buckets são divididos.

Quando $n = M$ depois de ser incrementado, isso significa que todos os buckets originais foram divididos e a função de hash h_{i+1} se aplica a todos os registros no arquivo. Nesse ponto, n é retornado a 0 (zero), e quaisquer novas colisões que causem overflow levam ao uso de uma nova função de hashing $h_{i+2}(K) = K \bmod 4M$. Em geral, uma sequência de funções de hashing $h_{i+j}(K) = K \bmod (2^j/M)$ é utilizada, na qual $j = 0, 1, 2, \dots$; uma nova função de hashing h_{i+j+1} é necessária sempre que todos os buckets $0, 1, \dots$,

$(2^j/M) - 1$ tiverem sido divididos e n for retornado a 0. A busca por um registro com valor de chave hash K é dada pelo Algoritmo 17.3.

A divisão pode ser controlada ao monitorar o fator de carga de arquivo em vez de dividir sempre que ocorre um overflow. Em geral, o **fator de carga de arquivo** l pode ser definido como $l = r/(bfr * N)$, onde r é o número atual de registros do arquivo, bfr é o número máximo de registros que podem caber em um bucket, e N é o número atual de buckets de arquivo. Os buckets que foram divididos também podem ser recombinação se o fator de carga do arquivo ficar abaixo de certo patamar. Os blocos são combinados de maneira linear, e N é reduzido adequadamente. A carga do arquivo pode ser usada para disparar divisões e combinações. Dessa maneira, ela pode ser mantida em um intervalo desejado. As divisões podem ser disparadas quando a carga excede determinado patamar — digamos, 0,9 — e as combinações podem ser disparadas quando a carga cai abaixo de

outro patamar — digamos, 0,7. As principais vantagens do hashing linear são que ele mantém o fator de carga razoavelmente constante enquanto o arquivo aumenta e diminui, e ele não requer um diretório.¹⁰

Algoritmo 17.3. O procedimento de pesquisa para o hashing linear

se $n = 0$

então $m \leftarrow h_j(K)$ (* m é o valor de hash do registro com chave K *)

se não inicio

$m \leftarrow h_j(K);$

se $m < n$ então $m \leftarrow h_{j+1}(K)$

fim;

procura o bucket cujo valor de hash é m (e seu overflow, se houver).

17.9 Outras organizações de arquivo primárias

17.9.1 Arquivos de registros mistos

As organizações de arquivo que estudamos até aqui consideram que todos os registros de determinado arquivo são do mesmo tipo. Os registros poderiam ser de FUNCIONARIO, PROJETO, ALUNO ou DEPARTAMENTO, mas cada arquivo contém registros de apenas um tipo. Na maioria das aplicações de banco de dados, encontramos situações em que diversos tipos de entidades são inter-relacionadas de várias maneiras, como vimos no Capítulo 7. Os relacionamentos entre registros em vários arquivos podem ser representados por **campos de conexão**.¹¹ Por exemplo, um registro de ALUNO pode ter um campo de conexão Dep_princ cujo valor indica o nome do DEPARTAMENTO em que o aluno está se formando. Esse campo Dep_princ *refere-se* a uma entidade DEPARTAMENTO, que deve ser representada por um registro próprio no arquivo DEPARTAMENTO. Se quisermos recuperar valores de campo de dois registros relacionados, temos de recuperar um dos registros primeiro. Depois, podemos usar seu valor de campo de conexão para recuperar o registro relacionado no outro arquivo. Logo, os relacionamentos são implementados por **referências de campo lógicas** entre os registros em arquivos distintos.

As organizações de arquivos em SGBDs de objeto, bem como em sistemas legados como os SGBDs hierárquicos e de rede, normalmente imple-

mentam relacionamentos entre registros como **relacionamentos físicos** realizados pela continuidade física (ou agrupamento) de registros relacionados ou por ponteiros físicos. Essas organizações de arquivo em geral atribuem uma **área** do disco para manter registros de mais de um tipo, de modo que registros de diferentes tipos podem ser **fisicamente agrupados** no disco. Se for esperado que um relacionamento em particular seja usado com frequência, a implementação física do relacionamento pode aumentar a eficiência do sistema na recuperação de registros relacionados. Por exemplo, se a consulta para recuperar um registro de DEPARTAMENTO e todos os registros de ALUNOS que estão se formando nesse departamento for frequente, seria desejável colocar cada registro de DEPARTAMENTO e seu cluster de registros de ALUNO continuamente no disco em um arquivo misto. O conceito de **agrupamento físico** dos tipos de objeto é utilizado nos SGBDs de objeto para armazenar objetos relacionados juntos em um arquivo misto.

Para distinguir os registros em um arquivo misto, cada registro tem — além de seus valores de campo — um campo de **tipo de registro**, que especifica esse item. Esse costuma ser o primeiro campo em cada registro e é usado pelo software do sistema para determinar o tipo de registro que ele está prestes a processar. Usando a informação do catálogo, o SGBD pode determinar os campos desse tipo de registro e seus tamanhos, a fim de interpretar os valores de dados nele.

17.9.2 B-trees e outras estruturas de dados como organização primária

Outras estruturas de dados podem ser usadas para organizações de arquivo primárias. Por exemplo, se tanto o tamanho do registro quanto o número de registros em um arquivo forem pequenos, alguns SGBDs oferecem a opção de uma estrutura de dados B-tree como organização de arquivo primária. Descreveremos as B-trees na Seção 18.3.1, quando discutiremos o uso da estrutura de dados B-tree para indexação. Em geral, qualquer estrutura de dados que possa ser adaptada às características dos dispositivos de disco pode ser utilizada como uma organização de arquivo primária para posicionamento de registro no disco. Recentemente, o armazenamento de dados baseado em coluna foi proposto como um método primário para armazenamento de relações nos bancos de dados relacionais. Vamos apresentá-lo rapidamente no Capítulo

¹⁰ Para ver os detalhes sobre inserção e exclusão em arquivos com hashing linear, consulte Litwin (1980) e Salzberg (1988).

¹¹ O conceito de chaves estrangeiras no modelo de dados relacional (Capítulo 3) e as referências entre os objetos nos modelos orientados a objeto (Capítulo 11) são exemplos de campos de conexão.

18 como um possível esquema de armazenamento alternativo para bancos de dados relacionais.

17.10 Paralelizando o acesso de disco usando tecnologia RAID

Com o crescimento exponencial no desempenho e na capacidade dos dispositivos semicondutores e memórias, microprocessadores mais rápidos, com memórias primárias cada vez maiores, estão continuamente se tornando disponíveis. Para corresponder a esse crescimento, é natural esperar que a tecnologia de armazenamento secundário também deva acompanhar a tecnologia do processador em desempenho e confiabilidade.

Um avanço importante na tecnologia de armazenamento secundário é representado pelo desenvolvimento do RAID, que originalmente significava **Redundant Array of Inexpensive Disks**. Mais recentemente, o *I* em RAID passou a significar *Independent*. A ideia do RAID recebeu um endosso muito positivo da indústria, e desenvolveu-se em um elaborado conjunto de arquiteturas RAID alternativas (RAID níveis 0 a 6). Destacamos os principais recursos da tecnologia nesta seção.

O objetivo principal do RAID é nivelar as diferentes taxas de melhoria de desempenho dos discos contra aquelas na memória e nos microprocessadores.¹² Enquanto as capacidades da RAM têm se quadruplicado a cada dois ou três anos, os *tempos de acesso* do disco estão melhorando em menos de

10 por cento ao ano, e as *taxas de transferência* do disco estão melhorando em aproximadamente 20 por cento ao ano. As *capacidades* do disco estão realmente melhorando em mais de 50 por cento ao ano, mas as melhorias em velocidade e tempo de acesso são de uma grandeza muito menor.

Existe uma segunda disparidade qualitativa entre a capacidade dos microprocessadores especiais de atender a novas aplicações envolvendo vídeo, áudio, imagem e processamento de dados espaciais (veja, nos capítulos 26 e 30, os detalhes sobre essas aplicações), com a correspondente falta de acesso rápido a conjuntos de dados grandes e compartilhados.

A solução natural é um grande array de pequenos discos independentes, que atuam como um único disco lógico de maior desempenho. Utiliza-se um conceito chamado **striping de dados**, que emprega o *paralelismo* para melhorar o desempenho do disco. O striping de dados distribui os dados transparentemente por vários discos, para que pareçam ser um único disco grande e rápido. A Figura 17.13 mostra um arquivo distribuído ou *striped* por quatro discos. O striping melhora o desempenho geral de E/S, permitindo que várias E/S sejam atendidas em paralelo, oferecendo assim altas taxas de transferência gerais. O striping de dados também consegue balancear a carga entre os discos. Além do mais, ao armazenar informações redundantes em discos com paridade ou algum outro código de correção de erro, a confiabilidade pode ser melhorada. Nas seções 17.10.1 e 17.10.2, discutimos como o RAID alcança os dois

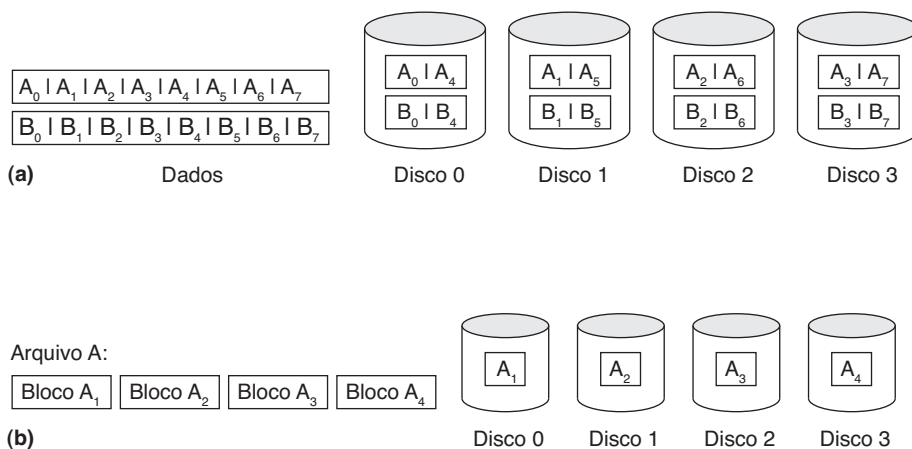


Figura 17.13

Striping de dados em vários discos. (a) Striping em nível de bit em quatro discos. (b) Striping em nível de bloco em quatro discos.

¹² Isso foi previsto por Gordon Bell para ser cerca de 40 por cento a cada ano entre 1974 e 1984, e agora deve ultrapassar os 50 por cento ao ano.

objetivos importantes de melhor confiabilidade e maior desempenho. A Seção 17.10.3 discute as organizações e os níveis de RAID.

17.10.1 Melhorando a confiabilidade com RAID

Para um array de n discos, a probabilidade de falha é de n vezes, assim como a de um único disco. Portanto, se o MTBF (*Mean Time Between Failures*) de uma unidade de disco é considerado com 200.000 horas ou cerca de 22,8 anos (para a unidade de disco da Tabela 17.1, chamada Cheetah NS, ela é de 1,4 milhão de horas), o MTBF para um banco de 100 unidades de disco torna-se apenas 2.000 horas, ou 83,3 dias (para 1.000 discos Cheetah NS, ele seria de 1.400 horas, ou 58,33 dias). Manter uma única cópia de dados nesse tipo de array de discos causará uma perda de confiabilidade significativa. Uma solução óbvia é empregar a redundância de dados de modo que as falhas de disco possam ser toleradas. As desvantagens são muitas: operações de E/S adicionais para gravação, computação extra para manter redundância e realizar recuperação de erros, e capacidade de disco adicional para armazenar informações redundantes.

Uma técnica para introduzir redundância é chamada de **espelhamento** ou **sombreamento**. Os dados são gravados de maneira redundante em dois discos físicos idênticos, que são tratados como um disco lógico. Quando os dados são lidos, eles podem ser apanhados do disco com menores atrasos de fila, busca e rotacionais. Se um disco falhar, o outro é usado até que o primeiro seja reparado. Supondo que o tempo médio para reparo seja de 24 horas, então o tempo médio para a perda de dados de um sistema de disco espelhado que usa 100 discos com MTBF de 200.000 horas cada é $(200.000)^2/(2 * 24) = 8,33 * 10^8$ horas, que corresponde a 95.028 anos.¹³ O espelhamento de disco também dobra a taxa em que as solicitações de leitura são tratadas, pois uma leitora pode ir para qualquer disco. A taxa de transferência de cada leitura, porém, permanece igual à taxa para um único disco.

Outra solução para o problema de confiabilidade é armazenar informações extras que não são necessárias normalmente, mas que podem ser usadas para reconstruir a informação pedida no caso de falha no disco. A incorporação de redundância precisa considerar dois problemas: selecionar uma técnica para calcular a informação redundante e selecionar um método de distribuição da informação redundante pelo array de disco. O primeiro problema é resolvido usando códigos de correção

de erro que envolvem bits de paridade, ou códigos especializados como os códigos de Hamming. Sob o esquema de paridade, um disco redundante pode ser considerado como tendo a soma de todos os dados nos outros discos. Quando um disco falha, a informação que falta pode ser construída por um processo semelhante à subtração.

Para o segundo problema, as duas técnicas principais são armazenar a informação redundante em um pequeno número de discos ou distribuí-la uniformemente por todos os discos. A última resulta em melhor balanceamento de carga. Os diferentes níveis de RAID escolhem uma combinação dessas opções para implementar a redundância e melhorar a confiabilidade.

17.10.2 Melhorando o desempenho com RAID

Os arrays de disco empregam a técnica de striping de dados para obter taxas de transferência mais altas. Observe que os dados podem ser lidos ou gravados em apenas um bloco de cada vez, de modo que uma transferência típica contém de 512 a 8.192 bytes. O striping de disco pode ser aplicado em uma granularidade mais fina dividindo um byte de dados em bits e espalhando os bits em diferentes discos. Assim, o **striping de dados em nível de bit** consiste em dividir um byte de dados e gravar o bit j no j -ésimo disco. Com bytes de 8 bits, oito discos físicos podem ser considerados um disco lógico, com um aumento de oito vezes na taxa de transferência de dados. Cada disco participa em cada solicitação de E/S e a quantidade total de dados lidos por solicitação é oito vezes maior. O striping em nível de bit pode ser generalizado para um número de discos que é ou um múltiplo ou um fator de oito. Assim, em um array de quatro discos, o bit n vai para o disco que é $(n \bmod 4)$. A Figura 17.13(a) mostra o striping de dados em nível de bit.

A granularidade da intercalação de dados pode ser mais alta do que um bit. Por exemplo, os blocos de um arquivo podem ser espalhados pelos discos, fazendo surgir o **striping em nível de bloco**. A Figura 17.13(b) mostra o striping de dados em nível de bloco considerando que o arquivo de dados contém quatro blocos. Com o striping em nível de bloco, várias solicitações independentes que acessam blocos isolados (pequenas solicitações) podem ser atendidas em paralelo por discos separados, diminuindo assim o tempo de enfileiramento das solicitações de E/S. As solicitações que acessam múltiplos blocos (grandes solicitações) podem ser feitas em paralelo, reduzindo assim o tempo de resposta.

¹³ As fórmulas para cálculo do MTBF podem ser vistas em Chen et al. (1994).

Em geral, quanto maior o número de discos em um array, maior o benefício do desempenho em potencial. Porém, considerando falhas independentes, o array de disco de 100 discos coletivamente tem 1/100 da confiabilidade de um único disco. Portanto, a redundância por meio de códigos de correção de erro e espelhamento de disco é necessária para fornecer confiabilidade junto com um desempenho alto.

17.10.3 Organizações e níveis de RAID

Diferentes organizações de RAID foram definidas com base em diversas combinações dos dois fatores de detalhamento da intercalação (striping) e do padrão de dados usados para calcular informações redundantes. Na proposta inicial, os níveis de 1 a 5 de RAID foram propostos, e dois níveis adicionais — 0 e 6 — foram acrescentados depois.

O RAID nível 0 usa striping de dados, não tem dados redundantes e, portanto, tem o melhor desempenho de gravação, pois as atualizações não precisam ser duplicadas. Ele divide os dados uniformemente entre dois ou mais discos. Porém, seu desempenho de leitura não é tão bom quanto o do RAID nível 1, que usa discos espelhados. Neste, a melhoria do desempenho é possível pelo escalonamento de uma solicitação de leitura ao disco com o menor atraso esperado de busca e rotacional. O RAID nível 2 usa a redundância no estilo da memória ao empregar códigos de Hamming, que contêm bits de paridade para subconjuntos sobrepostos distintos de componentes. Assim, em uma versão em particular desse nível, três discos redundantes são suficientes para quatro discos originais, enquanto com espelhamento — como no nível 1 —, quatro seriam necessários. O nível 2 inclui detecção e correção de erro, embora a detecção geralmente não seja exigida, pois discos defeituosos se identificam.

O RAID nível 3 utiliza um único disco de paridade contando com o controlador de disco para descobrir qual disco falhou. Os níveis 4 e 5 usam o striping de dados em nível de bloco, com o nível 5 distribuindo informações de dados e paridade por todos os discos. A Figura 17.14(b) mostra uma ilustração de RAID nível 5, em que a paridade aparece com o subscrito p. Se um disco falha, os dados que faltam são calculados com base na paridade disponível dos discos restantes. Finalmente, o RAID nível 6 se aplica ao chamado esquema de redundância $P + Q$ usando códigos de Reed-Solomon para proteger contra até duas falhas de disco usando apenas dois discos redundantes.

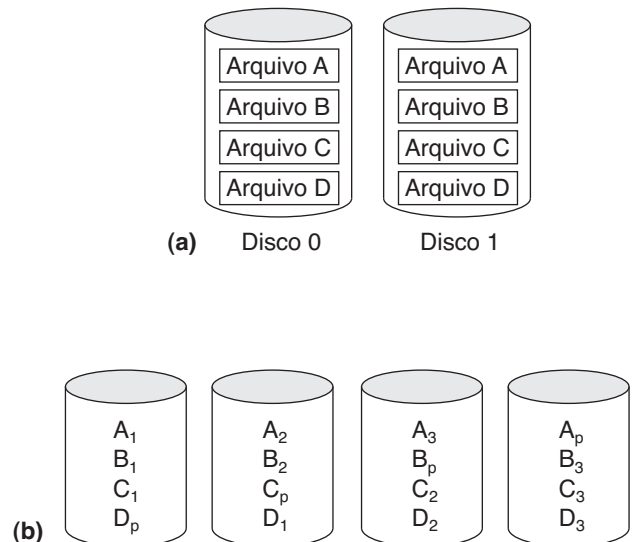


Figura 17.14

Alguns níveis de RAID populares. (a) RAID nível 1: espelhamento de dados em dois discos. (b) RAID nível 5: striping de dados com paridade distribuída por quatro discos.

A reconstrução em caso de falha de disco é mais fácil para RAID nível 1. Outros níveis exigem a reconstrução de um disco defeituoso com a leitura de múltiplos discos. O nível 1 é usado para aplicações críticas, como o armazenamento de logs de transações. Os níveis 3 e 5 são preferidos para armazenamento em grande volume, com o nível 3 oferecendo taxas de transferência mais altas. O uso mais popular da tecnologia RAID atualmente usa nível 0 (com striping), nível 1 (com espelhamento) e nível 5 com uma unidade extra para paridade. Uma combinação de vários níveis RAID também é utilizada — por exemplo, 0+1 combina striping e espelhamento usando um mínimo de quatro discos. Outros níveis de RAID fora do padrão são: RAID 1,5, RAID 7, RAID-DP, RAID S ou Parity RAID, Matrix RAID, RAID-K, RAID-Z, RAIDn, Linux MD RAID 10, IBM ServeRAID 1E e unRAID. Uma discussão sobre esses níveis fora do padrão não está no escopo deste livro. Os projetistas de uma configuração RAID para determinada mistura de aplicações precisam confrontar muitas decisões de projeto, como o nível de RAID, o número de discos, a escolha de esquemas de paridade e o agrupamento de discos para o striping em nível de bloco. Estudos de desempenho detalhados sobre leituras e gravações (referindo-se a solicitações de E/S para uma unidade de striping) e grandes leituras e gravações (referindo-se a solicitações de E/S para uma unidade de stripe de cada disco em um grupo de correção de erro) têm sido realizados.

17.11 Novos sistemas de armazenamento

Nesta seção, descrevemos três desenvolvimentos recentes em sistemas de armazenamento que estão se tornando parte integrante da maioria das arquiteturas dos sistemas de informação nas empresas.

17.11.1 Redes de área de armazenamento

Com o rápido crescimento do comércio eletrônico, sistemas de **Planejamento de Recursos Empresariais (ERP — Enterprise Resource Planning)** que integram dados da aplicação entre as organizações, e data warehouses (armazéns de dados) que mantêm informações históricas agregadas (ver Capítulo 29), a demanda por armazenamento tem crescido substancialmente. Para as organizações voltadas para a Internet de hoje, torna-se necessário passar de uma operação estática, orientada a um centro de dados fixo, para uma infraestrutura mais flexível e dinâmica para seus requisitos de processamento de informação. O custo total de gerenciamento de todos os dados está crescendo tão rapidamente que, em muitos casos, o custo de gerenciar o armazenamento ligado ao servidor ultrapassa o custo do próprio servidor. Além do mais, o custo de aquisição de armazenamento é apenas uma pequena fração — em geral, apenas 10 a 15 por cento do custo geral do gerenciamento do armazenamento. Muitos usuários de sistemas RAID não podem usar a capacidade de modo eficaz porque ela precisa estar ligada de uma maneira fixa a um ou mais servidores. Portanto, a maioria das grandes organizações mudou para um conceito chamado **áreas de armazenamento em rede (SANs — Storage Area Networks)**. Em uma SAN, os periféricos de armazenamento on-line são configurados como nós em uma rede de alta velocidade e podem ser conectados e desconectados dos servidores de uma maneira bastante flexível. Várias empresas têm surgido como provedores de SAN e fornecem as próprias topologias proprietárias. Elas permitem que os sistemas de armazenamento sejam colocados a distâncias maiores dos servidores e oferecem diferentes opções de desempenho e conectividade. As aplicações de gerenciamento de armazenamento existentes podem ser transportadas para configurações SAN por meio de redes Canal de Fibra, que encapsulam o protocolo SCSI legado. Como resultado, os dispositivos conectados à SAN aparecem como dispositivos SCSI.

As alternativas arquitetônicas atuais para SAN incluem o seguinte: conexões ponto a ponto entre servidores e sistemas de armazenamento por canal de fibra; uso de um canal de fibra para conectar vários sistemas RAID, bibliotecas de fita, e assim por diante, aos servidores; e o uso de hubs e switches de

canal de fibra para conectar servidores e sistemas de armazenamento em diferentes configurações. As organizações podem lentamente passar de topologias mais simples para as mais complexas, acrescentando servidores e dispositivos de armazenamento conforme a necessidade. Não oferecemos mais detalhes aqui porque eles variam entre os vendedores de SAN. As principais vantagens alegadas são:

- Conectividade flexível de muitos-para-muitos entre servidores e dispositivos de armazenamento usando hubs e switches de canal de fibra.
- Até 10 km de separação entre um servidor e um sistema de armazenamento usando cabos de fibra ótica apropriados.
- Melhores capacidades de isolamento, permitindo o acréscimo transparente de novos periféricos e servidores.

As SANs estão crescendo muito rapidamente, mas ainda enfrentam muitos problemas, como a combinação de opções de armazenamento de vários vendedores e o tratamento dos padrões em evolução de software e hardware de gerenciamento de armazenamento. As principais empresas estão avaliando as SANs como uma opção viável para o armazenamento de banco de dados.

17.11.2 Armazenamento conectado à rede

Com o crescimento fenomenal nos dados digitais, particularmente gerados pela multimídia e outras aplicações da empresa, a necessidade de soluções de armazenamento de alto desempenho a um baixo custo tornou-se extremamente importante. Os dispositivos de **armazenamento conectado à rede (NAS — Network-Attached Storage)** estão entre os dispositivos de armazenamento usados para essa finalidade. Esses dispositivos, de fato, são servidores que não oferecem quaisquer dos serviços comuns do servidor, mas simplesmente permitem o acréscimo de armazenamento para compartilhamento de arquivos. Dispositivos NAS permitem que uma grande quantidade de espaço de armazenamento de disco rígido seja acrescentada a uma rede e podem tornar esse espaço disponível a múltiplos servidores sem ter de interrompê-los para manutenção e atualizações. Dispositivos NAS residem em qualquer lugar em uma rede local (LAN) e podem ser combinados em diferentes configurações. Um único dispositivo de hardware, normalmente chamado **caixa NAS** ou **cabeça NAS**, atua como a interface entre o sistema NAS e os clientes da rede. Esses dispositivos NAS não exigem monitor, teclado ou mouse. Uma ou mais unidades de disco ou fita podem

ser conectadas a muitos sistemas NAS para aumentar a capacidade total. Os clientes se conectam à cabeça NAS, em vez de aos dispositivos de armazenamento individuais. Um NAS pode armazenar quaisquer dados que apareçam na forma de arquivos, como caixas de e-mail, conteúdo Web, backups de sistema remoto, e assim por diante. Nesse sentido, os dispositivos NAS estão sendo implantados como uma substituição para os servidores de arquivos tradicionais.

Os sistemas NAS trabalham por operação confiável e administração fácil. Eles incluem recursos embutidos, como autenticação segura, ou o envio automático de alertas de e-mails em caso de erro no dispositivo. Os dispositivos NAS (ou *appliances*, como alguns vendedores se referem a eles) estão sendo oferecidos com um alto grau de escalabilidade, confiabilidade, flexibilidade e desempenho. Esses dispositivos normalmente suportam RAID níveis 0, 1 e 5. As áreas de armazenamento em rede (SANs) tradicionais diferem da NAS de várias maneiras. Especificamente, as SANs costumam utilizar Canal de Fibra em vez de Ethernet, e uma SAN em geral incorpora vários dispositivos de rede ou *end points* em uma LAN autocontida ou *privativa*, enquanto a NAS conta com dispositivos individuais conectados diretamente a uma LAN pública existente. Enquanto servidores de arquivo Windows, UNIX e NetWare exigem um suporte de protocolo específico no lado do cliente, os sistemas NAS alegam ter maior independência do sistema operacional dos clientes.

17.11.3 Sistemas de armazenamento iSCSI

Um novo protocolo, chamado iSCSI (Internet SCSI) foi proposto recentemente. Ele permite que os clientes (chamados *iniciadores*) enviem comandos SCSI para dispositivos de armazenamento SCSI em canais remotos. A principal vantagem do iSCSI é que ele não exige o cabeamento especial necessário pelo Canal de Fibra e pode se estender por distâncias maiores usando a infraestrutura de rede existente. Ao transportar comandos SCSI por redes IP, o iSCSI facilita as transferências de dados pelas intranets e gerencia o armazenamento por longas distâncias. Ele pode transferir dados por redes locais (LANs), redes remotas (WANs) ou pela Internet.

O iSCSI funciona da seguinte forma. Quando um SGBD precisa acessar dados, o sistema operacional gera os comandos SCSI apropriados e a requisição de dados, que então passam por procedimentos de encapsulamento e, se for preciso, criptografia. Um cabeçalho de pacote é acrescentado antes que os pacotes IP resultantes sejam transmitidos por uma conexão Ethernet. Quando um pacote é recebido, ele é descriptografado (se foi criptografado antes da trans-

missão) e desmontado, separando os comandos SCSI e a solicitação. Os comandos SCSI seguem por meio do controlador SCSI para o dispositivo de armazenamento SCSI. Como o iSCSI é bidirecional, o protocolo também pode ser usado para retornar dados em resposta à solicitação original. A Cisco e a IBM comercializaram switches e roteadores com base nessa tecnologia.

O armazenamento iSCSI afetou principalmente empresas de pequeno e médio porte por causa de sua combinação de simplicidade, baixo custo e funcionalidade dos dispositivos iSCSI. Ele permite que elas não tenham de entender os detalhes da tecnologia Canal de fibra (FC) e, em vez disso, beneficiam-se de sua familiaridade com o protocolo IP e hardware Ethernet. As implementações iSCSI nos centros de dados de empresas muito grandes são lentas no desenvolvimento por causa de seu investimento prévio em SANs baseadas em Canal de Fibra.

O iSCSI é uma das principais técnicas de transmissão de dados de armazenamento por redes IP. O outro método, **Canal de Fibra sobre IP (CFIP)**, traduz códigos de controle Canal de Fibra e dados em pacotes IP para transmissão entre redes de área de armazenamento Canal de Fibra geograficamente distantes. Esse protocolo, também conhecido como *tunelamento Canal de Fibra* ou *tunelamento de armazenamento*, só pode ser usado junto com a tecnologia Canal de Fibra, ao passo que o iSCSI pode utilizar as redes Ethernet existentes.

A ideia mais recente a entrar na corrida do armazenamento IP da empresa é o **Canal de Fibra over Ethernet (FCoE)**, que pode ser imaginado como o iSCSI sem o IP. Ele utiliza muitos elementos de SCSI e FC (assim como o iSCSI), mas não inclui os componentes TCP/IP. Isso promete excelente desempenho, especialmente na 10 Gigabit Ethernet (10GbE), e é relativamente fácil para os vendedores aumentarem em seus produtos.

Resumo

Começamos este capítulo discutindo as características das hierarquias de memória e depois nos concentrarmos nos dispositivos de armazenamento secundários. Em particular, focalizamos os discos magnéticos porque eles são usados mais frequentemente para armazenar arquivos de banco de dados on-line.

Os dados no disco são armazenados em blocos; o acesso a um bloco de disco é caro devido ao tempo de busca, atraso rotacional e tempo de transferência de bloco. Para reduzir o tempo de acesso de bloco médio, o buffering duplo pode ser usado ao acessar blocos de disco consecutivos. (Outros parâmetros de disco serão

discutidos no Apêndice B.) Apresentamos diferentes maneiras de armazenar registros de arquivo no disco. Os registros de arquivo são agrupados em blocos de disco e podem ser de tamanho fixo ou variável, espalhados ou não espalhados, e do mesmo tipo de registro ou de tipos mistos. Discutimos sobre o cabeçalho de arquivo, que descreve os formatos de registro e mantém os endereços de disco dos blocos de arquivo. As informações no cabeçalho de arquivo são usadas pelo software do sistema que acessa os registros de arquivo.

Depois, apresentamos um conjunto de comandos típicos para acessar registros de arquivo individuais e discutimos o conceito do registro atual de um arquivo. Discutimos como as condições complexas de pesquisa de registro são transformadas em condições de pesquisa simples, utilizadas para localizar registros no arquivo.

Três organizações de arquivo primários foram então abordadas: as não ordenadas, as ordenadas e as hashed. Os arquivos desordenados exigem uma pesquisa linear para localizar registros, mas a inserção de registro é muito simples. Discutimos o problema da exclusão e o uso de marcadores de exclusão.

Os arquivos ordenados encurtam o tempo exigido para ler registros na ordem do campo de ordenação. O tempo exigido para procurar um registro qualquer, dado o valor de seu campo-chave de ordenação, também é reduzido se uma pesquisa binária for usada. Porém, manter os registros em ordem torna a inserção muito dispensiosa. Assim, a técnica de usar um arquivo de overflow desordenado para reduzir o custo de inserção de registro foi discutida. Registros de overflow são mesclados com o arquivo mestre periodicamente durante a reorganização do arquivo.

O hashing oferece acesso muito rápido a um registro qualquer de um arquivo, dado o valor de sua chave hash. O método mais adequado para o hashing externo é a técnica de bucket, com um ou mais blocos contíguos correspondendo a cada bucket. As colisões que causam overflow de bucket são tratadas pelo encadeamento. O acesso em qualquer campo não de hash é lento, e o mesmo vale para o acesso ordenado dos registros em qualquer campo. Discutimos três técnicas de hashing para arquivos que crescem e encolhem no número de registros dinamicamente: extensíveis, dinâmicos e hashing linear. Os dois primeiros usam os bits de mais alta ordem do endereço de hash para organizar um diretório. O hashing linear é preparado para manter o fator de carga do arquivo dentro de determinado intervalo e acrescentar novos buckets linearmente.

Discutimos rapidamente outras possibilidades para organizações de arquivo primárias, como as B-trees, e arquivos de registros mistos, que implementam relacionamentos entre registros de diferentes tipos fisicamente como parte da estrutura de armazenamento. Revisamos os avanços recentes em tecnologia de disco representados por RAID (Redundant Arrays of Inexpensive — ou Independent — Disks), que se tornou uma técnica-padrão

em grandes empresas para oferecer melhor confiabilidade e recursos de tolerância a falhas no armazenamento. Por fim, revisamos as três opções atualmente populares nos sistemas de armazenamento empresarial: as áreas de armazenamento em rede (SANs), o armazenamento conectado à rede (NAS) e os sistemas de armazenamento iSCSI.

Perguntas de revisão

- 17.1. Qual é a diferença entre armazenamento primário e secundário?
- 17.2. Por que os discos, e não as fitas, são usados para armazenar arquivos de banco de dados on-line?
- 17.3. Defina os seguintes termos: *disco, disk pack, trilha, bloco, cilindro, setor, lacuna entre blocos, cabeça de leitura/gravação*.
- 17.4. Discuta o processo de inicialização de disco.
- 17.5. Discuta o mecanismo usado para ler ou gravar dados no disco.
- 17.6. Quais são os componentes de um endereço de bloco de disco?
- 17.7. Por que o acesso a um bloco de disco é dispensioso? Discuta os componentes de tempo envolvidos no acesso a um bloco de disco.
- 17.8. Como o buffering duplo melhora o tempo de acesso ao bloco?
- 17.9. Quais são os motivos para a existência de registros de tamanho variável? Que tipos de caracteres separadores são necessários para cada um?
- 17.10. Discuta as técnicas para alocar blocos de arquivo no disco.
- 17.11. Qual é a diferença entre uma organização de arquivo e um método de acesso?
- 17.12. Qual é a diferença entre arquivos estáticos e dinâmicos?
- 17.13. Quais são as operações típicas de um registro de cada vez para acessar um arquivo? Quais delas dependem do registro de arquivo atual?
- 17.14. Discuta as técnicas para exclusão de registro.
- 17.15. Discuta as vantagens e desvantagens do uso de (a) um arquivo desordenado, (b) um arquivo ordenado e (c) um arquivo de hash estático com buckets e encadeamento. Que operações podem ser realizadas de modo eficiente em cada uma dessas organizações, e quais operações são dispensáveis?
- 17.16. Discuta as técnicas para permitir que um arquivo de hash se expanda e encolha dinamicamente. Quais são as vantagens e desvantagens de cada uma?
- 17.17. Qual é a diferença entre os diretórios de hashing extensível e dinâmico?
- 17.18. Para que são usados arquivos mistos? Quais são os outros tipos de organizações de arquivo primárias?

- 17.19. Descreva a divergência entre as tecnologias de processador e disco.
- 17.20. Quais são os principais objetivos da tecnologia RAID? Como ela os alcança?
- 17.21. Como o espelhamento de disco ajuda a melhorar a confiabilidade? Dê um exemplo quantitativo.
- 17.22. O que caracteriza os níveis na organização RAID?
- 17.23. Quais são os destaques dos níveis de RAID populares 0, 1 e 5?
- 17.24. O que são áreas de armazenamento em rede? Que flexibilidade e vantagens elas oferecem?
- 17.25. Descreva os principais recursos do armazenamento conectado à rede como uma solução de armazenamento empresarial.
- 17.26. Como os novos sistemas iSCSI melhoraram a aplicabilidade das redes da área de armazenamento?

Exercícios

- 17.27. Considere um disco com as seguintes características (estes não são parâmetros de qualquer unidade de disco em particular): tamanho de bloco $B = 512$ bytes; tamanho da lacuna entre blocos $G = 128$ bytes; número de blocos por trilha = 20; número de trilhas por superfície = 400. Um disk pack consiste em 15 discos de dupla face.
 - a. Qual é a capacidade total de uma trilha e qual é sua capacidade útil (excluindo as lacunas entre blocos)?
 - b. Quantos cilindros existem?
 - c. O que são a capacidade total e a capacidade útil de um cilindro?
 - d. O que são a capacidade total e a capacidade útil de um disk pack?
 - e. Suponha que a unidade de disco gire o disk pack a uma velocidade de 2.400 rpm (rotações por minuto); quais são a taxa de transferência (tr) em bytes/ms e o tempo de transferência em bloco (btt) em ms? Qual é o atraso rotacional (rd) médio em ms? Qual é a taxa de transferência em massa? (Ver Apêndice B.)
 - f. Suponha que o tempo de busca médio seja de 30 ms. Quanto tempo é necessário (em média) em ms para localizar e transferir um único bloco, dado seu endereço de bloco?
 - g. Calcule o tempo médio que seria necessário para transferir 20 blocos aleatórios e compare isso com o tempo exigido para transferir 20 blocos consecutivos usando o buffering duplo para economizar tempo de busca e atraso rotacional.
- 17.28. Um arquivo tem $r = 20.000$ registros de ALUNO de *tamanho fixo*. Cada registro tem os seguintes campos: Nome (30 bytes), Cpf (9 bytes), Endere-
- co (40 bytes), TELEFONE (10 bytes), Data_nascimento (8 bytes), Sexo (1 byte), Dep_princ (4 bytes), Dep_sec (4 bytes), Tipo_aluno (4 bytes, integer) e Titulo_academico (3 bytes). Um byte adicional é usado como um marcador de exclusão. O arquivo é armazenado no disco cujos parâmetros são dados no Exercício 17.27.
 - a. Calcule o tamanho do registro R em bytes.
 - b. Calcule o fator de bloco bfr e o número de blocos de arquivo b , considerando uma organização não espalhada.
 - c. Calcule o tempo médio necessário para localizar um registro ao realizar uma pesquisa linear no arquivo se (i) os blocos do arquivo forem armazenados consecutivamente e o buffering duplo for utilizado; (ii) os blocos de arquivo não forem armazenados de maneira consecutiva.
 - d. Suponha que o arquivo esteja ordenado por Cpf; ao realizar uma pesquisa binária, calcule o tempo necessário para procurar um registro dado seu valor de Cpf.
- 17.29. Suponha que apenas 80 por cento dos registros de ALUNO do Exercício 17.28 tenham um valor para Telefone, 85 por cento para Dep_princ, 15 por cento para Dep_sec e 90 por cento para Titulo_academico; e suponha ainda que usemos um arquivo com registro de tamanho variável. Cada registro tem um *tipo de campo* de 1 byte para cada campo no registro, mais o marcador de exclusão de 1 byte e um marcador de fim de registro de 1 byte. Suponha que usemos uma organização de registro *espalhada*, em que cada bloco tem um ponteiro de 5 bytes para o próximo bloco (esse espaço não é usado para armazenamento de registro).
 - a. Calcule o tamanho médio do registro R em bytes.
 - b. Calcule o número de blocos necessários para o arquivo.
- 17.30. Suponha que uma unidade de disco tenha os seguintes parâmetros: tempo de busca $s = 20$ ms; atraso rotacional $rd = 10$ ms; tempo de transferência de bloco $btt = 1$ ms; tamanho de bloco $B = 2.400$ bytes; tamanho da lacuna entre blocos $G = 600$ bytes. Um arquivo FUNCIONARIO tem os seguintes campos: Cpf, 9 bytes; Ultimo_nome, 20 bytes; Primeiro_nome, 20 bytes; Minicial, 1 byte; Data_nascimento, 10 bytes; Endereco, 35 bytes; Telefone, 12 bytes; Cpf_supervisor, 9 bytes; Departamento, 4 bytes; Código_cargo, 4 bytes; marcador de exclusão, 1 byte. O arquivo FUNCIONARIO tem $r = 30.000$ registros, formato de tamanho fixo e blocagem não espalhada. Escreva fórmulas apropriadas e calcule os seguintes valores para o arquivo FUNCIONARIO acima:

- a. O tamanho do registro R (incluindo o marcador de exclusão), o fator de bloco bfr e o número de blocos de disco b .
- b. Calcule o espaço desperdiçado em cada bloco de disco devido à organização não espalhada.
- c. Calcule a taxa de transferência tr e a taxa de transferência em massa btf para essa unidade de disco (veja no Apêndice B as definições de tr e btr).
- d. Calcule o *número de acessos de bloco* médio necessário para pesquisar um registro qualquer no arquivo, usando a pesquisa linear.
- e. Calcule, em ms, o *tempo* médio necessário para pesquisar um registro qualquer no arquivo, usando a pesquisa linear, se os blocos forem armazenados em blocos de disco consecutivos e o buffering duplo for usado.
- f. Calcule, em ms, o *tempo* médio necessário para pesquisar um registro qualquer no arquivo, usando a pesquisa linear, se os blocos de arquivo *não* estiverem armazenados em blocos de disco consecutivos.
- g. Suponha que os registros estejam ordenados por algum campo-chave. Calcule o *número de acessos a bloco* médio e o *tempo* médio necessário para pesquisar um registro qualquer no arquivo, usando a pesquisa binária.
- 17.31.** Um arquivo PECAS com Num_peca como chave hash inclui registros com os seguintes valores de Num_peca: 2369, 3760, 4692, 4871, 5659, 1821, 1074, 7115, 1620, 2428, 3943, 4750, 6975, 4981 e 9208. O arquivo usa oito buckets, numerados de 0 a 7. Cada bucket é um bloco de disco e mantém dois registros. Carregue esses registros no arquivo na ordem indicada, usando a função de hash $h(K) = K \bmod 8$. Calcule o número médio de acessos a bloco para uma leitura aleatória em Num_peca.
- 17.32.** Carregue os registros do Exercício 17.31 em arquivos de hash expansíveis com base no hashing expansível. Mostre a estrutura do diretório em cada etapa, e as profundidades global e local. Use a função de hash $h(K) = K \bmod 128$.
- 17.33.** Carregue os registros do Exercício 17.31 em um arquivo de hash expansível, usando o hashing linear. Comece com um único bloco de disco, usando a função de hash $h_0 = K \bmod 2^0$, e mostre como o arquivo cresce e como as funções de hash mudam à medida que os registros são inseridos. Suponha que os blocos sejam divididos sempre que ocorre um overflow, e mostre o valor de n em cada estágio.
- 17.34.** Compare os comandos de arquivo listados na Seção 17.5 aos disponíveis em um método de acesso a arquivo com que você esteja acostumado.
- 17.35.** Suponha que tenhamos um arquivo desordenado de registros de tamanho fixo que use uma organização de registro não espalhada. Esboce algoritmos para inserção, exclusão e modificação de um registro de arquivo. Informe quaisquer suposições que você fizer.
- 17.36.** Suponha que tenhamos um arquivo ordenado de registros de tamanho fixo e um arquivo de overflow desordenado para lidar com a inserção. Os dois arquivos usam registros não espalhados. Esboce algoritmos para inserção, exclusão e modificação de um registro de arquivo e para a reorganização do arquivo. Indique quaisquer suposições que você fizer.
- 17.37.** Você consegue pensar em técnicas que não sejam um arquivo de overflow desordenado, que possam ser usadas para tornar as inserções em um arquivo ordenado mais eficiente?
- 17.38.** Suponha que tenhamos um arquivo de hash e registros de tamanho fixo, e suponha também que o overflow seja tratado pelo encadeamento. Esboce algoritmos para inserção, exclusão e modificação de um registro de arquivo. Indique quaisquer suposições que você fizer.
- 17.39.** Você consegue pensar em técnicas além do encadeamento para lidar com o estouro de bucket no hashing externo?
- 17.40.** Escreva o pseudocódigo para os algoritmos de inserção para hashing linear e para hashing extensível.
- 17.41.** Escreva o código de programa para acessar campos individuais de registros sob cada uma das seguintes circunstâncias. Para cada caso, indique as suposições que você faz com relação a ponteiros, caracteres separadores, e assim por diante. Determine o tipo de informação necessária no cabeçalho de arquivo a fim de que seu código seja genérico em cada caso.
- Registros de tamanho fixo com blocagem não espalhada.
 - Registros de tamanho fixo com blocagem espalhada.
 - Registros de tamanho variável com campos de tamanho variável e blocagem espalhada.
 - Registros de tamanho variável com grupos repetitivos e blocagem espalhada.
 - Registros de tamanho variável com campos opcionais e blocagem espalhada.
 - Registros de tamanho variável que permitem todos os três casos nas partes c, d e e.
- 17.42.** Suponha que um arquivo contenha inicialmente $r = 120.000$ registros de $R = 200$ bytes cada em um arquivo desordenado (heap). O tamanho do bloco $B = 2.400$ bytes, o tempo de busca médio $s = 16$ ms, a latência rotacional

média $rd = 8,3$ ms e o tempo de transferência de bloco $btt = 0,8$ ms. Suponha que um registro seja excluído para cada dois registros acrescentados até que o número total de registros ativos seja 240.000.

- a. Quantas transferências de bloco são necessárias para reorganizar o arquivo?
 - b. Quanto tempo levará para encontrar um registro imediatamente antes da reorganização?
 - c. Quanto tempo levará para encontrar um registro imediatamente após a reorganização?
- 17.43. Suponha que tenhamos um arquivo sequencial (ordenado) de 10.000 registros, onde cada registro tem 240 bytes. Suponha que $B = 2.400$ bytes, $s = 16$ ms, $rd = 8,3$ ms e $btt = 0,8$ ms. Suponha que queiramos fazer X leituras de registro aleatório independentes do arquivo. Poderíamos fazer X leituras de bloco aleatórios ou poderíamos realizar uma leitura completa do arquivo inteiro procurando esses X registros. A questão é decidir quando seria mais eficiente realizar uma leitura completa do arquivo inteiro do que realizar X leituras aleatórias individuais. Ou seja, qual é o valor de X quando uma leitura completa do arquivo é mais eficiente do que X leituras aleatórias? Desenvolva isso como uma função de X .
- 17.44. Suponha que um arquivo de hash estático inicialmente tenha 600 buckets na área principal e que registros sejam inseridos para criar uma área de overflow de 600 buckets. Se reorganizarmos o arquivo de hash, podemos assumir que a maior parte do overflow é eliminada. Se o custo de reorganizar o arquivo é o custo das transferências de bucket (leitura e gravação de todos os buckets) e a única operação de arquivo periódica é a operação de busca, então quantas vezes teríamos de realizar uma busca (bem-sucedida) para tornar o custo da reorganização econômico? Ou seja, o custo de reorganização e o custo de pesquisa subsequente são menores que o custo de pesquisa antes da reorganização. Explique sua resposta. Considere $s = 16$ ms, $rd = 8,3$ ms e $btt = 1$ ms.
- 17.45. Suponha que queiramos criar um arquivo de hash linear com um fator de carga de arquivo de 0,7 e um fator de bloco de 20 registros por bucket, que deve conter 112.000 registros inicialmente.
- a. Quantos buckets devemos alocar na área principal?
 - b. Qual deve ser o número de bits usados para endereços de bucket?

Bibliografia selecionada

Wiederhold (1987) possui uma discussão e análise detalhadas de dispositivos de armazenamento secundários e organizações de arquivo como uma parte do projeto de banco de dados. Os discos óticos são descritos em Berg e Roth (1989) e analisados em Ford e Christodoulakis (1991). A memória flash é discutida por Dipert e Levy (1993). Ruemmler e Wilkes (1994) apresentam um estudo da tecnologia de disco magnético. A maioria dos livros-texto sobre bancos de dados inclui discussões do material apresentado aqui. A maioria dos livros-texto de estruturas de dados, incluindo Knuth (1998), discute o hashing estático com mais detalhes; Knuth traz uma discussão completa das funções de hash e técnicas de resolução de colisão, bem como sua comparação de desempenho. Knuth também oferece uma discussão detalhada sobre as técnicas para classificação de arquivos externos. Os livros-texto sobre estruturas de arquivo incluem Claybrook (1992), Smith e Barnes (1987) e Salzberg (1988). Eles discutem organizações de arquivo adicionais, incluindo arquivos estruturados em árvore, e possuem algoritmos detalhados para operações sobre arquivos. Salzberg et al. (1990) descrevem um algoritmo de classificação externa distribuída. As organizações de arquivo com um alto grau de tolerância a falhas são descritas por Bitton e Gray (1988) e por Gray et al. (1990). O striping de disco foi proposto em Salem e Garcia Molina (1986). O primeiro artigo sobre RAID é de Patterson et al. (1988). Chen e Patterson (1990) e o excelente estudo de RAID por Chen et al. (1994) são referências adicionais. Grochowski e Hoyt (1996) discutem as tendências futuras em unidades de disco. Diversas fórmulas para a arquitetura RAID aparecem em Chen et al. (1994).

Morris (1968) é um artigo antigo sobre hashing. O hashing extensível é descrito em Fagin et al. (1979). O hashing linear é descrito por Litwin (1980). Os algoritmos para inserção e exclusão para o hashing linear são discutidos com ilustrações em Salzberg (1988). O hashing dinâmico, que apresentamos resumidamente, foi proposto por Larson (1978). Existem muitas variações propostas para o hashing extensível e linear; para ver exemplos, consulte Cesarini e Soda (1991), Du e Tong (1991) e Hachem e Berra (1992).

Os detalhes dos dispositivos de armazenamento em disco podem ser encontrados nos sites do fabricante (por exemplo, <<http://www.seagate.com>>, <<http://www.ibm.com>>, <<http://www.emc.com>>, <<http://www.hp.com>>, <<http://www.storagetek.com>>). A IBM tem um centro de pesquisa de tecnologia de armazenamento na IBM Almaden (<<http://www.almaden.ibm.com/>>).

Estruturas de indexação para arquivos

Neste capítulo, consideramos que um arquivo já existe com alguma organização primária, como as organizações desordenada, ordenada ou hashed, que foram descritas no Capítulo 17. Vamos descrever outras estruturas de acesso auxiliares, chamadas **índices**, que são utilizadas para agilizar a recuperação de registros em resposta a certas condições de pesquisa. As estruturas de índice são arquivos adicionais no disco que oferecem **caminhos de acesso secundários**, os quais oferecem formas alternativas de acessar os registros sem afetar seu posicionamento físico no arquivo de dados primário no disco. Elas permitem o acesso eficiente aos registros com base nos **campos de indexação** que são usados para construir o índice. Basicamente, *qualquer campo* do arquivo pode servir para criar um índice, e *múltiplos índices* em diferentes campos — bem como índices em *múltiplos campos* — podem ser construídos no mesmo arquivo. Vários índices são possíveis; cada um deles utiliza determinada estrutura de dados para agilizar a pesquisa. Para encontrar um registro ou registros no arquivo de dados com base em uma condição de pesquisa em um campo de índice, o índice é pesquisado, o que leva a ponteiros para um ou mais blocos de disco no arquivo de dados onde os registros exigidos estão localizados. Os tipos mais predominantes de índices são baseados em arquivos ordenados (índices de único nível) e estruturas de dados em árvore (índices multinível, B⁺-trees). Os índices também podem ser construídos com base no hashing ou em outras estruturas de dados de pesquisa. Também vamos abordar os índices que são vetores de bits, chamados *índices bitmap*.

Descrevemos diferentes tipos de índices ordenados de único nível — primários, secundários e agrupamento — na Seção 18.1. Ao visualizar um índice de único nível como um arquivo ordenado, pode-

-se desenvolver índices adicionais para ele, fazendo surgir o conceito de índices multiníveis. Um esquema de indexação popular, chamado **ISAM (Indexed Sequential Access Method)** é baseado nessa ideia. Discutimos os índices multiníveis estruturados em árvore na Seção 18.2. Na Seção 18.3, descrevemos as B-trees e as B⁺-trees, que são estruturas de dados normalmente usadas em SGBDs para implementar dinamicamente índices multiníveis mutáveis. As B⁺-trees se tornaram uma estrutura padrão comumente aceita para a geração de índices por demanda na maioria dos SGBDs relacionais. A Seção 18.4 é dedicada a maneiras alternativas de acessar dados com base em uma combinação de múltiplas chaves. Na Seção 18.5, discutimos os índices de hash e apresentamos o conceito de índices lógicos, que dão um nível adicional de indireção dos índices físicos, permitindo que o índice físico seja flexível e extensível em sua organização. Na Seção 18.6, discutimos a indexação de chaves múltiplas e os índices bitmap usados para pesquisar uma ou mais chaves. No final do capítulo há um resumo.

18.1 Tipos de índices ordenados de único nível

A ideia por trás de um índice ordenado é semelhante à que está por trás do índice usado em um livro, que lista termos importantes ao final, em ordem alfabética, junto com uma lista dos números de página onde o termo aparece no livro. Podemos pesquisar o índice do livro em busca de certo termo em seu interior e encontrar uma lista de *endereços* — números de página, nesse caso — e usar esses endereços para localizar as páginas especificadas primeiro e depois *procurar* o termo em cada página citada. A alternativa, se nenhu-

ma outra indicação for dada, seria folhear lentamente o livro inteiro, palavra por palavra, para encontrar o termo em que estamos interessados. Isso corresponde a fazer uma *pesquisa linear*, que varre o arquivo inteiro. Naturalmente, a maioria dos livros possui informações adicionais, como títulos de capítulo e seção, que nos ajudam a localizar um termo sem ter de folhear o livro inteiro. No entanto, o índice é a única indicação exata das páginas onde o termo ocorre no livro.

Para um arquivo com determinada estrutura de registro consistindo em vários campos (ou atributos), uma estrutura de acesso a índice normalmente é definida em um único campo de um arquivo, chamado **campo de índice** (ou **atributo de indexação**).¹ O índice costuma armazenar cada valor do campo de índice junto com uma lista de ponteiros para todos os blocos de disco que contêm registros com esse valor de campo. Os valores no índice são ordenados de modo que possamos realizar uma *pesquisa binária* no índice. Se tanto o arquivo de dados quanto o arquivo de índice estiverem ordenados, e visto que este normalmente é muito menor do que o arquivo de dados, a procura no índice que usa pesquisa binária é uma opção melhor. Índices multiníveis estruturados em árvore (ver Seção 18.2) implementam uma extensão da ideia de pesquisa binária, que reduz o espaço de pesquisa pelo particionamento duplo em cada etapa de pesquisa, criando assim uma técnica mais eficiente, que divide o espaço de pesquisa no arquivo em n maneiras a cada estágio.

Existem vários tipos de índices ordenados. Um **índice primário** é especificado no *campo de chave de ordenação* de um **arquivo ordenado** de registros. Lembre-se, da Seção 17.7, que um campo de chave de ordenação é usado para *ordenar fisicamente* os registros de arquivo no disco, e cada registro tem um *valor único* para esse campo. Se o campo de ordenação não for um campo de chave — ou seja, se diversos registros no arquivo puderem ter o mesmo valor para o campo de ordenação —, outro tipo de índice, chamado **índice de agrupamento (clustering)**, pode ser utilizado. O arquivo de dados é chamado de **arquivo agrupado** nesse último caso. Observe que um arquivo pode ter no máximo um campo de ordenação físico, de modo que pode ter no máximo um índice primário ou um índice de agrupamento, *mas não ambos*. Um terceiro tipo de índice, chamado **índice secundário**, pode ser especificado em qualquer campo *não ordenado* de um arquivo. Um arquivo de dados pode ter vários índices

secundários além de seu método de acesso primário. Discutimos esses tipos de índices de único nível nas três próximas subseções.

18.1.1 Índices primários

Um **índice primário** é um arquivo ordenado cujos registros são de tamanho fixo com dois campos, e ele atua como uma estrutura de acesso para procurar e acessar de modo eficiente os registros de dados em um arquivo. O primeiro campo é do mesmo tipo de dado do campo de chave de ordenação — chamado de **chave primária** — do arquivo de dados, e o segundo campo é um ponteiro para um bloco de disco (um endereço de bloco). Existe uma **entrada de índice** (ou **registro de índice**) no arquivo de índice para cada *bloco* no arquivo de dados. Cada entrada de índice tem o valor do campo de chave primária para o *primeiro* registro em um bloco e um ponteiro para esse bloco como seus dois valores de campo. Vamos nos referir aos dois valores de campo da entrada de índice i como $\langle K(i), P(i) \rangle$.

Para criar um índice primário no arquivo ordenado mostrado na Figura 17.7, usamos o campo Nome como chave primária, pois esse é o campo de chave de ordenação do arquivo (supondo que cada valor de Nome seja exclusivo). Cada entrada no índice tem um valor de Nome e um ponteiro. As três primeiras entradas de índice são as seguintes:

$\langle K(1) = (\text{Aaron}, \text{Eduardo}), P(1) = \text{endereço de bloco } 1 \rangle$

$\langle K(2) = (\text{Adams}, \text{João}), P(2) = \text{endereço de bloco } 2 \rangle$

$\langle K(3) = (\text{Alexandre}, \text{Eduardo}), P(3) = \text{endereço de bloco } 3 \rangle$

A Figura 18.1 ilustra esse índice primário. O número total de entradas no índice é igual ao *número de blocos de disco* no arquivo de dados ordenado. O primeiro registro em cada bloco do arquivo de dados é chamado de **registro de âncora do bloco** ou, simplesmente, **âncora de bloco**.²

Os índices também podem ser caracterizados como densos ou esparsos. Um **índice denso** tem uma entrada de índice para *cada valor de chave de pesquisa* (e, portanto, cada registro) no arquivo de dados. Um **índice espars** (ou **não denso**), por sua vez, tem entradas de índice para somente alguns dos valores de pesquisa. Um índice espars tem menos entradas do que o número de registros no arquivo. Assim, um índice primário é um índice não denso (espars), pois inclui uma entrada para cada bloco de disco do ar-

¹ Usamos os termos **campo** e **atributo** para indicar a mesma coisa neste capítulo.

² Podemos usar um esquema semelhante ao que foi descrito aqui, com o último registro em cada bloco (em vez do primeiro) como a âncora de bloco. Isso melhora ligeiramente a eficiência do algoritmo de pesquisa.

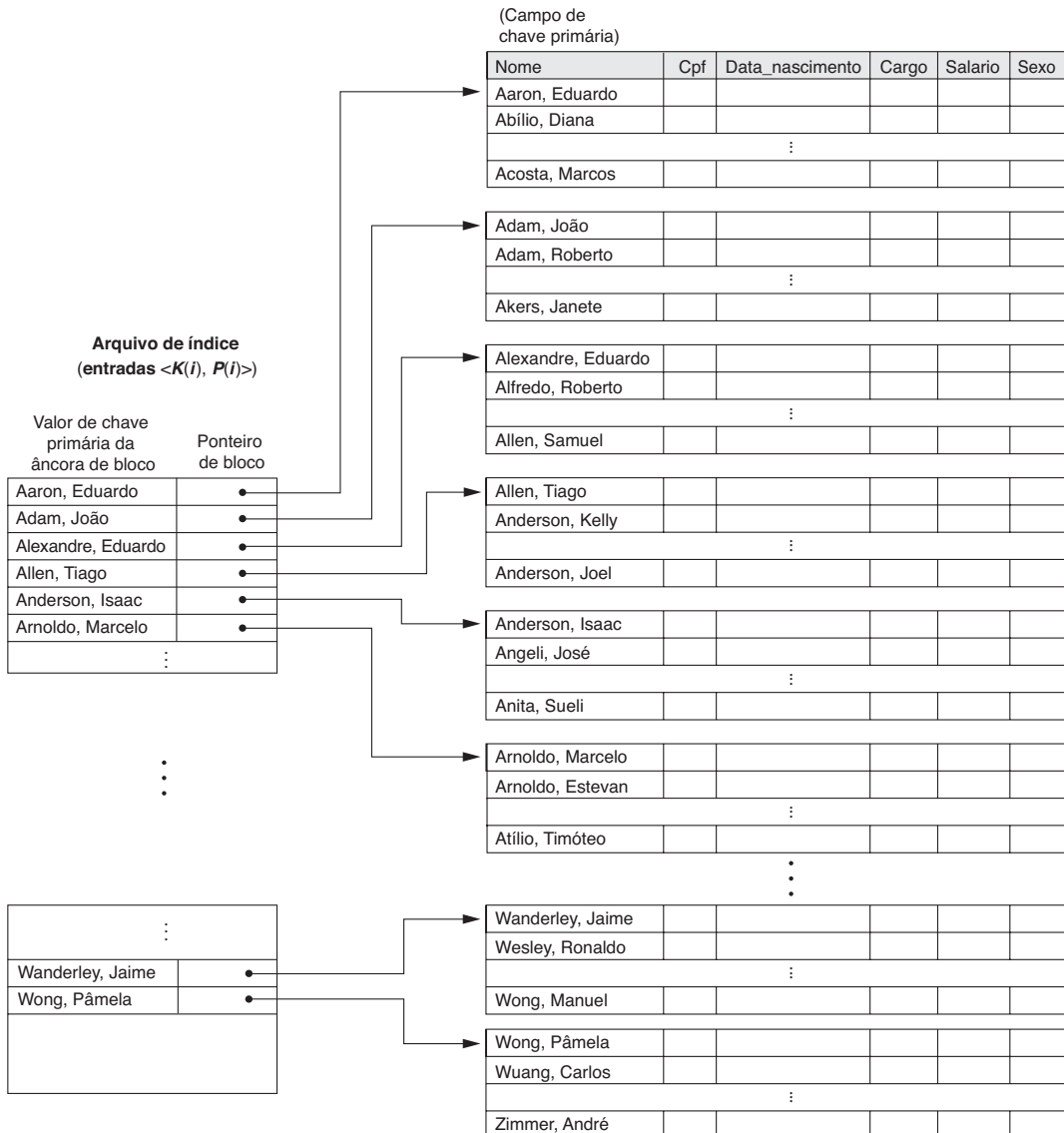


Figura 18.1

Índice primário no campo de chave de ordenação do arquivo mostrado na Figura 17.7.

quivo de dados e as chaves de seu registro de âncora, em vez de cada valor de pesquisa (ou cada registro).

O arquivo de índice para um índice primário ocupa um espaço muito menor do que o arquivo de dados, por dois motivos. Primeiro, existem *menos entradas de índice* do que registros no arquivo de dados. Segundo, cada entrada de índice normalmente é *menor em tamanho* do que um registro de dados, pois tem apenas dois campos; em consequência, mais entradas de índice do que registros de dados podem caber em um bloco. Portanto, uma pesquisa binária no arquivo de índice requer menos acessos de bloco do que uma pesquisa binária no arquivo de dados. Com relação à Tabela 17.2, observe

que a pesquisa binária para um arquivo de dados ordenado exigia $\log_2 b$ acessos de bloco. Mas, se o arquivo de índice primário tiver apenas b_i blocos, então localizar um registro com um valor de chave de pesquisa exige uma pesquisa binária desse índice e o acesso ao bloco que contém esse registro: um total de $\log_2 b_i + 1$ acessos.

Um registro cujo valor da chave primária é K se encontra no bloco cujo endereço é $P(i)$, onde $K(i) \leq K < K(i+1)$. O i -ésimo bloco no arquivo de dados contém todos os registros por causa da ordenação física dos registros do arquivo no campo de chave primária. Para recuperar um registro, dado o valor K de seu campo de chave primária, realizamos uma pesquisa binária no arquivo

de índice para encontrar a entrada de índice apropriada i , e depois recuperamos o bloco do arquivo de dados cujo endereço é $P(i)$.³ O Exemplo 1 ilustra a economia em acessos a bloco que pode ser alcançada quando um índice primário é utilizado para procurar um registro.

Exemplo 1. Suponha que tenhamos um arquivo ordenado com $r = 30.000$ registros armazenados em um disco com tamanho de bloco $B = 1.024$ bytes. Os registros de arquivo são de tamanho fixo e não espalhados, com tamanho de registro $R = 100$ bytes. O fator de bloco para o arquivo seria $bfr = \lfloor (B/R) \rfloor = \lceil (1.024/100) \rceil = 10$ registros por bloco. O número de blocos necessários para o arquivo é $b = \lceil (r/bfr) \rceil = \lceil (30.000/10) \rceil = 3.000$ blocos. Uma pesquisa binária no arquivo de dados precisaria de aproximadamente $\lceil \log_2 b \rceil = \lceil \log_2 3.000 \rceil = 12$ acessos de bloco.

Agora, suponha que o campo de chave de ordenação do arquivo seja $V = 9$ bytes de extensão, um ponteiro de bloco seja $P = 6$ bytes de extensão e tenhamos construído um índice primário para o arquivo. O tamanho de cada entrada de índice é $R_i = (9 + 6) = 15$ bytes, de modo que o fator de bloco para o índice é $bfr_i = \lfloor (B/R_i) \rfloor = \lceil (1.024/15) \rceil = 68$ entradas por bloco. O número total de entradas de índice r_i é igual ao número de blocos no arquivo de dados, que é 3.000. O número de blocos de índice é, portanto, $b_i = \lceil (r_i/bfr_i) \rceil = \lceil (3.000/68) \rceil = 45$ blocos. Para realizar uma pesquisa binária no arquivo de índice, seriam necessários $\lceil (\log_2 b_i) \rceil = \lceil \log_2 45 \rceil = 6$ acessos de bloco. Para procurar um registro usando o índice, precisamos de um acesso de bloco adicional ao arquivo de dados, para um total de $6 + 1 = 7$ acessos de bloco — uma melhoria em relação à pesquisa binária no arquivo de dados, que exigiu 12 acessos a bloco de disco.

Um problema importante com índice primário — assim como com qualquer arquivo ordenado — é a inserção e exclusão de registros. Com um índice primário, o problema é aumentado porque, se tentarmos inserir um registro em sua posição correta no arquivo de dados, temos de não apenas mover registros para criar espaço para o novo registro, mas também mudar algumas entradas de índice, pois a movimentação de registros mudará os *registros de âncora* de alguns blocos. Ao usar um arquivo de overflow desordenado, conforme discutimos na Seção 17.7, podemos reduzir esse problema. Outra possibilidade é usar uma lista ligada de registros de overflow para cada bloco no arquivo de dados. Isso é semelhante ao método de tratar de registros de overflow descrito com hashing na Seção 17.8.2. Os registros em cada bloco e sua lista ligada de overflow podem ser classificados para

melhorar o tempo de recuperação. A exclusão de registro é tratada com marcadores de exclusão.

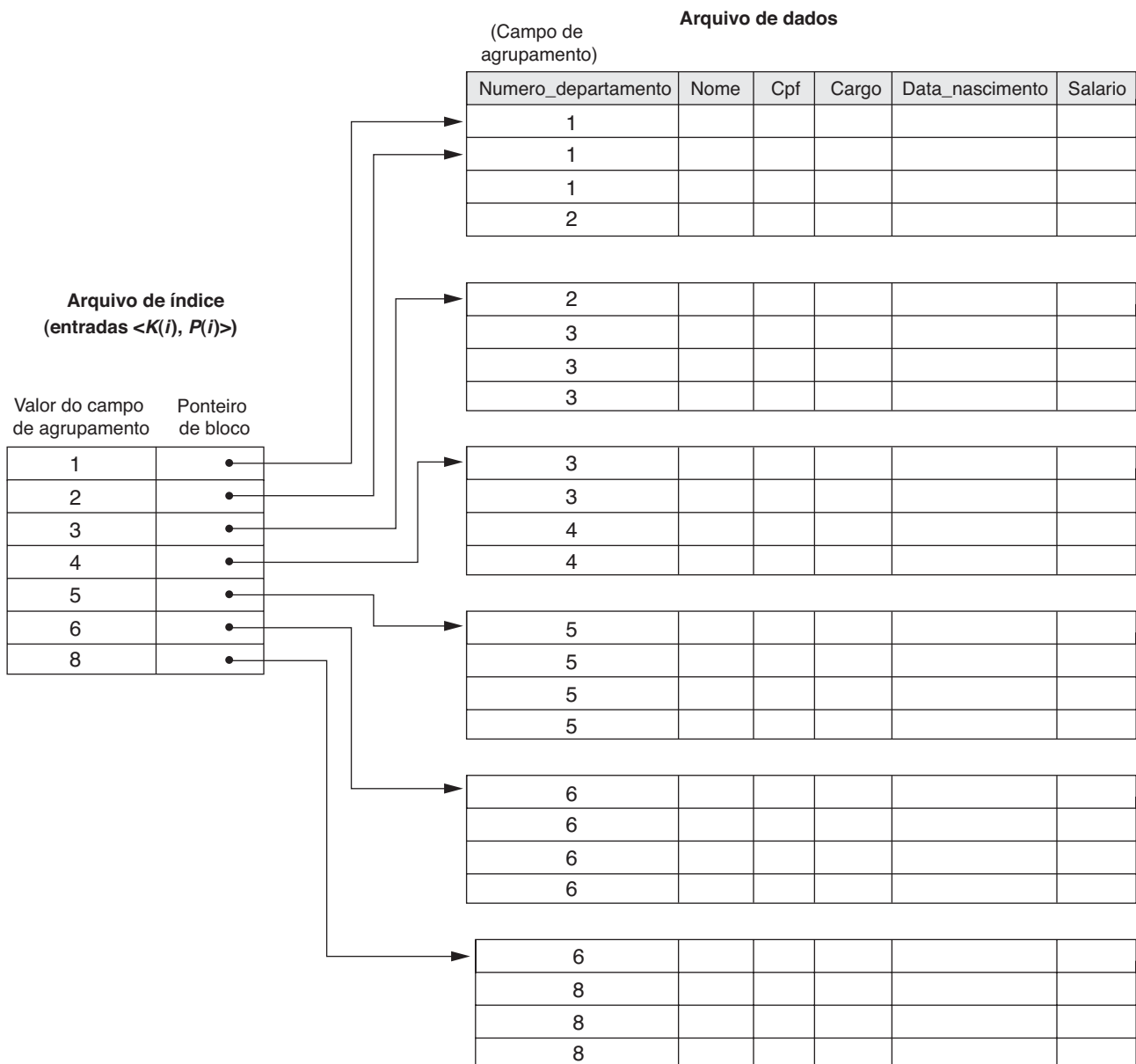
18.1.2 Índices de agrupamento

Se os registros de arquivo forem fisicamente ordenados em um campo não chave — que *não* tem um valor distinto para cada registro —, esse campo é chamado de **campo de agrupamento**, e o arquivo de dados é chamado de **arquivo agrupado**. Podemos criar um tipo de índice diferente, chamado **índice de agrupamento**, para agilizar a recuperação de todos os registros que têm o mesmo valor para o campo de agrupamento. Isso difere de um índice primário, que exige que o campo de ordenação do arquivo de dados tenha um *valor distinto* para cada registro.

Um índice de agrupamento também é um arquivo ordenado com dois campos; o primeiro campo é do mesmo tipo do campo de agrupamento do arquivo de dados, e o segundo campo é um ponteiro de bloco de disco. Há uma entrada no índice de agrupamento para cada *valor distinto* do campo de agrupamento, e ele contém o valor e um ponteiro para o *primeiro bloco* no arquivo de dados que tem um registro com esse valor para seu campo de agrupamento. A Figura 18.2 mostra um exemplo. Observe que a inserção e exclusão de registro ainda causam problemas, pois os registros de dados estão fisicamente ordenados. Para aliviar o problema de inserção, é comum reservar um bloco inteiro (ou um cluster de blocos contínuos) para *cada valor* do campo de agrupamento; todos os registros com esse valor são colocados no bloco (ou cluster de bloco). Isso torna a inserção e exclusão relativamente simples. A Figura 18.3 mostra esse esquema.

Um índice de agrupamento é outro exemplo de um índice *não denso*, pois ele tem uma entrada para cada *valor distinto* do campo de índice, que é uma não chave por definição e, portanto, tem valores duplicados em vez de um valor único para cada registro no arquivo. Existe alguma semelhança entre as figuras 18.1, 18.2 e 18.3 e as figuras 17.11 e 17.12. Um índice é de alguma forma semelhante ao hashing dinâmico (descrito na Seção 17.8.3) e às estruturas de diretório usadas para o hashing extensível. Ambos são pesquisados para encontrar um ponteiro para o bloco de dados que contém o registro desejado. Uma diferença principal é que uma pesquisa de índice usa os valores do próprio campo de pesquisa, enquanto uma pesquisa de diretório de hash usa o valor de hash binário que é calculado pela aplicação da função de hash ao campo de pesquisa.

³Observe que a fórmula dada não seria correta se o arquivo de dados fosse ordenado por um campo não chave; nesse caso, o mesmo valor de índice na âncora de bloco poderia ser repetido nos últimos registros do bloco anterior.

**Figura 18.2**

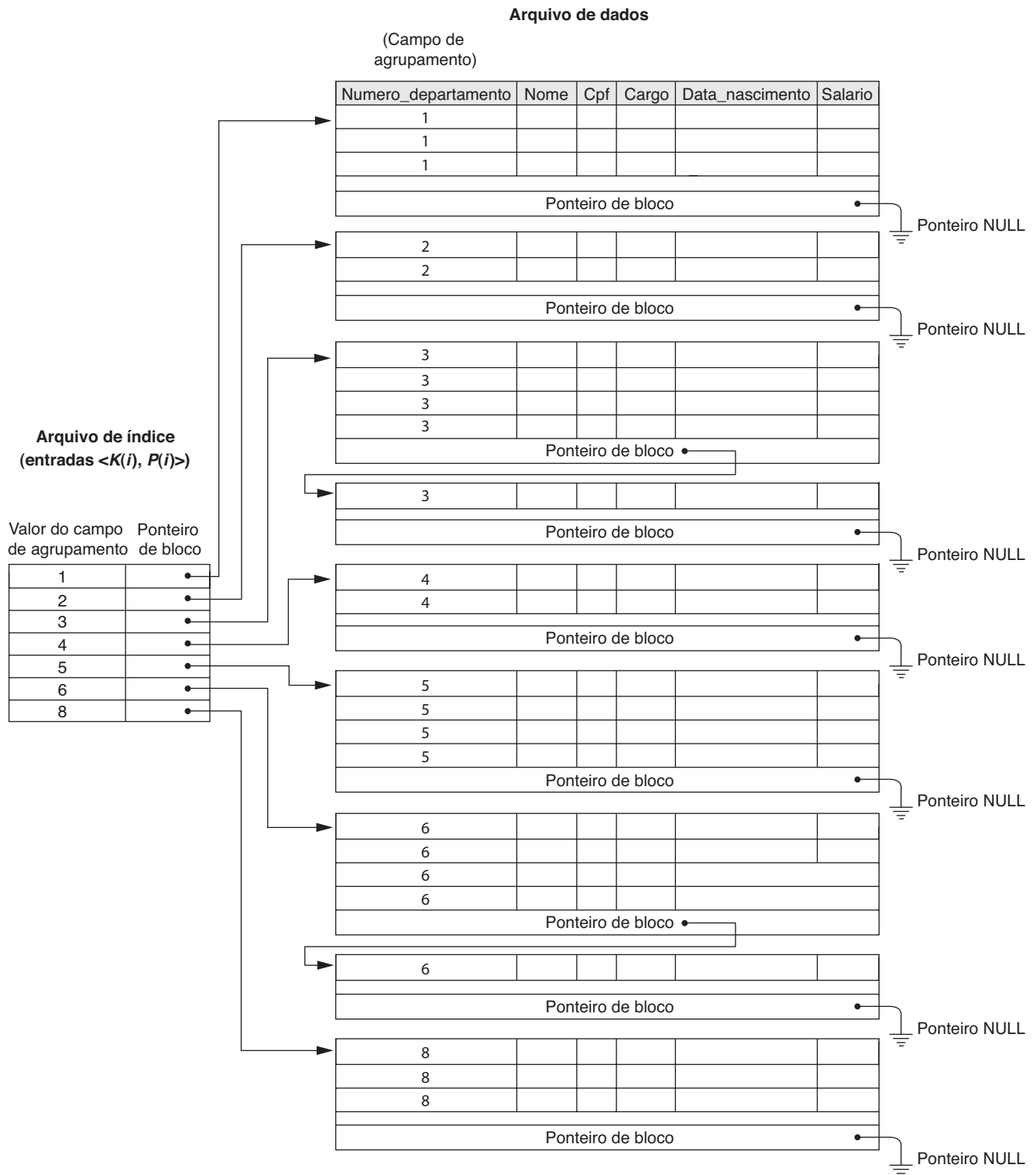
Um índice de agrupamento no campo não chave de ordenação Numero_departamento de um arquivo FUNCIONARIO.

18.1.3 Índices secundários

Um **índice secundário** oferece um meio secundário para acessar um arquivo de dados para o qual algum acesso primário já existe. Os registros do arquivo de dados poderiam ser ordenados, desordenados ou hashed. O índice secundário pode ser criado em um campo que é uma chave candidata e tem um valor único em cada registro, ou em um campo não chave com valores duplicados. O índice é novamente um arquivo ordenado com dois campos. O primeiro campo é do mesmo tipo de dado de algum *campo não ordenado* do arquivo de dados que seja um *campo de índice*. O segundo campo é um ponteiro

de *bloco* ou um ponteiro de *registro*. Muitos índices secundários (e, portanto, campos de indexação) podem ser criados para o mesmo arquivo — cada um representa um meio adicional de acessar esse arquivo com base em algum campo específico.

Primeiro, consideramos uma estrutura de acesso de índice secundário em um campo de chave (único) que tem um *valor distinto* para cada registro. Tal campo às vezes é chamado de *chave secundária*. No modelo relacional, isso corresponderia a qualquer atributo de chave UNIQUE ou ao atributo de chave primária de uma tabela. Nesse caso, existe uma entrada de índice para *cada registro* no arquivo de da-

**Figura 18.3**

O índice de agrupamento com um cluster de bloco separado para cada grupo de registros que compartilham o mesmo valor para o campo de agrupamento.

dos, que contém o valor do campo para o registro e um ponteiro para o bloco em que o registro está armazenado ou para o próprio registro. Logo, tal índice é **denso**.

Mais uma vez, referimo-nos aos dois valores de campo da entrada de índice i como $\langle K(i), P(i) \rangle$. As entradas são **ordenadas** pelo valor de $K(i)$, de modo que podemos realizar uma pesquisa binária. Como os registros do arquivo de dados *não são* fisicamente ordenados pelos valores do campo de chave secundária, *não podemos* usar âncoras de bloco. É por isso que uma entrada de índice é criada para cada regis-

tro no arquivo de dados, em vez de para cada bloco, como no caso de um índice primário. A Figura 18.4 ilustra um índice secundário em que os ponteiros $P(i)$ nas entradas de índice são *ponteiros de bloco*, e não ponteiros de registro. Quando o bloco de disco apropriado é transferido para um buffer da memória principal, uma pesquisa pelo registro desejado no bloco pode ser executada.

Um índice secundário em geral precisa de mais espaço de armazenamento e tempo de busca maior do que um índice primário, devido a seu maior número de entradas. Porém, a *melhoria* no tempo de

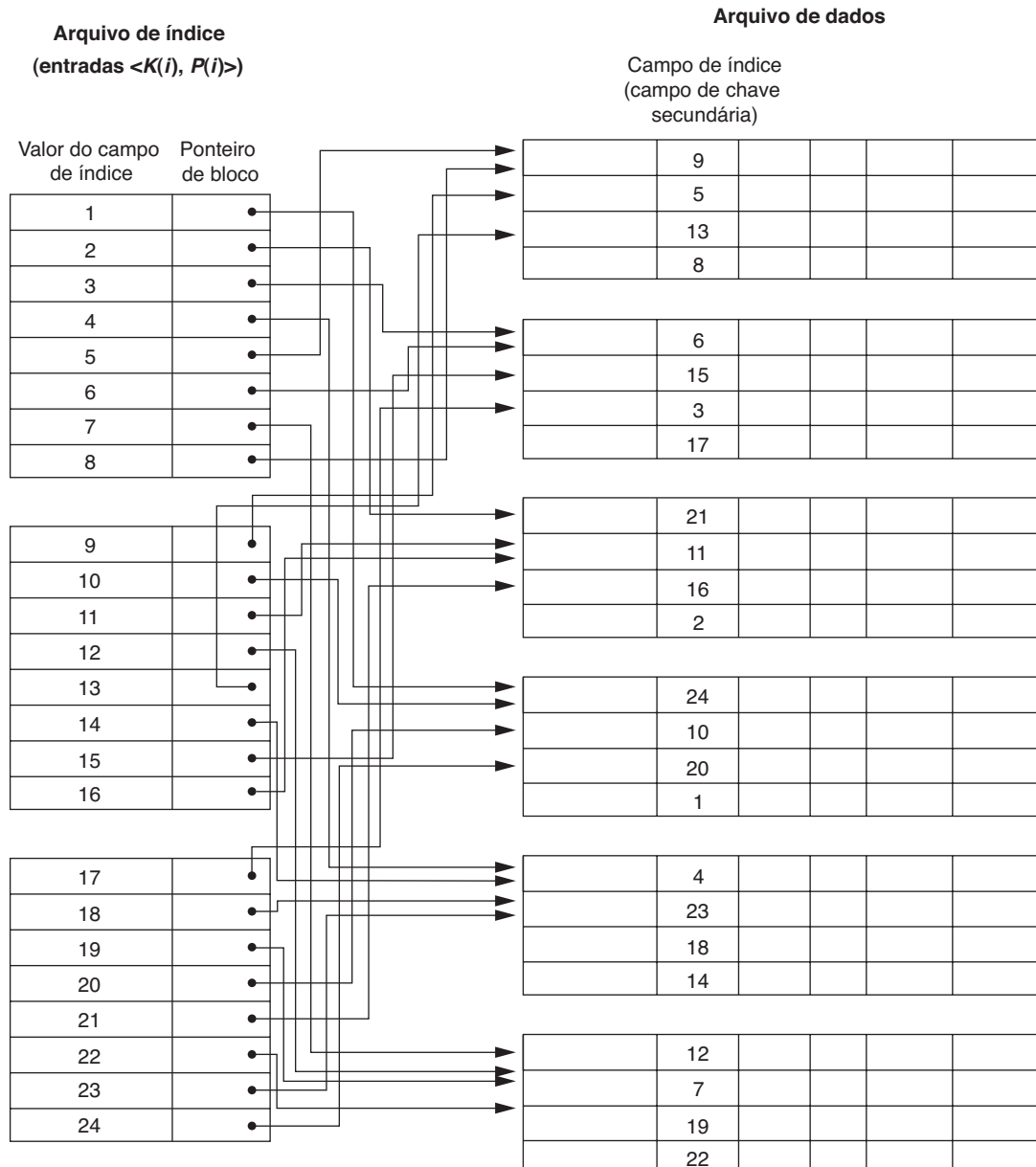


Figura 18.4

Um índice secundário denso (com ponteiros de bloco) em um campo de chave não ordenado de um arquivo.

pesquisa para um registro qualquer é muito maior para um índice secundário do que para um índice primário, visto que teríamos de fazer uma *pesquisa linear* no arquivo de dados se o índice secundário não existisse. Para um índice primário, poderíamos ainda usar uma pesquisa binária no arquivo principal, mesmo que o índice não existisse. O Exemplo 2 ilustra a melhoria no número de blocos acessados.

Exemplo 2. Considere o arquivo do Exemplo 1 com $r = 30.000$ registros de tamanho fixo de tamanho $R = 100$ bytes armazenados em um disco com tamanho de bloco $B = 1.024$ bytes. O arquivo tem $b = 3.000$ blocos, conforme calculado no Exemplo 1. Suponha que queiramos procurar um registro com um valor específico para a chave secundária — um campo de chave não ordenado do arquivo que tem $V = 9$ bytes de extensão. Sem o índice secundário, para fazer uma pesquisa linear no arquivo, seriam necessários $b/2 = 3.000/2 = 1.500$ acessos de bloco na média. Suponha que construíssemos um índice secundário nesse campo de chave não ordenado do arquivo. Como no Exemplo 1, um ponteiro de bloco tem $P = 6$ bytes de extensão, de modo que cada entrada de índice tem $R_i = (9 + 6) = 15$ bytes, e o fator de bloco para o índice é de $bfr_i = \lfloor (B/R_i) \rfloor = \lfloor (1.024/15) \rfloor = 68$ entradas por bloco. Em um índice secundário denso como este, o número total de entradas de índice r_i é igual ao número de registros no arquivo de dados, que é 30.000. O número de blocos necessários para o índice é, portanto, $b_i = \lceil (r_i/bfr_i) \rceil = \lceil (3.000/68) \rceil = 442$ blocos.

Uma pesquisa binária nesse índice secundário precisa de $\lceil (\log_2 b_i) \rceil = \lceil (\log_2 442) \rceil = 9$ acessos de bloco. Para procurar um registro usando o índice, precisamos de um acesso de bloco adicional ao arquivo de dados para um total de $9 + 1 = 10$ acessos de bloco — uma grande melhoria em relação aos 1.500 acessos de bloco necessários na média para uma pesquisa linear, mas ligeiramente pior que os 7 acessos de bloco exigidos para o índice primário. Essa diferença surgiu porque o índice primário era não denso e, portanto, menor, com apenas 45 blocos de extensão.

Também podemos criar um índice secundário em um campo *não chave, não ordenado* de um arquivo. Nesse caso, diversos registros no arquivo de dados podem ter o mesmo valor para o campo de índice. Existem várias opções para implementar tal índice:

- A opção 1 é incluir entradas de índice duplicadas com o mesmo valor $K(i)$ — um para cada registro. Este seria um índice denso.
- A opção 2 é ter registros de tamanho variável para as entradas de índice, com um campo repetitivo para o ponteiro. Mantemos uma lista de ponteiros $\langle P(i, 1), \dots, P(i, k) \rangle$ na entrada

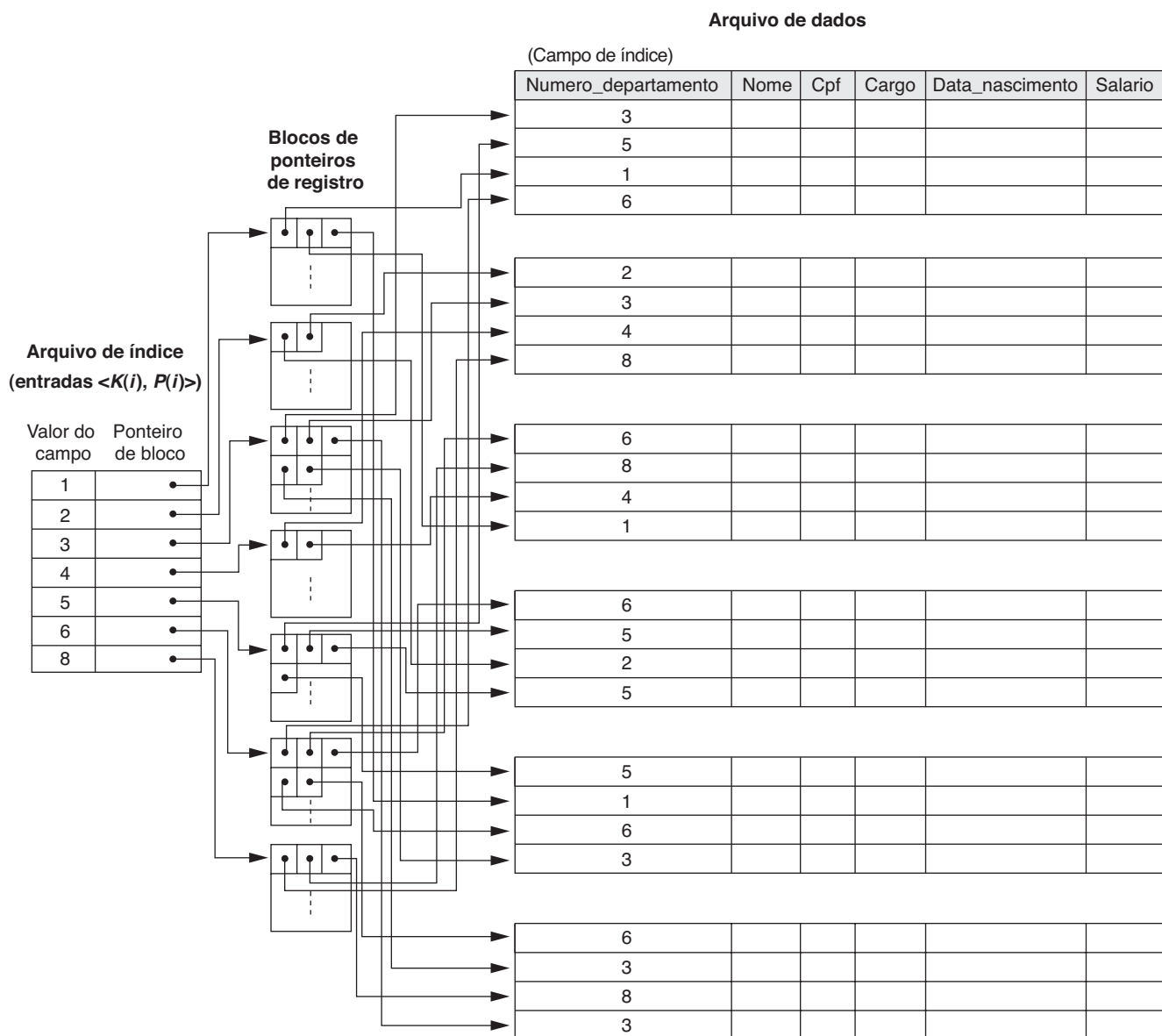
de índice para $K(i)$ — um ponteiro para cada bloco que contém um registro cujo valor do campo de índice é igual a $K(i)$. Na opção 1 ou na opção 2, o algoritmo de pesquisa binária no índice deve ser modificado apropriadamente para considerar um número variável de entradas de índice por valor de chave de índice.

■ A opção 3, a mais usada, é manter as próprias entradas de índice em um tamanho fixo e ter uma única entrada para cada *valor de campo de índice*, mas criar *um nível de indireção extra* para lidar com os múltiplos ponteiros. Nesse esquema não denso, o ponteiro $P(i)$ na entrada de índice $\langle K(i), P(i) \rangle$ aponta para um bloco de disco, que contém um *conjunto de ponteiros de registro*. Cada ponteiro de registro nesse bloco de disco aponta para um dos registros de arquivo de dados com valor $K(i)$ para o campo de índice. Se algum valor $K(i)$ ocorrer em muitos registros, de modo que seus ponteiros de registro não possam caber em um único bloco de disco, um cluster ou lista ligada de blocos é utilizada. Essa técnica é ilustrada na Figura 18.5. A recuperação por meio do índice requer um ou mais acessos de bloco adicionais, devido ao nível extra, mas os algoritmos para pesquisar o índice e (mais importante) para inserir novos registros no arquivo de dados são simples. Além disso, recuperações em condições de seleção complexas podem ser tratadas referindo-se aos ponteiros de registro, sem ter de recuperar muitos registros desnecessários do arquivo de dados (ver Exercício 18.23).

Observe que um índice secundário oferece uma *ordenação lógica* nos registros pelo campo de índice. Se acessarmos os registros na ordem das entradas no índice secundário, nós os obteremos na ordem do campo de índice. Os índices primário e de agrupamento assumem que o campo utilizado para a *ordenação física* dos registros no arquivo é o mesmo que o campo de índice.

18.1.4 Resumo

Para concluir esta seção, resumimos a discussão dos tipos de índice em duas tabelas. A Tabela 18.1 mostra as características do campo de índice de cada tipo de índice ordenado de único nível discutido — primário, de agrupamento e secundário. A Tabela 18.2 resume as propriedades de cada tipo de índice ao comparar o número de entradas de índice e especificar quais índices são densos e quais usam âncoras de bloco do arquivo de dados.

**Figura 18.5**

Um índice secundário (com ponteiros de registro) em um campo não chave implementado usando um nível de indireção, de modo que as entradas de índice são de tamanho fixo e têm valores de campo únicos.

Tabela 18.1

Tipos de índices baseados nas propriedades do campo de índice.

	Campo de índice usado para ordenação física do arquivo	Campo de índice não usado para ordenação física do arquivo
Campo de índice é chave	Índice primário	Índice secundário (chave)
Campo de índice é não chave	Índice de agrupamento	Índice secundário (não chave)

Tabela 18.2

Propriedades dos tipos de índice.

Tipo de índice	Número de entradas de índice (primeiro nível)	Denso ou não denso (esparso)	Ancoragem de bloco no arquivo de dados
Primário	Número de blocos no arquivo de dados	Não denso	Sim
Agrupamento	Número de valores de campo de índice distintos	Não denso	Sim/não ^a
Secundário (chave)	Número de registros no arquivo de dados	Denso	Não
Secundário (não chave)	Número de registros ^b ou número de valores de campo de índice distintos ^c	Denso ou não denso	Não

^a Sim, se cada valor distinto do campo de ordenação iniciar um novo bloco; caso contrário, não.^b Para a opção 1.^c Para as opções 2 e 3.

18.2 Índices multiníveis

Os esquemas de indexação que descrevemos até aqui envolvem um arquivo de índice ordenado. Uma pesquisa binária é aplicada ao índice para localizar ponteiros para um bloco de disco ou para um registro (ou registros) no arquivo que tem um valor específico de campo de índice. Uma pesquisa binária requer aproximadamente $(\log_2 b_i)$ acessos de bloco para um índice com b_i blocos, porque cada etapa do algoritmo reduz a parte do arquivo de índice que continuamos a pesquisar por um fator de 2. É por isso que recuperamos a função log à base 2. A ideia por trás de um **índice multinível** é reduzir a parte do índice que continuamos a pesquisar por bfr_i , o fator de bloco para o índice, que é maior que 2. Logo, o espaço de pesquisa é reduzido muito mais rapidamente. O valor bfr_i é chamado de **fan-out** do índice multinível, e vamos nos referir a ele com o símbolo fo . Enquanto dividimos o *espaço de pesquisa de registro* em duas metades a cada passo durante uma pesquisa binária, nós o dividimos n vezes (onde $n =$ o fan-out) a cada passo de pesquisa, usando o índice multinível. A pesquisa em um índice multinível requer aproximadamente $(\log_{fo} b_i)$ acessos de bloco, que é um número substancialmente menor do que para uma pesquisa binária se o fan-out for maior que 2. Na maioria dos casos, o fan-out é muito maior que 2.

Um índice multinível considera o arquivo de índice, ao qual nos referimos agora como o **primeiro nível** (ou de **base**) de um índice multinível, como um *arquivo ordenado* com um *valor distinto* para cada $K(i)$. Portanto, considerando o arquivo de índice de primeiro nível como um arquivo de dados classifi-

cado, podemos criar um índice primário para o primeiro nível; esse índice para o primeiro nível é chamado de **segundo nível** do índice multinível. Como o segundo nível é um índice primário, podemos usar âncoras de bloco de modo que o segundo nível tenha uma entrada para *cada bloco* do primeiro nível. O fator de bloco bfr_i para o segundo nível — e para todos os níveis subsequentes — é o mesmo daquele para o índice do primeiro nível porque todas as entradas de índice são do mesmo tamanho; cada uma tem um valor de campo e um endereço de bloco. Se o primeiro nível tiver r_1 entradas, e o fator de bloco — que também é o fan-out — para o índice for $bfr_i = fo$, então o primeiro nível precisará de $\lceil(r_1/fo)\rceil$ blocos, que é, portanto, o número de entradas r_2 necessárias no segundo nível do índice.

Podemos repetir esse processo para o segundo nível. O **terceiro nível**, que é um índice primário para o segundo nível, tem uma entrada para cada bloco do segundo nível, de modo que o número de entradas do terceiro nível é $r_3 = \lceil(r_2/fo)\rceil$. Observe que só exigimos um segundo nível se o primeiro nível precisar de mais de um bloco de armazenamento de disco e, de modo semelhante, exigimos um terceiro nível somente se o segundo nível precisar de mais de um bloco. Podemos repetir o processo anterior até que todas as entradas de algum nível de índice t caibam em um único bloco. Esse bloco no t -ésimo nível é chamado de nível de índice do **topo**.⁴ Cada nível reduz o número de entradas nos níveis anteriores por um fator de fo — o fan-out do índice —, de modo que podemos usar a fórmula $1 \leq (r_1/((fo)^t))$ para calcular t . Portanto, um índice multinível com r_1 entradas de primeiro nível terá aproximadamente t níveis, onde $t = \lceil(\log_{fo}(r_1))\rceil$.

⁴ O esquema de numeração para os níveis de índice usados aqui é o contrário do modo como os níveis normalmente são definidos para estruturas de dados de árvore. Nas estruturas de dados de árvore, t é referenciado como o nível 0 (zero), $t - 1$ é o nível 1, e assim por diante.

Ao pesquisar o índice, um único bloco de disco é recuperado em cada nível. Logo, t blocos de disco são acessados para uma pesquisa de índice, onde t é o número de níveis de índice.

O esquema multinível descrito aqui pode ser usado em qualquer tipo de índice — seja ele primário, de agrupamento ou secundário —, desde que o índice de primeiro nível tenha valores distintos para $K(i)$ e entradas de tamanho fixo. A Figura 18.6 mostra um índice multinível construído em um índice primário. O Exemplo 3 ilustra a melhoria no número de blocos acessados quando um índice multinível é utilizado para procurar um registro.

Exemplo 3. Suponha que o índice secundário denso do Exemplo 2 seja convertido em um índice multinível. Calculamos o fator de bloco de índice $bfr_i = 68$ entradas de índice por bloco, que é também o fan-out fo para o índice multinível; o número de blocos de primeiro nível $b_1 = 442$ também foi calculado. O número de blocos de segundo nível será $b_2 = \lceil (b_1/fo) \rceil = \lceil (442/68) \rceil = 7$ blocos, e o número de blocos de terceiro nível será $b_3 = \lceil (b_2/fo) \rceil = \lceil (7/68) \rceil = 1$ bloco. Logo, o terceiro nível é o nível topo do índice, e $t = 3$. Para acessar um registro ao pesquisar um índice multinível, temos de acessar um bloco em cada nível mais um bloco do arquivo de dados, de modo que precisamos de $t + 1 = 3 + 1 = 4$ acessos de bloco. Compare isso com o Exemplo 2, onde foram necessários 10 acessos de bloco quando um índice de único nível e a pesquisa binária foram utilizados.

Observe que também poderíamos ter um índice primário multinível, que seria não denso. O Exercício 18.18(c) ilustra esse caso, em que temos de acessar o bloco de dados do arquivo antes de podermos determinar se o registro sendo pesquisado está no arquivo. Para um índice denso, isso pode ser determinado acessando o primeiro nível de índice (sem ter de acessar um bloco de dados), pois existe uma entrada de índice para cada registro no arquivo.

Uma organização de arquivo comum usada no processamento de dados comercial é um arquivo ordenado com um índice primário multinível em seu campo de chave de ordenação. Essa organização é chamada de **arquivo sequencial indexado**, e foi empregada em muitos dos primeiros sistemas IBM. A organização ISAM da IBM incorpora um índice de dois níveis que está relacionado de perto com a organização do disco em relação a cilindros e trilhas (ver Seção 17.2.1). O primeiro nível é um índice de cilindro, que tem o valor de chave de um registro de âncora para cada cilindro de um disk pack ocupado pelo arquivo e um ponteiro para o índice de trilha para o cilindro. O índice de tri-

lha tem o valor de chave de um registro de âncora para cada trilha no cilindro e um ponteiro para a trilha. Esta trilha pode então ser pesquisada de forma sequencial para o registro ou bloco desejado. A inserção é tratada por alguma forma de arquivo de overflow, que é mesclado periodicamente com o arquivo de dados. O índice é recriado durante a reorganização do arquivo.

O Algoritmo 18.1 esboça o procedimento de pesquisa para um registro em um arquivo de dados que utiliza um índice primário multinível não denso com t níveis. Referimo-nos à entrada i no nível j do índice como $\langle K_j(i), P_j(i) \rangle$ e procuramos um registro cujo valor de chave primária seja K . Consideramos que quaisquer registros de overflow são ignorados. Se o registro estiver no arquivo, deverá haver alguma entrada no nível 1 com $K_1(i) \leq K < K_1(i+1)$ e o registro estará no bloco do arquivo de dados cujo endereço é $P_1(i)$. O Exercício 18.23 discute a modificação do algoritmo de pesquisa para outros tipos de índices.

Algoritmo 18.1. Pesquisando um índice primário multinível não denso com t níveis

(* Consideramos que a entrada de índice seja uma âncora de bloco que é a primeira chave por bloco. *)

$p \leftarrow$ endereço do bloco do nível topo do índice;

para $j \leftarrow t$ step -1 até 1 faça

 início

 lê o bloco de índice (no nível de índice j) cujo endereço é p ;

 pesquisa bloco p para entrada i tal que $K_j(i) \leq K < K_j(i+1)$

(* se $K_j(i)$

 é a última entrada no bloco, é suficiente satisfazer $K_j(i) \leq K$ *);

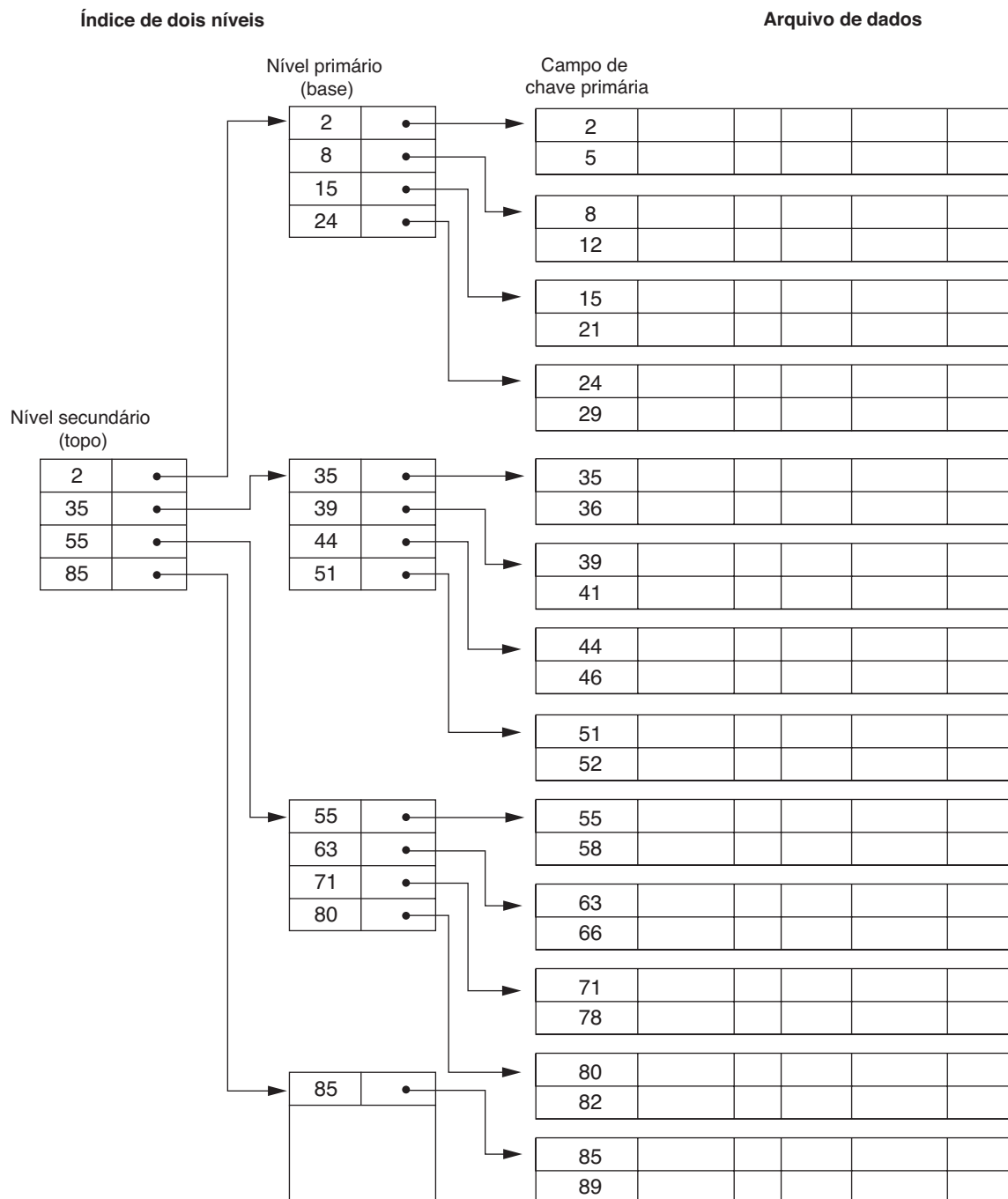
$p \leftarrow P_j(i)$ (* recupera ponteiro apropriado no nível de índice j *)

 fim;

 lê o bloco do arquivo de dados cujo endereço é p ;

 pesquisa bloco p pelo registro com chave = K ;

Como vimos, um índice multinível reduz o número de blocos acessados quando se pesquisa um registro, dado seu valor de campo de indexação. Ainda enfrentamos os problemas de lidar com inserções e exclusões de índice, pois todos os níveis de índice são *arquivos ordenados fisicamente*. Para reter os benefícios do uso da indexação multinível enquanto reduzimos os problemas de inserção e exclusão de índice, os projetistas adotaram um índice multinível

**Figura 18.6**

Um índice primário de dois níveis semelhante à organização ISAM (*Indexed Sequential Access Method*).

chamado índice multinível dinâmico, que deixa algum espaço em cada um de seus blocos para inserir novas entradas e usa algoritmos apropriados de inserção/exclusão para criar e excluir novos blocos de índice quando o arquivo de dados cresce e encolhe. Ele normalmente é implementado ao usar estruturas de dados chamadas B-trees e B⁺-trees, que descreveremos na próxima seção.

18.3 Índices multiníveis dinâmicos usando B-trees e B⁺-trees

B-trees e B⁺-trees são casos especiais da famosa estrutura de dados de pesquisa, conhecida como **árvore**. Apresentamos rapidamente a terminologia usada na discussão de estruturas de dados de árvore. Uma árvore é formada de nós. Cada nó na árvore,

exceto pelo nó especial chamado **raiz**, tem um nó pai e zero ou mais nós **filhos**. O nó raiz não tem pai. Um nó que não tem filho algum é denominado **nó folha**; um nó não folha é chamado de **nó interno**. O nível de um nó é sempre um a mais que o nível de seu pai, com o nível do nó raiz sendo *zero*.⁵ Uma **subárvore** de um nó consiste nesse nó e todos os seus nós **descendentes** — seus nós filhos, os nós filhos de seus nós filhos, e assim por diante. Uma definição recursiva exata de uma subárvore é que ela consiste em um nó *n* e as subárvores de todos os nós filhos de *n*. A Figura 18.7 ilustra uma estrutura de dados em árvore. Nessa figura, o nó raiz é A, e seus nós filhos são B, C e D. Os nós E, J, C, G, H e K são nós folha. Como os nós folha estão em diferentes níveis da árvore, essa árvore é chamada de **desbalanceada**.

Na Seção 18.3.1, apresentamos árvores de pesquisa e depois discutimos sobre B-trees, que podem ser usadas como índices multiníveis dinâmicos para orientar a busca por registros em um arquivo de dados. Nós de B-tree são mantidos entre 50 e 100 por cento cheios, e os ponteiros para blocos de dados são armazenados nos nós internos e nós folha da estrutura da B-tree. Na Seção 18.3.2, abordamos as B⁺-trees, uma variação das B-trees em que os ponteiros para os blocos de dados de um arquivo são armazenados apenas em nós folha, que podem levar a menos níveis e índices de maior capacidade. Nos SGBDs prevalentes no mercado hoje em dia, a estrutura comum usada para indexação é B⁺-trees.

18.3.1 Árvores de pesquisa e B-trees

Uma árvore de pesquisa é um tipo especial de árvore utilizada para orientar a pesquisa por um registro, dado o valor de um dos campos do registro. Os índices multiníveis discutidos na Seção 18.2 podem ser imaginados como uma variação de uma árvore de pesquisa; cada nó no índice multinível pode ter inúmeros ponteiros *fo* e valores de chave *fo*, onde *fo* é o fan-out do índice. Os valores de campo de índice em cada nó nos guiam para o próximo nó, até que alcancemos o bloco do arquivo de dados que contém os registros solicitados. Ao seguir um ponteiro, restringimos nossa pesquisa em cada nível a uma subárvore da árvore de pesquisa e ignoramos todos os nós fora dessa subárvore.

Árvores de pesquisa. Uma árvore de pesquisa é ligeiramente diferente de um índice multinível. Uma árvore de pesquisa de ordem *p* é uma árvore tal que cada nó contém *no máximo p – 1* valores de pesquisa e *p* ponteiros na ordem $\langle P_1, K_1, P_2, K_2, \dots, P_{q-1}, K_{q-1}, P_q \rangle$, onde $q \leq p$. Cada P_i é um ponteiro para um nó filho (ou um ponteiro NULL), e cada K_i é um valor de pesquisa de algum conjunto ordenado de valores. Todos os valores de pesquisa são considerados únicos.⁶ A Figura 18.8 ilustra um nó em uma árvore de pesquisa. Duas restrições precisam ser mantidas o tempo todo na árvore de pesquisa:

1. Em cada nó, $K_1 < K_2 < \dots < K_{q-1}$.

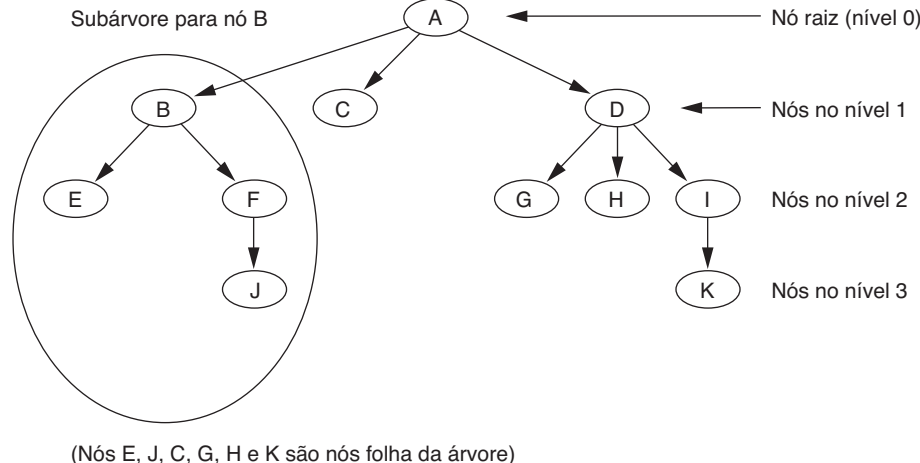
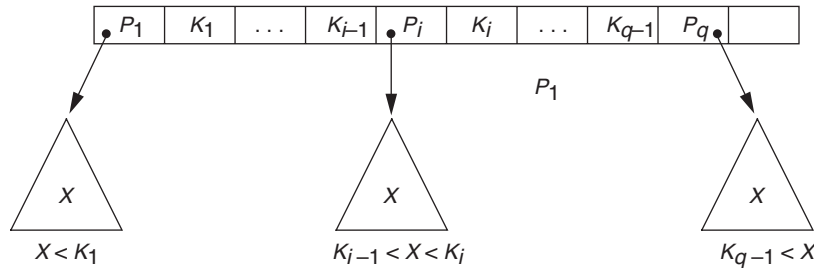


Figura 18.7

Uma estrutura de dados em árvore que mostra uma árvore desbalanceada.

⁵ Essa definição-padrão do nível de um nó de árvore, que usamos ao longo da Seção 18.3, é diferente daquela que demos para índices multiníveis na Seção 18.2.

⁶ Essa restrição pode ser relaxada. Se o índice for em um campo não chave, pode haver valores de pesquisa duplicados, e a estrutura do nó e as regras de navegação para a árvore podem ser modificadas.

**Figura 18.8**

Um nó em uma árvore de pesquisa com ponteiros para subárvores abaixo dela.

2. Para todos os valores X na subárvore apontada por P_i , temos $K_{i-1} < X < K_i$ para $1 < i < q$; $X < K_i$ para $i = 1$; e $K_{i-1} < X$ para $i = q$ (ver Figura 18.8).

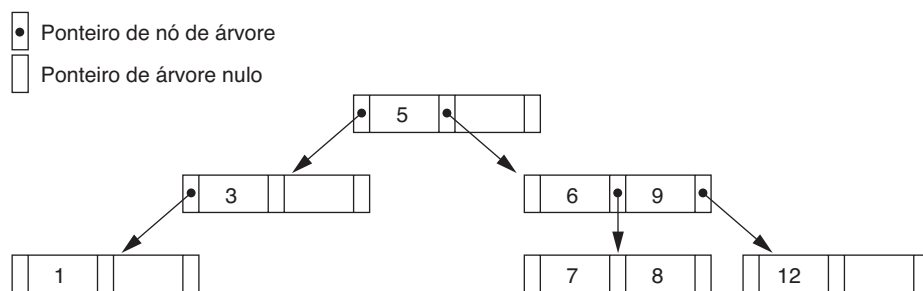
Sempre que procuramos um valor X , seguimos o ponteiro P_i apropriado, de acordo com as fórmulas na condição 2. A Figura 18.9 ilustra uma árvore de pesquisa de ordem $p = 3$ e valores de pesquisa inteiros. Observe que alguns dos ponteiros P_i em um nó podem ser ponteiros NULL.

Podemos usar uma árvore de pesquisa como um mecanismo para procurar registros armazenados em um arquivo de disco. Os valores na árvore podem ser os valores de um dos campos do arquivo, chamado **campo de pesquisa** (que é o mesmo que o campo de índice se um índice multinível guiar a pesquisa). Cada valor de chave na árvore é associado a um ponteiro para o registro no arquivo de dados que tem esse valor. Como alternativa, o ponteiro poderia ser para o bloco de disco contendo esse registro. A própria árvore de pesquisa pode ser armazenada no disco ao atribuir cada nó de árvore a um bloco de disco. Quando um novo registro é inserido no arquivo, temos de atualizar a árvore de pesquisa inserindo uma entrada na árvore que contém o valor do campo de pesquisa do novo registro e um ponteiro para o novo registro.

São necessários algoritmos para inserir e excluir valores de pesquisa na árvore de pesquisa enquanto se mantêm as duas restrições anteriores. Em geral, esses algoritmos não garantem que uma árvore de pesquisa seja **balanceada**, significando que todos os seus nós folha estão no mesmo nível.⁷ A árvore da Figura 18.7 não é balanceada porque tem nós folha nos níveis 1, 2 e 3. Os objetivos para balancear uma árvore de pesquisa são os seguintes:

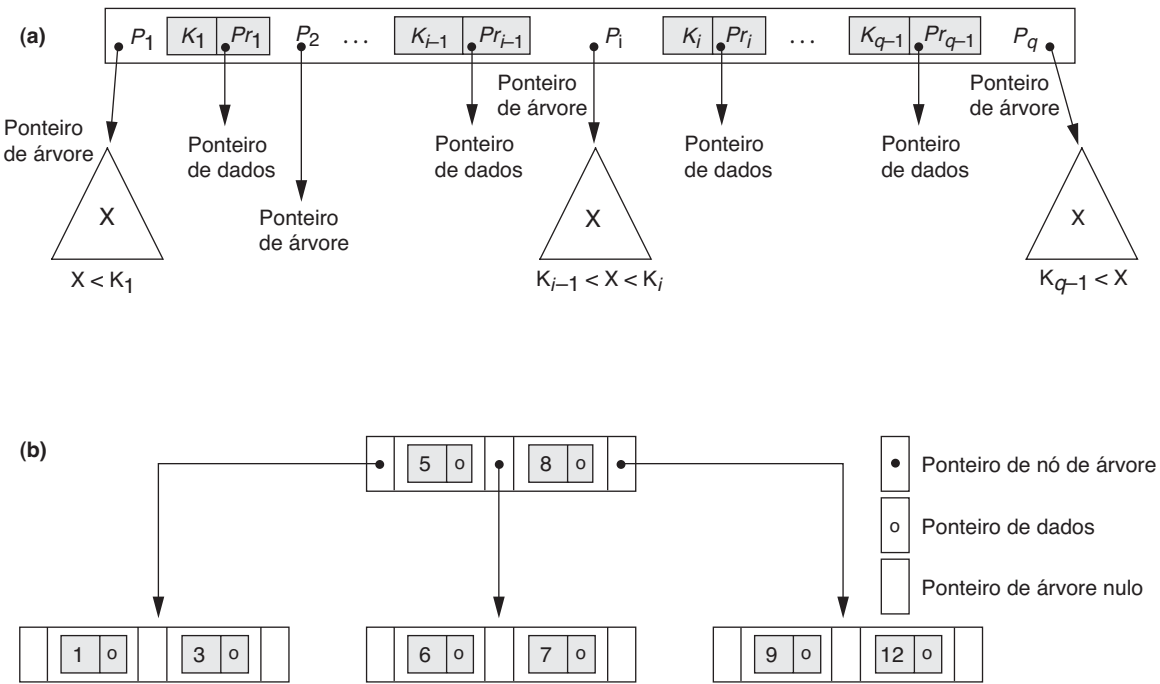
- Garantir que os nós sejam distribuídos por igual, de modo que a profundidade da árvore seja minimizada para determinado conjunto de chaves e que a árvore não fique distorcida, com alguns nós em níveis muito profundos.
- Tornar a velocidade de pesquisa uniforme, de modo que o tempo médio para encontrar qualquer chave aleatória seja aproximadamente o mesmo.

Embora minimizar o número de níveis na árvore seja um objetivo, outro objetivo implícito é garantir que a árvore de índice não precise de muita reestruturação quando os registros são inseridos e excluídos do arquivo principal. Assim, queremos que os nós sejam os mais cheios possíveis e não queremos que quaisquer nós sejam vazios se houver

**Figura 18.9**

Uma árvore de pesquisa de ordem $p = 3$.

⁷ A definição de **balanceada** é diferente para árvores binárias. As árvores binárias平衡adas são conhecidas como **árvores AVL**.

**Figura 18.10**

Estruturas B-tree. (a) Um nó em uma B-tree com $q - 1$ valores de pesquisa. (b) Uma B-tree de ordem $p = 3$. Os valores foram inseridos na ordem 8, 5, 1, 7, 3, 12, 9, 6.

muitas exclusões. A exclusão de registro pode deixar alguns nós na árvore quase vazios, desperdiçando assim o espaço de armazenamento e aumentando o número de níveis. A B-tree resolve esses dois problemas, especificando restrições adicionais na árvore de pesquisa.

B-trees. A B-tree tem restrições adicionais que garantem que a árvore sempre esteja balanceada e que o espaço desperdiçado pela exclusão, se houver, nunca se torne excessivo. Os algoritmos para inserção e exclusão, porém, tornam-se mais complexos a fim de manter essas restrições. Apesar disso, a maioria das inserções e exclusões são processos simples. Elas se tornam complicadas somente sob circunstâncias especiais — a saber, sempre que tentamos uma inserção em um nó que já está cheio ou uma exclusão de um nó que o torna cheio em menos da metade. De maneira mais formal, uma B-tree de ordem p , quando usada como uma estrutura de acesso em um *campo de chave* para pesquisar registros em um arquivo de dados, pode ser definida da seguinte forma:

1. Cada nó interno na B-tree (Figura 18.10(a)) tem a forma

$$\langle P_1, \langle K_1, Pr_1 \rangle, P_2, \langle K_2, Pr_2 \rangle, \dots, \langle K_{q-1}, Pr_{q-1} \rangle, P_q \rangle$$

onde $q \leq p$. Cada P_i é um **ponteiro de árvore** — um ponteiro para outro nó na B-tree. Cada Pr_i é um **ponteiro de dados**⁸ — um ponteiro para o registro cujo valor do campo de chave de pesquisa é igual a K_i (ou ao bloco do arquivo de dados que contém esse registro).

2. Em cada nó, $K_1 < K_2 < \dots < K_{q-1}$.
3. Para todos os valores de campo da chave de pesquisa X na subárvore apontada por P_i (a i -ésima subárvore; ver Figura 18.10(a)), temos:

$$K_{i-1} < X < K_i \text{ para } 1 < i < q; X < K_i \text{ para } i = 1; \text{ e } K_{q-1} < X \text{ para } i = q.$$

4. Cada nó tem no máximo p ponteiros de árvore.
5. Cada nó, exceto os nós raiz e folha, tem pelo menos $\lceil (p/2) \rceil$ ponteiros de árvore. O nó raiz tem pelo menos dois ponteiros de árvore, a menos que seja o único nó na árvore.

⁸Um ponteiro de dados é um endereço de bloco ou um endereço de registro; o último é basicamente um endereço de bloco e um deslocamento de registro dentro do bloco.

⁹Para detalhes sobre algoritmos de inserção e exclusão para B-trees, consulte Ramakrishnan e Gehrke (2003).

6. Um nó com q ponteiros de árvore, $q \leq p$, tem $q - 1$ valores de campo de chave de pesquisa (e, portanto, tem $q - 1$ ponteiros de dados).
7. Todos os nós folha estão no mesmo nível. Os nós folha têm a mesma estrutura dos nós internos, exceto que todos os seus *ponteiros de árvore* P_i são NULL.

A Figura 18.10(b) ilustra uma B-tree de ordem $p = 3$. Observe que todos os valores de pesquisa K na B-tree são únicos, pois consideramos que a árvore é usada como uma estrutura de acesso em um campo de chave. Se usarmos uma B-tree *em um campo não chave*, temos de mudar a definição dos ponteiros de arquivo Pr_i para apontar para um bloco — ou um cluster de blocos — que contenha os ponteiros para os registros de arquivo. Esse nível de indireção extra é semelhante à opção 3, discutida na Seção 18.1.3, para índices secundários.

Uma B-tree começa com um único nó raiz (que também é um nó folha) no nível 0 (zero). Quando o nó raiz está cheio com $p - 1$ valores de chave de pesquisa e tentamos inserir outra entrada na árvore, o nó raiz se divide em dois nós no nível 1. Somente o valor do meio é mantido no nó raiz, e o restante dos valores é dividido por igual entre os outros dois nós. Quando um nó não raiz está cheio e uma nova entrada é inserida nele, esse nó é dividido em dois nós no mesmo nível, e a entrada do meio é movida para o nó pai junto com dois ponteiros para os novos nós divididos. Se o nó pai estiver cheio, ele também é dividido. A divisão pode propagar por todo o caminho até o nó raiz, criando um novo nível se a raiz for dividida. Não vamos discutir os algoritmos para B-trees com detalhes neste livro,⁹ mas esboçamos os procedimentos de pesquisa e inserção para B⁺-trees na próxima seção.

Se a exclusão de um valor fizer que um nó fique com menos da metade cheio, ele é combinado com seus nós vizinhos, e isso também pode se propagar até a raiz. Logo, a exclusão pode reduzir o número de níveis da árvore. Foi demonstrado pelos analistas e pela simulação que, após diversas inserções e exclusões aleatórias em uma B-tree, os nós ficam aproximadamente 69 por cento cheios quando o número de valores na árvore se estabiliza. Isso também vale para B⁺-trees. Se isso acontecer, a divisão e a combinação de nós ocorrerão apenas raramente, de modo que a inserção e exclusão se tornam muito eficientes. Se o número de valores crescer, a árvore se expandirá sem problema — embora a divisão dos nós possa ocorrer, algumas inserções levarão mais tempo. Cada nó de B-tree pode ter *no máximo* p ponteiros de árvore, $p - 1$ ponteiros de dados, e $p - 1$ valores de campo de chave de pesquisa (ver Figura 18.10(a)).

Em geral, um nó de B-tree pode conter informações adicionais necessárias pelos algoritmos que manipulam a árvore, como o número de entradas q no nó e um ponteiro para o nó pai. A seguir, ilustraremos como calcular o número de blocos e níveis para uma B-tree.

Exemplo 4. Suponha que o campo de pesquisa seja um campo de chave não ordenado, e construamos uma B-tree nesse campo com $p = 23$. Suponha que cada nó da B-tree esteja 69 por cento cheio. Cada nó, na média, terá $p * 0,69 = 23 * 0,69$ ou, aproximadamente, 16 ponteiros e, portanto, 15 valores de campo de chave de pesquisa. O fan-out médio $fo = 16$. Podemos começar na raiz e ver quantos valores e ponteiros podem existir, na média, em cada nível subsequente:

Raiz:	1 nó	15 entradas de chave	16 ponteiros
Nível 1:	16 nós	240 entradas de chave	256 ponteiros
Nível 2:	256 nós	3.840 entradas de chave	4.096 ponteiros
Nível 3:	4.096 nós	61.440 entradas de chave	

Em cada nível, calculamos o número de entradas de chave multiplicando o número total de ponteiros no nível anterior por 15, o número médio de entradas em cada nó. Assim, para determinado tamanho de bloco, tamanho de ponteiro e tamanho do campo de chave de pesquisa, uma B-tree de dois níveis mantém $3.840 + 240 + 15 = 4.095$ entradas na média; uma B-tree de três níveis mantém 65.535 entradas na média.

As B-trees às vezes são usadas como **organizações de arquivo primárias**. Nesse caso, *registros inteiros* são armazenados nos nós da B-tree, em vez de apenas as entradas <chave de pesquisa, ponteiro de registro>. Isso funciona bem para arquivos com um *número relativamente pequeno de registros* e um *tamanho de registro pequeno*. Caso contrário, o fan-out e o número de níveis tornam-se muito grande para permitir um acesso eficiente.

Resumindo, as B-trees oferecem uma estrutura de acesso multinível que é uma estrutura de árvore balanceada em que cada nó está cheio pelo menos até a metade. Cada nó em uma B-tree de ordem p pode ter no máximo $p - 1$ valores de pesquisa.

18.3.2 B⁺-trees

A maioria das implementações de um índice multínivel dinâmico utiliza uma variação da estrutura de dados da B-tree chamada B⁺-tree. Em uma B-tree, cada valor do campo de pesquisa aparece uma vez em algum nível na árvore, junto com um ponteiro de dados. Em uma B⁺-tree, os ponteiros de dados são armazenados *apenas nos nós folha* da árvore; logo, a estrutura

dos nós folha difere da estrutura dos nós internos. Os nós folha têm uma entrada para *cada* valor do campo de pesquisa, junto com um ponteiro de dados para o registro (ou para o bloco que contém esse registro), se o campo de pesquisa for um campo de chave. Para um campo de pesquisa não chave, o ponteiro aponta para um bloco que contém ponteiros para os registros do arquivo de dados, criando um nível de indireção extra.

Os nós folha da B⁺-tree normalmente são ligados para oferecer acesso ordenado no campo de pesquisa aos registros. Esses nós folha são semelhantes ao primeiro nível (base) de um índice. Os nós internos da B⁺-tree correspondem aos outros níveis de um índice multinível. Alguns valores de campo de pesquisa dos nós folha são *repetidos* nos nós internos da B⁺-tree para guiar a pesquisa. A estrutura dos *nós internos* de uma B⁺-tree de ordem p (Figura 18.11(a)) é a seguinte:

1. Cada nó interno tem a forma

$$\langle P_1, K_1, P_2, K_2, \dots, P_{q-1}, K_{q-1}, P_q \rangle$$

onde $q \leq p$ e cada P_i é um ponteiro de árvore.

2. Em cada nó interno, $K_1 < K_2 < \dots < K_{q-1}$.
3. Para todos os valores de campo de pesquisa X na subárvore apontada por P_i , temos $K_{i-1} < X \leq K_i$ para $1 < i < q$; $X \leq K_i$ para $i = 1$; e $K_{i-1} < X$ para $i = q$ (ver Figura 18.11(a)).¹⁰
4. Cada nó interno tem, no máximo, p ponteiros de árvore.

5. Cada nó interno, exceto a raiz, tem pelo menos $\lceil(p/2)\rceil$ ponteiros de árvore. O nó raiz tem pelo menos dois ponteiros de árvore, se for um nó interno.

6. Um nó interno com q ponteiros, $q \leq p$, tem $q - 1$ valores de campo de pesquisa.

A estrutura dos *nós folha* de uma B⁺-tree de ordem p (Figura 18.11(b)) é a seguinte:

1. Cada nó folha tem a forma

$$\langle \langle K_1, Pr_1 \rangle, \langle K_2, Pr_2 \rangle, \dots, \langle K_{q-1}, Pr_{q-1} \rangle, P_{\text{próximo}} \rangle$$

onde $q \leq p$, cada Pr_i é um ponteiro de dados e

$P_{\text{próximo}}$ aponta para o próximo *nó folha* da B⁺-tree.

2. Em cada nó folha, $K_1 \leq K_2 \dots \leq K_{q-1}$, $q \leq p$.

3. Cada Pr_i é um ponteiro de dados que aponta para o registro cujo valor do campo de pesquisa é K_i , ou para um bloco de arquivo que contém o registro (ou para um bloco de ponteiros de registro que aponta para registros cujo valor do campo de pesquisa é K_i , se o campo de pesquisa não for uma chave).

4. Cada nó folha tem pelo menos $\lceil(p/2)\rceil$ valores.

5. Todos os nós folha estão no mesmo nível.

Os ponteiros nos nós internos são *três ponteiros* para blocos que são nós de árvore, enquanto os ponteiros nos nós folha são *ponteiros de dados* para os registros ou blocos do arquivo de dados — exceto para o ponteiro $P_{\text{próximo}}$, que é um ponteiro de árvore para o próximo nó folha. Ao começar no nó folha mais à es-

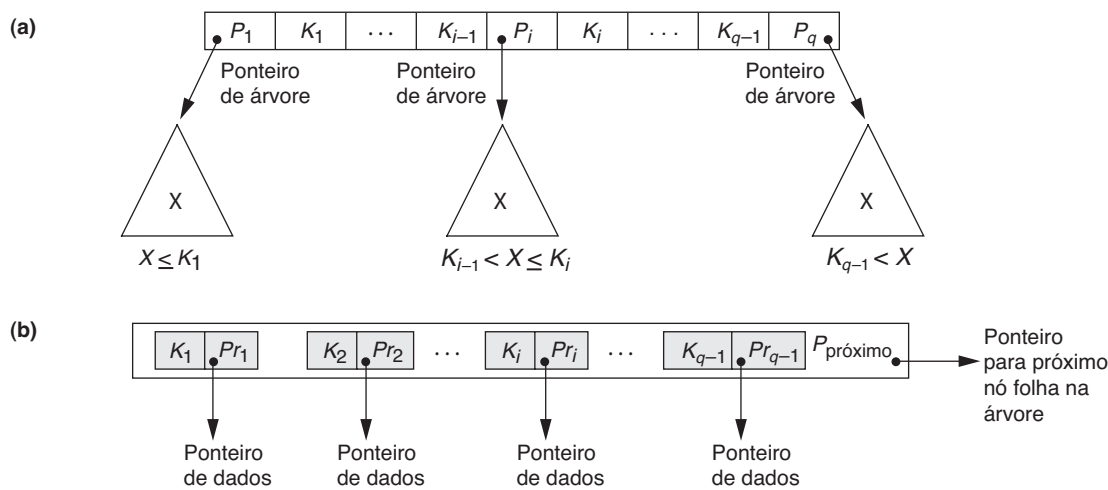


Figura 18.11

Os nós de uma B⁺-tree. (a) Nó interno de uma B⁺-tree com $q - 1$ valores de pesquisa. (b) Nó folha de uma B⁺-tree com $q - 1$ valores de pesquisa e $q - 1$ ponteiros de dados.

¹⁰ Nossa definição segue Knuth (1998). Pode-se definir uma B⁺-tree de forma diferente ao trocar os símbolos $<$ e \leq ($K_{i-1} \leq X < K_i$; $K_{q-1} \leq X$), mas os princípios continuam sendo os mesmos.

querda, é possível atravessar os nós folha como uma lista ligada, usando os ponteiros $P_{\text{próximo}}$. Isso oferece acesso ordenado aos registros de dados no campo de índice. Um ponteiro P_{anterior} também pode ser incluído. Para uma B⁺-tree em um campo não chave, é necessário um nível extra de indireção, semelhante ao que mostramos na Figura 18.5, de modo que os Pr ponteiros são ponteiros de bloco para os blocos que contêm um conjunto de ponteiros de registro para os registros reais no arquivo de dados, conforme discutimos na opção 3 da Seção 18.1.3.

Como as entradas nos *nós internos* de uma B⁺-tree incluem valores de pesquisa e ponteiros de árvore sem quaisquer ponteiros de dados, mas entradas podem ser compactadas em um nó interno de uma B⁺-tree do que para uma B-tree semelhante. Assim, para o mesmo tamanho de bloco (nó), a ordem p será maior para a B⁺-tree do que para a B-tree, conforme ilustramos no Exemplo 5. Isso pode levar a menos níveis de B⁺-tree, melhorando o tempo de pesquisa. Como as estruturas para nós internos e folha de uma B⁺-tree são diferentes, a ordem p pode ser diferente. Usaremos p para indicar a ordem para *nós internos* e p_{folha} para indicar a ordem para *nós folha*, que definimos como sendo o número máximo de ponteiros de dados em um nó folha.

Exemplo 5. Para calcular a ordem p de uma B⁺-tree, suponha que o campo de chave de pesquisa seja $V = 9$ bytes de extensão, o tamanho do bloco seja $B = 512$ bytes, um ponteiro de registro seja $Pr = 7$ bytes e um ponteiro de bloco seja $P = 6$ bytes. Um nó interno da B⁺-tree pode ter até p ponteiros de árvore e $p - 1$ valores de campo de pesquisa; estes precisam caber em um único bloco. Logo, temos:

$$\begin{aligned}(p * P) + ((p - 1) * V) &\leq B \\(P * 6) + ((P - 1) * 9) &\leq 512 \\(15 * p) &\leq 521\end{aligned}$$

Podemos escolher p para ser o maior valor que satisfaça a desigualdade acima, que gera $p = 34$. Isso é maior do que o valor de 23 para a B-tree (fica para o leitor a tarefa de calcular a ordem da B-tree ao considerar ponteiros do mesmo tamanho), resultando em um fan-out maior e mais entradas em cada nó interno de uma B⁺-tree do que na B-tree correspondente. Os nós folha da B⁺-tree terão o mesmo número de valores e ponteiros, exceto que os ponteiros são ponteiros de dados e um ponteiro de próximo. Logo, a ordem p_{folha} para os nós folha pode ser calculada da seguinte forma:

$$\begin{aligned}(p_{\text{folha}} * (Pr + V)) + P &\leq B \\(p_{\text{folha}} * (7 + 9)) + 6 &\leq 512 \\(16 * p_{\text{folha}}) &\leq 506\end{aligned}$$

Segue-se que cada nó folha pode manter até $p_{\text{folha}} = 31$ combinações de ponteiro de valor/dados de chave, considerando que os ponteiros de dados são ponteiros de registro.

Assim como a B-tree, podemos precisar de informações adicionais — para implementar os algoritmos de inserção e exclusão — em cada nó. Essa informação pode incluir o tipo de nó (interno ou folha), o número de entradas atuais q no nó e ponteiros para os nós pai e irmão. Logo, antes de fazermos os cálculos acima para p e p_{folha} , devemos reduzir o tamanho do bloco pela quantidade de espaço necessária para toda essa informação. O próximo exemplo ilustra como podemos calcular o número de entradas em uma B⁺-tree.

Exemplo 6. Suponha que criemos uma B⁺-tree no campo do Exemplo 5. Para calcular o número aproximado de entradas na B⁺-tree, consideramos que cada nó está 69 por cento cheio. Na média, cada nó interno terá $34 * 0,69$ ou, aproximadamente, 23 ponteiros e, portanto, 22 valores. Cada nó folha, em média, manterá $0,69 * p_{\text{folha}} = 0,69 * 31$ ou, aproximadamente, 21 ponteiros de registro de dados. Uma B⁺-tree terá o seguinte número médio de entradas em cada nível:

Raiz:	1 nó	22 entradas de chave	23 ponteiros
Nível 1:	23 nós	506 entradas de chave	529 ponteiros
Nível 2:	529 nós	11.638 entradas de chave	12.167 ponteiros
Nível folha:	12.167 nós	255.507 ponteiros de registro de dados	

Para o tamanho do bloco, tamanho do ponteiro e tamanho do campo de pesquisa dados acima, uma B⁺-tree de três níveis mantém até 255.507 ponteiros de registro, com a média de 69 por cento de ocupação de nós. Compare isso com as 65.535 entradas para a B-tree correspondente do Exemplo 4. Esse é o principal motivo para as B⁺-trees serem preferidas às B-trees como índices para arquivos de banco de dados.

Pesquisa, inserção e exclusão com B⁺-trees. O Algoritmo 18.2 esboça o procedimento usando a B⁺-tree como estrutura de acesso para pesquisar um registro. O Algoritmo 18.3 ilustra o procedimento para inserir um registro em um arquivo com uma estrutura de acesso de B⁺-tree. Esses algoritmos consideram a existência de um campo de pesquisa de chave, e eles devem ser modificados apropriadamente para o caso de uma B⁺-tree em um campo não chave. Ilustramos a inserção e a exclusão com um exemplo.

Algoritmo 18.2. Pesquisando um registro com o valor do campo de chave de pesquisa K , usando uma B⁺-tree

```

 $n \leftarrow$  bloco contendo nó raiz da B+-tree;
lê bloco  $n$ ;
enquanto ( $n$  não é um nó folha da B+-tree) do
    início
         $q \leftarrow$  número de ponteiros de árvore no nó  $n$ ;
        se  $K \leq n.K_1$  (* $n.K_i$  refere-se ao  $i$ -ésimo valor de
            campo de pesquisa no nó  $n$ *)
            então  $n \leftarrow n.P_1$  (* $n.P_i$  refere-se ao  $i$ -ésimo
                ponteiro de árvore no nó  $n$ *)
            se não if  $K > n.K_{q-1}$ 
                então  $n \leftarrow n.P_q$ 
            se não início
                procura no nó  $n$  uma entrada  $i$  tal
                que  $n.K_{i-1} < K \leq n.K_i$ ;
                 $n \leftarrow n.P_i$ 
            fim;
        lê bloco  $n$ 
    fim;
procura no bloco  $n$  uma entrada  $(K_i, Pr_i)$  com  $K$ 
=  $K_i$ ; (* procura nó folha *)
se encontrado
    então lê bloco do arquivo de dados com endereço  $Pr_i$  e recupera registro
    se não o registro com valor do campo de pesquisa  $K$  não está no arquivo de dados;
```

Algoritmo 18.3. Inserindo um registro com valor do campo de chave de pesquisa K em uma B⁺-tree de ordem p

```

 $n \leftarrow$  bloco contendo nó raiz da B+-tree;
lê bloco  $n$ ; define pilha  $S$  como vazia;
enquanto ( $n$  não é nó folha da B+-tree) do
    início
        coloca endereço de  $n$  na pilha  $S$ ;
        (*pilha  $S$  mantém nós pai que são necessários no caso de divisão*)
         $q \leftarrow$  número de ponteiros de árvore no nó  $n$ ;
        se  $K \leq n.K_1$  (* $n.K_i$  refere-se ao  $i$ -ésimo valor do campo de pesquisa no nó  $n$ *)
            então  $n \leftarrow n.P_1$  (* $n.P_i$  refere-se ao  $i$ -ésimo ponteiro de árvore no nó  $n$ *)
        se não if  $K > n.K_{q-1}$ 
            então  $n \leftarrow n.P_q$ 
        se não início
            procura no nó  $n$  uma entrada  $i$  tal que
             $n.K_{i-1} < K \leq n.K_i$ ;
             $n \leftarrow n.P_i$ 
        fim;
```

```

lê bloco  $n$ 
fim;
procura no bloco  $n$  uma entrada  $(K_i, Pr_i)$  com  $K = K_i$ ;
(*procura nó folha  $n$ *)
se encontrado
    então registro já no arquivo; não pode inserir
    se não (*insere registro na B+-tree para apontar para registro*)
        início
            cria entrada  $(K, Pr)$  onde  $Pr$  aponta para o
            novo registro;
            se nó folha  $n$  não está cheio
                então insere entrada  $(K, Pr)$  na posição
                correta no nó folha  $n$ 
            se não início (*nó folha  $n$  está cheio com
                ponteiros de registro  $p_{\text{folha}}$ ; é dividido*)
                copia  $n$  para  $temp$  (* $temp$  é um nó folha
                maior para manter entradas extras*);
                insere entrada  $(K, Pr)$  em  $temp$  na posição
                correta;
                (* $temp$  agora mantém  $p_{\text{folha}} + 1$  entradas
                na forma  $(K_i, Pr_i)$ *)
                 $new \leftarrow$  um novo nó folha vazio para a
                árvore;  $new.P_{\text{próximo}} \leftarrow n.P_{\text{próximo}}$ ;
                 $j \leftarrow \lceil(p_{\text{folha}} + 1)/2\rceil$ ;
                 $n \leftarrow$  primeiras  $j$  entradas em  $temp$  (até
                entrada  $(K_j, Pr_j)$ );  $n.P_{\text{próximo}} \leftarrow new$ ;
                 $new \leftarrow$  entradas restantes em  $temp$ ;  $K$ 
                 $\leftarrow K_j$ ;
                (*agora temos de mover  $(K, new)$  e inserir no nó interno pai;
                porém, se o pai estiver cheio, a divisão
                pode se propagar*)
                finished  $\leftarrow$  false;
                repita
                    se pilha  $S$  está vazia
                        então (*nenhum nó pai; novo nó raiz
                            é criado para a árvore*)
                            início
                                 $root \leftarrow$  um novo nó interno vazio
                                para a árvore;
                                 $root \leftarrow <n, K, new>$ ; finished  $\leftarrow$ 
                                true;
                            fim
                    se não início
                         $n \leftarrow$  remove da pilha  $S$ ;
                        se nó interno  $n$  não está cheio
                            então
                                início (*nó pai não cheio;
                                    não divide*)
                                    insere  $(K, new)$  na posição
```

```

correta no nó interno  $n$ ;
finished  $\leftarrow$  true
fim
se não início (*nó interno  $n$  está cheio com ponteiros de árvore  $p$ ;
    condição de overflow; nó é dividido*)
    copia  $n$  para  $temp$  (* $temp$  é um nó interno maior*);
    insere ( $K$ ,  $new$ ) em  $temp$  na posição correta;
    (* $temp$  agora tem  $p + 1$  ponteiros de árvore*)
     $new \leftarrow$  um novo nó interno vazio para a árvore;
     $j \leftarrow ((p + 1)/2)$  ;
     $n \leftarrow$  entradas até o ponteiro de árvore  $P_j$  em  $temp$ ;
    (* $n$  contém  $<P_1, K_1, P_2, K_2, \dots, P_{j-1}, K_{j-1}, P_j >$ *)
     $new \leftarrow$  entradas até o ponteiro de árvore  $P_{j+1}$  em  $temp$ ;
    (* $new$  contém  $<P_{j+1}, K_{j+1}, \dots, K_{p-1}, P_p, K_p, P_{p+1} >$ *)
     $K \leftarrow K_j$ 
    (*agora temos de mover ( $K$ ,  $new$ ) e inserir no nó interno pai*)
fim
fim
until terminado
fim;
fim;

```

A Figura 18.12 ilustra a inserção de registros em uma B⁺-tree de ordem $p = 3$ e $p_{\text{folha}} = 2$. Primeiro, observamos que a raiz é o único nó na árvore, de modo que também é um nó folha. Assim que mais de um nível é criado, a árvore é dividida em nós internos e nós folha. Observe que *cada valor de chave precisa existir no nível de folha*, pois todos os ponteiros de dados estão no nível de folha. Contudo, somente alguns valores existem nos nós internos para guiar a pesquisa. Observe também que cada valor que aparece em um nó interno também aparece como o *valor mais à direita* no nível de folha da subárvore apontada pelo ponteiro de árvore à esquerda do valor.

Quando um *nó folha* está cheio e uma nova entrada é inserida lá, ele *estoura* e precisa ser dividido. As primeiras entradas $j = \lceil((p_{\text{folha}} + 1)/2)\rceil$ no nó

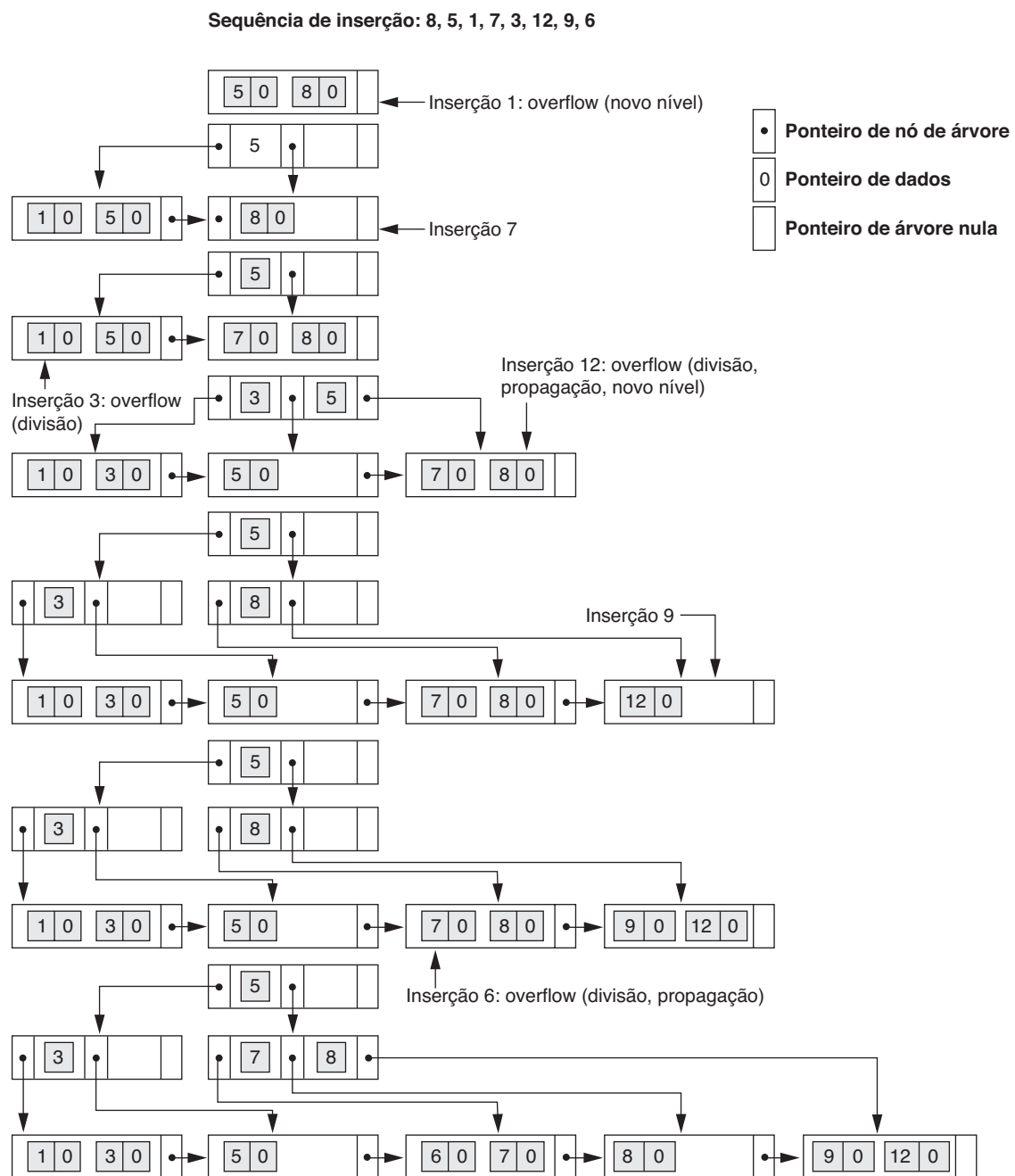
original são mantidas lá, e as entradas restantes são movidas para um novo nó folha. O j -ésimo valor de pesquisa é replicado no nó interno pai, e um ponteiro extra para o novo nó é criado no pai. Estes precisam ser inseridos no nó pai em sua sequência correta. Se o nó interno pai estiver cheio, o novo valor fará que ele estoure também, de modo que precisará ser dividido. As entradas no nó interno até P_j — o j -ésimo ponteiro de árvore após inserir o novo valor e ponteiro, onde $j = \lfloor((p + 1)/2)\rfloor$ — são mantidas, enquanto o j -ésimo valor de pesquisa é movido para o pai, não replicado. Um novo nó interno manterá as entradas de P_{j+1} para o final das entradas no nó (ver Algoritmo 18.3). Essa divisão pode se propagar para cima até criar um novo nó raiz e, portanto, um novo nível para a B⁺-tree.

A Figura 18.13 ilustra a exclusão de uma B⁺-tree. Quando uma entrada é excluída, ela sempre é removida do nível folha. Se ocorrer em um nó interno, ela também precisa ser removida de lá. No último caso, o valor à sua esquerda no nó folha precisa substituí-lo no nó interno, pois esse valor agora é a entrada mais à direita na subárvore. A exclusão pode causar **underflow**, reduzindo o número de entradas no nó folha abaixo do mínimo exigido. Nesse caso, tentamos encontrar um nó folha irmão — um nó folha diretamente à esquerda ou à direita do nó com underflow — e redistribuir as entradas entre o nó e seu **irmão**, de modo que ambos estejam pelo menos cheios pela metade. Caso contrário, o nó é mesclado com seus irmãos e o número de nós folha é reduzido. Um método comum é tentar **redistribuir** entradas com o irmão da esquerda; se isso não for possível, é feita uma tentativa para redistribuir com o irmão da direita. Se isso também não for possível, os três nós são mesclados em dois nós folha. Nesse caso, o underflow pode se propagar para nós **internos**, porque são necessários menos ponteiros de árvore e valor de pesquisa. Isso pode propagar e reduzir os níveis da árvore.

Observe que a implementação dos algoritmos de inserção e exclusão pode exigir ponteiros pai e irmão para cada nó, ou o uso de uma pilha, como no Algoritmo 18.3. Cada nó também deve incluir o número de entradas nele e seu tipo (folha ou interno). Uma alternativa é implementar a inserção e a exclusão como procedimentos recursivos.¹¹

Variações das B-trees e B⁺-trees. Para concluir esta seção, mencionamos rapidamente algumas variações das B-trees e B⁺-trees. Em alguns casos, a restrição 5 na B-tree (ou para os nós internos da B⁺-tree, exceto o nó raiz), que exige que cada nó esteja cheio pelo menos pela metade, pode ser alterada para exigir que cada nó esteja pelo menos dois terços cheio. Nesse caso, a

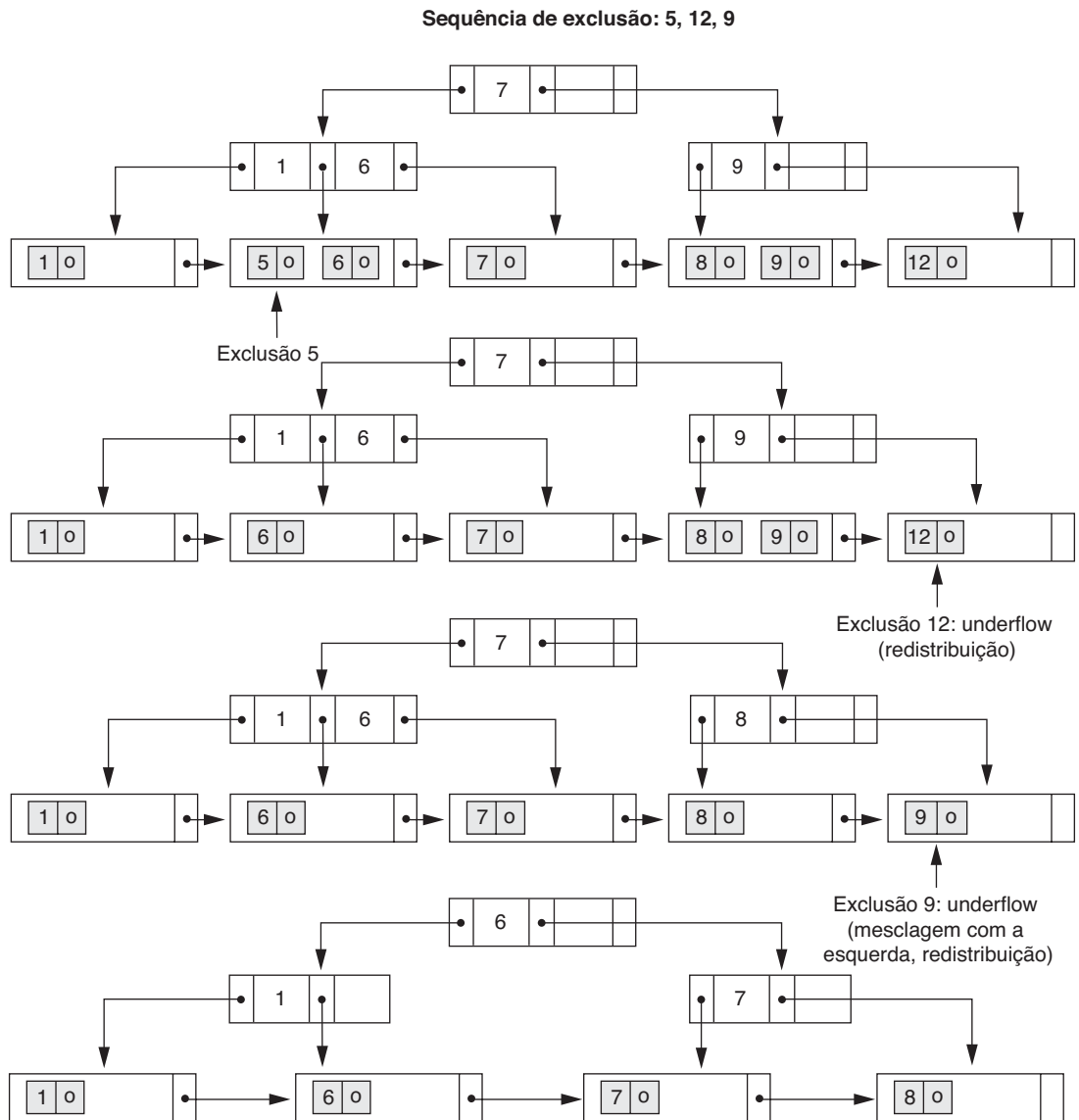
¹¹ Para obter mais detalhes sobre algoritmos de inserção e exclusão para B⁺-trees, consulte Ramakrishnan e Gehrke (2003).

**Figura 18.12**

Exemplo de uma inserção em uma B⁺-tree com $p = 3$ e $p_{\text{folha}} = 2$.

B-tree é chamada de B*-tree. Em geral, alguns sistemas permitem que o usuário escolha um **fator de preenchimento** entre 0,5 e 1,0, no qual o último significa que os nós da B-tree (índice) devem estar completamente cheios. Também é possível especificar dois fatores de preenchimento para uma B⁺-tree: um para o nível folha e um para os nós internos da árvore. Quando o índice é construído inicialmente, cada nó é preenchido

até aproximadamente os fatores de preenchimento especificados. Alguns investigadores sugeriram relaxar o requisito de que um nó esteja cheio pela metade, e, em vez disso, permitir que um nó se torne completamente vazio antes da mesclagem, para simplificar o algoritmo de exclusão. Estudos de simulação mostram que isso não desperdiça muito espaço adicional sob inserções e exclusões distribuídas aleatoriamente.

**Figura 18.13**

Um exemplo de exclusão de uma B⁺-tree.

18.4 Índices em múltiplas chaves

Em nossa discussão até aqui, consideramos que as chaves primária ou secundária nas quais os arquivos eram acessados eram atributos (campos) únicos. Em muitas solicitações de recuperação e atualização, vários atributos são envolvidos. Se certa combinação de atributos for usada com frequência, é vantajoso configurar uma estrutura de acesso para oferecer acesso eficaz por um valor de chave que é uma combinação desses atributos.

Por exemplo, considere um arquivo FUNCIONARIO com os atributos Dnr (número de departamento), Idade, Endereco, Cidade, Cep, Salario e Cod_cargo, com a chave Cpf (número do Cadastro de Pessoa Física). Considere a consulta: *listar os funcionários*

no departamento número 4 cuja idade é 59. Observe que tanto Dnr quanto Idade são atributos não chave, o que significa que um valor de pesquisa para um deles apontará para vários registros. As estratégias de pesquisa alternativas a seguir podem ser consideradas:

1. Supondo que Dnr tenha um índice, mas Idade não, acesse os registros com Dnr = 4 usando o índice, e depois selecione entre eles aqueles registros que satisfazem Idade = 59.
2. Como alternativa, se Idade for indexada, mas Dnr não, acesse os registros com Idade = 59 usando o índice, e depois selecione entre eles aqueles registros que satisfazem Dnr = 4.

3. Se os índices tiverem sido criados sobre Dnr e Idade, os dois índices podem ser usados; cada um dá um conjunto de registros ou um conjunto de ponteiros (para blocos ou registros). Uma interseção desses conjuntos de registros ou ponteiros gera aqueles registros ou ponteiros que satisfazem ambas as condições.

Todas essas alternativas por fim geram o resultado correto. Contudo, se o conjunto de registros que atendem a cada condição ($Dnr = 4$ ou $Idade = 59$) individualmente for grande, embora apenas alguns registros satisfaçam a condição combinada, então nenhuma das técnicas anteriores é uma técnica eficiente para a solicitação de pesquisa indicada. Diversas possibilidades existem para tratar da combinação $\langle Dnr, Idade \rangle$ ou $\langle Idade, Dnr \rangle$ como uma chave de pesquisa composta de vários atributos. Esboçaremos essas técnicas rapidamente nas próximas seções. Vamos nos referir às chaves que contém múltiplos atributos como **chaves compostas**.

18.4.1 Índice ordenado em múltiplos atributos

Toda a discussão neste capítulo até aqui se aplica se criarmos um índice em um campo de chave que é uma combinação de $\langle Dnr, Idade \rangle$. A chave de pesquisa é um par de valores $\langle 4, 59 \rangle$ no exemplo dado. Em geral, se um índice for criado nos atributos $\langle A_1, A_2, \dots, A_n \rangle$, os valores de chave de pesquisa são tuplas com n valores: $\langle v_1, v_2, \dots, v_n \rangle$.

Uma ordenação lexicográfica desses valores de tupla estabelece uma ordem nessa chave de pesquisa composta. Para nosso exemplo, todas as chaves de departamento para o departamento número 3 precedem aquelas para o departamento número 4. Assim, $\langle 3, n \rangle$ precede $\langle 4, m \rangle$ para quaisquer valores de m e n . A ordem de chave crescente para as chaves com $Dnr = 4$ seria $\langle 4, 18 \rangle, \langle 4, 19 \rangle, \langle 4, 20 \rangle$, e assim por diante. A ordenação lexicográfica funciona de modo semelhante à ordenação de strings de caracteres. Um índice em uma chave composta de n atributos funciona de modo semelhante a qualquer índice discutido até aqui neste capítulo.

18.4.2 Hashing particionado

O hashing particionado é uma extensão do hashing externo estático (Seção 17.8.2), que permite o acesso em múltiplas chaves. Ele é adequado apenas para comparações de igualdade; consultas de intervalo não são admitidas. No hashing particionado, para uma chave consistindo em n componentes, a função de hash é projetada para produzir um resultado com n

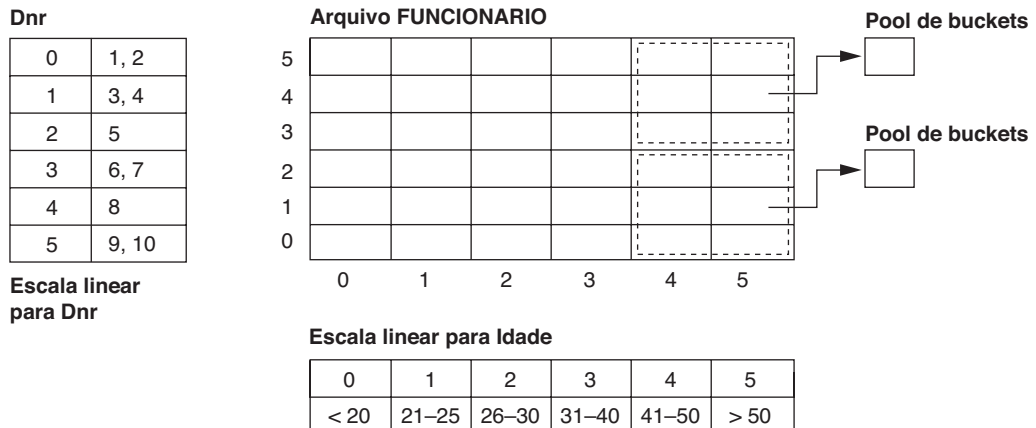
endereços de hash separados. O endereço do bucket é uma concatenação desses n endereços. Então, é possível procurar a chave de pesquisa composta exigida ao examinar os buckets apropriados, que correspondem às partes do endereço em que estamos interessados.

Por exemplo, considere a chave de pesquisa composta $\langle Dnr, Idade \rangle$. Se Dnr e $Idade$ são um hash para um endereço de 3 bits e 5 bits, respectivamente, obtemos um endereço de bucket de 8 bits. Suponha que $Dnr = 4$ tenha um endereço de hash '100' e $Idade = 59$ tenha endereço de hash '10101'. Então, para procurar o valor de pesquisa combinado, $Dnr = 4$ e $Idade = 59$, temos de ir ao endereço de bucket 100 10101; só para procurar todos os funcionários com $Idade = 59$, serão pesquisados todos os buckets (oito deles) cujos endereços são '000 10101', '001 10101', ..., e assim por diante. Uma vantagem do hashing particionado é que ele pode ser facilmente estendido para qualquer número de atributos. Os endereços de bucket podem ser atribuídos de modo que os bits de alta ordem nos endereços correspondam a atributos acessados mais frequentemente. Além disso, nenhuma estrutura de acesso separada precisa ser mantida para os atributos individuais. A principal desvantagem do hashing particionado é que ele não pode lidar com consultas de intervalo em qualquer um dos atributos de componente.

18.4.3 Arquivos de grade

Uma alternativa é organizar o arquivo FUNCIONARIO como um arquivo de grade. Se quisermos acessar um arquivo em duas chaves, digamos, Dnr e $Idade$, como em nosso exemplo, podemos construir um vetor de grade com uma escala (ou dimensão) linear para cada um dos atributos de pesquisa. A Figura 18.14 mostra um vetor de grade para o arquivo FUNCIONARIO com uma escala linear para Dnr e outra para o atributo $Idade$. As escalas são feitas de modo a alcançar uma distribuição uniforme desse atributo. Assim, em nosso exemplo, mostramos que a escala linear para Dnr tem $Dnr = 1, 2$ combinado como um valor 0 na escala, enquanto $Dnr = 5$ corresponde ao valor 2 nessa escala. De modo semelhante, $Idade$ é dividido em sua escala de 0 a 5 ao agrupar idades de modo a distribuir os funcionários uniformemente. O vetor de grade mostrado para esse arquivo tem um total de 36 células. Cada célula aponta para algum endereço de bucket onde os registros correspondentes a essa célula são armazenados. A Figura 18.14 também mostra a atribuição de células a buckets (apenas de maneira parcial).

Assim, nossa solicitação para $Dnr = 4$ e $Idade = 59$ é mapeada para a célula $(1, 5)$ correspondente ao vetor de grade. Os registros para essa combinação serão encon-

**Figura 18.14**

Exemplo de um vetor de grade nos atributos Dnr e Idade.

trados no bucket correspondente. Esse método é particularmente útil para consultas de intervalo que seriam mapeadas para um conjunto de células correspondente a um grupo de valores ao longo de escalas lineares. Se uma consulta de intervalo corresponde a uma combinação em algumas das células de grade, ela pode ser processada acessando exatamente os buckets para essas células de grade. Por exemplo, uma consulta para $Dnr \leq 5$ e $Idade > 40$ refere-se aos dados no bucket topo mostrado na Figura 18.14. O conceito de arquivo de grade pode ser aplicado a qualquer quantidade de chaves de pesquisa. Por exemplo, para n chaves de pesquisa, o vetor de grade teria n dimensões. O vetor de grade, assim, permite um particionamento do arquivo ao longo das dimensões dos atributos de chave e oferece um acesso por combinações de valores ao longo dessas dimensões. Os arquivos de grade funcionam bem em relação à redução no tempo para o acesso com múltiplas chaves. Contudo, eles representam um overhead de espaço em matéria de estrutura de vetor de grade. Além do mais, com arquivos dinâmicos, uma reorganização frequente do arquivo aumenta o custo de manutenção.¹²

18.5 Outros tipos de índices

18.5.1 Índices de hash

Também é possível criar estruturas de acesso semelhantes aos índices que são baseados no *hashing*. O índice de hash é uma estrutura secundária para acessar o arquivo usando hashing em uma chave de pesquisa diferente da que é usada para a organização do arquivo de dados primário. As entradas de índice são do tipo $\langle K, Pr \rangle$ ou $\langle K, P \rangle$, onde Pr é um ponteiro para o registro que contém a chave, ou P é um ponteiro

para o bloco que contém o registro para essa chave. O arquivo de índice com essas entradas pode ser organizado como um arquivo de hash dinamicamente expansível, usando uma das técnicas descritas na Seção 17.8.3. A pesquisa por uma entrada usa o algoritmo de pesquisa de hash em K . Quando uma entrada é localizada, o ponteiro Pr (ou P) é utilizado para localizar o registro correspondente no arquivo de dados. A Figura 18.15 ilustra um índice de hash no campo Func_id para um arquivo que foi armazenado como um arquivo sequencial, ordenado por Nome. O Func_id passa pelo hashing para obter um número de bucket usando a função de hashing: a soma dos dígitos de Func_id módulo 10. Por exemplo, para encontrar o Func_id 51024, a função de hash resulta no número de bucket 2; esse bucket é acessado primeiro. Ele contém a entrada de índice $\langle 51024, Pr \rangle$; o ponteiro Pr nos leva ao registro real no arquivo. Em uma aplicação prática, pode haver milhares de buckets; o número do bucket, que pode ter vários bits de extensão, estaria sujeito aos esquemas de diretório discutidos a respeito do hashing dinâmico, na Seção 17.8.3. Outras estruturas de pesquisa também podem ser usadas como índices.

18.5.2 Índices bitmap

O índice bitmap é outra estrutura de dados popular que facilita a consulta em múltiplas chaves. A indexação bitmap é usada para relações que contêm um grande número de linhas. Ela cria um índice para uma ou mais colunas, e cada valor ou intervalo de valores nessas colunas é indexado. Normalmente, um índice bitmap é criado para aquelas colunas que contêm um número muito pequeno de valores únicos. Para criar um índice bitmap em um conjunto de

¹² Algoritmos de inserção/exclusão para arquivos de grade podem ser encontrados em Nievergelt et al. (1984).

registros em uma relação, os registros precisam ser numerados de 0 a n com um id (um id de registro ou um id de linha) que pode ser mapeado para um endereço físico composto de um número de bloco e um deslocamento de registro dentro do bloco.

Um índice bitmap é criado em um valor específico de um campo em particular (a coluna em uma relação) e é apenas um vetor de bits. Considere um índice bitmap para a coluna C e um valor V para essa coluna. Para uma relação com n linhas, ele contém n bits. O i -ésimo bit é definido como 1 se a linha i tiver o valor V para a coluna C; caso contrário, ele é definido como 0. Se C contiver o conjunto de valores $\{v_1, v_2, \dots, v_m\}$ com m valores distintos, então m índices bitmap seriam criados para essa coluna. A Figura 18.16 mostra a relação FUNCIONARIO com colunas Func_id, Unome, Sexo, Cep e Faixa_salarial (com apenas 8 linhas por ilustração) e um índice bitmap para as colunas Sexo e Cep. Como um exemplo, se o bitmap para Sexo = F, os bits para Linha_id 1, 3, 4 e 7 são definidos como 1, e o restante dos bits é definido como 0, os índices bitmap poderiam ter as seguintes aplicações de consulta:

- Para a consulta $C_1 = V_1$, o bitmap correspondente para o valor V_1 retorna os Linha_id contendo as linhas que qualificam.
- Para a consulta $C_1 = V_1$ e $C_2 = V_2$ (uma solicitação de pesquisa de múltiplas chaves), os dois bitmaps correspondentes são recuperados e passam por uma interseção (AND lógico) para gerar o conjunto de Linha_id que qualificam. Em geral, k vetores de bits podem passar por interseção para lidar com k condições de igualdade. Condições AND-OR complexas também podem ser admitidas usando a indexação bitmap.
- Para recuperar uma contagem das linhas que se qualificam para a condição $C_1 = V_1$, as entradas ‘1’ no vetor de bits correspondente são contadas.
- As consultas com negação, como $C_1 \neg = V_1$, podem ser tratadas ao aplicar-se a operação de complemento booleano no bitmap correspondente.

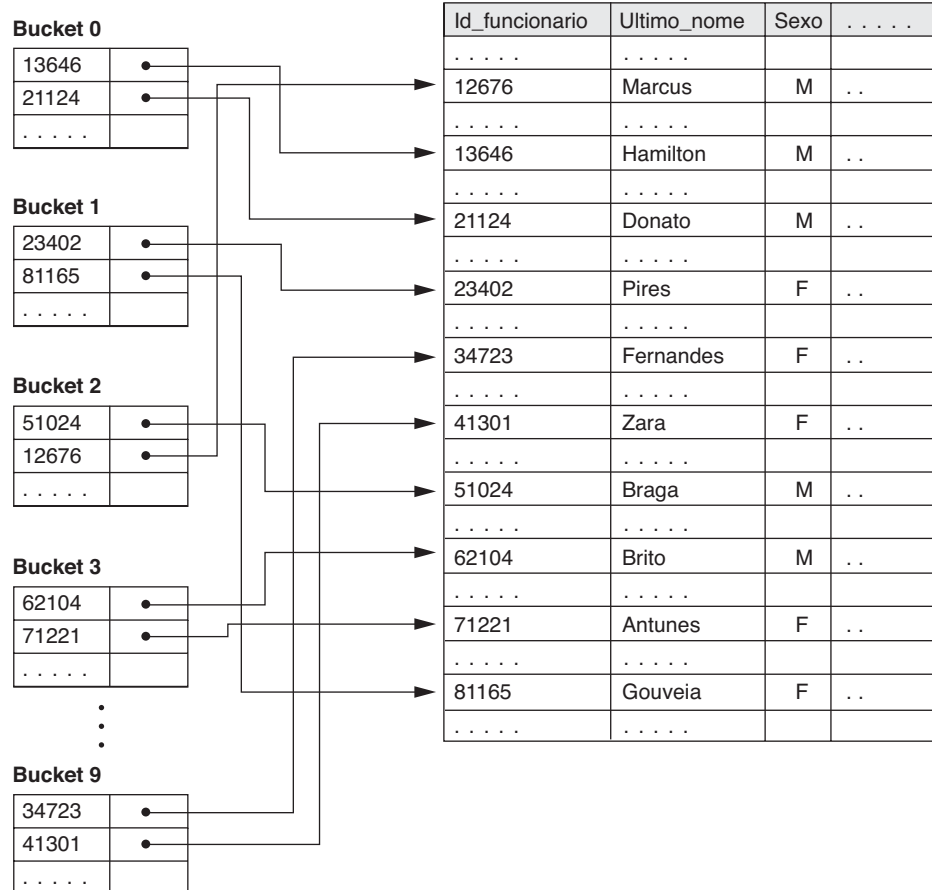


Figura 18.15

Indexação baseada em hash.

Funcionario

Linha_id	Func_id	Unome	Sexo	Cep	Faixa_salarial
0	51024	Braga	M	09404011	..
1	23402	Pires	F	03002211	..
2	62104	Brito	M	01904611	..
3	34723	Fernandes	F	03002211	..
4	81165	Gouveia	F	01904611	..
5	13646	Hamilton	M	01904611	..
6	12676	Marcus	M	03002211	..
7	41301	Zara	F	09404011	..

Índice bitmap para Sexo

M	F
10100110	01011001

Índice bitmap para Cep

Cep 01904655 00101100	Cep 03002211 01010010	Cep 09409433 100000001
--------------------------	--------------------------	---------------------------

Figura 18.16

Índices bitmap para Sexo e Cep.

Considere o exemplo da Figura 18.16. Para encontrar funcionários com Sexo = F e Cep = 30022512345, realizamos a interseção dos bitmaps ‘01011001’ e ‘01010010’, resultando nos Linha_id 1 e 3. Os funcionários que não moram no Cep = 09404066 são obtidos pelo complemento do vetor de bits ‘10000001’, produzindo Linha_id de 1 a 6. Em geral, se considerarmos a distribuição uniforme dos valores para determinada coluna, e se uma coluna tiver cinco valores distintos e outra tiver dez valores distintos, a condição de junção nessas duas pode ser considerada como tendo uma seleitividade de 1/50 ($=1/5 * 1/10$). Logo, cerca de dois por cento desses registros realmente teriam de ser recuperados. Se uma coluna tem apenas alguns valores, como a coluna Sexo na Figura 18.16, a recuperação da condição Sexo = M na média recuperaria 50 por cento das linhas. Nesses casos, é melhor realizar uma varredura completa, em vez de usar a indexação bitmap.

Em geral, os índices bitmap são eficientes em relação ao espaço de armazenamento de que eles precisam. Se considerarmos um arquivo de 1 milhão de linhas (registros) com tamanho de registro de 100 bytes por linha, cada índice bitmap ocuparia apenas um bit por linha e, portanto, usaria 1 milhão de bits ou 125 Kbytes. Suponha que essa relação seja para um milhão de residentes de um estado, e eles estejam espalhados por 200 Ceps. Os 200 bitmaps em Ceps contribuem com 200 bits (ou 25 bytes) de espaço por linha; logo, os 200 bitmaps ocupam ape-

nas 25 por cento do espaço ocupado pelo arquivo de dados. Eles permitem uma recuperação exata de todos os residentes que moram em determinado Cep produzindo a Linha_id.

Quando registros são excluídos, a renumeração de linhas e o deslocamento de bits nos bitmaps tornam-se dispendiosos. Outro bitmap, chamado **bitmap de existência**, pode ser usado para evitar esse gasto. Esse bitmap tem um bit 0 para as linhas que foram excluídas mas ainda estão presentes, e um bit 1 para as linhas que realmente existem. Sempre que uma linha for inserida na relação, uma entrada precisa ser criada em todos os bitmaps de todas as colunas que têm um índice bitmap. As linhas costumam ser acrescentadas à relação ou podem substituir as linhas excluídas. Esse processo representa um overhead de indexação.

Vetores de bits grandes são manipulados tratando-os como uma série de vetores de 32 ou 64 bits, e operadores AND, OR e NOT correspondentes são usados com base no conjunto de instruções para lidar com vetores de entrada de 32 ou 64 bits em uma única instrução. Isso torna as operações com vetor de bits computacionalmente muito eficientes.

Bitmaps para nós folha de B⁺-tree. Os bitmaps podem ser usados nos nós folha dos índices de B⁺-tree, bem como para apontar para o conjunto de registros que contêm cada valor específico do campo indexado no nó folha. Quando a B⁺-tree está embutida em um campo de pesquisa não chave, o registro de folha precisa conter uma lista de ponteiros de registro ao longo de cada valor do atributo indexado. Para valores que ocorrem com muita frequência, ou seja, em uma grande porcentagem da relação, um índice bitmap pode ser armazenado em vez dos ponteiros. Como um exemplo, para uma relação com n linhas, suponha que um valor ocorra em 10 por cento dos registros de arquivo. Um vetor de bits teria n bits, com o bit ‘1’ para as Linha_id que contêm esse valor de pesquisa, que é $n/8$ ou 0,125 n bytes em tamanho. Se o ponteiro de registro ocupar 4 bytes (32 bits), então os $n/10$ ponteiros de registro ocupariam $4 * n/10$ ou 0,4 n bytes. Como 0,4 n é mais de três vezes maior que 0,125 n , é melhor armazenar o índice bitmap no lugar de ponteiros de registro. Logo, para valores de pesquisa que ocorrem com mais frequência do que certa razão (neste caso, seria 1/32), é benéfico usar bitmaps como um mecanismo de armazenamento compactado para representar os ponteiros de registro em B⁺-trees que indexam um campo não chave.

18.5.3 Indexação baseada em função

Nesta seção, discutimos um novo tipo de indexação, chamado **indexação baseada em função**, que foi

introduzida no SGBD relacional Oracle, bem como em alguns outros produtos comerciais.¹³

A ideia por trás da indexação baseada em função é criar um índice tal que o valor que resulta da aplicação de alguma função em um campo ou uma coleção de campos torna-se a chave para o índice. Os exemplos a seguir mostram como criar e usar índices baseados em função.

Exemplo 1. A instrução a seguir cria um índice baseado em função sobre a tabela FUNCIONARIO com base em uma representação em maiúscula da coluna Unome, que pode ser inserida de muitas maneiras, mas é sempre consultada por sua representação em maiúscula.

```
CREATE INDEX idx_maiusc ON Funcionario
(UPPER(Unome));
```

Essa instrução criará um índice com base na função UPPER(Unome), que retorna o sobrenome em letras maiúsculas; por exemplo, UPPER('Silva') retornará 'SILVA'.

Os índices baseados em função garantem que o sistema Oracle Database usará o índice em vez de realizar uma varredura completa da tabela, mesmo quando uma função é usada no predicado de pesquisa de uma consulta. Por exemplo, a consulta a seguir usará o índice:

```
SELECT Primeiro_nome, Unome
  FROM Funcionario
 WHERE UPPER(Unome)= 'SILVA'.
```

Sem o índice baseado em função, um Oracle Database poderia realizar uma varredura completa da tabela, pois um índice de B⁺-tree só é pesquisado pelo uso direto do valor da coluna; o uso de qualquer função em uma coluna impede que tal índice seja utilizado.

Exemplo 2. Neste exemplo, a tabela FUNCIONARIO supostamente contém dois campos — salario e pct_comissao (porcentagem de comissão) — e um índice está sendo criado sobre a soma de salario e a comissão com base na pct_comissao.

```
CREATE INDEX idx_renda
  ON Funcionario(Salario + (Salario*pct_Comissao));
```

A consulta a seguir usa o índice idx_renda embora os campos salario e pct_comissao estejam ocorrendo na ordem contrária na consulta em comparação com a definição do índice.

```
SELECT Primeiro_nome, Unome
  FROM Funcionario
```

```
WHERE ((Salario*pct_Comissao) + Salario ) > 15.000;
```

Exemplo 3. Este é um exemplo mais avançado do uso da indexação baseada em função para definir a exclusividade condicional. A instrução a seguir cria um índice único baseado em função na tabela PEDIDOS, que impede que um cliente tire proveito de um código de promoção mais de uma vez. Ele cria um índice composto nos campos Cod_cliente e Cod_promocao juntos, e só permite uma entrada no índice para determinado Cod_cliente com a Cod_promocao de '2', declarando-o como um índice único.

```
CREATE UNIQUE INDEX idx_promocao ON Pedidos
(CASE WHEN Cod_promocao = 2 THEN
Cod_cliente ELSE NULL END,
CASE WHEN Cod_promocao = 2 THEN
Cod_promocao ELSE NULL END);
```

Observe que, usando a instrução CASE, o objetivo é remover do índice quaisquer linhas em que Cod_promocao não seja igual a 2. O Oracle Database não armazena no índice da B⁺-tree quaisquer linhas em que todas as chaves são NULL. Portanto, neste exemplo, mapeamos tanto Cod_cliente quanto Cod_promocao para NULL, a menos que cod_promocao seja igual a 2. O resultado é que a restrição de índice é violada somente se Cod_promocao for igual a 2, para duas (tentativas de inserção de) linhas com o mesmo valor de Cod_cliente.

18.6 Algumas questões gerais referentes à indexação

18.6.1 Índices lógicos versus físicos

Na discussão anterior, consideramos que as entradas de índice $\langle K, Pr \rangle$ (ou $\langle K, P \rangle$) sempre incluem um ponteiro físico Pr (ou P) que especifica o endereço do registro físico no disco como um número de bloco e deslocamento. Este, às vezes, é chamado de **índice físico**, e tem a desvantagem de o ponteiro precisar ser mudado se o registro for movimentado para outro local no disco. Por exemplo, suponha que uma organização de arquivo primária seja baseada no hashing linear ou no hashing extensível. Então, toda vez que um bucket for dividido, alguns registros serão alocados para novos buckets e, portanto, terão novos endereços físicos. Se houvesse um índice secundário no arquivo, os ponteiros para esses registros teriam de ser localizados e atualizados, o que é uma tarefa difícil.

¹³ Rafi Ahmed contribuiu com a maior parte desta seção.

Para solucionar essa situação, podemos usar uma estrutura chamada **índice lógico**, cujas entradas de índice têm a forma $\langle K, K_p \rangle$. Cada entrada tem um valor K para algum campo de índice secundário combinado com o valor K_p do campo usado para a organização do arquivo primário. Ao pesquisar o índice secundário no valor de K , um programa pode localizar o valor correspondente de K_p e usar isso para acessar o registro pela organização do arquivo primário. Os índices lógicos, assim, introduzem um nível adicional de indireção entre a estrutura de acesso e os dados. Eles são usados quando se espera que os endereços de registro físicos mudem com frequência. O custo dessa indireção é a pesquisa extra baseada na organização do arquivo primário.

18.6.2 Discussão

Em muitos sistemas, um índice não faz parte integral do arquivo de dados, mas pode ser criado e descartado dinamicamente. É por isso que, em geral, é chamado de uma *estrutura de acesso*. Sempre que esperamos acessar um arquivo com frequência com base em alguma condição de pesquisa envolvendo um campo em particular, podemos solicitar que o SGBD crie um índice nesse campo. Normalmente, um índice secundário é criado para evitar a ordenação física dos registros no arquivo de dados em disco.

A principal vantagem dos índices secundários é que — pelo menos, teoricamente — eles podem ser criados junto com *praticamente qualquer organização de registro primária*. Logo, um índice secundário poderia ser usado para complementar outros métodos de acesso primários, como a ordenação ou o hashing, ou então poderia ainda ser utilizado com arquivos mistos. Para criar um índice secundário de B⁺-tree em algum campo de um arquivo, temos de percorrer todos os registros no arquivo para criar as entradas no nível de folha da árvore. Essas entradas são então classificadas e preenchidas de acordo com o fator de preenchimento especificado; de maneira simultânea, os outros níveis de índice são criados. É mais dispendioso e muito mais difícil criar índices primários e índices de agrupamento dinamicamente, pois os registros do arquivo de dados precisam ser fisicamente classificados no disco na ordem do campo de indexação. Porém, alguns sistemas permitem que os usuários criem esses índices dinamicamente em seus arquivos classificando o arquivo durante a criação do índice.

É comum usar um índice para impor uma *restrição de chave* em um atributo. Enquanto se pesquisa o índice para inserir um novo registro, é fácil verificar ao mesmo tempo se outro registro no arquivo — e, portanto, na árvore de índice — tem o mesmo valor

de atributo de chave que o novo registro. Nesse caso, a inserção pode ser rejeitada.

Se um índice for criado em um campo não chave, ocorrem *duplicatas*. O tratamento dessas duplicatas é uma questão com que os vendedores de produtos de SGBD precisam lidar e afeta o armazenamento de dados, bem como a criação e o gerenciamento de índice. Os registros de dados para a chave duplicada podem estar contidos no mesmo bloco ou podem se espalhar por vários blocos nos quais muitas duplicatas são possíveis. Alguns sistemas acrescentam uma identificação de linha para o registro, de modo que os registros com chaves duplicadas tenham os próprios identificadores exclusivos. Nesses casos, o índice da B⁺-tree pode considerar uma combinação de \langle chave, linha_id \rangle como a chave de fato para o índice, transformando o índice em um índice exclusivo sem duplicatas. A exclusão de uma chave K de tal índice envolveria a exclusão de todas as ocorrências dessa chave K — daí o algoritmo de exclusão ter de considerar isso.

Nos produtos de SGBD reais, a exclusão de índices da B⁺-tree também é tratada de diversas maneiras para melhorar o desempenho e os tempos de resposta. Os registros excluídos podem ser marcados como excluídos e as entradas de índice correspondentes também não podem ser removidas até que o processo de coleta de lixo retome o espaço no arquivo de dados; o índice é reconstruído on-line após a coleta de lixo.

Um arquivo que tem um índice secundário em cada um de seus campos costuma ser chamado de **arquivo totalmente invertido**. Como todos os índices são secundários, novos registros são inseridos ao final do arquivo. Portanto, o próprio arquivo de dados é um arquivo desordenado (heap). Os índices normalmente são implementados como B⁺-trees, de modo que são atualizados de maneira dinâmica para refletir a inserção ou a exclusão de registros. Alguns SGBDs comerciais, como o Adabas da Software AG, utilizam esse método de modo extensivo.

Citamos a popular organização de arquivos IBM, chamada ISAM, na Seção 18.2. Outro método da IBM, o **método de acesso de armazenamento virtual (VSAM — Virtual Storage Access Method)**, é semelhante à estrutura de acesso da B⁺-tree e ainda está sendo usado em muitos sistemas comerciais.

18.6.3 Armazenamento de relações baseado em coluna

Há uma tendência recente em considerar um armazenamento de relações baseado em coluna como uma alternativa ao modo tradicional de armazenar

relações linha por linha. Os SGBDs relacionais comerciais têm oferecido a indexação da B⁺-tree em chaves primárias e secundárias como um mecanismo eficiente para admitir o acesso aos dados por diversos critérios de pesquisa e a capacidade de gravar uma linha ou um conjunto de linhas em disco de uma só vez, para produzir sistemas otimizados para gravação. Para data warehouses (que serão discutidos no Capítulo 29), que são bancos de dados somente de leitura, o armazenamento baseado em coluna oferece vantagens em particular para as consultas somente de leitura. Em geral, os SGBDs com armazenamento de coluna consideram o armazenamento de cada coluna de dados individualmente e permitem vantagens de desempenho nas seguintes áreas:

- Particionamento vertical da tabela coluna por coluna, de modo que uma tabela de duas colunas pode ser construída para cada atributo e, portanto, somente as colunas necessárias possam ser acessadas.
- Uso de índices por colunas (semelhante aos índices bitmap discutidos na Seção 18.5.2) e índices de junção em várias tabelas para responder às consultas sem ter de acessar as tabelas de dados.
- Uso de visões materializadas (ver Capítulo 5) para dar suporte a consultas em múltiplas colunas.

O armazenamento de dados por coluna permite a liberdade adicional na criação de índices, como os índices bitmap discutidos anteriormente. A mesma coluna pode estar presente em várias projeções de uma tabela e os índices podem ser criados em cada projeção. Para armazenar os valores na mesma coluna, estratégias para compactação de dados, supressão de valor nulo, técnicas de codificação de dicionário (onde valores distintos na coluna recebem códigos mais curtos) e técnicas de codificação run-length têm sido idealizadas. MonetDB/X100, C-Store e Vertica são exemplos desses sistemas. Mais sobre SGBDs de armazenamento de coluna pode ser encontrado nas referências mencionadas na bibliografia selecionada deste capítulo.

Resumo

Neste capítulo, apresentamos organizações de arquivo que envolvem estruturas de acesso adicionais, chamadas de índices, para melhorar a eficiência da recuperação de registros de um arquivo de dados. Essas estruturas de acesso podem ser usadas *junto com* as organizações de arquivo primárias, discutidas no Capítulo 17, que são utilizadas para organizar os próprios registros de arquivo no disco.

Três tipos de índices de único nível ordenados foram apresentados: primário, de agrupamento e secundário. Cada índice é especificado em um campo do arquivo. Índices primários e de agrupamento são construídos no campo de ordenação física de um arquivo, enquanto os índices secundários são especificados em campos não ordenado como estruturas de acesso adicionais para melhorar o desempenho de consultas e transações. O campo para um índice primário também precisa ser uma chave do arquivo, enquanto um campo não chave para um índice de agrupamento. Um índice de único nível é um arquivo ordenado e é pesquisado por meio de uma pesquisa binária. Mostramos como os índices multiníveis podem ser construídos para melhorar a eficiência da pesquisa em um índice.

Em seguida, mostramos como os índices multiníveis podem ser implementados como B-trees e B⁺-trees, que são estruturas dinâmicas que permitem que um índice se expanda e encolha dinamicamente. Os nós (Blocos) dessas estruturas de índice são mantidos entre metade e completamente cheios por algoritmos de inserção e exclusão. Os nós, por fim, se estabilizam em uma ocupação média de 69 por cento, permitindo espaço para inserções sem exigir reorganização do índice para a maioria das inserções. As B⁺-trees em geral podem manter mais entradas em seus nós internos do que as B-trees, de modo que podem ter menos níveis ou manter mais entradas do que uma B-tree correspondente.

Demos uma visão geral dos diversos métodos de acesso de chave e mostramos como um índice pode ser construído com base nas estruturas de dados de hash. Discutimos o índice de hash com alguns detalhes — essa é uma estrutura secundária para acessar o arquivo, usando o hashing em uma chave de pesquisa diferente daquela para a organização primária. A indexação bitmap é outro tipo importante de indexação utilizado para consulta por várias chaves, sendo particularmente aplicável a campos com um pequeno número de valores únicos. Os bitmaps também podem ser usados nos nós folha dos índices da B⁺-tree. Também abordamos a indexação baseada em função, que está sendo fornecida por vendedores relacionais para permitir índices especiais em uma função de um ou mais atributos.

Apresentamos o conceito de um índice lógico e o comparamos aos índices físicos descritos anteriormente. Eles permitem um nível de indireção adicional na indexação, a fim de permitir maior liberdade para a movimentação dos locais de registro reais no disco. Também revisamos algumas questões gerais relacionadas à indexação e comentamos o armazenamento de relações baseado em colunas, que tem vantagens particulares para bancos de dados somente de leitura. Por fim, discutimos como podem ser usadas as combinações das organizações. Por exemplo, os índices secundários normalmente são usados com arquivos mistos, bem como com arquivos desordenados e ordenados.

Perguntas de revisão

- 18.1. Defina os seguintes termos: *campo de índice*, *campo de chave primária*, *campo de agrupamento*, *campo de chave secundária*, *âncora de bloco*, *índice denso* e *índice não denso (esparsa)*.
- 18.2. Quais são as diferenças entre índices primário, secundário e de agrupamento? Como essas diferenças afetam as maneiras como esses índices são implementados? Quais dos índices são densos e quais não são?
- 18.3. Por que podemos ter no máximo um índice primário ou de agrupamento em um arquivo, mas vários índices secundários?
- 18.4. Como a indexação multinível melhora a eficiência da pesquisa em um arquivo de índice?
- 18.5. O que é a ordem p de uma B-tree? Descreva a estrutura dos nós da B-tree.
- 18.6. O que é a ordem p de uma B⁺-tree? Descreva a estrutura dos nós internos e de folha de uma B⁺-tree.
- 18.7. Como uma B-tree difere de uma B⁺-tree? Por que uma B⁺-tree normalmente é preferida como uma estrutura de acesso para um arquivo de dados?
- 18.8. Explique que escolhas alternativas existem para acessar um arquivo com base em múltiplas chaves de pesquisa.
- 18.9. O que é hashing particionado? Como ele funciona? Quais são suas limitações?
- 18.10. O que é um arquivo de grade? Quais são suas vantagens e desvantagens?
- 18.11. Mostre um exemplo de construção de um vetor de grade em dois atributos em algum arquivo.
- 18.12. O que é um arquivo totalmente invertido? O que é um arquivo sequencial indexado?
- 18.13. Como o hashing pode ser usado para construir um índice?
- 18.14. O que é indexação bitmap? Crie uma relação com duas colunas e dezenas de tuplas, e mostre um exemplo de um índice bitmap em uma ou ambas as colunas.
- 18.15. O que é o conceito de indexação baseada em função? Para que finalidade adicional ele serve?
- 18.16. Qual é a diferença entre um índice lógico e um índice físico?
- 18.17. O que é armazenamento baseado em coluna de um banco de dados relacional?

Exercícios

- 18.18. Considere um disco com tamanho de bloco $B = 512$ bytes. Um ponteiro de bloco tem $P = 6$ bytes de extensão, e um ponteiro de registro tem $P_R = 7$ bytes de extensão. Um arquivo tem $r = 30.000$ registros de FUNCIONARIO de tamanho

fixo. Cada registro tem os seguintes campos: Nome (30 bytes), Cpf (9 bytes), Código_departamento (9 bytes), Endereço (40 bytes), Telefone (10 bytes), Data_nascimento (8 bytes), Sexo (1 byte), Código_cargo (4 bytes) e Salario (4 bytes, número real). Um byte adicional é usado como um marcador de exclusão.

- a. Calcule o tamanho do registro R em bytes.
- b. Calcule o fator de bloco bfr e o número de blocos de arquivo b , considerando uma organização não estendida.
- c. Suponha que o arquivo seja *ordenado* pelo campo de chave Cpf e queiramos construir um *índice primário* em Cpf. Calcule (i) o fator de bloco de índice bfr_i (que também é o fan-out do índice fo); (ii) o número de entradas de índice de primeiro nível e o número de blocos de índice de primeiro nível; (iii) o número de níveis necessários se o transformarmos em um índice multinível; (iv) o número total de blocos exigidos pelo índice multinível; e (v) o número de acessos de bloco necessários para pesquisar e recuperar um registro do arquivo — dado seu valor de Cpf — usando o índice primário.
- d. Suponha que o arquivo *não esteja ordenado* pelo campo de chave Cpf e queremos construir um *índice secundário* em Cpf. Repita o exercício anterior (parte c) para o índice secundário e compare com o índice primário.
- e. Suponha que o arquivo *não esteja ordenado* pelo campo não chave Código_departamento e queremos construir um *índice secundário* em Código_departamento, usando a opção 3 da Seção 18.1.3, com um nível extra de indireção que armazena ponteiros de registro. Suponha que existam 1.000 valores distintos de Código_departamento e que os registros de FUNCIONARIO estejam distribuídos uniformemente entre esses valores. Calcule (i) o fator de bloco de índice bfr_i (que também é o fan-out de índice fo); (ii) o número de blocos necessários pelo nível de indireção que armazena ponteiros de registro; (iii) o número de entradas de índice de primeiro nível e o número de blocos de índice de primeiro nível; (iv) o número de níveis necessários se o transformarmos em um índice multinível; (v) o número total de blocos exigidos pelo índice multinível e os blocos usados no nível de indireção extra; e (vi) o número aproximado de acessos de bloco necessários para pesquisar e recuperar todos os registros no arquivo que têm um valor específico de Código_departamento, usando o índice.

- f. Suponha que o arquivo esteja *ordenado* pelo campo não chave *Codigo_departamento* e que queremos construir um *índice de agrupamento* em *Codigo_departamento* que use âncoras de bloco (cada novo valor de *Codigo_departamento* começa no início de um novo bloco). Suponha que existam 1.000 valores distintos de *Codigo_departamento* e que os registros de *FUNCIONARIO* sejam distribuídos uniformemente entre esses valores. Calcule (i) o fator de bloco de índice bfr_i (que também é o fan-out do índice fo); (ii) o número de entradas de índice de primeiro nível e o número de blocos de índice de primeiro nível; (iii) o número de níveis necessários se o transformarmos em um índice multinível; (iv) o número total de blocos exigidos pelo índice multinível; e (v) o número de acessos de bloco necessários para pesquisar e recuperar todos os registros no arquivo que tenham um valor específico de *Codigo_departamento*, usando o índice de agrupamento (suponha que vários blocos em um cluster sejam contínuos).
- g. Suponha que o arquivo *não* esteja ordenado pelo campo de chave *Cpf* e que queremos construir uma estrutura de acesso (índice) B^+ -tree em *Cpf*. Calcule (i) as ordens p e p_{folha} da B^+ -tree; (ii) o número de blocos em nível de folha necessários se os blocos estiverem aproximadamente 69 por cento cheios (arredondado por conveniência); (iii) o número de níveis necessários se os nós internos também estiverem 69 por cento cheios (arredondado por conveniência); (iv) o número total de blocos exigidos pela B^+ -tree; e (v) o número de acessos de bloco necessários para procurar e recuperar um registro do arquivo — dado seu valor de *Cpf* — usando a B^+ -tree.
- h. Repita a parte g, mas para uma B-tree em vez de uma B^+ -tree. Compare seus resultados para a B-tree e para a B^+ -tree.
- 18.19. Um arquivo *PECAS* com *Num_peca* como campo de chave inclui registros com os seguintes valores de *Num_peca*: 23, 65, 37, 60, 46, 92, 48, 71, 56, 59, 18, 21, 10, 74, 78, 15, 16, 20, 24, 28, 39, 43, 47, 50, 69, 75, 8, 49, 33, 38. Suponha que os valores do campo de pesquisa sejam inseridos na ordem dada em uma B^+ -tree de ordem $p = 4$ e $p_{folha} = 3$; mostre como a árvore será expandida e como será sua apariência final.
- 18.20. Repita o exercício 18.19, mas use uma B-tree de ordem $p = 4$ no lugar de uma B^+ -tree.
- 18.21. Suponha que os valores de campo de pesquisa a seguir sejam excluídos, na ordem indicada, da B^+ -tree do Exercício 18.19. Mostre como a árvore será encolhida e sua forma final. Os valores excluídos são 65, 75, 43, 18, 20, 92, 59, 37.
- 18.22. Repita o Exercício 18.21, mas para a B-tree do Exercício 18.20.
- 18.23. O Algoritmo 18.1 esboça o procedimento de pesquisa em um índice primário multinível não denso para recuperar um registro do arquivo. Adapte o algoritmo para cada um dos seguintes casos:
- Um índice secundário multinível em um campo não ordenado não chave de um arquivo. Suponha que a opção 3 da Seção 18.1.3 seja usada, em que um nível de indireção extra armazena ponteiros para os registros individuais com o valor correspondente de campo de índice.
 - Um índice secundário multinível em um campo de chave não ordenado de um arquivo.
 - Um índice de agrupamento multinível em um campo de ordenação não chave de um arquivo.
- 18.24. Suponha que existam vários índices secundários em campos não chave de um arquivo, implementados usando a opção 3 da Seção 18.1.3. Por exemplo, poderíamos ter índices secundários nos campos *Codigo_departamento*, *Codigo_cargo* e *Salario* do arquivo *FUNCIONARIO* do Exercício 18.18. Descreva um modo eficiente de pesquisar e recuperar registros que satisfaçam uma condição de seleção complexa nesses campos, como (*Codigo_departamento* = 5 AND *Codigo_cargo* = 12 AND *Salario* = 50.000), usando ponteiros de registro no nível de indireção.
- 18.25. Adapte os algoritmos 18.2 e 18.3, que esboçam procedimentos de pesquisa e indireção para uma B^+ -tree, a uma B-tree.
- 18.26. É possível modificar o algoritmo de inserção da B^+ -tree para adiar o caso em que um novo nível é produzido ao verificar uma *redistribuição* possível de valores entre os nós folha. A Figura 18.17 ilustra como isso poderia ser feito para o exemplo da Figura 18.12; em vez de dividir o nó folha mais à esquerda quando 12 é inserido, realizamos uma *redistribuição à esquerda* movendo 7 para o nó folha à sua esquerda (se houver espaço nesse nó). A Figura 18.17 mostra como a árvore ficaria quando a redistribuição é considerada. Também é possível considerar a *redistribuição à direita*. Tente modificar o algoritmo de inserção da B^+ -tree para levar em conta a redistribuição.
- 18.27. Esboce um algoritmo para exclusão com base em uma B^+ -tree.
- 18.28. Repita o Exercício 18.27 para uma B-tree.

Bibliografia selecionada

Bayer e McCreight (1972) introduziram B-trees e algoritmos associados. Comer (1979) oferece um excelente estudo das B-trees e sua história, além de suas variações. Knuth (1998) faz uma análise detalhada de muitas técnicas de pesquisa, incluindo B-trees e algumas de suas variações. Nievergelt (1974) discute o uso das árvores de pesquisa binária para organização de arquivo. Os livros-texto sobre estruturas de arquivo, incluindo Claybrook (1992), Smith e Barnes (1987) e Salzberg (1988), os livros-texto sobre algoritmos e estruturas de dados de Wirth (1985), bem como o livro-texto de banco de dados de Ramakrishnan e Gehrke (2003) discutem a indexação com detalhes, e podem ser consultados para algoritmos de pesquisa, inserção e exclusão para B-trees e B⁺-trees. Larson (1981) analisa arquivos sequenciais indexados, e Held e Stonebraker (1978) comparam os índices multíniveis estáticos com índices dinâmicos de B-tree. Lehman e Yao (1981) e Srinivasan e Carey (1991) realizaram mais análise do acesso concorrente a B-trees. Os livros

de Wiederhold (1987), Smith e Barnes (1987) e Salzberg (1988), entre outros, discutem muitas das técnicas de pesquisa descritas neste capítulo. Arquivos de grade são apresentados em Nievergelt et al. (1984). A recuperação de combinação parcial, que usa o hashing particionado, é discutida em Burkhard (1976, 1979).

Novas técnicas e aplicações de índices e B⁺-trees são discutidas em Lanka e Mays (1991), Zobel et al. (1992) e Faloutsos e Jagadish (1992). Mohan e Narang (1992) discutem a criação de índice. O desempenho de diversos algoritmos de B-tree e B⁺-tree é avaliado em Baeza-Yates e Larson (1989) e Johnson e Shasha (1993). O gerenciamento de buffer para índices é discutido em Chan et al. (1992). O armazenamento de bancos de dados baseado em colunas foi proposto por Stonebraker et al. (2005) no sistema de banco de dados C-Store; MonetDB/X100, de Boncz et al. (2008), é outra implementação da ideia. Abadi et al. (2008) discutem as vantagens dos bancos de dados armazenados por colunas em relação aos armazenados por linhas para aplicações de banco de dados somente de leitura.

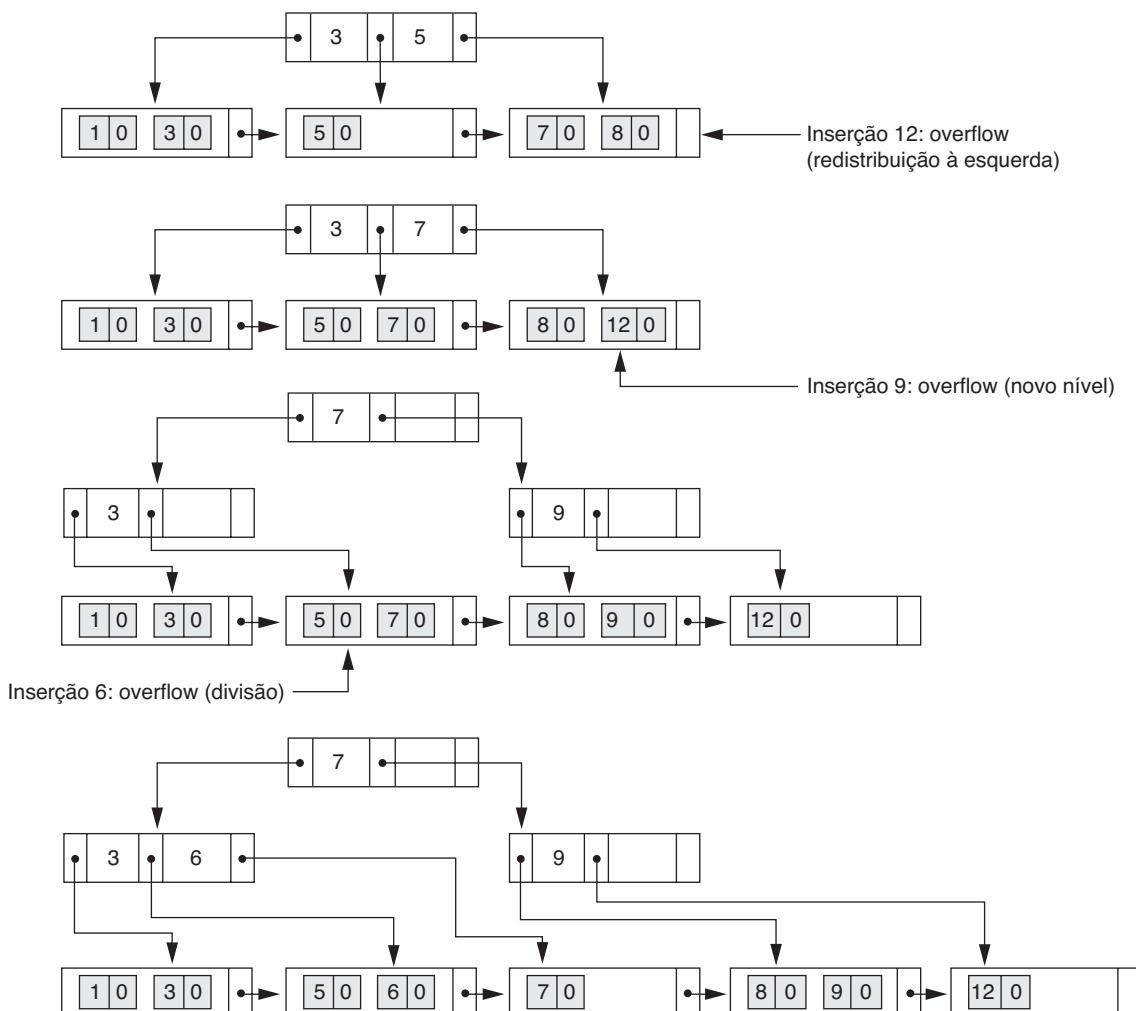


Figura 18.17

Inserção de B⁺-tree com redistribuição à esquerda.



parte



8

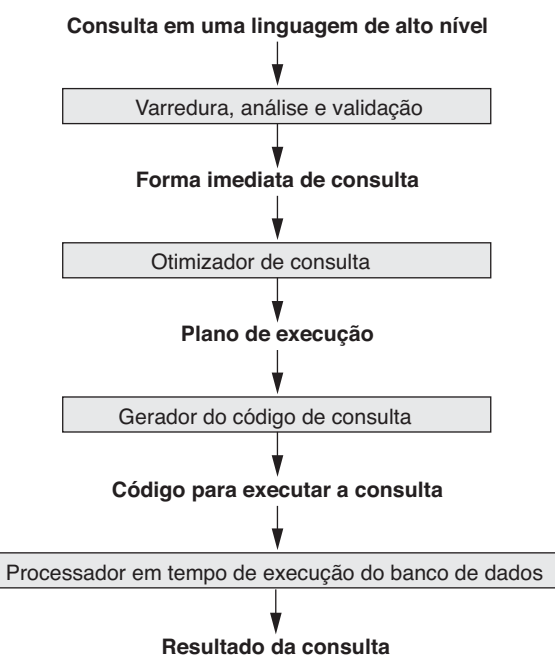
Processamento de consulta, otimização e ajuste de banco de dados

Algoritmos para processamento e otimização de consulta

Neste capítulo, discutimos as técnicas usadas internamente por um SGBD para processar, otimizar e executar consultas de alto nível. Uma consulta expressa em uma linguagem de consulta de alto nível, como SQL, primeiro precisa ser lida, analisada e validada.¹ A varredura identifica os tokens de consulta — como as palavras-chave SQL, nomes de atributo e nomes de relação — que aparecem no texto da consulta, enquanto o analisador sintático verifica a sintaxe da consulta para determinar se ela está formulada de acordo com as regras de sintaxe (regras de gramática) da linguagem de consulta. A consulta também precisa ser validada verificando se todos os nomes de atributo e relação são válidos e semanticamente significativos no esquema do banco de dados em particular sendo consultado. Uma representação interna da consulta é então criada, normalmente como uma estrutura de dados de árvore chamada árvore de consulta. Também é possível representar a consulta usando uma estrutura de dados de grafo chamada grafo de consulta. O SGBD precisa então idealizar uma estratégia de execução ou plano de consulta para recuperar os resultados da consulta com base nos arquivos de banco de dados. Uma consulta costuma ter muitas estratégias de execução possíveis, e o processo de escolha de uma estratégia adequada para processá-la é conhecido como otimização de consulta.

A Figura 19.1 mostra as diferentes etapas do processamento de uma consulta de alto nível. O módulo otimizador de consulta tem a tarefa de produzir um bom plano de execução, e o gerador de código dá origem ao código para executar esse plano.

¹ Não discutiremos aqui a fase de análise e verificação de sintaxe do processamento da consulta; esse material é discutido nos livros-texto sobre compilador.



Código pode ser:

- Executado diretamente (modo interpretado)
- Armazenado e executado mais tarde, sempre que possível (modo compilado)

Figura 19.1

Etapas típicas ao processar uma consulta de alto nível.

O processador em tempo de execução do banco de dados tem a tarefa de rodar (executar) o código da consulta, sejam no modo compilado ou interpretado, para produzir o resultado da consulta. Se houver um erro em tempo de execução, uma mensagem de erro é gerada pelo processador em tempo de execução do banco de dados.

O termo *otimização* é, na realidade, um nome errado, pois em alguns casos o plano de execução escolhido não é a estratégia ótima (ou a melhor absoluta) — trata-se apenas de uma *estratégia razoavelmente eficiente* para executar a consulta. Encontrar a estratégia ideal em geral é muito demorado — exceto para a mais simples das consultas. Além disso, tentar encontrar a estratégia de execução de consulta ideal pode exigir informações detalhadas sobre como os arquivos são implementados e até mesmo sobre seu conteúdo — informações que podem não estar totalmente disponíveis no catálogo do SGBD. Logo, o *planejamento de uma boa estratégia de execução* pode ser uma descrição mais precisa do que a *otimização de consulta*.

Para as linguagens de banco de dados navegacionais de nível mais baixo nos sistemas legados — como a DML de rede ou a DL/1 hierárquica (ver Seção 2.6) —, o programador deve escolher a estratégia de execução de consulta enquanto escreve o programa de banco de dados. Se um SGBD oferece apenas uma linguagem navegacional, existe uma *necessidade ou oportunidade limitada* para otimização de consulta extensiva pelo SGBD; em vez disso, o programador recebe a responsabilidade de escolher a estratégia de execução de consulta. Por sua vez, uma linguagem de consulta de alto nível — como SQL para SGBDs relacionais (SGBDRs) ou OQL (ver Capítulo 11) para SGBDs de objeto (SGBDOs) — é mais declarativa por natureza, pois especifica quais são os resultados intencionados da consulta, em vez de identificar os detalhes de *como* o resultado deve ser obtido. A otimização de consulta é, portanto, necessária para consultas que são especificadas em uma linguagem de consulta de alto nível.

Vamos nos concentrar na descrição da otimização de consulta no *contexto de um SGBDR*, pois muitas das técnicas que descrevemos também foram adaptadas para outros tipos de sistemas de gerenciamento de banco de dados, como os SGBDOs.² Um SGBD relacional deve avaliar sistematicamente estratégias alternativas de execução de consulta e esco-

lher uma estratégia razoavelmente eficiente ou quase ideal. Cada SGBD normalmente tem uma série de algoritmos gerais de acesso de banco de dados que implementam operações da álgebra relacional, como SELEÇÃO ou JUNÇÃO (ver Capítulo 6) ou combinações dessas operações. Somente estratégias de execução que podem ser implementadas pelos algoritmos de acesso do SGBD e que se aplicam à consulta em particular, bem como ao *projeto de banco de dados físico em particular*, podem ser consideradas pelo módulo de otimização de consulta.

Este capítulo começa com uma discussão geral sobre como as consultas SQL costumam ser traduzidas para consultas da álgebra relacional e depois otimizadas na Seção 19.1. Depois, discutimos algoritmos para implementar operações da álgebra relacional nas seções 19.2 a 19.6. Na sequência, damos uma visão geral das estratégias de otimização de consulta. Existem duas técnicas principais que são empregadas durante a otimização da consulta. A primeira técnica é baseada em **regras heurísticas** para ordenar as operações em uma estratégia de execução de consulta. Uma heurística é uma regra que funciona bem na maioria dos casos, mas não garante funcionar bem em todos eles. As regras em geral reordenam as operações em uma árvore de consulta. A segunda técnica envolve **estimar sistematicamente** o custo de diferentes estratégias de execução e escolher o plano de execução com a estimativa de custo mais baixa. Essas técnicas normalmente são combinadas em um otimizador de consulta. Abordamos a otimização heurística na Seção 19.7 e a estimativa de custo na Seção 19.8. Depois, oferecemos uma breve visão geral dos fatores considerados durante a otimização de consulta no SGBD comercial Oracle na Seção 19.9. A Seção 19.10 introduz o assunto de otimização de consulta semântica, em que restrições conhecidas são usadas como um recurso para idealizar estratégias de execução de consulta eficientes.

Os tópicos abordados neste capítulo exigem que o leitor esteja acostumado com o material apresentado em vários capítulos anteriores. Em particular, os capítulos sobre SQL (capítulos 4 e 5), álgebra relacional (Capítulo 6) e estruturas e indexação de arquivo (capítulos 17 e 18) são um pré-requisito para este capítulo. Além disso, é importante observar que o tópico de processamento e otimização de consulta é vasto, e só podemos oferecer aqui uma introdução aos princípios e técnicas básicas.

² Existem alguns problemas e técnicas de otimização de consulta que são pertinentes apenas aos SGBDOs. Contudo, não os discutimos aqui porque oferecemos apenas uma introdução ao assunto.

19.1 Traduzindo consultas SQL para álgebra relacional

Na prática, a SQL é a linguagem de consulta usada na maioria dos SGBDRs comerciais. Uma consulta SQL é primeiro traduzida para uma expressão equivalente da álgebra relacional estendida — representada como uma estrutura de dados de árvore de consulta — que é, então, otimizada. Normalmente, as consultas SQL são decompostas em *blocos de consulta*, que formam as unidades básicas que podem ser traduzidas em operadores algébricos e otimizadas. Um **bloco de consulta** contém uma única expressão SELECT-FROM-WHERE, bem como cláusulas GROUP BY e HAVING, se estas fizerem parte do bloco. Logo, as consultas aninhadas em uma consulta são identificadas como blocos de consulta separados. Como a SQL inclui operadores de agregação — como MAX, MIN, SUM e COUNT — esses operadores também precisam ser incluídos na álgebra estendida, conforme discutimos na Seção 6.4.

Considere a seguinte consulta SQL na relação FUNCIONARIO da Figura 3.5:

```
SELECT Unome, Pnome
FROM FUNCIONARIO
WHERE Salario > ( SELECT MAX (Salario)
                    FROM FUNCIONARIO
                    WHERE Dnr=5 );
```

Essa consulta recupera os nomes dos funcionários (de qualquer departamento na empresa) que ganham um salário maior que o *maior salário no departamento 5*. A consulta inclui uma subconsulta aninhada e, portanto, seria decomposta em dois blocos. O bloco mais interno é:

```
( SELECT MAX (Salario)
  FROM FUNCIONARIO
  WHERE Dnr=5 )
```

Isso recupera o salário mais alto no departamento 5. O bloco de consulta mais externo é:

```
SELECT Unome, Pnome
FROM FUNCIONARIO
WHERE Salario > c
```

onde *c* representa o resultado retornado do bloco interno. O bloco interno poderia ser traduzido para a seguinte expressão da álgebra relacional estendida:

$$\pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(\sigma_{\text{Dnr}=5}(\text{FUNCIONARIO}))$$

e o bloco externo para a expressão:

$$\pi_{\text{Uname}, \text{Pname}}(\sigma_{\text{Salario} > c}(\text{FUNCIONARIO}))$$

O *otimizador de consulta*, então, escolheria um plano de execução para cada bloco de consulta. Observe que, no exemplo acima, o bloco interno só precisa ser avaliado uma vez para produzir o salário máximo dos funcionários no departamento 5, que é então utilizado — como a constante *c* — pelo bloco externo. Chamamos isso de uma consulta aninhada (*sem correlação com a consulta externa*) na Seção 5.1.2. É muito mais difícil otimizar as *consultas aninhadas correlacionadas* mais complexas (ver Seção 5.1.3), em que uma variável de tupla do bloco de consulta externo aparece na cláusula WHERE do bloco de consulta interno.

19.2 Algoritmos para ordenação externa

A intercalação (sorting) é um dos principais algoritmos utilizados no processamento de consulta. Por exemplo, sempre que uma consulta SQL especifica uma cláusula ORDER BY, o resultado da consulta precisa ser ordenado. A intercalação também é um componente chave nos algoritmos ordenação-intercalação (sort-merge) usados para JUNÇÃO e outras operações (como UNIÃO e INTERSECÇÃO), e em algoritmos de eliminação de duplicata para a operação PROJEÇÃO (quando uma consulta SQL especifica a opção DISTINCT na cláusula SELECT). Discutiremos um desses algoritmos nesta seção. Observe que a intercalação de determinado arquivo pode ser evitada se um índice apropriado — como um índice primário ou de agrupamento (ver Capítulo 18) — existir no atributo de arquivo desejado para permitir o acesso ordenado aos registros no arquivo.

Intercalação externa refere-se a algoritmos de intercalação que são adequados para grandes arquivos de registros armazenados no disco que não cabem inteiramente na memória principal, como a maioria dos arquivos de banco de dados.³ O algoritmo de classificação externa típico usa uma **estratégia ordenação-intercalação (sort-merge)**, que começa classificando pequenos subarquivos — chamados **pedaços** — do arquivo principal e depois mescla os pedaços classificados, criando subarquivos classificados maiores, que, por sua vez, são intercalados. O algoritmo ordenação-intercalação (sort-merge), como outros algoritmos de banco de dados, exige *espaço de buffer* na memória principal, onde a classificação e mesclagem reais dos pedaços são realizadas.

³ Algoritmos de classificação interna são adequados para classificação de estruturas de dados, como tabelas e listas, que podem caber inteiramente na memória principal. Esses algoritmos são descritos com detalhes em livros de estruturas de dados e algoritmos, e incluem técnicas como quick sort, heap sort, bubble sort e muitas outras. Não discutiremos esses algoritmos aqui.

O algoritmo básico, esboçado na Figura 19.2, consiste em duas fases: a fase de ordenação e a fase de intercalação. O espaço de buffer na memória principal faz parte do **cache de SGBD** — uma área na memória principal do computador que é controlada pelo SGBD. O espaço de buffer é dividido em buffers individuais, onde cada buffer tem o mesmo tamanho em bytes que o tamanho de um bloco de disco. Assim, um buffer pode manter o conteúdo de exatamente *um bloco de disco*.

Na **fase de ordenação**, os pedaços (ou partes) do arquivo que podem caber no espaço de buffer disponível são lidos para a memória principal, ordenados usando um algoritmo de ordenação *interno* e

gravados de volta para o disco como subarquivos ordenados (ou pedaços) temporários. O tamanho de cada pedaço e o **número de pedaços iniciais (n_R)** são ditados pelo **número de blocos de arquivo (b)** e o **espaço de buffer disponível (n_B)**. Por exemplo, se o número de buffers disponíveis da memória principal $n_B = 5$ blocos de disco e o tamanho do arquivo $b = 1.024$ blocos de disco, então $n_R = \lceil (b/n_B) \rceil$ ou 205 pedaços iniciais cada, com tamanho de cinco blocos (exceto o último pedaço, que terá apenas quatro blocos). Logo, após a fase de ordenação, 205 pedaços ordenados (ou 205 subarquivos ordenados do arquivo original) são armazenados como subarquivos temporários no disco.

```

atribua  $i \leftarrow 1;$ 
       $j \leftarrow b$ ;           {tamanho do arquivo em blocos}
       $k \leftarrow n_B$ ;     {tamanho do buffer em blocos}
       $m \leftarrow \lceil (j/k) \rceil$ ;
  
```

{Fase de Ordenação}

enquanto ($i \leq m$)

faça {

lê próximos k blocos do arquivo no buffer ou, se houver menos de k blocos restantes, então lê nos blocos restantes;
 ordena os registros no buffer e grava como um subarquivo temporário;
 $i \leftarrow i + 1$;

}

{Fase de Intercalação:} intercala subarquivos até que apenas 1 permaneça}

atribua $i \leftarrow 1$;

$p \leftarrow \lceil \log_{k-1} m \rceil$ { p é o número de passos para a fase de intercalação}

 $j \leftarrow m$;

enquanto ($i \leq p$)

faça {

$n \leftarrow 1$;
 $q \leftarrow \lceil (j/(k-1)) \rceil$; {número de subarquivos a gravar nesse passo}

 enquanto ($n \leq q$)

faça {

lê próximos $k-1$ subarquivos ou subarquivos restantes (do passo anterior)

um bloco por vez;

intercala e grava como novo subarquivo um bloco por vez;

$n \leftarrow n + 1$;

}

$j \leftarrow q$;

$i \leftarrow i + 1$;

}

Figura 19.2

Esboço do algoritmo ordenação-intercalação (sort-merge) para ordenação externa.

Na fase de intercalação, os pedaços ordenados são intercalados usando um ou mais passos de intercalação. Cada passo de intercalação pode ter uma ou mais etapas de intercalação. O **grau de intercalação** (d_M) é o número de subarquivos ordenados que podem ser mesclados em cada etapa de intercalação. Durante cada etapa de intercalação, um bloco de buffer é necessário para manter um bloco de disco de cada um dos subarquivos ordenados sendo intercalados, e um buffer adicional é necessário para manter um bloco de disco do resultado da intercalação, que produzirá um arquivo ordenado maior, que é o resultado da intercalação de vários subarquivos ordenados menores. Logo, d_M é o menor de $(n_B - 1)$ e n_R , e o número de passos de intercalação é $\lceil(\log_{d_M}(n_R))\rceil$. Em nosso exemplo, onde $n_B = 5$, $d_M = 4$ (intercalação quádrupla), de modo que os 205 pedaços iniciais ordenados seriam intercalados quatro de cada vez em cada etapa em 52 subarquivos ordenados maiores, ao final do primeiro passo de intercalação. Esses 52 arquivos ordenados são, então, intercalados quatro de cada vez em 13 arquivos ordenados, que são depois intercalados em quatro arquivos ordenados, e, por fim, para um arquivo totalmente ordenado, o que significa que *quatro passos* são necessários.

O desempenho do algoritmo ordenação-intercalação pode ser medido no número de leituras e gravações de bloco de disco (entre o disco e a memória principal) antes que a ordenação do arquivo inteiro seja concluída. A fórmula a seguir aproxima esse custo:

$$(2 * b) + (2 * b * (\log_{d_M} n_R))$$

O primeiro termo $(2 * b)$ representa o número de acessos de bloco para a fase de ordenação, pois cada bloco de arquivo é acessado duas vezes: uma para leitura em um buffer da memória principal e uma para a gravação dos registros ordenados de volta ao disco, em um dos subarquivos ordenados. O segundo termo representa o número de acessos de bloco para a fase de intercalação. Durante cada passada de intercalação, uma quantidade de blocos de disco aproximadamente igual aos blocos do arquivo original b é lida e gravada. Como o número de passos de intercalação é $(\log_{d_M} n_R)$, obtemos um custo total de intercalação de $(2 * b * (\log_{d_M} n_R))$.

O número mínimo de buffers da memória principal necessários é $n_B = 3$, que produz um d_M de 2 e um n_R de $\lceil(b/3)\rceil$. O d_M mínimo de 2 gera o desempenho do pior caso do algoritmo, que é:

$$(2 * b) + (2 * (b * (\log_2 n_R))).$$

As próximas seções discutem os diversos algoritmos para as operações da álgebra relacional (ver Capítulo 6).

19.3 Algoritmos para operações SELEÇÃO e JUNÇÃO

19.3.1 Implementando a operação SELEÇÃO

Existem muitos algoritmos para executar uma operação SELEÇÃO, que é basicamente uma operação de pesquisa para localizar os registros em um arquivo de disco que satisfazem certa condição. Alguns dos algoritmos de pesquisa dependem de o arquivo ter caminhos de acesso específicos, e eles só podem se aplicar a determinados tipos de condições de seleção. Discutimos alguns dos algoritmos para implementar SELEÇÃO nesta seção. Usaremos as operações a seguir, especificadas no banco de dados relacional da Figura 3.5, para ilustrar nossa discussão:

- OP1: $\sigma_{Cpf = '1234567896'}(\text{FUNCIONARIO})$
- OP2: $\sigma_{Dnumero > 5}(\text{DEPARTAMENTO})$
- OP3: $\sigma_{Dnr = 5}(\text{FUNCIONARIO})$
- OP4: $\sigma_{Dnr = 5 \text{ AND } Salario > 30.000 \text{ AND } Sexo = 'F'}(\text{FUNCIONARIO})$
- OP5: $\sigma_{Fopf='1234567896' \text{ AND } Pnr = 10}(\text{TRABALHA_EM})$

Métodos de pesquisa para seleção simples. Diversos algoritmos de pesquisa são possíveis para selecionar registros de um arquivo. Estes são conhecidos como **varreduras de arquivo** porque varrem os registros de um arquivo para procurar e recuperar registros que satisfazem uma condição de seleção.⁴ Se o algoritmo de pesquisa envolve o uso de um índice, a pesquisa do índice é denominada **varredura de índice**. Os métodos de pesquisa a seguir (S1 a S6) são exemplos de alguns dos algoritmos de pesquisa que podem ser usados para implementar uma operação de seleção:

- **S1 — Pesquisa linear (algoritmo de força bruta).** Recupera *cada registro* no arquivo e testa se seus valores de atributo satisfazem a condição de seleção. Como os registros são agrupados em blocos de disco, cada um desses blocos é lido para um buffer da memória principal, e depois uma pesquisa pelos registros no bloco de disco é realizada na memória principal.
- **S2 — Pesquisa binária.** Se a condição de seleção envolver uma comparação de igualdade em um atributo chave no qual o arquivo é **ordenado**, a pesquisa binária — que é mais eficiente do que a pesquisa linear — pode ser utilizada. Um exemplo é OP1 se Cpf for o atributo de ordenação para o arquivo FUNCIONARIO.⁵

⁴ Uma operação de seleção às vezes é chamada de **filtro**, pois ela filtra os registros no arquivo que *não* satisfazem a condição de seleção.

⁵ Geralmente, a pesquisa binária não é usada em pesquisas de banco de dados porque os arquivos ordenados não são utilizados, a menos que também tenham um índice primário correspondente.

- **S3a — Usando um índice primário.** Se a condição de seleção envolver uma comparação de igualdade em um **atributo chave** com um índice primário — por exemplo, Cpf = ‘12345678966’ em OP1 —, use o índice primário para recuperar o registro. Observe que essa condição recupera um único registro (no máximo).
- **S3b — Usando uma chave hash.** Se a condição de seleção envolver uma comparação de igualdade em um **atributo chave** com uma chave hash — por exemplo, Cpf = ‘12345678966’ em OP1 —, use a chave hash para recuperar o registro. Observe que essa condição recupera um único registro (no máximo).
- **S4 — Usando um índice primário para recuperar vários registros.** Se a condição de comparação for $>$, \geq , $<$ ou \leq em um campo chave com um índice primário — por exemplo, Dnumero > 5 em OP2 —, use o índice para encontrar o registro que satisfaz a condição de igualdade correspondente (Dnumero = 5), depois recupere todos os registros subsequentes no arquivo (ordenado). Para a condição Dnumero < 5 , recupere todos os registros anteriores.
- **S5 — Usando um índice de agrupamento para recuperar vários registros.** Se a condição de seleção envolver uma comparação de igualdade em um **atributo não chave** com um índice de agrupamento — por exemplo, Dnr = 5 em OP3 —, use o índice para recuperar todos os registros que satisfazem a condição.
- **S6 — Usando um índice secundário (B^+ -tree) em uma comparação de igualdade.** Este método de pesquisa pode ser utilizado para recuperar um único registro se o campo de índice for uma **chave** (tiver valores únicos) ou para recuperar múltiplos registros se o campo de índice **não for uma chave**. Este também pode ser usado para comparações envolvendo $>$, \geq , $<$ ou \leq .

Na Seção 19.8, discutimos como desenvolver fórmulas que estimam o custo de acesso desses métodos de pesquisa em relação ao número de acessos de bloco e tempo de acesso. O método S1 (**pesquisa linear**) se aplica a qualquer arquivo, mas todos os outros métodos dependem de ter o caminho de acesso apropriado no atributo usado na condição de seleção. O método

S2 (**pesquisa binária**) exige que o arquivo seja ordenado no atributo de pesquisa. Os métodos que usam um índice (S3a, S4, S5 e S6) geralmente são conhecidos como **pesquisas de índice**, e exigem que exista um índice apropriado no atributo de pesquisa. Os métodos S4 e S6 podem ser usados para recuperar registros em certo *intervalo* — por exemplo, $30.000 \leq \text{Salario} \leq 35.000$. As consultas que envolvem tais condições são denominadas **consultas de intervalo**.

Métodos de pesquisa para seleção complexa. Se uma condição de uma operação SELEÇÃO for uma **condição conjuntiva** — ou seja, se ela for composta de várias condições simples ligadas com o conectivo lógico AND, como em OP4 acima —, o SGBD pode usar os seguintes métodos adicionais para implementar a operação:

- **S7 — Seleção conjuntiva usando um índice individual.** Se um atributo envolvido em qualquer **condição simples isolada** na condição de seleção conjuntiva tiver um caminho de acesso que permita o uso de um dos métodos S2 a S6, use essa condição para recuperar os registros e depois verificar se cada registro recuperado *satisfaz as condições simples restantes* na condição de seleção conjuntiva.
- **S8 — Seleção conjuntiva usando um índice composto.** Se dois ou mais atributos estiverem envolvidos nas condições de igualdade na condição de seleção conjuntiva e um índice composto (ou estrutura hash) existe nos campos combinados — por exemplo, se um índice tiver sido criado na chave composta (Fcpf, Pnr) do arquivo TRABALHA_EM para OP5 —, podemos usar o índice diretamente.
- **S9 — Seleção conjuntiva por intersecção de ponteiros de registro.**⁶ Se índices secundários (ou outros caminhos de acesso) estiverem disponíveis em mais de um dos campos envolvidos em condições simples na condição de seleção conjuntiva, e se os índices incluírem ponteiros de registro (em vez de ponteiros de bloco), então cada índice pode ser usado para recuperar o **conjunto de ponteiros de registro** que satisfaz a condição individual. A **intersecção** desses conjuntos de ponteiros de registros gera os ponteiros de registro que satisfazem a condição de seleção conjuntiva, que são então usados para recuperar esses registros diretamente. Se apenas algumas das

⁶ Um ponteiro de registro identifica exclusivamente um registro e fornece seu endereço no disco; logo, ele é chamado de **identificador de registro**, ou **id de registro**.

condições tiverem índices secundários, cada registro recuperado é testado ainda mais para determinar se ele satisfaz as condições restantes.⁷ Em geral, o método S9 assume que cada um dos índices está em um *campo não chave* do arquivo, pois se uma das condições for uma condição de igualdade em um campo chave, somente um registro satisfará a condição inteira.

Sempre que uma única condição especifica a seleção — como em OP1, OP2 ou OP3 —, o SGBD só pode verificar se existe ou não um caminho de acesso no atributo envolvido nessa condição. Se existir um caminho de acesso (como uma chave de índice ou hash ou um arquivo ordenado), o método correspondente a esse caminho de acesso é utilizado. Caso contrário, a técnica de força bruta ou pesquisa linear de S1 pode ser usada. A otimização de consulta para uma operação SELEÇÃO é necessária principalmente para condições de seleção conjuntivas sempre que *mais de um* dos atributos envolvidos nas condições tiver um caminho de acesso. O otimizador deve escolher o caminho de acesso que *recupera menos registros* da maneira mais eficiente, estimando os diferentes custos (ver Seção 19.8) e escolhendo o método com o menor custo estimado.

Seletividade de uma condição. Quando o otimizador está escolhendo entre várias condições simples em uma condição de seleção conjuntiva, ele normalmente considera a *seletividade* de cada condição. A *seletividade* (*sl*) é definida como a razão entre o número de registros (tuplas) que satisfazem a condição e o número total de registros (tuplas) no arquivo (relação), e, por isso, é um número entre zero e um. *Seletividade zero* significa que nenhum dos registros no arquivo satisfaz a condição de seleção, e uma seletividade de um significa que todos os registros no arquivo satisfazem a condição. Em geral, a seletividade não será um desses dois extremos, mas uma fração que estima a porcentagem dos registros do arquivo a serem recuperados.

Embora as seletividades exatas de todas as condições possam não estar disponíveis, *estimativas de seletividades* costumam ser mantidas no catálogo do SGBD e são usadas pelo otimizador. Por exemplo, para uma condição de igualdade em um atributo chave da relação $r(R)$, $s = 1/|r(R)|$, onde $|r(R)|$ é o número de tuplas na relação $r(R)$. Para uma condição de igualdade em um atributo não chave com i valores

distintos, s pode ser estimado por $(|r(R)|/i)/|r(R)|$ ou $1/i$, supondo que os registros sejam igual ou **uniformemente distribuídos** entre os valores distintos.⁸ Sob essa suposição, $|r(R)|/i$ registros satisfarão uma condição de igualdade nesse atributo. Em geral, o número de registros satisfazendo uma condição de seleção com seletividade *sl* é estimado como sendo $|r(R)| * sl$. Quanto menor for essa estimativa, maior o desejo de usar tal condição primeiro para recuperar registros. Em certos casos, a distribuição real dos registros entre os diversos valores distintos do atributo é mantida pelo SGBD na forma de um *histograma*, a fim de obter estimativas mais precisas do número de registros que satisfazem determinada condição.

Condições de seleção disjuntivas. Em comparação com uma condição de seleção conjuntiva, uma **condição disjuntiva** (em que condições simples são ligadas pelo conectivo lógico OR em vez de AND) é muito mais difícil de processar e otimizar. Por exemplo, considere a OP4':

OP4': $\sigma_{\text{Dnr}=5 \text{ OR } \text{Salario} > 30.000 \text{ OR } \text{Sexo}=\text{F}}(\text{FUNCIONARIO})$

Com tal condição, pouca otimização pode ser feita, pois os registros que satisfazem a condição disjuntiva são a *união* dos registros que satisfazem as condições individuais. Logo, se qualquer *uma* das condições não tiver um caminho de acesso, somos atraídos a usar a técnica de força bruta, de pesquisa linear. Somente se houver um caminho de acesso em *cada* condição simples na disjunção é que podemos otimizar a seleção recuperando os registros que satisfazem cada condição — ou seus ids de registro — e depois aplicando a operação de *união* para eliminar duplicatas.

Um SGBD terá à disposição muitos dos métodos já discutidos, e geralmente diversos métodos adicionais. O otimizador de consulta precisa escolher o método apropriado para executar cada operação SELEÇÃO em uma consulta. Essa otimização usa fórmulas que estimam os custos para cada método de acesso disponível, conforme discutiremos na Seção 19.8. O otimizador escolhe o método de acesso com o menor custo estimado.

19.3.2 Implementando a operação JUNÇÃO

A operação JUNÇÃO é uma das operações mais demoradas no processamento da consulta. Muitas das operações de junção encontradas nas consultas são das variedades EQUIJUNÇÃO e JUNÇÃO NATURAL, de modo que consideraremos apenas essas duas aqui, pois

⁷ A técnica pode ter muitas variações — por exemplo, se os índices forem *índices lógicos* que armazenam valores de chave primária em vez de ponteiros de registro.

⁸ Em otimizadores mais sofisticados, histogramas que representam a distribuição dos registros entre os diferentes valores de atributo podem ser mantidos no catálogo.

só estamos dando uma visão geral do processamento e otimização da consulta. Para o restante deste capítulo, o termo **junção** refere-se a uma EQUIJUNÇÃO (ou JUNÇÃO NATURAL).

Existem muitas maneiras possíveis de implementar uma **junção de duas vias**, que é uma junção em dois arquivos. As junções que envolvem mais de dois arquivos são denominadas **junções multivias**. O número de vias possíveis para executar junções multivias cresce muito rapidamente. Nesta seção, discutimos as técnicas para implementar *apenas junções de duas vias*. Para ilustrar nossa discussão, referimo-nos ao esquema relacional da Figura 3.5 mais uma vez — especificamente, às relações FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO e PROJETO. Os algoritmos que discutimos em seguida são para uma operação de junção na forma:

$$R \bowtie_{A=B} S$$

onde A e B são os **atributos de junção**, que devem ser atributos compatíveis por domínio de R e S , respectivamente. Os métodos que discutimos podem ser estendidos para formas mais gerais de junção. Ilustramos quatro das técnicas mais comuns para realizar tal junção, usando as seguintes operações como exemplo:

$$\text{OP6: } \text{FUNCIONARIO} \bowtie_{\text{Dnr}=\text{Dnumero}} \text{DEPARTAMENTO}$$

$$\text{OP7: } \text{DEPARTAMENTO} \bowtie_{\text{Cpf_ger}=\text{Cpf}} \text{FUNCIONARIO}$$

Métodos para implementar junções

- **J1 — Junção de loop aninhado (ou junção de bloco aninhado).** Esse é o algoritmo padrão (força bruta), pois não exige quaisquer caminhos de acesso especiais em qualquer arquivo na junção. Para cada registro t em R (loop externo), recupere cada registro s de S (loop interno) e teste se os dois registros satisfazem a condição de junção $t[A] = s[B]$.⁹
- **J2 — Junção de único loop (usando uma estrutura de acesso para recuperar os registros correspondentes).** Se houver um índice (ou chave hash) para um dos dois atributos de junção — digamos, atributo B do arquivo S —, recupere cada registro t em R (loop no arquivo R) e depois use a estrutura de acesso (como um índice ou uma chave hash) para recuperar diretamente todos os registros correspondentes s de S que satisfazem $s[B] = t[A]$.

■ **J3 — Junção ordenação-intercalação.** Se os registros de R e S estiverem *fisicamente ordenados* por valor dos atributos de junção A e B , respectivamente, podemos implementar a junção da maneira mais eficiente possível. Os dois arquivos são varridos simultaneamente na ordem dos atributos de junção, combinando os registros que têm os mesmos valores para A e B . Se os arquivos não estiverem ordenados, eles podem sê-lo, primeiramente, usando a ordenação externa (ver Seção 19.2). Nesse método, pares de blocos de arquivo são copiados para buffers de memória na ordem e os registros de cada arquivo são varridos apenas uma vez cada, para combinar com o outro arquivo — a menos que A e B sejam atributos não chave, caso em que o método precisa ser ligeiramente modificado. Um esboço do algoritmo de junção ordenação-intercalação aparece na Figura 19.3(a). Usamos $R(i)$ para nos referirmos ao i -ésimo registro no arquivo R . Uma variação da junção ordenação-intercalação pode ser usada quando houver índices secundários nos dois atributos de junção. Os índices oferecem a capacidade de acessar (varrer) os registros na ordem dos atributos de junção, mas os próprios registros estão fisicamente espalhados por todos os blocos do arquivo, de modo que esse método pode ser muito ineficaz, pois cada acesso a registro pode envolver o acesso a um bloco de disco diferente.

■ **J4 — Junção de partição-hash.** Os registros dos arquivos R e S são particionados em arquivos menores. O particionamento de cada arquivo é feito usando a mesma função hashing h no atributo de junção A de R (para o particionamento do arquivo R) e B de S (para o particionamento do arquivo S). Primeiro, um único passo pelo arquivo com menos registros (digamos, R) cria hashes de seus registros para as diversas partições de R ; essa é chamada **fase de particionamento**, pois os registros de R são particionados nos buckets de hash. No caso mais simples, consideramos que o arquivo menor pode caber inteiramente na memória principal depois de ser particionado, de modo que os subarquivos particionados de R são todos mantidos na memória principal. A coleção de registros com o mesmo valor de $h(A)$ é colocada na mesma partição, que é um **bucket de hash** em

⁹ Para arquivos de disco, é óbvio que os loops serão sobre blocos de disco, de modo que essa técnica também tem sido chamada de *junção de bloco aninhado*.

uma tabela hash na memória principal. Na segunda fase, chamada **fase de investigação**, um único passo por outro arquivo (S) cria então o hash de cada um de seus registros usando a mesma função de hash $h(B)$ para *investigar* o bucket apropriado, e tal registro é combinado com todos os registros correspondentes de R nesse bucket. Essa descrição simplificada da junção de partição-hash pressupõe que o menor dos dois arquivos *cabe inteiramente nos buckets de memória* após a primeira fase. Mais adiante, discutiremos o caso geral da junção de partição-hash que não requer esse pressuposto. Na prática, as técnicas de J1 a J4 são implementadas ao acessar *blocos de disco inteiros* de um arquivo, em vez de registros individuais. Dependendo do número disponível de buffers na memória, o número de blocos lidos do arquivo pode ser ajustado.

Como o espaço do buffer e a escolha do arquivo de loop externo afetam o desempenho da junção de loop aninhado. O espaço disponível do buffer tem um efeito importante em alguns dos algoritmos de junção. Primeiro, vamos considerar a técnica de loop aninhado (J1). Examinando novamente a operação OP6, suponha que o número de buffers disponíveis na memória principal para implementar a junção seja $n_B = 7$ blocos (buffers). Lembre-se de que assumimos que cada buffer da memória tem o mesmo tamanho de um bloco de disco. Por ilustração, suponha que o arquivo DEPARTAMENTO consista em $r_D = 50$ registros armazenados em $b_D = 10$ blocos de disco e que o arquivo FUNCIONARIO consista em $r_F = 6.000$ registros armazenados em $b_F = 2.000$ blocos de disco. É vantajoso ler o máximo de blocos possíveis de uma só vez para a memória com base no arquivo, cujos registros são usados para o loop externo (ou seja, $n_B - 2$ blocos). O algoritmo pode então ler um bloco de cada vez para o arquivo de loop interno e usar seus registros

(a) ordena as tuplas em R sobre atributo A ;
 ordena as tuplas em S sobre atributo B ;
 atribua $i \leftarrow 1, j \leftarrow 1$;
 enquanto ($i \leq n$) and ($j \leq m$)
 faça { se $R(i)[A] > S(j)[B]$
 então atribua $j \leftarrow j + 1$
 se não se $R(i)[A] < S(j)[B]$
 então atribua $i \leftarrow i + 1$
 se não { (* $R(i)[A] = S(j)[B]$, de modo que enviamos uma tupla combinada *)
 envia a tupla combinada $\langle R(i), S(j) \rangle$ para T ;
 (* envia outras tuplas que combinam com $R(i)$, se houver *)
 atribua $l \leftarrow j + 1$;
 enquanto ($l \leq m$) and ($R(i)[A] = S(l)[B]$)
 faça { envia a tupla combinada $\langle R(i), S(l) \rangle$ para T ;
 atribua $l \leftarrow l + 1$
 }
 (* envia outras tuplas que combinam com $S(j)$, se houver *)
 atribua $k \leftarrow i + 1$;
 enquanto ($k \leq n$) and ($R(k)[A] = S(j)[B]$)
 faça { envia a tupla combinada $\langle R(k), S(j) \rangle$ para T ;
 atribua $k \leftarrow k + 1$
 }
 atribua $i \leftarrow k, j \leftarrow l$
 }
 }

(continua)

Figura 19.3

Implementando JUNÇÃO, PROJEÇÃO, UNION, INTERSECÇÃO e DIFERENÇA DE CONJUNTO ao usar ordenação-intercalação, onde R tem n tuplas e S tem m tuplas. (a) Implementando a operação $T \leftarrow R \bowtie_{A=B} S$.

- (b)** cria uma tupla $t[<\text{lista atributos}>]$ em T' para cada tupla t em R ;
 (* T' contém os resultados da projeção antes da eliminação de duplicatas *)
 se $<\text{lista atributos}>$ inclui uma chave de R
 então $T \leftarrow T'$
 se não { ordena as tuplas em T' ;
 atribua $i \leftarrow 1, j \leftarrow 2$;
 enquanto $i \leq n$
 faça { envia a tupla $T'[i]$ para T ;
 enquanto $T'[i] = T'[j]$ e $j \leq n$ do $j \leftarrow j + 1$; (* elimina duplicatas *)
 $i \leftarrow j; j \leftarrow i + 1$
}
}
(* T contém o resultado da projeção após a eliminação de tuplas *)
- (c)** ordena as tuplas em R e S usando os mesmos atributos de ordenação únicos;
 atribua $i \leftarrow 1, j \leftarrow 1$;
 enquanto ($i \leq n$) and ($j \leq m$)
 faça { se $R(i) > S(j)$
 então { envia $S(j)$ para T ;
 atribua $j \leftarrow j + 1$
}
se não se $R(i) < S(j)$
então { envia $R(i)$ para T ;
atribua $i \leftarrow i + 1$
}
se não atribua $j \leftarrow j + 1$ (* $R(i) = S(j)$, e pulamos uma das tuplas duplicadas *)
}
se ($i \leq n$) então acrescenta tuplas $R(i)$ em $R(n)$ para T ;
se ($j \leq m$) então acrescenta tuplas $S(j)$ em $S(m)$ para T ;
- (d)** ordena as tuplas em R e S usando os mesmos atributos de ordenação únicos;
 atribua $i \leftarrow 1, j \leftarrow 1$;
 enquanto ($i \leq n$) and ($j \leq m$)
 faça { se $R(i) > S(j)$
 então atribua $j \leftarrow j + 1$
 se não se $R(i) < S(j)$
 então atribua $i \leftarrow i + 1$
 se não { envia $R(j)$ para T ; (* $R(i) = S(j)$, de modo que enviamos a tupla *)
 atribua $i \leftarrow i + 1, j \leftarrow j + 1$
}
}
}
- (e)** ordena as tuplas em R e S usando os mesmos atributos de ordenação únicos;
 atribua $i \leftarrow 1, j \leftarrow 1$;
 enquanto ($i \leq n$) and ($j \leq m$)
 faça { se $R(i) > S(j)$
 então atribua $j \leftarrow j + 1$
 se não se $R(i) < S(j)$
 então { envia $R(i)$ para T ; (* $R(i)$ não tem $S(j)$ combinando, e enviamos $R(i)$ *)
 atribua $i \leftarrow i + 1$
}
se não atribua $i \leftarrow i + 1, j \leftarrow j + 1$
}
se ($i \leq n$) então acrescenta tuplas $R(i)$ em $R(n)$ para T ;

Figura 19.3 (continuação)

(b) Implementando a operação $T \leftarrow \pi_{<\text{lista atributos}>} (R)$. (c) Implementando a operação $T \leftarrow R \cup S$. (d) Implementando a operação $T \leftarrow R \cap S$. (e) Implementando a operação $T \leftarrow R - S$.

para investigar (ou seja, pesquisar) os blocos do loop externo que estão atualmente na memória principal para combinação dos registros. Isso reduz o número total de acessos a bloco. Um buffer extra na memória principal é necessário para conter os registros resultantes após serem juntados, e o conteúdo desse buffer de resultado pode ser anexado ao **arquivo de resultado** — o arquivo de disco que conterá o resultado da junção — sempre que ele for preenchido. Esse bloco de buffer de resultado é então reutilizado para manter registros adicionais de resultado de junção.

Na junção de loop aninhado, faz diferença qual arquivo é escolhido para o loop externo e qual o é para o loop interno. Se FUNCIONARIO for usado para o loop externo, cada bloco de FUNCIONARIO é lido uma vez, e o arquivo DEPARTAMENTO inteiro (cada um de seus blocos) é lido uma vez para *cada vez* que lemos ($n_B - 2$) blocos do arquivo FUNCIONARIO. Obtemos as seguintes fórmulas para o número de blocos de disco que são lidos do disco para a memória principal:

Número total de blocos acessados (lidos) para o arquivo de loop externo = b_F

Número de vezes ($n_B - 2$) que os blocos do arquivo externo são carregados para a memória principal = $\lceil b_F / (n_B - 2) \rceil$

Número total de blocos acessados (lidos) para o arquivo de loop interno = $b_D * \lceil b_F / (n_B - 2) \rceil$

Logo, obtemos o seguinte número total de acessos para leitura de bloco:

$$b_F + (\lceil b_F / (n_B - 2) \rceil * b_D) = 2.000 + (\lceil (2.000 / 5) \rceil * 10) = 6.000 \text{ acessos de bloco}$$

Por sua vez, se usarmos os registros de DEPARTAMENTO no loop externo, por simetria, obtemos o seguinte número total de acessos de bloco:

$$b_D + (\lceil b_D / (n_B - 2) \rceil * b_F) = 10 + (\lceil (10 / 5) \rceil * 2.000) = 4.010 \text{ acessos de bloco}$$

O algoritmo de junção usa um buffer para manter os registros juntados do arquivo de resultado. Quando o buffer estiver preenchido, ele será gravado no disco e seu conteúdo anexado ao arquivo de resultado, e depois preenchido novamente com os registros do resultado da junção.¹⁰

Se o arquivo de resultado da operação de junção tem b_{RES} blocos de disco, cada bloco é gravado uma vez no disco, de modo que b_{RES} acessos de bloco (gravações) adicionais devem ser acrescentados às fórmulas anteriores a fim de estimar o custo total da operação de junção. O mesmo vale para as fórmulas

desenvolvidas mais adiante para outros algoritmos de junção. Como este exemplo mostra, é vantajoso usar o arquivo *com menos blocos* como arquivo de loop externo na junção de loop aninhado.

Como o fator de seleção de junção afeta o desempenho da junção. Outro fator que afeta o desempenho de uma junção, particularmente o método de único loop J2, é a fração de registros em um arquivo que será juntada com registros no outro arquivo. Chamamos isso de **fator de seleção de junção**¹¹ de um arquivo em relação a uma condição de equijunção com outro arquivo. Esse fator depende da condição de equijunção em particular entre os dois arquivos. Para ilustrar isso, considere a operação OP7, que junta cada registro de DEPARTAMENTO com o registro de FUNCIONARIO para o gerente desse departamento. Aqui, cada registro de DEPARTAMENTO (existem 50 desses registros em nosso exemplo) será juntado a um *único* registro de FUNCIONARIO, mas muitos registros de FUNCIONARIO (os 5.950 deles, que não gerenciam um departamento) não serão juntados com qualquer registro de DEPARTAMENTO.

Suponha que existam índices secundários nos atributos Cpf de FUNCIONARIO e Cpf_ger de DEPARTAMENTO, com o número de níveis de índice $x_{Cpf} = 4$ e $x_{Cpf_ger} = 2$, respectivamente. Temos duas opções para implementar o método J2. A primeira recupera cada registro de FUNCIONARIO e depois usa o índice em Cpf_ger de DEPARTAMENTO para encontrar um registro de DEPARTAMENTO correspondente. Nesse caso, nenhum registro combinando será encontrado para funcionários que não gerenciam um departamento. O número de acessos de bloco para esse caso é aproximadamente:

$$b_F + (r_F * (x_{Cpf_ger} + 1)) = 2.000 + (6.000 * 3) = 20.000 \text{ acessos de bloco}$$

A segunda opção recupera cada registro de DEPARTAMENTO e depois usa o índice em Cpf de FUNCIONARIO para encontrar um registro de FUNCIONARIO gerente correspondente. Nesse caso, cada registro de DEPARTAMENTO terá um registro de FUNCIONARIO correspondente. O número de acessos de bloco para esse caso é aproximadamente:

$$b_D + (r_D * (x_{Cpf} + 1)) = 10 + (50 * 5) = 260 \text{ acessos de bloco}$$

A segunda opção é mais eficiente porque o fator de seleção de junção de DEPARTAMENTO *em relação à condição de junção* Cpf = Cpf_ger é 1 (cada registro em DEPARTAMENTO será juntado), enquanto o fator

¹⁰ Se reservarmos dois buffers para o arquivo de resultado, o buffering duplo pode ser usado para agilizar o algoritmo (ver Seção 17.3).

¹¹ Isso é diferente da *seletividade de junção*, que discutiremos na Seção 19.8.

de seleção de junção de FUNCIONARIO em relação à mesma condição de junção é $(50/6.000)$, ou 0,008 (apenas 0,8 por cento dos registros em FUNCIONARIO serão juntados). Para o método J2, o menor arquivo ou o arquivo que tem uma correspondência para cada registro (ou seja, o arquivo com o fator de seleção de junção alto) deve ser usado no (único) loop de junção. Também é possível criar um índice especificamente para realizar a operação de junção se ainda não houver um.

A junção ordenação-intercalação J3 é muito eficiente se os dois arquivos já estiverem ordenados por seu atributo de junção. Somente um único passo é feito em cada arquivo. Logo, o número de blocos acessados é igual à soma dos números de blocos nos dois arquivos. Para esse método, tanto OP6 quanto OP7 precisariam de $b_F + b_D = 2.000 + 10 = 2.010$ acessos de bloco. No entanto, os dois arquivos precisam estar ordenados pelos atributos de junção; se um ou ambos não estiverem, deve ser criada uma cópia ordenada de cada arquivo especificamente para realizar a operação de junção. Se estimarmos aproximadamente o custo de ordenação de um arquivo externo por $(b \log_2 b)$ acessos de bloco, e se os dois arquivos precisarem ser ordenados, o custo total de uma junção ordenação-intercalação pode ser estimado por $(b_F + b_D + b_F \log_2 b_F + b_D \log_2 b_D)$.¹²

Caso geral para a junção de partição-hash. O método de junção de hash J4 também é bastante eficiente. Nesse caso, apenas um único passo é feito em cada arquivo, estejam os arquivos ordenados ou não. Se a tabela hash para o menor dos dois arquivos puder ser mantida na memória principal após o hashing (particionamento) em seu atributo de junção, a implementação é simples. Porém, se as partições de ambos os arquivos tiverem de ser armazenadas em disco, o método torna-se mais complexo, e diversas variações para melhorar a eficiência foram propostas. Discutimos duas técnicas: o caso geral de *junção de partição-hash* e uma variação chamada *algoritmo híbrido de junção de hash*, que demonstrou ser muito eficiente.

No caso geral da **junção de partição-hash**, cada arquivo é primeiro particionado em M partes usando a mesma função hash de particionamento nos atributos de junção. Depois, cada par de partições correspondentes é juntado. Por exemplo, suponha que estejamos juntando relações R e S nos atributos de junção $R.A$ e $S.B$:

$$R \bowtie_{A=B} S$$

Na fase de particionamento, R é particionado nas M partições R_1, R_2, \dots, R_M , e S nas M partições S_1, S_2, \dots, S_M . A propriedade de cada par de partições correspondentes R_i, S_i em relação à operação de junção é que os registros em R_i só precisam ser juntados com registros em S_i , e vice-versa. Essa propriedade é garantida usando a mesma função hash para particionar os dois arquivos em seus atributos de junção — atributo A para R e atributo B para S . O número mínimo de buffers na memória necessários para a fase de particionamento é $M + 1$. Cada um dos arquivos R e S é particionado separadamente. Durante o particionamento de um arquivo, M buffers na memória são alocados para armazenar os registros que criam hash para cada partição, e um buffer adicional é necessário para manter um bloco de cada vez do arquivo de entrada que está sendo particionado. Sempre que o buffer na memória para uma partição é preenchido, seu conteúdo é anexado a um **subarquivo de disco** que armazena a partição. A fase de particionamento tem *duas iterações*. Após a primeira iteração, o primeiro arquivo R é particionado nos subarquivos R_1, R_2, \dots, R_M , nos quais todos os registros que tiveram hash para o mesmo buffer estão na mesma partição. Após a segunda iteração, o segundo arquivo S é particionado de modo semelhante.

Na segunda fase, chamada **fase de junção ou investigação**, M iterações são necessárias. Durante a iteração i , duas partições correspondentes R_i e S_i são juntadas. O número mínimo de buffers necessários para a iteração i é o número de blocos na menor das duas partições, digamos R_i , mais dois buffers adicionais. Se usarmos uma junção de loop aninhado durante a iteração i , os registros da menor das duas partições R_i são copiados para buffers da memória; depois, todos os blocos da outra partição S_i são lidos — um de cada vez — e cada registro é usado para **investigar** (ou seja, pesquisar) a partição R_i em busca de registro(s) correspondente(s). Quaisquer registros correspondentes são juntados e gravados no arquivo de resultado. Para melhorar a eficiência da investigação na memória, é comum usar uma **tabela hash na memória** para armazenar os registros na partição R_i usando uma função hash diferente da função hash de particionamento.¹³

Podemos aproximar o custo dessa junção de partição-hash como $3 * (b_R + b_S) + b_{RES}$ para nosso exemplo, pois cada registro é lido uma vez e gravado de volta no disco uma vez durante a fase de particionamento. No decorrer da fase de junção (investigação),

¹² Podemos usar as fórmulas mais exatas da Seção 19.2 se soubermos o número de buffers disponíveis para ordenação.

¹³ Se a função hash para o particionamento for usada novamente, todos os registros em uma partição criariam hash para o mesmo bucket novamente.

cada registro é lido uma segunda vez para realizar a junção. A *principal dificuldade* desse algoritmo é garantir que a função hash de particionamento seja **uniforme** — ou seja, os tamanhos de partição são quase iguais em tamanho. Se a função de particionamento for **viesada** (não uniforme), então algumas partições podem ser muito grandes para caber no espaço de memória disponível para a segunda fase de junção.

Observe que, se o espaço de buffer disponível na memória $n_B > (b_R + 2)$, onde b_R é o número de blocos para o *menor* dos dois arquivos sendo juntados, digamos, R , então não existe motivo para realizar o particionamento, pois nesse caso a junção pode ser realizada inteiramente na memória, usando alguma variação da junção de loop aninhado baseada no hashing e na investigação.

Por exemplo, suponha que estejamos realizando a operação de junção OP6, repetida a seguir:

OP6: FUNCIONARIO $\bowtie_{Dnr=Dnumero}$ DEPARTAMENTO

Nesse exemplo, o arquivo menor é o arquivo DEPARTAMENTO; logo, se o número de buffers de memória disponíveis $n_B > (b_D + 2)$, o arquivo DEPARTAMENTO inteiro poderá ser lido para a memória principal e organizado em uma tabela hash no atributo de junção. Cada bloco de FUNCIONARIO é então lido para um buffer, e cada registro de FUNCIONARIO no buffer tem um hash em seu atributo de junção e é usado para *investigar* o bucket correspondente na memória, na tabela hash DEPARTAMENTO. Se um registro correspondente for achado, os registros são juntados, e os registros do resultado são gravados no buffer de resultado e, por fim, no arquivo de resultado em disco. O custo em termos de acessos de bloco é, portanto, $(b_D + b_F)$, mais b_{RES} — o custo de gravar o arquivo de resultado.

Junção de hash híbrida. O algoritmo junção hash híbrido é uma variação de partição de junção hash, em que a fase de junção para *uma das partições* está incluída na fase de *particionamento*. Para ilustrar isso, vamos supor que o tamanho de um buffer de memória seja um bloco de disco; que n_B de tais buffers estejam *disponíveis*; e que a função hash de particionamento utilizada seja $h(K) = K \bmod M$, de modo que M partições estejam sendo criadas, onde $M < n_B$. Por exemplo, suponha que estejamos realizando a operação de junção OP6. No *primeiro passo* da fase de particionamento, quando o algoritmo híbrido de junção hash está particionando o menor dos dois arquivos (DEPARTAMENTO em OP6), o algoritmo divide o espaço do buffer entre as M partições de modo que todos os blocos da *primeira partição* de DEPARTAMENTO residam completamente na memória principal. Para cada uma das outras partições, somente

um único buffer na memória — cujo tamanho é de um bloco de disco — é alocado; o restante da partição é gravado em disco, como na junção normal de partição-hash. Logo, ao final do *primeiro passo da fase de particionamento*, a primeira partição de DEPARTAMENTO reside inteiramente na memória principal, enquanto cada uma das outras partições de DEPARTAMENTO reside em um subarquivo do disco.

Para o segundo passo da fase de particionamento, os registros do segundo arquivo sendo juntado — o arquivo maior, FUNCIONARIO em OP6 — estão sendo particionados. Se um registro gera um hash para a *primeira partição*, ele é juntado com o registro correspondente em DEPARTAMENTO e os registros juntados são gravados no buffer de resultado (e, por fim, no disco). Se um registro de FUNCIONARIO gera um hash para uma partição que não seja a primeira, ele é particionado normalmente e armazenado no disco. Logo, ao final do segundo passo da fase de particionamento, todos os registros que geram hash para a primeira partição foram juntados. Nesse ponto, existem $M - 1$ pares de partições no disco. Portanto, durante a segunda fase de junção ou investigação, $M - 1$ *iterações* são necessárias, em vez de M . O objetivo é juntar o máximo de registros durante a fase de particionamento de modo a economizar o custo de armazenar esses registros no disco e depois lê-los pela segunda vez durante a fase de junção.

19.4 Algoritmos para operações PROJEÇÃO e de conjunto

Uma operação PROJEÇÃO $\pi_{\langle lista\ atributos \rangle}(R)$ é simples de se implementar se $\langle lista\ atributos \rangle$ incluir uma chave da relação R , pois nesse caso o resultado da operação terá o mesmo número de tuplas que R , mas com apenas os valores para os atributos em $\langle lista\ atributos \rangle$ em cada tupla. Se $\langle lista\ atributos \rangle$ não incluir uma chave de R , as *tuplas duplicadas devem ser eliminadas*. Isso pode ser feito ao ordenar o resultado da operação e depois ao eliminar tuplas duplicadas, que aparecem consecutivamente após a ordenação. Um esboço do algoritmo aparece na Figura 19.3(b). O hashing também pode ser usado para eliminar duplicatas; à medida que cada registro gera um hash e é inserido em um bucket do arquivo hash na memória, ele é comparado com os registros que já estão no bucket; se for uma duplicata, ele não é inserido no bucket. É útil lembrar aqui que, nas consultas SQL, o padrão é não eliminar duplicatas do resultado da consulta; estas só são eliminadas do resultado da consulta se a palavra-chave DISTINCT for incluída.

Operações de conjunto — UNIÃO, INTERSECÇÃO, DIFERENÇA DE CONJUNTO e PRODUTO CARTESIANO — às vezes são dispendiosas de se implementar. Em particular, a operação de PRODUTO CARTESIANO $R \times S$ é muito dispendiosa porque seu resultado inclui um registro para cada combinação de registros de R e S . Além disso, cada registro no resultado inclui todos os atributos de R e S . Se R tem n registros e j atributos, e S tem m registros e k atributos, a relação de resultado para $R \times S$ terá $n * m$ registros e cada registro terá $j + k$ atributos. Logo, é importante evitar a operação PRODUTO CARTESIANO e substituí-la por outras operações, como a junção, durante a otimização da consulta (ver Seção 19.7).

As outras três operações de conjunto — UNIÃO, INTERSECÇÃO e DIFERENÇA DE CONJUNTO¹⁴ — só se aplicam a relações compatíveis no tipo (ou compatíveis na união), que têm o mesmo número de atributos e os mesmos domínios de atributo. O modo comum de implementar essas operações é usar variações da técnica de ordenação-intercalação: as duas relações são ordenadas nos mesmos atributos e, depois da ordenação, uma única varredura por cada relação é suficiente para produzir o resultado. Por exemplo, podemos implementar a operação UNIÃO, $R \cup S$, varrendo e intercalando os dois arquivos ordenados simultaneamente, e, sempre que a mesma tupla existir nas duas relações, apenas uma é mantida no resultado intercalado. Para a operação INTERSECÇÃO, $R \cap S$, mantemos no resultado intercalado somente as tuplas que aparecem nas *duas relações ordenadas*. Da Figura 19.3(c) até a (e) há um esboço da implementação dessas operações pela ordenação e intercalação. Alguns dos detalhes não estão incluídos nesses algoritmos.

O hashing também pode ser usado para implementar UNIÃO, INTERSECÇÃO e DIFERENÇA DE CONJUNTO. Primeiro, uma tabela é varrida e depois particionada em uma tabela hash na memória com buckets, e os registros na outra tabela são então varridos um de cada vez e usados para investigar a partição apropriada. Por exemplo, para implementar $R \cup S$, primeiro crie o hash (particione) dos registros de R ; depois, use o hash (investigue) dos registros de S , mas não insira registros duplicados nos buckets. Para implementar $R \cap S$, primeiro particione os registros de R para o arquivo hash. Depois, enquanto realiza o hashing de cada registro de S , investigue para verificar se um registro idêntico de R existe no bucket e, se houver, acrescente o registro no arquivo de resultado. Para implementar $R - S$, primeiro crie o hash dos registros de R para os buckets do arquivo hash. Ao realizar o hashing de (investigar) cada registro de

S , se um registro idêntico for encontrado no bucket, remova esse registro do bucket.

Em SQL, existem duas variações dessas operações de conjunto. As operações UNION, INTERSECTION e EXCEPT (a palavra-chave SQL para a operação SET DIFFERENCE) se aplicam a conjuntos tradicionais, onde não existe registro duplicado no resultado. As operações UNION ALL, INTERSECTION ALL e EXCEPT ALL se aplicam a multiconjuntos (ou bags), e as duplicatas são totalmente consideradas. As variações dos algoritmos citados podem ser usadas para as operações de multiconjunto em SQL. Deixamos estas como um exercício para o leitor.

19.5 Implementando operações de agregação e JUNÇÃO EXTERNA

19.5.1 Implementando operações de agregação

Os operadores de agregação (MIN, MAX, COUNT, AVERAGE, SUM), quando aplicados a uma tabela inteira, podem ser calculados por uma varredura de tabela ou usando um índice apropriado, se houver. Por exemplo, considere a seguinte consulta SQL:

```
SELECT MAX(Salario)
FROM FUNCIONARIO;
```

Se houver um índice de B⁺-tree (crescente) em Salario para a relação FUNCIONARIO, então o otimizador pode decidir sobre o uso do índice Salario para procurar o maior valor de Salario no índice, seguindo o ponteiro *mais à direita* em cada nó índice da raiz até a folha mais à direita. Esse nó incluiria o maior valor de Salario como sua *última* entrada. Na maioria dos casos, isso seria mais eficiente do que uma varredura completa da tabela FUNCIONARIO, pois nenhum registro real precisa ser recuperado. A função MIN pode ser tratada de maneira semelhante, com a exceção de que o ponteiro *mais à esquerda* no índice é seguido da raiz até a folha mais à esquerda. Esse nó incluiria o menor valor de Salario como sua *primeira* entrada.

O índice também poderia ser usado para as funções de agregação AVERAGE e SUM, mas somente se for um **índice denso** — ou seja, se houver uma entrada de índice para cada registro no arquivo principal. Nesse caso, o cálculo associado seria aplicado aos valores no índice. Para um **índice não denso**, o número real de registros associados a cada valor de índice deve ser utilizado para um cálculo correto.

¹⁴ DIFERENÇA DE CONJUNTO é chamada de EXCEPT em SQL.

Isso pode ser feito se o *número de registros associados a cada valor* no índice for armazenado em cada entrada de índice. Para a função de agregação COUNT, o número de valores também pode ser calculado com base no índice de modo semelhante. Se uma função COUNT(*) for aplicada a uma relação inteira, o número de registros atualmente em cada relação costuma ser armazenado no catálogo e, portanto, o resultado pode ser recuperado diretamente do catálogo.

Quando uma cláusula GROUP BY é usada em uma consulta, o operador de agregação deve ser aplicado separadamente a cada grupo de tuplas, conforme particionado pelo atributo de agrupamento. Logo, a tabela precisa primeiro ser particionada em subconjuntos de tuplas, nos quais cada partição (grupo) tem o mesmo valor para os atributos de agrupamento. Nesse caso, o cálculo é mais complexo. Considere a seguinte consulta:

```
SELECT      Dnr, AVG(Salario)
FROM        FUNCIONARIO
GROUP BY    Dnr;
```

A técnica comum para tais consultas é primeiro usar a **ordenação** ou o **hashing** nos atributos de agrupamento para particionar o arquivo nos grupos apropriados. Depois, o algoritmo calcula a função de agregação para as tuplas em cada grupo, que têm o mesmo valor de atributo(s) de agrupamento. Na consulta de exemplo, o conjunto de tuplas de FUNCIONARIO para cada número de departamento seria agrupado em uma partição e o salário médio, calculado para cada grupo.

Observe que, se houver um índice de agrupamento (ver Capítulo 18) no(s) atributo(s) de agrupamento, então os registros já estão *particionados* (agrupados) nos subconjuntos apropriados. Nesse caso, só é preciso aplicar o cálculo a cada grupo.

19.5.2 Implementando JUNÇÃO EXTERNA

Na Seção 6.4, a *operação de junção externa* foi discutida, com suas três variações: junção externa esquerda (*left outer join*), junção externa direita (*right outer join*) e junção externa completa (*full outer join*). Também discutimos, no Capítulo 5, como essas operações podem ser especificadas em SQL. A seguir vemos um exemplo de uma operação de junção externa esquerda em SQL:

```
SELECT      Unome, Pname, Dname
FROM        (FUNCIONARIO LEFT OUTER JOIN
DEPARTAMENTO ON Dnr=Dnumero);
```

O resultado dessa consulta é uma tabela de nomes de funcionário e seus departamentos associados. Ele é semelhante ao resultado de uma junção nor-

mal (interna), com a exceção de que, se uma tupla de FUNCIONARIO (uma tupla na relação *esquerda*) não tiver um departamento associado, o nome do funcionário ainda aparecerá na tabela resultante, mas o nome do departamento seria NULL para tais tuplas no resultado da consulta.

A junção externa pode ser calculada modificando-se um dos algoritmos de junção, como a junção de loop aninhado ou a junção de único loop. Por exemplo, para calcular uma junção externa *esquerda*, usamos a relação esquerda como loop externo ou único loop, pois cada tupla na relação esquerda deve aparecer no resultado. Se houver tuplas correspondentes na outra relação, as tuplas juntadas são produzidas e salvas no resultado. Contudo, se nenhuma tupla correspondente for encontrada, a tupla ainda é incluída no resultado, mas é preenchida com valor(es) NULL. Os algoritmos ordenação-intercalação e junção hash também podem ser estendidos para calcular junções externas.

Teoricamente, a junção externa também pode ser calculada ao executar uma combinação de operadores da álgebra relacional. Por exemplo, a operação de junção externa à esquerda, mostrada acima, é equivalente à seguinte sequência de operações relacionais:

1. Calcule a JUNÇÃO (interna) das tabelas FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

$$\text{TEMP1} \leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}, \text{Dname}} (\text{FUNCIONARIO} \bowtie \text{Dnr}=\text{Dnumero} \text{ DEPARTAMENTO})$$
2. Ache as tuplas de FUNCIONARIO que não aparecem no resultado da JUNÇÃO (interna).

$$\text{TEMP2} \leftarrow \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}} (\text{FUNCIONARIO}) - \pi_{\text{Uname}, \text{Pname}} (\text{TEMP1})$$
3. Preencha cada tupla em TEMP2 com um campo Dname NULL.

$$\text{TEMP2} \leftarrow \text{TEMP2} \times \text{NULL}$$
4. Aplique a operação UNION a TEMP1, TEMP2 para produzir o resultado JUNÇÃO EXTERNA A ESQUERDA .

$$\text{RESULT} \leftarrow \text{TEMP1} \cup \text{TEMP2}$$

O custo da junção externa, conforme calculado anteriormente, seria a soma dos custos das etapas associadas (junção interna, projeções, diferença de conjunto e união). Porém, observe que a etapa 3 pode ser feita enquanto a relação temporária está sendo construída na etapa 2; ou seja, podemos simplesmente preencher cada tupla resultante com um NULL. Além disso, na etapa 4, sabemos que os dois operandos da união são disjuntos (sem tuplas comuns), de modo que não há necessidade de eliminação de duplicatas.

19.6 Combinando operações com pipelining

Uma consulta especificada em SQL normalmente será traduzida para uma expressão da álgebra relacional que é *uma sequência de operações relacionais*. Se executarmos uma única operação de cada vez, temos de gerar arquivos temporários no disco para manter os resultados dessas operações temporárias, criando um overhead excessivo. Gerar e armazenar grandes arquivos temporários em disco é demorado e pode ser desnecessário em muitos casos, uma vez que esses arquivos serão imediatamente usados como entrada para a próxima operação. Para reduzir o número de arquivos temporários, é comum gerar um código de execução de consulta que corresponde a algoritmos para combinações de operações em uma consulta.

Por exemplo, em vez de ser implementada separadamente, uma JUNÇÃO pode ser combinada com duas operações SELEÇÃO nos arquivos de entrada e uma operação PROJEÇÃO final no arquivo resultante; tudo isso é implementado por um algoritmo com dois arquivos de entrada e um único arquivo de saída. Em vez de criar quatro arquivos temporários, aplicamos o algoritmo diretamente e recebemos apenas um arquivo de resultado. Na Seção 19.7.2, discutimos como a otimização da álgebra relacional heurística pode agrupar operações para execução. Isso é chamado de **pipelining** ou **processamento baseado em fluxo**.

É usual criar o código de execução de consulta de maneira dinâmica para implementar múltiplas operações. O código gerado para produzir a consulta combina vários algoritmos que correspondem a operações individuais. À medida que são produzidas tuplas de resultado de uma operação, elas são fornecidas como entrada para operações subsequentes. Por exemplo, se uma operação de junção segue duas operações de seleção em relações da base, as tuplas resultantes de cada seleção são fornecidas como entrada para o algoritmo de junção em um **fluxo** ou **pipeline** à medida que são produzidas.

19.7 Usando a heurística na otimização da consulta

Nesta seção, discutimos técnicas de otimização que aplicam regras heurísticas para modificar a representação interna de uma consulta — que normalmente está na forma de uma árvore de consulta ou uma estrutura de dados de grafo de consulta — para melhorar seu desempenho esperado. A varredura e o analisador de uma consulta SQL gera primeiro uma estrutura de dados que corresponde a uma *representação inicial de consulta*, que é então otimizada de

acordo com regras heurísticas. Isso leva a uma *representação de consulta otimizada*, que corresponde à estratégia de execução da consulta. Depois disso, um plano de execução de consulta é gerado para executar grupos de operações com base nos caminhos de acesso disponíveis nos arquivos envolvidos na consulta.

Uma das principais **regras heurísticas** é aplicar operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO *antes* de aplicar a JUNÇÃO ou outras operações binárias, pois o tamanho do arquivo resultante de uma operação binária — como JUNÇÃO — normalmente é uma função multiplicativa dos tamanhos dos arquivos de entrada. As operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO reduzem o tamanho de um arquivo e, portanto, devem ser aplicadas *antes* de uma junção ou outra operação binária.

Na Seção 19.7.1, reiteramos as notações de árvore de consulta e grafo de consulta já introduzidas no contexto da álgebra e cálculo relacional, nas seções 6.3.5 e 6.6.5, respectivamente. Estas podem ser usadas como base para as estruturas de dados que servem para a representação interna das consultas. Uma *árvore de consulta* é utilizada pra representar uma expressão da *álgebra relacional* ou da álgebra relacional estendida, enquanto um *grafo de consulta* o é para representar uma *expressão do cálculo relacional*. Depois, na Seção 19.7.2, mostramos como as regras de otimização heurísticas são aplicadas para converter uma árvore de consulta inicial em uma *árvore de consulta equivalente*, que representa uma expressão da álgebra relacional diferente, a qual é mais eficiente de ser executada, mas gera o mesmo resultado da árvore original. Também discutimos a equivalência de diversas expressões da álgebra relacional. Finalmente, a Seção 19.7.3 discute a geração de planos de execução de consulta.

19.7.1 Notação para árvores de consulta e grafos de consulta

Uma *árvore de consulta* é uma estrutura de dados de árvore que corresponde a uma expressão da álgebra relacional. Ela representa as relações de entrada da consulta como *nós folha* da árvore, e representa as operações da álgebra relacional como *nós internos*. Uma execução da árvore de consulta consiste na execução de uma operação de nó interno sempre que seus operandos estão disponíveis e depois na substituição desse nó interno pela relação que resulta da execução da operação. A ordem de execução das operações *começa nos nós folha*, que representa as relações do banco de dados de entrada para a consulta, e *termina no nó raiz*, que representa a operação final da consulta. A execução termina quando a operação do nó raiz é executada e produz a relação de resultado para a consulta.

A Figura 19.4(a) mostra uma árvore de consulta (a mesma mostrada na Figura 6.9) para a consulta C2 dos capítulos 4 a 6: para cada projeto localizado em ‘Mauá’, recupere o número do projeto, o número do departamento de controle, o sobrenome, o endereço e a data de nascimento do gerente do departamento. Essa consulta é especificada no esquema relacional EMPRESA da Figura 3.5 e corresponde à seguinte expressão da álgebra relacional:

$$\begin{aligned} & \pi_{\text{Projnumero}, \text{Dnum}, \text{Unome}, \text{Endereco}, \text{Data_nasc}} \\ & ((\sigma_{\text{Projlocal}=\text{'Mauá'}}(\text{PROJETO})) \\ & \quad \bowtie_{\text{Dnum}=\text{Dnumero}} (\text{DEPARTAMENTO}) \bowtie_{\text{Cpf_ger}=\text{Cpf}} (\text{FUNCIONARIO})) \end{aligned}$$

Isso corresponde à seguinte consulta SQL:

C2: SELECT P.Projnumero, P.Dnum, F.Unome, F.Endereco, F.Data_nasc

FROM PROJETO AS P, DEPARTAMENTO AS D, FUNCIONARIO AS F
WHERE P.Dnum=D.Dnumero **AND** D.Cpf_ger=F.Cpf **AND** P.Projlocal=‘Mauá’;

Na Figura 19.4(a), os nós folha P, D e F representam as três relações PROJETO, DEPARTAMENTO e FUNCIONARIO, respectivamente, e os nós da árvore interna representam as *operações da álgebra relacional* da expressão. Quando essa árvore de consulta é executada, o nó marcado com (1) na Figura 19.4(a) deve iniciar a execução antes do nó (2), porque algumas tuplas resultantes da operação (1) devem estar disponíveis antes de podermos iniciar a execução da operação (2). De modo semelhante, o nó (2) deve começar a executar e produzir resultados antes que o nó (3) possa iniciar a execução, e assim por diante.

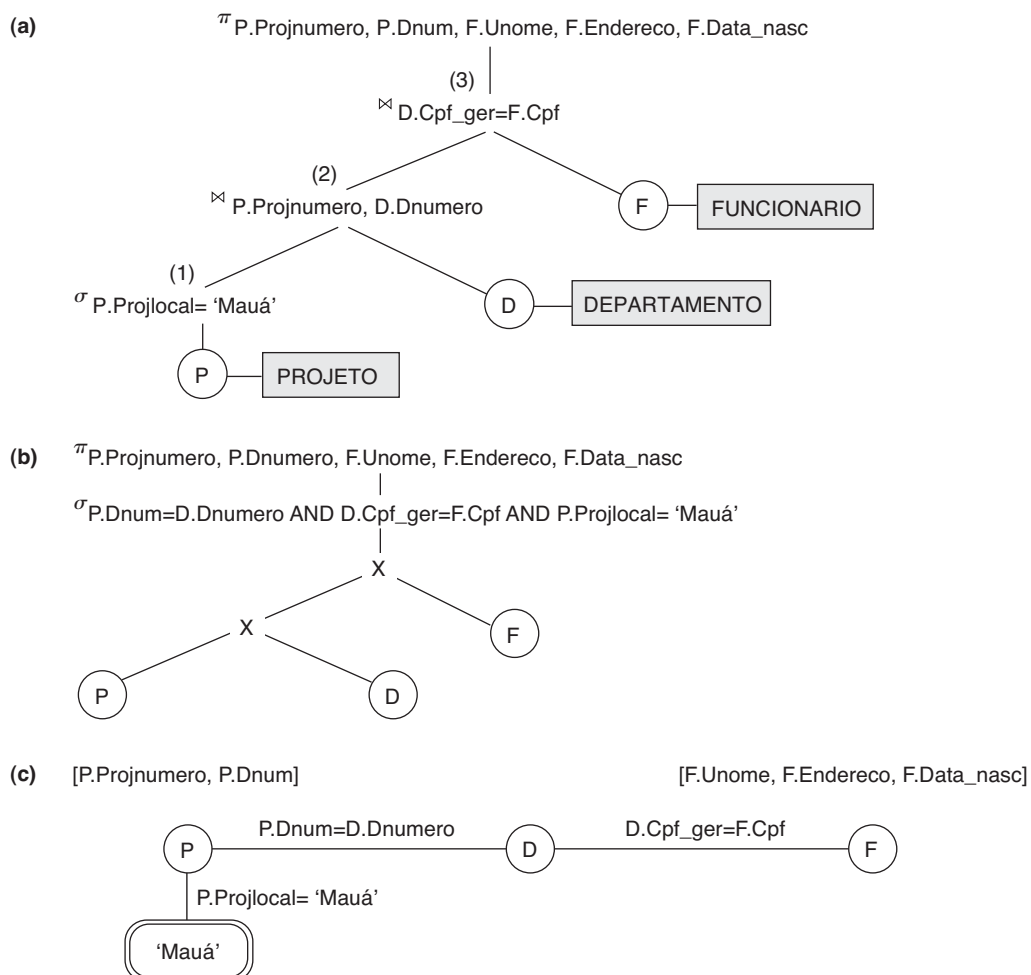


Figura 19.4

Duas árvores de consulta para a consulta C2. (a) Árvore de consulta correspondente à expressão da álgebra relacional para C2. (b) Árvore de consulta inicial (canônica) para a consulta SQL C2. (c) Grafo de consulta para C2.

Como podemos ver, a árvore de consulta representa uma ordem de operações específica para a execução de uma consulta. Uma estrutura de dados mais neutra para a representação de uma consulta é a notação do **grafo de consulta**. A Figura 19.4(c) (a mesma mostrada na Figura 6.13) traz o grafo de consulta para a consulta C2. As relações na consulta são representadas por **nós de relação**, que são exibidos como círculos isolados. Os valores de constantes, normalmente das condições de seleção de consulta, são representados por **nós de constante**, que são exibidos como círculos duplos ou ovais. As condições de seleção e junção são representadas pelas **arestas** do grafo, como mostra a Figura 19.4(c). Por fim, os atributos a serem recuperados de cada relação são exibidos entre colchetes, acima dela.

A representação do grafo de consulta não indica uma ordem sobre quais operações realizar primeiro. Existe apenas um único grafo correspondente a cada consulta.¹⁵ Embora algumas técnicas de otimização fossem baseadas em grafos de consulta, agora costuma-se aceitar que as árvores de consulta são preferíveis porque, na prática, o otimizador de consulta precisa mostrar a ordem das operações para a execução da consulta, o que não é possível nos grafos de consulta.

19.7.2 Otimização heurística das árvores de consulta

Em geral, muitas expressões diferentes da álgebra relacional — e, portanto, muitas árvores de consulta diferentes — podem ser **equivalentes**; ou seja, elas podem representar a *mesma consulta*.¹⁶

O analisador de consulta normalmente gerará uma **árvore de consulta inicial** padrão para corresponder a uma consulta SQL, sem realizar qualquer otimização. Por exemplo, para uma consulta SELEÇÃO-PROJEÇÃO-JUNÇÃO, como C2, a árvore inicial aparece na Figura 19.4(b). O PRODUTO CARTESIANO das relações especificadas na cláusula FROM é aplicado primeiro; depois, as condições de seleção e junção da cláusula WHERE são aplicadas, seguidas pela projeção nos atributos da cláusula SELEÇÃO. Essa árvore de consulta canônica representa uma expressão da álgebra relacional que é *muito ineficaz se executada diretamente*, por causa das operações do PRODUTO CARTESIANO (X). Por exemplo, se as relações PROJETO, DEPARTAMENTO e FUNCIONARIO tivessem tamanhos de registro de 100, 50 e 150 bytes, e tivessem 100, 20 e 5.000 tuplas, respectivamente, o resultado do PRODUTO CARTESIANO conteria 10

milhões de tuplas com tamanho de registro de 300 bytes cada. Porém, a árvore de consulta inicial na Figura 19.4(b) está em uma forma padrão simples, que pode ser facilmente criada com base na consulta SQL. Ela nunca será executada. O otimizador de consulta heurística transformará essa árvore de consulta inicial em uma **árvore de consulta final** equivalente, que é eficiente para se executar.

O otimizador deve incluir regras para *equivalência entre expressões da álgebra relacional* que podem ser aplicadas para transformar a árvore inicial na árvore de consulta otimizada final. Primeiro, discutimos informalmente como uma árvore de consulta é transformada pelo uso de heurísticas, e depois discutimos as regras de transformação gerais e mostramos como elas podem ser usadas em um otimizador heurístico algébrico.

Exemplo de transformação de uma consulta. Considere a seguinte consulta C no banco de dados da Figura 3.5: *ache os sobrenomes dos funcionários nascidos após 1957 que trabalham em um projeto chamado ‘Aquarius’*. Essa consulta pode ser especificada em SQL da seguinte forma:

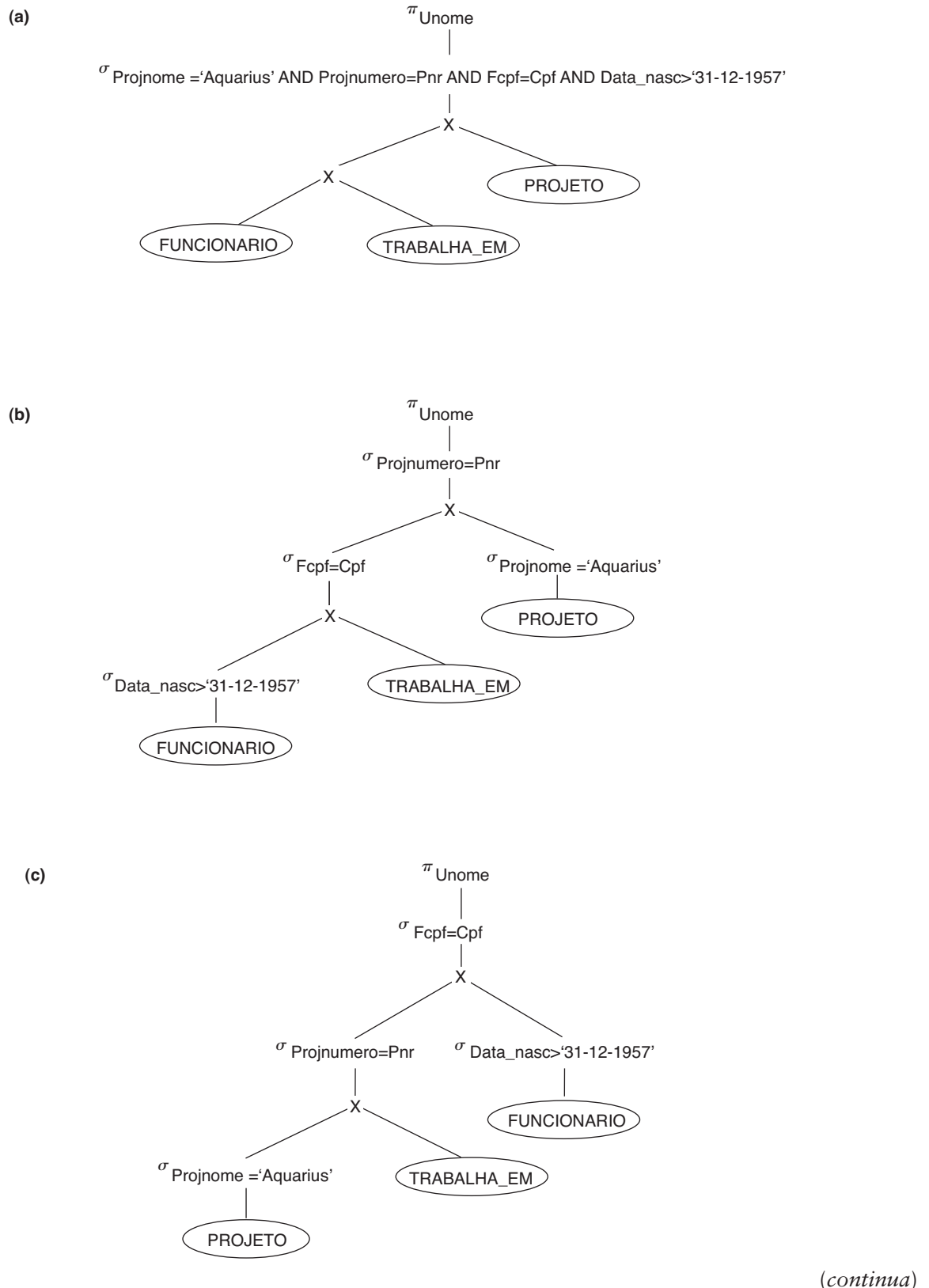
```
C: SELECT Unome
  FROM FUNCIONARIO, TRABALHA_EM,
        PROJETO
 WHERE Projnome='Aquarius' AND
       Projnumero=Pnr AND FCpf=Cpf AND
       Data_nasc > '31-12-1957';
```

A árvore de consulta inicial para C aparece na Figura 19.5(a). A execução dessa árvore primeiro cria um arquivo muito grande contendo o PRODUTO CARTESIANO dos arquivos FUNCIONARIO, TRABALHA_EM e PROJETO inteiros. É por isso que a árvore de consulta inicial nunca é executada, mas sim, transformada em outra árvore equivalente, que é eficiente para se executar. Essa consulta em particular só precisa de um registro da relação PROJETO — para o projeto ‘Aquarius’ — e apenas os registros de FUNCIONARIO para aqueles cuja data de nascimento se dá após ‘31-12-1957’. A Figura 19.5(b) mostra uma árvore de consulta melhorada, que primeiro aplica as operações SELEÇÃO para reduzir o número de tuplas que aparecem no PRODUTO CARTESIANO.

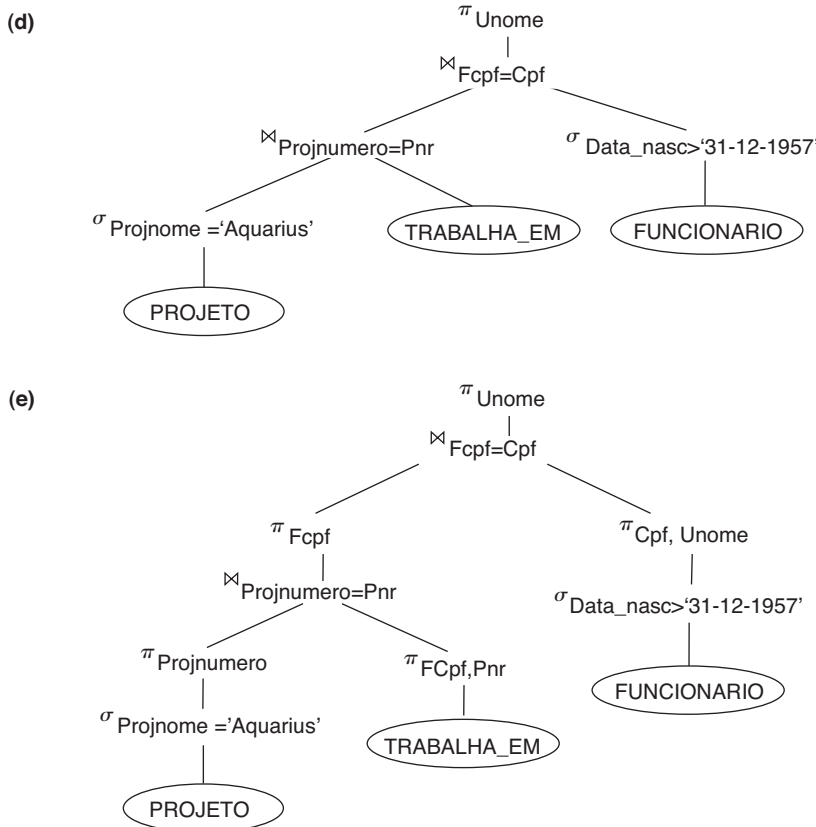
Outra melhoria é alcançada trocando as posições das relações FUNCIONARIO e PROJETO na árvore, como mostra a Figura 19.5(c). Isso usa a informação de que Projnumero é um atributo de chave da relação PROJETO, e, portanto, a operação SELEÇÃO

¹⁵ Portanto, um grafo de consulta corresponde a uma expressão do *cálculo relacional*, como mostramos na Seção 6.6.5.

¹⁶ A mesma consulta também pode ser declarada de várias maneiras em uma linguagem de consulta de alto nível, como a SQL (ver capítulos 4 e 5).

**Figura 19.5**

Etapas na conversão de uma árvore de consulta durante a otimização heurística. (a) Árvore de consulta inicial (canônica) para a consulta SQL C. (b) Movendo as operações SELEÇÃO mais para baixo na árvore de consulta. (c) Aplicando a operação SELEÇÃO mais restritiva primeiro.

**Figura 19.5 (continuação)**

Etapas na conversão de uma árvore de consulta durante a otimização heurística. (d) Substituindo PRODUTO CARTESIANO e SELEÇÃO por operações JUNÇÃO. (e) Movendo operações PROJEÇÃO mais para baixo na árvore de consulta.

na relação PROJETO recuperará um único registro. Podemos melhorar ainda mais a árvore de consulta ao substituir qualquer operação de PRODUTO CARTESIANO que seja acompanhada por uma condição de junção por uma operação JUNÇÃO, como mostra a Figura 19.5(d). Outra melhoria é manter apenas os atributos necessários pelas operações subsequentes nas relações intermediárias, incluindo operações PROJEÇÃO (π) o mais cedo possível na árvore de consulta, como mostra a Figura 19.5(e). Isso reduz os atributos (colunas) das relações intermediárias, enquanto as operações SELEÇÃO reduzem o número de tuplas (registros).

Conforme mostra o exemplo anterior, uma árvore de consulta pode ser transformada passo a passo em uma árvore de consulta equivalente que é mais eficiente de se executar. Porém, temos de garantir que as etapas de transformação sempre levem a uma árvore de consulta equivalente. Para fazer isso, o otimizador de consulta precisa saber quais regras de transformação *preservam essa equivalência*. Discutiremos algumas dessas regras de transformação a seguir.

Regras de transformação gerais para operações da álgebra relacional. Existem muitas regras para transformar operações da álgebra relacional em equivalentes. Para fins de otimização de consulta, estamos interessados no significado das operações e das relações resultantes. Logo, se duas relações tiverem o mesmo conjunto de atributos em uma *ordem diferente*, mas ambas representarem a mesma informação, consideramos que as relações são equivalentes. Na Seção 3.1.2, demos uma definição alternativa da *relação* que torna a ordem dos atributos não importante; usaremos essa definição aqui. Vamos expressar algumas regras de transformação que são úteis na otimização da consulta, sem prová-las:

- Cascata de σ .** Uma condição de seleção conjuntiva pode ser desmembrada em uma cascata (ou seja, uma sequência) de operações σ individuais:

$$\sigma_{c_1} \text{ AND } c_2 \text{ AND } \dots \text{ AND } c_n(R) \equiv \sigma_{c_1} (\sigma_{c_2} (\dots (\sigma_{c_n}(R)) \dots))$$
- Comutatividade de σ .** A operação σ é comutativa:

$$\sigma_{c_1} (\sigma_{c_2}(R)) \equiv \sigma_{c_2} (\sigma_{c_1}(R))$$

3. **Cascata de π .** Em uma cascata (sequência) de operações π , todas podem ser ignoradas, menos a última:

$$\pi_{List_1}(\pi_{List_2}(\dots(\pi_{List_n}(R))\dots)) \equiv \pi_{List_1}(R)$$

4. **Comutação de σ com π .** Se a condição de seleção c envolve apenas os atributos A_1, \dots, A_n na lista de projeção, as duas operações podem ser comutadas:

$$\pi_{A_1, A_2, \dots, A_n}(\sigma_c(R)) \equiv \sigma_c(\pi_{A_1, A_2, \dots, A_n}(R))$$

5. **Comutatividade de \bowtie (e \times).** A operação de junção é comutativa, assim como a operação \times :

$$R \bowtie_c S \equiv S \bowtie_c R$$

$$R \times S \equiv S \times R$$

Observe que, embora a ordem dos atributos possa não ser a mesma nas relações resultantes das duas junções (ou dois produtos cartesianos), o *significado* é o mesmo porque a ordem dos atributos não é importante na definição alternativa da relação.

6. **Comutação de σ com \bowtie (ou \times).** Se todos os atributos na condição de seleção c envolvem apenas os atributos de uma das relações sendo juntadas — digamos, R —, as duas operações podem ser comutadas da seguinte forma:

$$\sigma_c(R \bowtie S) \equiv (\sigma_c(R)) \bowtie S$$

Como alternativa, se a condição de seleção c puder ser escrita como $(c_1 \text{ AND } c_2)$, onde a condição c_1 envolve apenas os atributos de R e a condição c_2 envolve apenas os atributos de S , as operações são comutadas da seguinte forma:

$$\sigma_c(R \bowtie S) \equiv (\sigma_{c_1}(R)) \bowtie (\sigma_{c_2}(S))$$

As mesmas regras se aplicam se o \bowtie for substituído por uma operação \times .

7. **Comutação de π com \bowtie (ou \times).** Suponha que a lista de projeção seja $L = \{A_1, \dots, A_n, B_1, \dots, B_m\}$, onde A_1, \dots, A_n são os atributos de R e B_1, \dots, B_m são atributos de S . Se a condição de junção c envolver apenas atributos em L , as duas operações podem ser comutadas da seguinte forma:

$$\pi_L(R \bowtie_c S) \equiv (\pi_{A_1, \dots, A_n}(R)) \bowtie_c (\pi_{B_1, \dots, B_m}(S))$$

Se a condição de junção c contiver atributos adicionais não em L , estes devem ser acrescentados à lista de projeção, e uma operação π final é necessária. Por exemplo, se os atributos A_{n+1}, \dots, A_{n+k} de R e B_{m+1}, \dots, B_{m+p} de S estiverem envolvidos na condição de junção c , mas não estiverem na lista de projeção L , as operações são comutadas da seguinte forma:

$$\pi_L(R \bowtie_c S) \equiv \pi_L((\pi_{A_1, \dots, A_n, A_{n+1}, \dots, A_{n+k}}(R)) \bowtie_c (\pi_{B_1, \dots, B_m, B_{m+1}, \dots, B_{m+p}}(S)))$$

Para \times , não existe condição c , de modo que a primeira regra de transformação sempre se aplica substituindo \bowtie_c por \times .

8. **Comutatividade das operações de conjunto.** As operações de conjunto \cup e \cap são comutativas, mas $-$ não é.

9. **Associatividade de \bowtie , \times , \cup e \cap .** Essas quatro operações são associativas individualmente; ou seja, se θ indicar qualquer uma dessas quatro operações (por toda a expressão), temos:
 $(R \theta S) \theta T \equiv R \theta (S \theta T)$

10. **Comutação de σ com operações de conjunto.** A operação σ comuta com \cup , \cap e $-$. Se θ indicar qualquer uma dessas três operações (por toda a expressão), temos:

$$\sigma_c(R \theta S) \equiv (\sigma_c(R)) \theta (\sigma_c(S))$$

11. **A operação π comuta com \cup .**

$$\pi_L(R \cup S) \equiv (\pi_L(R)) \cup (\pi_L(S))$$

12. **Convertendo uma sequência (σ, \times) em \bowtie .** Se a condição c de um σ que segue um \times corresponde a uma condição de junção, converta a sequência (σ, \times) em um \bowtie , da seguinte forma:

$$(\sigma_c(R \times S)) \equiv (R \bowtie_c S)$$

Existem outras transformações possíveis. Por exemplo, uma condição de seleção ou junção c pode ser convertida para uma condição equivalente usando as seguintes regras padrão da álgebra booleana (leis de DeMorgan):

$$\text{NOT}(c_1 \text{ AND } c_2) \equiv (\text{NOT } c_1) \text{ OR } (\text{NOT } c_2)$$

$$\text{NOT}(c_1 \text{ OR } c_2) \equiv (\text{NOT } c_1) \text{ AND } (\text{NOT } c_2)$$

Transformações adicionais discutidas nos capítulos 4, 5 e 6 não são repetidas aqui. Discutimos em seguida como as transformações podem ser usadas na otimização heurística.

Esboço de um algoritmo de otimização algébrica heurística. Agora, podemos esboçar as etapas de um algoritmo que utiliza algumas das regras acima para transformar uma árvore de consulta inicial em uma árvore final que seja mais eficiente de executar (na maioria dos casos). O algoritmo levará a transformações semelhantes às aquelas discutidas em nosso exemplo da Figura 19.5. As etapas do algoritmo são as seguintes:

1. Usando a Regra 1, quebre quaisquer operações SELEÇÃO com condições conjuntivas em uma cascata de operações SELEÇÃO. Isso permite um maior grau de liberdade na movi-

mentação para baixo de operações SELEÇÃO por diferentes ramos da árvore.

2. Usando as regras 2, 4, 6 e 10 referentes à comutatividade de SELEÇÃO com outras operações, move cada operação SELEÇÃO o mais para baixo possível na árvore de consulta que for permitido pelos atributos envolvidos na condição de seleção. Se a condição envolver atributos de *apenas uma tabela*, o que significa que ela representa uma *condição de seleção*, a operação é movida até o nó folha que representa essa tabela. Se a condição envolver atributos de *duas tabelas*, o que significa que ela representa uma *condição de junção*, a condição é movida para um local mais abaixo na árvore, após as duas tabelas serem combinadas.
3. Usando as regras 5 e 9 referentes à comutatividade e associatividade de operações binárias, reorganize os nós folha da árvore usando os critérios a seguir. Primeiro, posicione as relações do nó folha com as operações SELEÇÃO mais restritivas, de modo que sejam executadas primeiro na representação da árvore de consulta. A definição da SELEÇÃO *mais restritiva* pode significar aquelas que produzem uma relação com menos tuplas ou com o menor tamanho absoluto.¹⁷ Outra possibilidade é definir a SELEÇÃO mais restritiva como aquela com a menor seletividade; isso é mais prático, pois as estimativas de seletividades normalmente estão disponíveis no catálogo do SGBD. Em segundo lugar, garanta que a ordenação dos nós folha não cause operações de PRODUTO CARTESIANO; por exemplo, se as duas relações com a SELEÇÃO mais restritiva não tiverem uma condição de junção direta entre elas, pode ser desejável mudar a ordem dos nós folha para evitar produtos cartesianos.¹⁸
4. Usando a Regra 12, combine uma operação PRODUTO CARTESIANO com uma operação SELEÇÃO subsequente na árvore para uma operação JUNÇÃO, se a condição representar uma condição de junção.
5. Usando as regras 3, 4, 7 e 11 referentes à cascata de PROJEÇÃO e a comutação de PROJEÇÃO com outras operações, desmembre e move as listas de atributos de projeção para baixo na árvore ao máximo possível, crian-

do novas operações PROJEÇÃO, conforme a necessidade. Somente os atributos necessários no resultado da consulta e nas operações subsequentes na árvore de consulta devem ser mantidas após cada operação PROJEÇÃO.

6. Identifique subárvores que representam grupos de operações que podem ser executados por um único algoritmo.

Em nosso exemplo, a Figura 19.5(b) mostra a árvore da Figura 19.5(a) após aplicar as etapas 1 e 2 do algoritmo; a Figura 19.5(c) mostra a árvore após a etapa 3; a Figura 19.5(d), após a etapa 4; e a Figura 19.5(e), após a etapa 5. Na etapa 6, podemos agrupar as operações na subárvore cuja raiz é a operação $\pi_{FC_{pf}}$ em um único algoritmo. Também podemos agrupar as operações restantes em outra subárvore, na qual as tuplas resultantes do primeiro algoritmo substituem a subárvore cuja raiz é a operação $\pi_{FC_{pf}}$, pois o primeiro agrupamento significa que essa subárvore é executada primeiro.

Resumo da heurística para otimização algébrica. A heurística principal é aplicar primeiro as operações que reduzem o tamanho dos resultados intermediários. Isso inclui a realização o mais cedo possível de operações SELEÇÃO para reduzir o número de tuplas e operações PROJEÇÃO para reduzir o número de atributos — ao mover as operações SELEÇÃO e PROJEÇÃO o mais para baixo na árvore possível. Além disso, as operações SELEÇÃO e JUNÇÃO que são mais restritivas — ou seja, que resultam em relações com menos tuplas ou com o menor tamanho absoluto — devem ser executadas antes de outras operações semelhantes. A última regra é realizada por meio da reordenação dos nós folha da árvore entre eles mesmos, enquanto evita produtos cartesianos, e do ajuste do restante da árvore adequadamente.

19.7.3 Convertendo árvores de consulta em planos de execução de consulta

Um plano de execução para uma expressão da álgebra relacional representada como uma árvore de consulta inclui informações sobre os métodos de acesso disponíveis para cada relação, bem como os algoritmos a serem usados na computação dos operadores relacionais representados na árvore. Como um exemplo simples, considere a consulta C1 do Capítulo 4, cuja expressão da álgebra relacional correspondente é

$$\begin{aligned} &\pi_{Pnome, Unome, Endereco}(\sigma_{Dnome='Pesquisa'}(DEPARTAMENTO)) \\ &\bowtie_{Dnumero=Dnr} FUNCIONARIO \end{aligned}$$

¹⁷ Qualquer definição pode ser usada, pois essas regras são heurísticas.

¹⁸ Observe que um PRODUTO CARTESIANO é aceitável em alguns casos — por exemplo, se cada relação só tiver uma única tupla, pois cada uma teve uma condição de seleção anterior em um campo chave.

A árvore de consulta é mostrada na Figura 19.6. Para converter isso em um plano de execução, o otimizador poderia escolher uma busca de índice para a operação SELEÇÃO em DEPARTAMENTO (supondo que exista uma), um algoritmo de junção de único loop que percorra os registros no resultado da operação SELEÇÃO em DEPARTAMENTO para a operação de junção (supondo que exista um índice no atributo Dnr de FUNCIONARIO), e uma varredura do resultado de JUNÇÃO para a entrada do operador PROJEÇÃO. Além disso, a técnica para executar a consulta pode especificar uma avaliação materializada ou canalizada, embora em geral uma avaliação canalizada seja preferida sempre que viável.

Com a **avaliação materializada**, o resultado de uma operação é armazenado como uma relação temporária (ou seja, o resultado é *fisicamente materializado*). Por exemplo, a operação JUNÇÃO pode ser calculada e o resultado inteiro, armazenando como uma relação temporária, que é então lida como entrada pelo algoritmo que calcula a operação PROJEÇÃO, que produziria a tabela de resultado da consulta. Por sua vez, com a **avaliação em pipeline**, à medida que as tuplas resultantes de uma operação são produzidas, elas são encaminhadas diretamente à próxima operação na sequência de consulta. Por exemplo, à medida que as tuplas selecionadas de DEPARTAMENTO são produzidas pela operação SELEÇÃO, elas são colocadas em um buffer; o algoritmo da operação JUNÇÃO consumiria então as tuplas do buffer, e as tuplas que resultam da operação JUNÇÃO são pipeline para o algoritmo da operação de projeção. A vantagem da pipeline é a economia de custo por não ter de gravar os resultados imediatos em disco e não ter de lê-los de volta para a próxima operação.

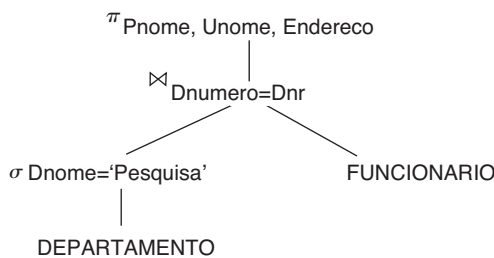


Figura 19.6

Uma árvore de consulta para a consulta C1.

19.8 Usando seletividade e estimativas de custo na otimização da consulta

Um otimizador de consulta não depende unicamente de regras heurísticas; ele também estima e compara os custos da execução de uma consulta utilizando diferentes estratégias de execução e algoritmos, e depois escolhe a estratégia com a *estimativa de custo mais baixa*. Para que essa técnica funcione, *estimativas de custo* precisas são exigidas, de modo que diferentes estratégias possam ser comparadas justa e realisticamente. Além disso, o otimizador precisa limitar o número de estratégias de execução a serem consideradas; caso contrário, muito tempo será gasto ao fazer estimativas de custo para as muitas estratégias de execução possíveis. Logo, essa técnica é mais adequada para **consultas compiladas**, nas quais a otimização é feita na hora da compilação e o código da estratégia de execução resultante é armazenado e executado diretamente em tempo de execução. Para **consultas interpretadas**, nas quais o processo inteiro mostrado na Figura 19.1 ocorre em tempo de execução, uma otimização em escala total pode atrasar o tempo de resposta. Uma otimização mais elaborada é indicada para consultas compiladas, enquanto uma otimização parcial, menos demorada, funciona melhor para consultas interpretadas.

Essa técnica geralmente é denominada **otimização de consulta baseada em custo**.¹⁹ Ela usa técnicas de otimização tradicionais que pesquisam o *espaço da solução* para um problema em busca de uma solução que minimize uma função de objetivo (custo). As funções de custo usadas na otimização de consulta são estimativas e não funções de custo exatas, de modo que a otimização pode selecionar uma estratégia de execução de consulta que não é a ideal (melhor absoluta). Na Seção 19.8.1, discutimos os componentes do custo de execução da consulta. Na Seção 19.8.2, discutimos o tipo de informação necessária em funções de custo. Essa informação é mantida no catálogo do SGBD. Na Seção 19.8.3, damos exemplos de funções de custo para a operação SELEÇÃO, e, na Seção 19.8.4, discutimos as funções de custo para operações JUNÇÃO de duas vias. A Seção 19.8.5 aborda as junções em múltiplas vias, e a Seção 19.8.6 fornece um exemplo.

¹⁹ Essa técnica foi usada inicialmente no otimizador para o SYSTEM R em um SGBD experimental desenvolvido na IBM (Selinger et al., 1979).

19.8.1 Componentes de custo para execução da consulta

O custo da execução de uma consulta inclui os seguintes componentes:

1. **Custo de acesso ao armazenamento secundário.** Esse é o custo de transferir (ler e gravar) blocos de dados entre o armazenamento de disco secundário e os buffers da memória principal. Isso também é conhecido como *custo de E/S (entrada/saída) de disco*. O custo de procurar registros em um arquivo de disco depende do tipo de estruturas de acesso nesse arquivo, como ordenação, hashing e índices primário ou secundário. Além disso, fatores como se os blocos de arquivo estão alocados consecutivamente no mesmo cilindro de disco ou espalhados pelo disco afetam o custo de acesso.
2. **Custo de armazenamento em disco.** Esse é o custo de armazenar no disco quaisquer arquivos intermediários que sejam gerados por uma estratégia de execução para a consulta.
3. **Custo de computação.** Esse é o custo de realizar operações na memória em registros dentro dos buffers de dados durante a execução da consulta. Essas operações incluem procurar e ordenar registros, mesclar registros para uma operação de junção ou ordenação, e realizar cálculos em valores de campo. Isso também é conhecido como *custo de CPU (unidade central de processamento)*.
4. **Custo de uso da memória.** Esse é o custo que diz respeito ao número de buffers da memória principal necessários durante a execução da consulta.
5. **Custo de comunicação.** Esse é o custo de envio da consulta e seus resultados do local do banco de dados até o local ou terminal onde a consulta foi originada. Nos bancos de dados distribuídos (ver Capítulo 25), isso também incluiria o custo de transferência de tabelas e resultados entre vários computadores durante a avaliação da consulta.

Para bancos de dados grandes, a ênfase principal costuma estar na minimização do custo de acesso para armazenamento secundário. Funções de custo simples ignoram outros fatores e compararam diferentes estratégias de execução de consulta em relação ao número de transferências de bloco entre buffers do disco e da memória principal. Para bancos de dados menores, nos quais a maioria dos dados nos arquivos envolvidos

na consulta pode ser armazenada completamente na memória, a ênfase é na minimização do custo de computação. Em bancos de dados distribuídos, nos quais muitos locais estão envolvidos (ver Capítulo 25), o custo da comunicação também precisa ser minimizado. É difícil incluir todos os componentes de custo em uma função de custo (ponderada), devido à dificuldade de atribuir pesos adequados aos componentes de custo. É por isso que algumas funções de custo consideram apenas um único fator — acesso de disco. Na próxima seção, vamos tratar de algumas informações necessárias para formular funções de custo.

19.8.2 Informação de catálogo usada nas funções de custo

Para estimar os custos de diversas estratégias de execução, temos de registrar qualquer informação necessária para as funções de custo. Essa informação pode ser armazenada no catálogo do SGBD, onde é acessada pelo otimizador de consulta. Primeiro, temos de saber o tamanho de cada arquivo. Para um arquivo cujos registros são do mesmo tipo, o **número de registros (tuplas)** (r), o **tamanho do registro (médio)** (R) e o **número de blocos de arquivo (b)** (ou estimativas próximas deles) são necessários. O fator de bloco (bfr) para o arquivo também pode ser necessário. Também devemos registrar a *organização de arquivo primária* para cada arquivo. Os registros da organização de arquivo primária podem ser *desordenados, ordenados* por um atributo com ou sem um índice primário ou de agrupamento, ou *hashed* (hashing estático ou um dos métodos de hashing dinâmico) em um atributo chave. A informação também é mantida em todos os índices primários, secundários ou de agrupamento e seus atributos de indexação. O **número de níveis (x)** de cada índice multi-nível (primário, secundário ou de agrupamento) é necessário para funções de custo que estimam o número de acessos de bloco que ocorrem durante a execução da consulta. Em algumas funções de custo, o **número de blocos de índice de primeiro nível (b_{11})** é necessário.

Outro parâmetro importante é o **número de valores distintos (d)** de um atributo e sua *seletividade (sl)*, que é a fração de registros que satisfazem uma condição de igualdade no atributo. Isso permite a estimativa da *cardinalidade de seleção* ($s = sl * r$) de um atributo, que é o número médio de registros que satisfarão uma condição de seleção de igualdade nesse atributo. Para um *atributo chave*, $d = r$, $sl = 1/r$ e $s = 1$. Para um *atributo não chave*, ao fazer a suposição de que os d valores distintos são distribuídos uniformemente entre os registros, estimamos $sl = (1/d)$ e, portanto, $s = (r/d)$.²⁰

²⁰ Otimizadores mais precisos armazenam *histogramas* da distribuição dos registros nos valores de dados para um atributo.

Informações como o número de níveis de índice são fáceis de se manter porque não mudam com muita frequência. Porém, outras informações podem mudar frequentemente; por exemplo, o número de registros r em um arquivo muda toda vez que um registro é inserido ou excluído. O otimizador de consulta precisará de valores bem próximos, mas não necessariamente atualizados até o último minuto desses parâmetros para uso na estimativa do custo de diversas estratégias de execução.

Para um atributo não chave com d valores distintos, é comum acontecer de os registros não serem distribuídos uniformemente entre esses valores. Por exemplo, suponha que uma empresa tenha cinco departamentos numerados de 1 a 5, e 200 funcionários que estão distribuídos entre os departamentos da seguinte forma: (1, 5), (2, 25), (3, 70), (4, 40), (5, 60). Nesses casos, o otimizador pode armazenar um **histograma** que reflete a distribuição dos registros de funcionários em diferentes departamentos em uma tabela com os dois atributos (Dnr, Seletividade), que teriam os seguintes valores para nosso exemplo: (1, 0,025), (2, 0,125), (3, 0,35), (4, 0,2), (5, 0,3). Os valores de seletividade armazenados no histograma também podem ser estimativas se a tabela de funcionários mudar com frequência.

Nas próximas duas seções, examinamos como alguns desses parâmetros são usados em funções de custo para um otimizador de consulta baseado em custo.

19.8.3 Exemplos de funções de custo para SELEÇÃO

Agora, damos as funções de custo para os algoritmos de seleção S1 a S8 discutidos na Seção 19.3.1 em relação ao *número de transferências de bloco* entre a memória e o disco. O algoritmo S9 envolve uma interseção de ponteiros de registro após eles terem sido recuperados por algum outro meio, como o algoritmo S6, e, portanto, a função de custo será baseada no custo para S6. Essas funções de custo são estimativas que ignoram o tempo de computação, o custo de armazenamento e outros fatores. O custo para o método S_i é indicado como C_{S_i} acessos de bloco.

- **S1 — Técnica de pesquisa linear (força bruta).** Pesquisamos todos os blocos do arquivo para recuperar todos os registros que satisfazem a condição de seleção; logo, $C_{S1a} = b$. Para uma *condição de igualdade em um atributo chave*, somente metade dos blocos de arquivo são pesquisados *na média* antes de encontrar o registro, de modo que uma estimativa aproximada para $C_{S1b} = (b/2)$ se o registro for encontrado; se nenhum registro for encontrado satisfazendo a condição, $C_{S1b} = b$.

- **S2 — Pesquisa binária.** Essa pesquisa acessa aproximadamente $C_{S2} = \log_2 b + \lceil(s/bfr)\rceil - 1$ blocos de arquivo. Isso reduz para $\log_2 b$ se a condição de igualdade estiver em um atributo exclusivo (chave), pois $s = 1$ nesse caso.
- **S3a — Usando um índice de chave primária para recuperar um único registro.** Para um índice primário, recupere um bloco de disco em cada nível de índice, mais um bloco de disco do arquivo de dados. Logo, o custo é um bloco de disco a mais que o número de níveis de índice: $C_{S3a} = x + 1$.
- **S3b — Usando uma chave hash para recuperar um único registro.** Para o hashing, somente um bloco de disco precisa ser acessado na maioria dos casos. A função de custo é aproximadamente $C_{S3b} = 1$ para o hashing estático ou o hashing linear, e é dois acessos de bloco de disco para o hashing extensível (ver Seção 17.8).
- **S4 — Usando um índice de ordenação para recuperar múltiplos registros.** Se a condição de comparação for $>$, \geq , $<$ ou \leq em um campo chave com um índice de ordenação, aproximadamente metade dos registros do arquivo satisfarão a condição. Isso produz uma função de custo de $C_{S4} = x + (b/2)$. Essa é uma estimativa muito aproximada e, embora possa estar correta na média, pode ser muito imprecisa em casos individuais. Uma estimativa mais precisa é possível se a distribuição de registros for armazenada em um histograma.
- **S5 — Usando um índice de agrupamento para recuperar múltiplos registros.** Um bloco de disco é acessado em cada nível de índice, que oferece o endereço do primeiro bloco de disco do arquivo no cluster. Dada uma condição de igualdade no atributo de indexação, s registros satisfarão a condição, onde s é a cardinalidade de seleção do atributo de indexação. Isso significa que $\lceil(s/bfr)\rceil$ blocos de arquivo estarão no cluster de blocos de arquivo que mantêm todos os registros selecionados, gerando $C_{S5} = x + \lceil(s/bfr)\rceil$.
- **S6 — Usando um índice secundário (B^+ -tree).** Para um índice secundário em um atributo chave (exclusivo), o custo é $x + 1$ acessos de bloco de disco. Para um índice secundário em um atributo não chave (não exclusivo), s registros satisfarão uma condição de igualdade, onde s é a cardinalidade de seleção do atributo de indexação. Porém, como o índice é não de agrupamento, cada um dos registros pode residir em

um bloco de disco diferente, de modo que a estimativa de custo (pior caso) é $C_{S6a} = x + 1 + s$. O 1 adicional é levado em conta para o bloco de disco que contém os ponteiros de registro após o índice ser pesquisado (ver Figura 18.5). Se a condição de comparação for $>$, \geq , $<$ ou \leq e metade dos registros de arquivo forem considerados para satisfazer a condição, então (muito aproximadamente) metade dos blocos de índice de primeiro nível são acessados, mais metade dos registros de arquivo por meio do índice. A estimativa de custo para este caso, de maneira aproximada, é $C_{S6b} = x + (b_{11}/2) + (r/2)$. O fator $r/2$ pode ser refinado se existirem melhores estimativas de seletividade por meio de um histograma. O último método C_{S6b} pode ser muito dispendioso.

- **S7 — Seleção conjuntiva.** Podemos usar S1 ou um dos métodos de S2 a S6 já discutidos. Nesse último caso, usamos uma condição para recuperar os registros e depois verificamos nos buffers da memória principal se cada registro recuperado satisfaz as condições restantes na conjunção. Se existirem vários índices, a pesquisa de cada índice pode produzir um conjunto de ponteiros de registro (ids de registro) nos buffers da memória principal. A interseção dos conjuntos de ponteiros de registro (indicados em S9) pode ser calculada na memória principal e, então, os registros resultantes são lidos com base em seus ids de registro.
- **S8 — Seleção conjuntiva usando um índice composto.** O mesmo que S3a, S5 ou S6a, dependendo do tipo de índice.

Exemplo de uso das funções de custo. Em um otimizador de consulta, é comum enumerar as diversas estratégias possíveis para execução de uma consulta e estimar seus custos para diferentes estágios. Uma técnica de otimização, como a programação dinâmica, pode ser usada para encontrar a estimativa de custo ideal (menor) com eficiência, sem ter de considerar todas as estratégias de execução possíveis. Não discutimos os algoritmos de otimização aqui; em vez disso, usamos um exemplo simples para ilustrar como as estimativas de custo podem ser usadas. Suponha que o arquivo FUNCIONARIO da Figura 3.5 tenha $r_F = 10.000$ registros armazenados em $b_F = 2.000$ blocos de disco com fator de bloco $bfr_F = 5$ registros/bloco e os seguintes caminhos de acesso:

1. Um índice de agrupamento em Salario, com níveis $x_{Salario} = 3$ e cardinalidade de seleção média $s_{Salario} = 20$. (Isso corresponde a uma seletividade de $sl_{Salario} = 0,002$).

2. Um índice secundário em um atributo chave Cpf, com $x_{Cpf} = 4$ ($s_{Cpf} = 1$, $sl_{Cpf} = 0,0001$).
3. Um índice secundário no atributo não chave Dnr, com $x_{Dnr} = 2$ e blocos de índice de primeiro nível $b_{11Dnr} = 4$. Existem $d_{Dnr} = 125$ valores distintos para Dnr, de modo que a seletividade de Dnr é $sl_{Dnr} = (1/d_{Dnr}) = 0,008$, e a cardinalidade de seleção é $s_{Dnr} = (r_F * sl_{Dnr}) = (r_F / d_{Dnr}) = 80$.
4. Um índice secundário em Sexo, com $x_{Sexo} = 1$. Existem $d_{Sexo} = 2$ valores para o atributo Sexo, de modo que a cardinalidade de seleção média é $s_{Sexo} = (r_F / d_{Sexo}) = 5.000$. (Observe que, neste caso, um histograma que dá a percentagem dos funcionários do sexo masculino e feminino pode ser útil, a menos que eles sejam aproximadamente iguais.)

Ilustramos o uso das funções de custo com os seguintes exemplos:

OP1: $\sigma_{Cpf=12345678966}(FUNCIONARIO)$

OP2: $\sigma_{Dnr>5}(FUNCIONARIO)$

OP3: $\sigma_{Dnr=5}(FUNCIONARIO)$

OP4: $\sigma_{Dnr=5 \text{ AND } SALARIO > 30.000 \text{ AND } Sexo='F'}(FUNCIONARIO)$

O custo da opção de força bruta (pesquisa linear ou varredura de arquivo) S1 será estimado como $C_{S1a} = b_F = 2.000$ (para uma seleção em um atributo não chave) ou $C_{S1b} = (b_F / 2) = 1.000$ (custo médio para uma seleção em um atributo chave). Para OP1, podemos usar o método S1 ou o método S6a; a estimativa de custo para S6a é $C_{S6a} = x_{Cpf} + 1 = 4 + 1 = 5$, e ele é escolhido em relação ao método S1, cujo custo médio é $C_{S1a} = 1000$. Para OP2, podemos usar ou o método S1 (com custo estimado $C_{S1a} = 2.000$) ou o método S6b (com custo estimado $C_{S6b} = x_{Dnr} + (b_{11Dnr}/2) + (r_F/2) = 2 + (4/2) + (10.000/2) = 5.004$), de modo que escolhemos a técnica de pesquisa linear para OP2. Para OP3, podemos utilizar o método S1 (com custo estimado $C_{S1a} = 2.000$) ou o método S6a (com custo estimado $C_{S6a} = x_{Dnr} + s_{Dnr} = 2 + 80 = 82$), de modo que escolhemos o método S6a.

Finalmente, considere OP4, que tem uma condição de seleção conjuntiva. Precisamos estimar o custo de usar qualquer um dos três componentes da condição de seleção para recuperar os registros, mas a técnica de pesquisa linear. A última gera a estimativa de custo $C_{S1a} = 2.000$. O uso da condição (Dnr = 5) primeiro gera a estimativa de custo $C_{S6a} = 82$. O uso da condição (Salario > 30.000) primeiro gera a estimativa de custo $C_{S4} = x_{Salario} + (b_F/2) = 3 + (2.000/2) = 1.003$. O uso da condição (Sexo = 'F') primeiro gera a estimativa de custo $C_{S6a} = x_{Sexo} + s_{Sexo} = 1 + 5.000 = 5.001$. O otimizador, então, escolheria o mé-

todo $S6a$ no índice secundário em Dnr , pois ele tem a menor estimativa de custo. A condição ($Dnr = 5$) serve para recuperar os registros, e a parte restante da condição conjuntiva ($Salario > 30.000$ AND $Sexo = 'F'$) é verificada para cada registro selecionado depois que ele for recuperado para a memória. Apenas os registros que satisfazem essas condições adicionais são incluídos no resultado da operação.

19.8.4 Exemplos de funções de custo para JUNÇÃO

Para desenvolver funções de custo razoavelmente precisas para operações JUNÇÃO, precisamos ter uma estimativa do tamanho (número de tuplas) do arquivo resultante *após* a operações JUNÇÃO. Isso costuma ser mantido como uma razão entre o tamanho (número de tuplas) do arquivo de junção resultante e o tamanho do arquivo de PRODUTO CARTESIANO, se ambos forem aplicados aos mesmos arquivos de entrada, e é chamado de **seletividade de junção** (js). Se indicarmos o número de tuplas de uma relação R como $|R|$, temos:

$$js = |(R \bowtie_c S)| / |(R \times S)| = |(R \bowtie_c S)| / (|R| * |S|)$$

Se não houver condição de junção c , então $js = 1$ e a junção é igual ao PRODUTO CARTESIANO. Se nenhuma tupla das relações satisfizer a condição de junção, então $js = 0$. Em geral, $0 \leq js \leq 1$. Para uma junção em que a condição c é uma comparação de igualdade $R.A = S.B$, chegamos aos dois casos especiais a seguir:

1. Se A é uma chave de R , então $|(R \bowtie_c S)| \leq |S|$, de modo que $js \leq (1/|R|)$. Isso porque cada registro no arquivo S será juntado com no máximo um registro no arquivo R , pois A é uma chave de R . Um caso especial dessa condição é quando o atributo B é uma *chave estrangeira* de S que referencia a *chave primária* A de R . Além disso, se a chave estrangeira B tiver a restrição NOT NULL, então $js = (1/|R|)$, e o arquivo de resultado da junção terá $|S|$ registros.
2. Se B é uma chave de S , então $|(R \bowtie_c S)| \leq |R|$, de modo que $js \leq (1/|S|)$.

Ter uma estimativa da seletividade de junção para condições de junção que ocorrem normalmente permite que o otimizador de consulta estime o tamanho do arquivo resultante após a operação de junção, dados os tamanhos dos dois arquivos de entrada, usando a fórmula $|(R \bowtie_c S)| = js * |R| * |S|$. Agora, podemos dar alguns exemplos de funções de custo *aproximado* para estimar o custo de alguns dos

algoritmos de junção dados na Seção 19.3.2. As operações de junção têm a forma:

$$R \bowtie_{A=B} S$$

onde A e B são atributos compatíveis em domínio de R e S , respectivamente. Suponha que R tenha b_R blocos e que S tenha b_S blocos:

- **J1 — Junção de loop aninhado.** Suponha que usemos R para o loop externo; depois obtemos a seguinte função de custo para estimar o número de blocos para este método, considerando *três buffers de memória*. Consideramos que o fator de bloco para o arquivo resultante seja bfr_{RS} e que a seletividade de junção seja conhecida:

$$C_{J1} = b_R + (b_R * b_S) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

A última parte da fórmula é o custo de gravar o arquivo resultante em disco. Esta fórmula de custo pode ser modificada para levar em conta diferentes números de buffers de memória, conforme apresentados na Seção 19.3.2. Se n_B buffers da memória principal estiverem disponíveis para realizar a junção, a fórmula de custo torna-se:

$$C_{J1} = b_R + (|b_R/(n_B - 2)| * b_S) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

- **J2 — Junção de único loop (usando uma estrutura de acesso para recuperar os registros que combinam).** Se existir um índice para o atributo de junção B de S com níveis de índice x_B , podemos recuperar cada registro s em R e depois usar o índice para recuperar todos os registros que combinam t de S que satisfazem $t[B] = s[A]$. O custo depende do tipo de índice. Para um índice secundário onde s_B é a cardinalidade de seleção para o atributo de junção B de S ,²¹ obtemos:

$$C_{J2a} = b_R + (|R| * (x_B + 1 + s_B)) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

Para um índice de agrupamento onde s_B é a cardinalidade de seleção de B , obtemos

$$C_{J2b} = b_R + (|R| * (x_B + (s_B/bfr_B))) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

Para um índice primário, obtemos

$$C_{J2c} = b_R + (|R| * (x_B + 1)) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

Se houver uma chave de hash para um dos dois atributos de junção — digamos, B de S —, obtemos

$$C_{J2d} = b_R + (|R| * h) + ((js * |R| * |S|)/bfr_{RS})$$

²¹ A *cardinalidade de seleção* foi definida como o número médio de registros que satisfazem uma condição de igualdade em um atributo, que é o número médio de registros que têm o mesmo valor para o atributo e, portanto, serão juntados a um único registro no outro arquivo.

onde $h \geq 1$ é o número médio de acessos de bloco para recuperar um registro, dado seu valor de chave hash. Normalmente, h é estimado como sendo 1 para o hashing estático e linear e 2 para o hashing estensível.

- **J3 — Junção ordenação-intercalação.** Se os arquivos já estiverem ordenados nos atributos de junção, a função de custo para esse método é

$$C_{J3a} = b_R + b_S + ((js * |R| * |S|) / bfr_{RS})$$

Se tivermos de ordenar os arquivos, o custo de ordenação precisa ser acrescentado. Podemos usar as fórmulas da Seção 19.2 para estimar esse custo.

Exemplo de uso das funções de custo. Suponha que tenhamos o arquivo FUNCIONARIO descrito no exemplo da seção anterior, e suponha que o arquivo DEPARTAMENTO da Figura 3.5 consista em $r_D = 125$ registros armazenados em $b_D = 13$ blocos de disco. Considere as duas operações de junção:

$$\begin{aligned} OP6: \quad & \text{FUNCIONARIO} \bowtie_{Dnro=Dnumero} \text{DEPARTAMENTO} \\ OP7: \quad & \text{DEPARTAMENTO} \bowtie_{Cpf_ger=Cpf} \text{FUNCIONARIO} \end{aligned}$$

Suponha que tenhamos um índice primário em Dnumero de DEPARTAMENTO com $x_{Dnumero} = 1$ nível e um índice secundário em Cpf_ger de DEPARTAMENTO com cardinalidade de seleção $s_{Cpf_ger} = 1$ e níveis $x_{Cpf_ger} = 2$. Suponha que a seletividade de junção para OP6 seja $js_{OP6} = (1/|\text{DEPARTAMENTO}|) = 1/125$, pois Dnumero é uma chave de DEPARTAMENTO. Suponha também que o fator de bloco para o arquivo de junção resultante seja $bfr_{FD} = 4$ registros por bloco. Podemos estimar os custos no pior caso para a operação JUNÇÃO OP6 usando os métodos aplicáveis J1 e J2, da seguinte forma:

1. Usando o método J1 com FUNCIONARIO como loop externo:

$$\begin{aligned} C_{J1} &= b_F + (b_F * b_D) + ((js_{OP6} * r_F * r_D) / bfr_{FD}) \\ &= 2.000 + (2.000 * 13) + ((1/125) * 10.000 * 125/4) = 30.500 \end{aligned}$$

2. Usando o método J1 com DEPARTAMENTO como loop externo:

$$\begin{aligned} C_{J1} &= b_D + (b_F * b_D) + ((js_{OP6} * r_F * r_D) / bfr_{FD}) \\ &= 13 + (13 * 2.000) + ((1/125) * 10.000 * 125/4) = 28.513 \end{aligned}$$

3. Usando o método J2 com FUNCIONARIO como loop externo:

$$\begin{aligned} C_{J2c} &= b_F + (r_F * (x_{Dnumero} + 1)) + ((js_{OP6} * r_F * r_D) / bfr_{FD}) \\ &= 2.000 + (10.000 * 2) + ((1/125) * 10.000 * 125/4) = 24.500 \end{aligned}$$

4. Usando o método J2 com DEPARTAMENTO

como loop externo:

$$\begin{aligned} C_{J2a} &= b_D + (r_D * (x_{Dnumero} + s_{Dnumero})) + ((js_{OP6} * r_F * r_D) / bfr_{FD}) \\ &= 13 + (125 * (2 + 80)) + ((1/125) * 10.000 * 125/4) = 12.763 \end{aligned}$$

O caso 4 tem a menor estimativa de custo e será escolhido. Observe que, no caso 2, se 15 buffers de memória (ou mais) estivessem disponíveis para executar a junção em vez de apenas três, 13 deles poderiam ser usados para manter a relação DEPARTAMENTO inteira (relação de loop externo) na memória, um poderia ser usado como buffer para o resultado e um seria usado para manter um bloco de cada vez do arquivo FUNCIONARIO (arquivo de loop interno), e o custo para o caso 2 seria drasticamente reduzido para apenas $b_F + b_D + ((js_{OP6} * r_F * r_D) / bfr_{FD})$, ou 4.513, conforme discutimos na Seção 19.3.2. Se algum outro número de buffers da memória principal estivesse disponível, digamos, $n_B = 10$, então o custo para o caso 2 seria calculado da seguinte forma, que também daria um desempenho melhor do que o caso 4:

$$\begin{aligned} C_{J1} &= b_D + ([b_D / (n_B - 2)] * b_F) + ((js * |R| * |S|) / bfr_{RS}) \\ &= 13 + ([13/8] * 2.000) + ((1/125) * 10.000 * 125/4) = 28.513 \\ &= 13 + (2 * 2.000) + 2.500 = 6.513 \end{aligned}$$

Como um exercício, o leitor deverá realizar uma análise semelhante para OP7.

19.8.5 Consultas de múltiplas relações e ordenação de JUNÇÃO

As regras de transformação algébrica na Seção 19.7.2 incluem uma regra comutativa e uma regra associativa para a operação de junção. Com essas regras, muitas expressões de junção equivalentes podem ser produzidas. Como resultado, o número de árvores de consulta alternativas cresce muito rapidamente à medida que o número de junções em uma consulta aumenta. Uma consulta que junta n relações normalmente terá $n - 1$ operações de junção e, portanto, pode ter um grande número de diferentes ordens de junção. A estimativa do custo de cada árvore de junção possível para uma consulta com um grande número de junções exigirá um tempo substancial do otimizador de consulta. Logo, é preciso realizar alguma poda das árvores de consulta possíveis. Os otimizadores de consulta em geral limitam a estrutura de uma árvore de consulta (junção) à das árvores com profundidade esquerda (ou profundidade direita). Uma árvore com profundidade esquerda é uma árvore binária em que o filho da direita de

cada nó não folha é sempre uma relação da base. O otimizador escolheria a árvore com profundidade esquerda em particular com o custo estimado mais baixo. Dois exemplos de árvores com profundidade esquerda aparecem na Figura 19.7. (Observe que as árvores na Figura 19.5 também são árvores com profundidade esquerda.)

Nas árvores com profundidade esquerda, o filho da direita é considerado a relação interna quando se executa uma junção de loop aninhado, ou a relação de investigação quando se executa uma junção de único loop. Uma vantagem das árvores com profundidade esquerda (ou direita) é que elas são receptivas em pipeline, conforme discutimos na Seção 19.6. Por exemplo, considere a primeira árvore com profundidade esquerda na Figura 19.7 e que o algoritmo de junção é o método de único loop; nesse caso, uma página de disco de tuplas da relação externa é usada para investigar a relação interna em busca de tuplas correspondentes. À medida que tuplas (registros) resultantes são produzidas com base na junção de R1 e R2, elas podem ser utilizadas para investigar R3 para localizar seus registros correspondentes para junção. De modo semelhante, à medida que as tuplas resultantes são produzidas dessa junção, elas poderiam ser usadas para investigar R4. Outra vantagem das árvores com profundidade esquerda (ou direita) é que ter uma relação da base como uma das entradas de cada junção permite que o otimizador utilize quaisquer caminhos de acesso nessa relação que possam ser úteis na execução da junção.

Se a materialização for usada no lugar de pipeline (ver seções 19.6 e 19.7.3), os resultados da junção podem ser materializados e armazenados como relações temporárias. A ideia-chave do ponto de vista do otimizador em relação à ordenação de junção é encontrar uma ordenação que reduza o tamanho dos resultados temporários, pois estes (pipeline ou mate-

rializados) são usados por operadores subsequentes e, portanto, afetam o custo de execução desses operadores.

19.8.6 Exemplo para ilustrar a otimização de consulta baseada em custo

Vamos considerar a consulta C2 e sua árvore de consulta mostrada na Figura 19.4(a) para ilustrar a otimização de consulta baseada em custo:

C2: SELECT Projnumero, Dnum, Unome, Endereco, Data_nasc
FROM PROJETO, DEPARTAMENTO,
 FUNCIONARIO
WHERE Dnum=Dnumero **AND** Cpf_ger=Cpf
AND Projlocal='Mauá';

Suponha que tenhamos a informação sobre as relações mostradas na Figura 19.8. As estatísticas de VALOR_MINIMO e VALOR_MAXIMO foram normalizadas por clareza. A árvore da Figura 19.4(a) é considerada para representar o resultado do processo algébrico de otimização heurística e o início da otimização baseada em custo (neste exemplo, consideraremos que o otimizador heurístico não leva as operações de projeção para baixo na árvore).

A primeira otimização baseada em custo a considerar é a ordenação de junção. Conforme mencionado anteriormente, pressupomos que o otimizador considera apenas árvores com profundidade à esquerda, de modo que as ordens de junção em potencial — sem PRODUTO CARTESIANO — são:

1. PROJETO \bowtie DEPARTAMENTO \bowtie FUNCIONARIO
2. DEPARTAMENTO \bowtie PROJETO \bowtie FUNCIONARIO
3. DEPARTAMENTO \bowtie FUNCIONARIO \bowtie PROJETO
4. FUNCIONARIO \bowtie DEPARTAMENTO \bowtie PROJETO

Suponha que a operação de seleção já tenha sido aplicada à relação PROJETO. Se considerarmos uma técnica materializada, então uma nova relação temporária é criada após cada operação de junção. Para examinar o custo da ordem de junção (1), a primeira junção é entre PROJETO e DEPARTAMENTO. Tanto o método de junção quanto os métodos de acesso para as relações de entrada precisam ser determinados. Como DEPARTAMENTO não tem índice, de acordo com a Figura 19.8, o único método de acesso disponível é uma varredura de tabela (ou seja, uma pesquisa linear). A relação PROJETO terá a operação de seleção realizada antes da junção, de modo que existem duas opções: varredura de tabela (pesquisa linear) ou utilização de seu índice PROJ_PLOC, de modo que o otimizador deve comparar seus custos estimados.

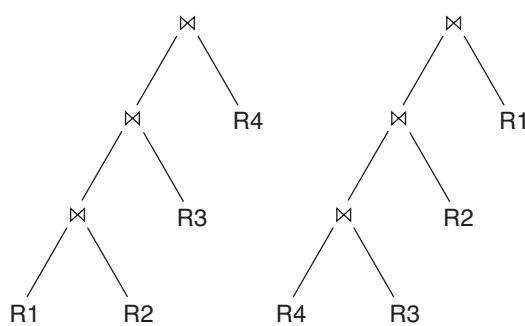


Figura 19.7

Duas árvores de consulta (JUNÇÃO) com profundidade esquerda.

(a)

Nome_tabela	Nome_coluna	Num_distinto	Valor_minimo	Valor_maximo
PROJETO	Projlocal	200	1	200
PROJETO	Projnumero	2.000	1	2.000
PROJETO	Dnum	50	1	50
DEPARTAMENTO	Dnumero	50	1	50
DEPARTAMENTO	Cpf_ger	50	1	50
FUNCIONARIO	Cpf	10.000	1	10.000
FUNCIONARIO	Dnr	50	1	50
FUNCIONARIO	Salario	500	1	500

(b)

Nome_tabela	Num_linhas	Blocos
PROJETO	2.000	100
DEPARTAMENTO	50	5
FUNCIONARIO	10.000	2.000

(c)

Nome_indexe	Exclusividade	Bnível*	Blocos_folha	Chaves_distintas
PROJ_PLOC	NAO UNICA	1	4	200
CPF_FUNC	UNICA	1	50	10.000
SAL_FUNC	NÃO UNICA	1	50	500

*Bnível é o número de níveis sem o nível folha.

Figura 19.8

Informações estatísticas de exemplo para as relações em C2. (a) Informação de coluna. (b) Informação de tabela. (c) Informação de índice.

A informação estatística no índice PROJ_PLOC (ver Figura 19.8) mostra o número de níveis de índice $x = 2$ (raiz mais níveis folha). O índice é não único (porque Projlocal não é uma chave de PROJETO), de modo que o otimizador assume uma distribuição de dados uniforme e estima o número de ponteiros de registro para cada valor de Projlocal como sendo 10. Isso é calculado com base nas tabelas da Figura 19.8 ao multiplicar Seletividade * Num_linhas, em que Seletividade é estimado por $1/\text{Num_distinto}$. Assim, o custo do uso do índice e acessos dos registros é estimado como sendo 12 acessos de bloco (2 para o índice e 10 para os blocos de dados). O custo de uma varredura de tabela é estimado como sendo de 100 acessos de bloco, de modo que o acesso ao índice é mais eficiente, conforme esperado.

Em uma técnica materializada, um arquivo temporário TEMP1 com tamanho de 1 bloco é criado para manter o resultado da operação de seleção. O tamanho do arquivo é calculado ao determinar o fator de bloco, usando a fórmula $\text{Num_linhas}/\text{Blocos}$, que gera $2.000/100$ ou 20 linhas por bloco. Portanto, os 10 re-

gistros selecionados da relação PROJETO caberão em um único bloco. Agora, podemos calcular o custo estimado da primeira junção. Vamos considerar apenas o método de junção de loop aninhado, no qual a relação externa é o arquivo temporário, TEMP1, e a relação interna é DEPARTAMENTO. Como o arquivo TEMP1 inteiro cabe no espaço de buffer disponível, precisamos ler cada um dos cinco blocos da tabela DEPARTAMENTO apenas uma vez, de modo que o custo da junção é de seis acessos de bloco mais o custo de gravar o arquivo de resultado temporário, TEMP2. O otimizador teria de determinar o tamanho de TEMP2. Como o atributo de junção Dnumero é a chave para DEPARTAMENTO, qualquer valor de Dnum de TEMP1 se juntará com no máximo um registro de DEPARTAMENTO, de modo que o número de linhas em TEMP2 será igual ao número de linhas em TEMP1, que é 10. O otimizador determinaria o tamanho do registro para TEMP2 e o número de blocos necessários para armazenar essas 10 linhas. Para simplificar, considere que o fator de bloco para TEMP2 seja cinco linhas por bloco, de modo que um total de dois blocos é necessário para armazenar TEMP2.

Finalmente, o custo da última junção precisa ser estimado. Podemos usar uma junção de único loop em TEMP2, pois nesse caso o índice CPF_FUNC (ver Figura 19.8) pode ser usado para sondar e localizar registros correspondentes de FUNCIONARIO. Logo, o método de junção envolveria a leitura em cada bloco de TEMP2 e a pesquisa de cada um dos cinco valores de Cpf_ger usando o índice CPF_FUNC. Cada pesquisa de índice exigiria um acesso raiz, um acesso de folha e um acesso de bloco de dados ($x + 1$, onde o número de níveis x é 2). Assim, 10 pesquisas exigem 30 acessos de bloco. Somando os dois acessos de bloco para TEMP2, temos um total de 32 acessos de bloco para essa junção.

Para a projeção final, considere que a canalização seja usada para produzir o resultado final, que não exige acessos de bloco adicionais, de modo que o custo total para a ordem de junção (1) é estimado como a soma dos custos anteriores. O otimizador, então, estimaria os custos de uma maneira semelhante para outras três ordens de junção e escolheria aquela com a estimativa mais baixa. Deixamos isso como um exercício para o leitor.

19.9 Visão geral da otimização da consulta no Oracle

O SGBD Oracle²² oferece duas técnicas diferentes para otimização de consulta: baseada em regra e baseada em custo. Com a técnica baseada em regra, o otimizador escolhe planos de execução com base em operações heuristicamente classificadas. O Oracle mantém uma tabela de 15 caminhos de acesso posicionados, em que uma posição mais baixa implica uma técnica mais eficiente. Os caminhos de acesso variam de acesso à tabela por ROWID (o mais eficiente) — em que ROWID especifica o endereço físico do registro, que inclui o arquivo de dados, bloco de dados e deslocamento de linha dentro do bloco — até uma varredura completa da tabela (o menos eficiente) — em que todas as linhas da tabela são pesquisadas ao realizar leituras de múltiplos blocos. No entanto, a técnica baseada em regra está sendo retirada em favor da técnica baseada em custo, na qual o otimizador examina os caminhos de acesso alternativos e os algoritmos de operador, e escolhe o plano de execução com o custo estimado mais baixo. O custo de consulta estimado é proporcional ao tempo gasto esperado para executar a consulta com o plano de execução indicado.

O otimizador do Oracle calcula esse custo com base no uso estimado dos recursos, como E/S, tempo

de CPU e memória necessária. O objetivo da otimização baseada em custo no Oracle é minimizar o tempo decorrido para processar a consulta inteira.

Um acréscimo interessante ao otimizador de consulta do Oracle é a capacidade para um desenvolvedor de aplicação especificar dicas ao otimizador.²³ A ideia é que um desenvolvedor de aplicação possa saber mais informações sobre os dados do que o otimizador. Por exemplo, considere a tabela FUNCIONARIO mostrada na Figura 3.6. A coluna Sexo dessa tabela tem apenas dois valores distintos. Se houver 10.000 funcionários, então o otimizador estimaria que metade é do sexo masculino e metade é do sexo feminino, considerando uma distribuição de dados uniforme. Se existir um índice secundário, será mais do que provável que não seja usado. Porém, se o desenvolvedor da aplicação souber que há apenas 100 funcionários do sexo masculino, uma dica poderia ser especificada em uma consulta SQL cuja condição da cláusula WHERE fosse Sexo = 'M', de modo que o índice associado seja usado no processamento da consulta. Diversas dicas podem ser especificadas, como:

- A técnica de otimização para uma instrução SQL.
- O caminho de acesso para uma tabela acessada pela instrução.
- A ordem de junção para uma instrução de junção.
- Uma operação de junção em particular em uma instrução de junção.

A otimização baseada em custo do Oracle 8 e versões mais recentes são um bom exemplo da técnica sofisticada utilizada para otimizar as consultas SQL em SGBDRs comerciais.

19.10 Otimização de consulta semântica

Uma técnica diferente para a otimização de consulta, chamada **otimização de consulta semântica**, foi sugerida. Essa técnica, que pode ser utilizada em combinação com as técnicas discutidas anteriormente, usa restrições especificadas no esquema de banco de dados — como atributos exclusivos e outras restrições mais complexas — a fim de modificar uma consulta para outra que seja mais eficiente de executar. Não discutiremos essa técnica com detalhes, mas a ilustraremos com um exemplo simples. Considere a consulta SQL:

²² A discussão nesta seção é baseada principalmente na versão 7 do Oracle. Mais técnicas de otimização foram acrescentadas a versões subsequentes.

²³ Essas dicas também são chamadas de *anotações* da consulta.

```
SELECT F.Unome, G.Unome
FROM FUNCIONARIO AS F, FUNCIONARIO AS G
WHERE F.Cpf_supervisor=G.Cpf AND F.Salario >
G.Salario
```

Essa consulta recupera os nomes dos funcionários que ganham mais do que seus supervisores. Suponha que tivéssemos uma restrição no esquema de banco de dados que indicasse que nenhum funcionário pode ganhar mais do que seu supervisor direto. Se o otimizador de consulta semântica verificar a existência dessa restrição, ele não precisa executar a consulta de forma alguma, pois sabe que seu resultado será vazio. Isso pode economizar bastante tempo se a verificação de restrição puder ser feita de modo eficiente. Contudo, a pesquisa por meio de muitas restrições para encontrar aquelas que se aplicam a determinada consulta e que podem otimizá-la semanticamente também pode ser muito demorada. Com a inclusão de regras ativas e metadados adicionais nos sistemas de banco de dados (ver Capítulo 26), as técnicas de otimização semântica estão sendo gradualmente incorporadas nos SGBDs.

Resumo

Neste capítulo, demos uma visão geral das técnicas usadas pelos SGBDs no processamento e otimização de consultas de alto nível. Primeiro, discutimos como as consultas SQL são traduzidas em álgebra relacional e, depois, como diversas operações da álgebra relacional podem ser executadas por um SGBD. Vimos que algumas operações, particularmente SELEÇÃO e JUNÇÃO, podem ter muitas opções de execução. Também abordamos como as operações podem ser combinadas durante o processamento da consulta para criar execução canalizada ou baseada em fluxo, em vez da execução materializada.

Depois disso, descrevemos as técnicas heurísticas para a otimização de consulta, que usam regras heurísticas e técnicas algébricas para melhorar a eficiência da execução da consulta. Mostramos como uma árvore de consulta que representa uma expressão da álgebra relacional pode ser heuristicamente otimizada ao reorganizar os nós de árvore e transformá-los em outra árvore de consulta equivalente, que é mais eficiente de executar. Também demos regras de transformação de preservação da equivalência, que podem ser aplicadas a uma árvore de consulta. Então, introduzimos os planos de execução de consulta para consultas SQL, que acrescentam planos de execução de método às operações da árvore de consulta.

Discutimos a técnica baseada em custo para a otimização da consulta. Mostramos como as funções de custo são desenvolvidas para algoritmos de acesso ao banco de dados e como essas funções de custo são usadas para estimar os custos de diferentes estratégias de execução. Apresentamos uma visão geral do otimizador de consulta do Oracle e mencionamos a técnica da otimização de consulta semântica.

Perguntas de revisão

- 19.1. Discuta os motivos para converter consultas SQL em consultas da álgebra relacional antes que a otimização seja feita.
- 19.2. Discuta os diferentes algoritmos para implementação de cada um dos seguintes operadores relacionais e as circunstâncias sob as quais cada algoritmo pode ser usado: SELEÇÃO, JUNÇÃO, PROJEÇÃO, UNIÃO, INTERSECÇÃO, DIFERENÇA DE CONJUNTO, PRODUTO CARTESIANO.
- 19.3. O que é um plano de execução de consulta?
- 19.4. O que significa o termo *otimização heurística*? Discuta as principais heurísticas que são aplicadas durante a otimização da consulta.
- 19.5. Como uma árvore de consulta representa uma expressão da álgebra relacional? O que significa a execução de uma árvore de consulta? Discuta as regras para transformação de árvores de consulta e identifique quando cada regra deve ser aplicada durante a otimização.
- 19.6. Quantas ordens de junção diferentes existem para uma consulta que junta 10 relações?
- 19.7. O que significa *otimização de consulta baseada em custo*?
- 19.8. Qual é a diferença entre *pipelining* e *materialização*?
- 19.9. Discuta os componentes de custo para uma função de custo que é usada para estimar o custo de execução da consulta. Quais componentes de custo são utilizados com mais frequência como base para as funções de custo?
- 19.10. Discuta os diferentes tipos de parâmetros que são usados nas funções de custo. Onde essa informação é mantida?
- 19.11. Liste as funções de custo para os métodos SELEÇÃO e JUNÇÃO discutidos na Seção 19.8.
- 19.12. O que significa otimização de consulta semântica? Como ela difere das outras técnicas de otimização de consulta?

Exercícios

- 19.13. Considere as consultas SQL C1, C8, C1B e C4 do Capítulo 4 e C27 do Capítulo 5.
 - a. Desenhe pelo menos duas árvores de consulta que podem representar *cada uma* dessas consultas. Sob que circunstâncias você usaria *cada uma* de suas árvores de consulta?
 - b. Desenhe a árvore de consulta inicial para *cada uma* dessas consultas e depois mostre como a árvore de consulta é otimizada pelo algoritmo esboçado na Seção 19.7.
 - c. Para *cada* consulta, compare suas árvores de consulta da parte (a) e as árvores de consulta inicial e final da parte (b).

- 19.14. Um arquivo com 4.096 blocos deve ser ordenado com um espaço de buffer disponível de 64 blocos. Quantas passadas serão necessárias na fase de intercalação do algoritmo ordenação-intercalação externo?
- 19.15. Desenvolva funções de custo para os algoritmos PROJEÇÃO, UNIÃO, INTERSECÇÃO, DIFERENÇA DE CONJUNTO e PRODUTO CARTESIAN discutidos na Seção 19.4.
- 19.16. Desenvolva funções de custo para um algoritmo que consiste em duas SELEÇÕES, uma JUNÇÃO e uma PROJEÇÃO final, em relação às funções de custo para as operações individuais.
- 19.17. Um índice não denso pode ser usado na implementação de um operador de agregação? Por quê?
- 19.18. Calcule as funções de custo para diferentes opções de execução da operação JUNÇÃO OP7 discutida na Seção 19.3.2.
- 19.19. Desenvolva fórmulas para o algoritmo junção hash híbrido para calcular o tamanho do buffer para o primeiro bucket. Desenvolva fórmulas de estimativa de custo mais precisas para o algoritmo.
- 19.20. Estime o custo das operações OP6 e OP7, usando as fórmulas desenvolvidas no Exercício 19.9.
- 19.21. Estenda o algoritmo de junção ordenação-intercalação para implementar a operação JUNÇÃO EXTERNA À ESQUERDA.
- 19.22. Compare o custo de dois planos de consulta diferentes para a consulta a seguir:

$\sigma_{\text{Salario} > 40.000}(\text{FUNCIONARIO} \bowtie_{\text{Dnr}=\text{Dnumero}} \text{DEPARTAMENTO})$

Use as estatísticas de banco de dados da Figura 19.8.

Bibliografia selecionada

Um algoritmo detalhado para otimização da álgebra relacional é dado por Smith e Chang (1975). A tese de doutorado de Kooi (1980) oferece uma base para as técnicas de processamento de consulta. Um estudo de

Jarke e Koch (1984) contém uma taxonomia da otimização de consulta e inclui uma bibliografia do trabalho nessa área. Um estudo de Graefe (1993) discute a execução da consulta nos sistemas de banco de dados e inclui uma extensa bibliografia.

Whang (1985) discute a otimização de consulta no OBE (Office-By-Example), que é um sistema baseado na linguagem QBE. A otimização baseada em custo foi introduzida no SGBD experimental SYSTEM R e é discutida em Astrahan et al. (1976). Selinger et al. (1979) é um artigo clássico que discutiu a otimização baseada em custo das junções de múltiplas vias no SYSTEM R. Algoritmos de junção são discutidos em Gotlieb (1975), Blasgen e Eswaran (1976) e Whang et al. (1982). Os algoritmos de hashing para implementar junções são descritos e analisados em DeWitt et al. (1984), Bratbergsgen (1984), Shapiro (1986), Kitsuregawa et al. (1989), e Blakeley e Martin (1990), entre outros. Técnicas para encontrar uma boa ordem de junção são apresentadas em Ioannidis e Kang (1990) e em Swami e Gupta (1989). Uma discussão das implicações das árvores de junção com profundidade à esquerda e bushy (frondosas) é apresentada em Ioannidis e Kang (1991). Kim (1982) discute as transformações de consultas SQL aninhadas para representações canônicas. A otimização das funções de agregação é discutida em Klug (1982) e Muralikrishna (1992). Salzberg et al. (1990) descrevem um algoritmo de ordenação externa rápida. A estimativa do tamanho das relações temporárias é crucial para a otimização de consulta. Os esquemas de estimativa baseados em amostragem são apresentados em Haas et al. (1995) e em Haas e Swami (1995). Lipton et al. (1990) também discutem a estimativa de seletividade. Fazer que o sistema de banco de dados armazene e use estatísticas detalhadas na forma de histogramas é o assunto de Muralikrishna e DeWitt (1988) e Poosala et al. (1996).

Kim et al. (1985) discutem tópicos avançados na otimização de consulta. A otimização de consulta semântica é discutida em King (1981) e Malley e Zdonick (1986). O trabalho sobre otimização de consulta semântica é relatado em Chakravarthy et al. (1990), Shenoy e Ozsoyoglu (1989) e Siegel et al. (1992).

Projeto físico e ajuste de banco de dados

No capítulo anterior, discutimos várias técnicas pelas quais as consultas podem ser processadas de modo eficiente pelo SGBD. Essas técnicas são principalmente internas ao SGBD e invisíveis para o programador. Neste capítulo, discutimos questões adicionais que afetam o desempenho de uma aplicação que roda em um SGBD. Em particular, discutimos algumas das opções disponíveis aos administradores e programadores de banco de dados para armazenar bancos de dados, e algumas das heurísticas, regras e técnicas que eles podem usar para ajustar o banco de dados para melhoria do desempenho. Primeiro, na Seção 20.1, abordamos as questões que surgem no projeto de banco de dados físico que lida com armazenamento e acesso de dados. Depois, na Seção 20.2, discutimos como melhorar o desempenho do banco de dados por meio do ajuste, indexação de dados, projeto de banco de dados e as próprias consultas.

20.1 Projeto físico em bancos de dados relacionais

Nesta seção, começamos discutindo os fatores de projeto físicos que afetam o desempenho de aplicações e transações, e depois comentamos as orientações específicas para SGBDRs.

20.1.1 Fatores que influenciam o projeto físico do banco de dados

O projeto físico é uma atividade em que o objetivo é não apenas criar a estruturação apropriada de dados no armazenamento, mas também fazer isso de modo que garanta um bom desempenho. Para

determinado esquema conceitual, existem muitas alternativas de projeto físico em determinado SGBD. Não é possível tomar decisões significativas de projeto físico e análise de desempenho até que o projetista de banco de dados conheça a combinação de consultas, transações e aplicações que deverão usar o banco de dados. Isso é chamado de **combinação de tarefas** para determinado conjunto de aplicações de sistema de banco de dados. Os administradores/projetistas de banco de dados precisam analisar essas aplicações, suas frequências de chamada esperadas, quaisquer restrições de temporização em sua velocidade de execução, a frequência esperada de operações de atualização e quaisquer restrições exclusivas nos atributos. Discutimos cada um desses fatores a seguir.

A. Analisando as consultas e transações de banco de dados. Antes de realizar o projeto físico de banco de dados, devemos ter uma boa ideia do uso intencionado deste último, definindo em uma forma de alto nível as consultas e transações que deverão usar o banco de dados. Para cada consulta de recuperação, as seguintes informações seriam necessárias:

1. Os arquivos que serão acessados pela consulta.¹
2. Os atributos sobre os quais quaisquer condições de seleção para a consulta são especificadas.
3. Se a condição de seleção é uma condição de igualdade, desigualdade ou intervalo.
4. Os atributos sobre os quais são especificadas quaisquer condições de junção ou condições para ligar múltiplas tabelas ou objetos para a consulta.

¹ Por simplicidade, usamos o termo *arquivos* aqui, mas isso também pode significar tabelas ou relações.

5. Os atributos cujos valores serão recuperados pela consulta.

Os atributos listados nos itens 2 e 4 são candidatos para a definição de estruturas de acesso, como índices, chaves de hash ou ordenação do arquivo.

Para cada **operação de atualização ou transação de atualização**, a informação a seguir seria necessária:

1. Os arquivos que serão atualizados.
2. O tipo de operação em cada arquivo (inserção, atualização ou exclusão).
3. Os atributos sobre os quais as condições de seleção para uma exclusão ou atualização são especificadas.
4. Os atributos cujos valores serão alterados por uma operação de atualização.

Novamente, os atributos listados no item 3 são candidatos para estruturas de acesso nos arquivos, pois eles seriam usados para localizar os registros que serão atualizados ou excluídos. Por sua vez, os atributos listados no item 4 são candidatos para *evitar uma estrutura de acesso*, pois modificá-los exigirá atualização das estruturas de acesso.

B. Analisando a frequência de chamada de consultas e transações esperada. Além de identificar as características das consultas de recuperação e transações de atualização esperadas, temos de considerar suas taxas de chamada esperadas. Essa informação de frequência, junto com a informação de atributo coletada em cada consulta e transação, é usada para compilar uma lista cumulativa da frequência de uso esperada para todas as consultas e transações. Isso é expresso como a frequência de uso esperada de cada atributo em cada arquivo como um atributo de seleção ou um atributo de junção, em todas as consultas e transações. Geralmente, para um volume maior de processamento, a *regra dos 80-20* informal pode ser usada: aproximadamente 80 por cento do processamento é atribuído a apenas 20 por cento das consultas e transações. Portanto, em situações práticas, raramente é necessário coletar estatísticas completas e taxas de chamada em todas as consultas e transações; basta determinar 20 por cento ou mais das mais importantes.

C. Analisando as restrições de tempo de consultas e transações. Algumas consultas e transações podem ter rigorosas restrições de desempenho. Por exemplo, uma transação pode ter a restrição de que deve terminar dentro de cinco segundos em 95 por cento das ocasiões em que é chamada, e que ela nunca deve levar mais do que vinte segundos. Essas res-

trições de tempo colocam ainda mais prioridades nos atributos que são candidatos para caminhos de acesso. Os atributos de seleção usados por consultas e transações com restrições de tempo tornam-se candidatos de maior prioridade para estruturas de acesso primárias para os arquivos, visto que as estruturas de acesso primárias geralmente são as mais eficientes para localizar registros em um arquivo.

D. Analisando as frequências esperadas de operações de atualização. Um número mínimo de caminhos de acesso deve ser especificado para um arquivo que é frequentemente atualizado, pois a atualização dos próprios caminhos de acesso atrasa esse tipo de operação. Por exemplo, se um arquivo que tem inserções de registro frequentes possui dez índices em dez atributos diferentes, cada um desses índices deve ser atualizado sempre que um novo registro é inserido. O overhead para atualizar dez índices pode atrasar as operações de inserção.

E. Analisando as restrições de exclusividade em atributos. Os caminhos de acesso devem ser especificados em todos os atributos de chave candidata — ou conjuntos de atributos — que são a chave primária de um arquivo ou atributos únicos. A existência de um índice (ou outro caminho de acesso) torna suficiente apenas procurar o índice ao verificar essa restrição de exclusividade, pois todos os valores do atributo existirão nos nós folha do índice. Por exemplo, ao inserir um novo registro, se um valor de atributo chave do novo registro já existir no índice, a inserção do novo registro deve ser rejeitada, pois ela violaria a restrição de exclusividade no atributo.

Quando a informação anterior é compilada, é possível resolver as decisões de projeto físico do banco de dados, que consiste principalmente em decidir sobre as estruturas de armazenamento e caminhos de acesso para os arquivos de banco de dados.

20.1.2 Decisões do projeto físico do banco de dados

A maioria dos sistemas relacionais representa cada relação da base como um arquivo de banco de dados físico. As opções do caminho de acesso incluem a especificação do tipo de organização de arquivo primário para cada relação e os atributos dos quais os índices devem ser definidos. No máximo, um dos índices em cada arquivo pode ser um índice primário ou de agrupamento. Qualquer quantidade de índices secundários adicionais pode ser criada.²

²O leitor deve rever os diversos tipos de índices descritos na Seção 18.1. Para um entendimento claro dessa discussão, também é útil estar acostumado com os algoritmos para processamento de consulta discutidos no Capítulo 19.

Decisões de projeto sobre indexação. Os atributos cujos valores são exigidos nas condições de igualdade ou intervalo (operação de seleção) são os de chave ou que participam nas condições de junção (operação de junção) exigindo caminhos de acesso, como índices.

O desempenho das consultas depende em grande parte de quais índices ou esquemas de hashing existem para agilizar o processamento de seleções e junções. Além disso, durante as operações de inserção, exclusão ou atualização, a existência de índices aumenta o overhead. Esse overhead precisa ser justificado em relação ao ganho em eficiência ao agilizar consultas e transações.

As decisões de projeto físico para indexação ficam nas seguintes categorias:

1. **Se um atributo deve ser indexado.** As regras gerais para a criação de um índice em um atributo são que o atributo deve ser uma chave (única) ou alguma consulta que use esse atributo em uma condição de seleção (igualdade ou intervalo de valores) ou em uma condição de junção. Um motivo para a criação de múltiplos índices é que algumas operações podem ser processadas apenas varrendo os índices, sem ter de acessar o arquivo de dados real (ver Seção 19.5).
2. **Que atributo ou atributos indexar.** Um índice pode ser construído em um único atributo, ou em mais de um atributo, se for um índice composto. Se vários atributos de uma relação estiverem envolvidos juntos em várias consultas (por exemplo, (Cod_estilo_roupa, Cor) em um banco de dados de estoque de roupas), um índice multiatributos (composto) é garantido. A ordenação dos atributos em um índice multiatributos deve corresponder às consultas. Por exemplo, o índice acima assume que as consultas seriam baseadas em uma ordenação de cores em um Cod_estilo_roupa, em vez do contrário.
3. **Se um índice agrupado deve ser montado.** No máximo, um índice por tabela pode ser um índice primário ou de agrupamento, pois isso implica que o arquivo seja fisicamente ordenado nesse atributo. Na maioria dos SGBDRs, isso é especificado pela palavra chave CLUSTER. (Se o atributo for uma chave, um índice primário é criado, enquanto um índice de agrupamento é criado se o atributo não for uma chave — ver Seção 18.1.) Se uma tabela exigir vários índices, a decisão sobre qual deve ser o índice primário ou de agrupamento depende da necessidade de manter a tabela ordenada nesse atributo. As consultas de intervalo se beneficiam muito com o agrupamento. Se vários atributos exigem consultas de intervalo, benefícios relativos devem ser avaliados antes de se decidir sobre qual atributo agrupar. Se uma consulta tiver de ser respondida realizando apenas uma consulta de índice (sem recuperar registros de dados), o índice correspondente *não deverá* ser agrupado, pois o principal benefício do agrupamento é alcançado ao se recuperar os próprios registros. Um índice de agrupamento pode ser configurado como um índice multiatributos se a recuperação de intervalo por essa chave composta for útil na criação de relatório (por exemplo, um índice em Cep, Id_loja e Id_produto pode ser um índice de agrupamento para dados de venda).
4. **Se um índice de hash deve ser usado em um índice de árvore.** Em geral, os SGBDRs usam B+-trees para indexação. Contudo, o ISAM e índices de hash também são fornecidos em alguns sistemas (ver Capítulo 18). As B+-trees admitem consultas de igualdade e de intervalo no atributo usado como chave de pesquisa. Os índices de hash funcionam bem com condições de igualdade, particularmente durante junções para encontrar registros correspondentes, mas elas não admitem consultas de intervalo.
5. **Se o hashing dinâmico deve ser usado para o arquivo.** Para arquivos que são muito voláteis — ou seja, aqueles que aumentam e diminuem de maneira contínua —, um dos esquemas de hashing dinâmico discutidos na Seção 17.9 seria adequado. Atualmente, eles não são oferecidos por muitos SGBDRs comerciais.

Como criar um índice. Muitos SGBDRs têm um tipo semelhante de comando para criar um índice, embora ele não faça parte do padrão SQL. A forma geral desse comando é:

```
CREATE [ UNIQUE ] INDEX <nome indice>
ON <nome tabela> ( <nome coluna> [ <ordem> ]
{ , <nome coluna> [ <ordem> ] } ) [ CLUSTER ] ;
```

As palavras-chave UNIQUE e CLUSTER são opcionais. A palavra-chave CLUSTER é usada quando o índice a ser criado também deve classificar os registros do arquivo de dados no atributo de indexação. Assim, especificar CLUSTER em um atributo chave (única) criaria alguma variação de um índice primário.

rio, enquanto especificar CLUSTER em um atributo não chave (não único) criaria alguma variação de um índice de agrupamento. O valor para <ordem> pode ser ASC (ascendente) ou DESC (descendente), e especifica se o arquivo de dados deve ser ordenado em valores crescentes ou decrescentes do atributo de indexação. O padrão é ASC. Por exemplo, o seguinte criaria um índice de agrupamento (crescente) no atributo não chave Dnr do arquivo FUNCIONARIO:

```
CREATE INDEX Idx_Dnr
ON FUNCIONARIO (Dnr)
CLUSTER ;
```

Desnormalização como uma decisão de projeto para agilizar as consultas. O objetivo final durante a normalização (ver capítulos 15 e 16) é separar atributos em tabelas e minimizar a redundância, e, portanto, evitar as anomalias de atualização que levam a um overhead de processamento extra para manter a consistência no banco de dados. Os ideais que normalmente são seguidos são a terceira forma normal ou Boyce-Codd (ver Capítulo 15).

Esses ideais às vezes são sacrificados em favor de uma execução mais rápida de consultas e transações que ocorrem com frequência. Esse processo de armazenar o projeto lógico do banco de dados (que pode estar em FNBC ou 4FN) em uma forma normal mais fraca, digamos 2FN ou 1FN, é chamado de **desnormalização**. Em geral, o projetista inclui certos atributos de uma tabela *S* em outra tabela *R*. O motivo é que os atributos de *S* que estão incluídos em *R* são necessários com frequência — junto com outros atributos de *R* — para responder a consultas ou produzir relatórios. Ao incluir esses atributos, uma junção de *R* com *S* é evitada para essas consultas e relatórios que ocorrem com frequência. Isso reintroduz a *redundância* nas tabelas da base, incluindo os mesmos atributos nas tabelas *R* e *S*. Agora, existe uma dependência funcional parcial ou uma dependência transitiva na tabela *R*, criando assim os problemas de redundância associados (ver Capítulo 15). Existe um dilema entre a atualização adicional necessária para manter a consistência dos atributos redundantes e o esforço necessário para realizar uma junção para incorporar os atributos adicionais necessários no resultado. Por exemplo, considere a seguinte relação:

TAREFA (Func_id, Proj_id, Nome_func, Cargo_func, Porc_atribuida, Nome_proj, Id_ger_proj, Nome_ger_proj),

que corresponde exatamente aos cabeçalhos em um relatório chamado de *A lista de tarefas do funcionário*.

Esta relação está apenas na 1FN, devido às seguintes dependências funcionais:

$$\begin{aligned} \text{Proj_id} &\rightarrow \text{Nome_proj}, \text{Id_ger_proj} \\ \text{Id_ger_proj} &\rightarrow \text{Nome_ger_proj} \\ \text{Func_id} &\rightarrow \text{Nome_func}, \text{Cargo_func} \end{aligned}$$

Esta relação pode ser preferida ao projeto na 2FN (e 3FN) que consiste nas três relações a seguir:

$$\begin{aligned} \text{FUNC} (\underline{\text{Func_id}}, \text{Nome_func}, \text{Cargo_func}) \\ \text{PROJ} (\underline{\text{Proj_id}}, \text{Nome_proj}, \text{Id_ger_proj}) \\ \text{FUNC_PROJ} (\underline{\text{Func_id}}, \underline{\text{Proj_id}}, \text{Porc_atribuida}) \end{aligned}$$

Isso porque, para produzir o relatório *A lista de tarefas do funcionário* (com todos os campos mostrados em TAREFA, acima), o último projeto de múltiplas relações requer duas operações JUNÇÃO NATURAL (indicadas com *) (entre FUNC e FUNC_PROJ, e entre PROJ e FUNC_PROJ), mais um JUNÇÃO final entre PROJ e FUNC para recuperar o Nome_ger_proj do Id_ger_proj. Assim, as seguintes JUNÇÕES seriam necessárias (a junção final também exigiria troca de nome (renomeação) da última tabela FUNC, que não aparece):

$$((\text{FUNC_PROJ} * \text{FUNC}) * \text{PROJ}) \bowtie_{\text{PROJ.Id_ger_proj} = \text{FUNC.Id_func}} \text{FUNC}$$

Também é possível criar uma visão para a tabela TAREFA. Isso não significa que as operações de junção serão evitadas, mas que o usuário não precisa especificar as junções. Se a tabela de visão for materializada, as junções seriam evitadas, mas se a tabela da visão virtual não for armazenada como um arquivo materializado, os cálculos de junção ainda seriam necessários. Outras formas de desnormalização consistem em armazenar tabelas extras para manter as dependências funcionais originais que são perdidas durante a decomposição FNBC. Por exemplo, a Figura 15.14 mostra a relação ENSINA(Aluno, Disciplina, Professor) com as dependências funcionais $\{\{\text{Aluno}, \text{Disciplina}\} \rightarrow \text{Professor}, \text{Professor} \rightarrow \text{Disciplina}\}$. Uma decomposição sem perdas de ENSINA para E1(Aluno, Professor) e E2(Professor, Disciplina) não permite que consultas da forma *que disciplina o aluno Silva realizou com o professor Navathe* sejam respondidas sem juntar E1 e E2. Portanto, armazenar E1, E2 e ENSINA pode ser uma solução possível, que reduz o projeto da FNBC para 3FN. Aqui, ENSINA é uma junção materializada das outras duas tabelas, que representam uma redundância extrema. Quaisquer atualizações em E1 e E2 teriam de ser aplicadas a ENSINA. Uma estratégia alternativa é criar E1 e E2 como tabelas da base atualizáveis, e criar ENSINA como uma visão (tabela virtual) em E1 e E2 que só pode ser consultada.

20.2 Visão geral do ajuste de banco de dados em sistemas relacionais

Após um banco de dados ser implementado e estar em operação, o uso real das aplicações, transações, consultas e visões revela fatores e áreas de problema que podem não ter sido considerados durante o projeto físico inicial. As entradas do projeto físico listadas na Seção 20.1.1 podem ser revisadas ao se reunir estatísticas reais sobre padrões de uso. A utilização de recursos, bem como o processamento interno do SGBD — como a otimização de consulta — podem ser monitorados para revelar gargalos, como a disputa pelos mesmos dados ou dispositivos. Volumes de atividade e tamanhos de dados podem ser melhor estimados. Portanto, é necessário monitorar e revisar o projeto físico do banco de dados constantemente — uma atividade conhecida como **ajuste do banco de dados**. Os objetivos do ajuste são os seguintes:

- Fazer as aplicações rodarem mais rapidamente.
- Melhorar (reduzir) o tempo de resposta de consultas e transações.
- Melhorar o desempenho geral das transações.

A linha divisória entre o projeto físico e o ajuste é muito tênue. As mesmas decisões de projeto que discutimos na Seção 20.1.2 são revisadas durante o ajuste do banco de dados, que é um ajuste contínuo do projeto físico. A seguir, damos uma breve visão geral do processo de ajuste.³ As entradas para o processo de ajuste incluem estatísticas relacionadas aos mesmos fatores mencionados na Seção 20.1.1. Em particular, os SGBDs podem coletar internamente as seguintes estatísticas:

- Tamanhos de tabelas individuais.
- Número de valores distintos em uma coluna.
- O número de vezes que determinada consulta ou transação é submetida e executada em um intervalo de tempo.
- Os tempos exigidos para diferentes fases do processamento de consulta e transação (para determinado conjunto de consultas ou transações).

Essas e outras estatísticas criam um perfil de conteúdos e uso do banco de dados. Outras informações obtidas pelo monitoramento das atividades e processos do sistema de banco de dados incluem:

- **Estatísticas de armazenamento.** Dados sobre alocação de armazenamento em espaços de tabela (tablespaces), espaços de índice e pools de buffer.
- **Estatísticas de desempenho de E/S e dispositivo.** Atividade total de leitura/gravação (paginação) em extensões de disco e ‘hot spots’ do disco.
- **Estatísticas de processamento de consulta/transação.** Tempos de execução de consultas e transações e tempos de otimização durante a otimização da consulta.
- **Estatísticas relacionadas a bloqueio/logging.** Taxas de emissão de diferentes tipos de bloqueios, taxas de vazão da transação e atividade de registros de log.⁴
- **Estatísticas de índice.** Número de níveis em um índice, número de páginas folha não contíguas, e assim por diante.

Algumas dessas estatísticas se relacionam a transações, controle de concorrência e recuperação, que serão discutidos nos capítulos 21 a 23. O ajuste de um banco de dados envolve lidar com os seguintes tipos de problemas:

- Como evitar disputa excessiva por bloqueio, aumentando assim a concorrência entre as transações.
- Como minimizar o overhead do logging e o dumping desnecessário de dados.
- Como otimizar o tamanho do buffer e o escalonamento de processos.
- Como alocar recursos como discos, RAM e processos para que a utilização seja mais eficiente.

A maioria dos problemas que mencionamos anteriormente pode ser resolvida pelo DBA ao definir parâmetros físicos apropriados do SGBD, alterar configurações de dispositivos, mudar parâmetros do sistema operacional e outras atividades semelhantes. As soluções costumam estar bastante ligadas a sistemas específicos. Os DBAs normalmente são treinados para lidar com esses problemas de ajuste para o SGBD específico. A seguir, discutimos rapidamente o ajuste de várias decisões a respeito do projeto físico do banco de dados.

³ Os leitores interessados devem consultar Shasha e Bonnet (2002) para obter uma discussão detalhada do processo de ajuste.

⁴ O leitor deve examinar os capítulos 21 a 23 para obter uma explicação desses termos.

20.2.1 Ajustando índices

A escolha inicial de índices pode ter que ser revisada pelos seguintes motivos:

- Certas consultas podem levar muito tempo para serem executadas, por falta de um índice.
- Certos índices podem nem ser utilizados.
- Certos índices podem sofrer muita atualização, pois o índice está em um atributo que sofre mudanças frequentes.

A maioria dos SGBDs tem um comando ou facilidade de trace, que pode ser usado pelo DBA para pedir que o sistema mostre como uma consulta foi executada — que operações foram realizadas em que ordem e que estruturas de acesso secundárias (índices) foram usadas. Ao analisar esses planos de execução, é possível diagnosticar as causas de tais problemas. Alguns índices podem ser removidos e outros novos podem ser criados com base na análise de ajuste.

O objetivo do ajuste é avaliar dinamicamente os requisitos, que às vezes flutuam sazonalmente ou durante diferentes épocas do mês ou da semana, e reorganizar os índices e organizações de arquivo para gerar o melhor desempenho geral. A remoção e criação de novos índices é um overhead que pode ser justificado em relação às melhorias no desempenho. A atualização de uma tabela em geral é suspensa enquanto um índice é descartado ou criado; essa perda de serviço deve ser considerada. Além de remover ou criar índices e alterar com base em um índice não agrupado para um índice agrupado e vice-versa, a **recriação do índice** pode melhorar o desempenho. A maioria dos SGBDRs utiliza B⁺-trees para um índice. Se houver muitas exclusões na chave de índice, as páginas de índice podem conter espaço desperdiçado, que pode ser reivindicado durante a operação de recriação. De modo semelhante, muitas inserções podem causar estouros em um índice agrupado, que afetam o desempenho. A recriação de um índice agrupado significa reorganizar a tabela inteira ordenada nessa chave.

As opções disponíveis para indexação e o modo como elas são definidas, criadas e reorganizadas varia de um sistema para outro. Como exemplo, considere os índices esparsos e densos do Capítulo 18. Um índice esparsso, como um índice primário (ver Seção 18.1), terá um ponteiro de índice para cada página (bloco de disco) no arquivo de dados; um índice denso, como um índice secundário único, terá

um ponteiro de índice para cada registro. O Sybase oferece índices de agrupamento como índices esparsos na forma de B⁺-trees, enquanto o INGRES oferece índices de agrupamento esparsos como arquivos ISAM e índices de agrupamento densos como B⁺-trees. Em algumas versões do Oracle e DB2, a opção de configurar um índice de agrupamento é limitada a um índice denso (com muito mais entradas de índice), e o DBA precisa trabalhar com essa limitação.

20.2.2 Ajustando o projeto do banco de dados

Na Seção 20.1.2, discutimos a necessidade de uma possível desnормalização, que é um desvio da manutenção de todas as tabelas como relações FNBC. Se determinado projeto físico de banco de dados não atender aos objetivos esperados, o DBA pode reverter para o projeto lógico do banco de dados, fazer ajustes como desnормalizações no esquema lógico e mapeá-lo novamente para um novo conjunto de tabelas físicas e índices.

Conforme discutimos, o projeto inteiro do banco de dados precisa ser controlado pelos requisitos de processamento tanto quanto pelos requisitos de dados. Se os requisitos de processamento estiverem mudando dinamicamente, o projeto precisa responder fazendo mudanças no esquema conceitual, se necessário, e para refletir essas mudanças no esquema lógico e projeto físico. As mudanças podem ser da seguinte natureza:

- As tabelas existentes podem ser juntadas (desnornalizadas) porque certos atributos de duas ou mais tabelas são frequentemente necessários juntos: isso reduz o nível de normalização de FNBC para 3FN, 2FN ou 1FN.⁵
- Para determinado conjunto de tabelas, pode haver escolhas de projeto alternativas, todas alcançando a 3FN ou FNBC. Ilustramos projetos equivalentes alternativos no Capítulo 16. Um projeto normalizado pode ser substituído por outro.
- Uma relação da forma R(Ch, A, B, C, D, ...) — com Ch como um conjunto de atributos de chave — que esteja na FNBC pode ser armazenada em várias tabelas que também estão na FNBC — por exemplo, R1(Ch, A, B), R2(Ch, C, D,), R3(Ch, ...) — ao replicar a chave Ch em cada tabela. Tal processo é conhecido como

⁵Observe que 3FN e 2FN resolvem diferentes tipos de dependências de problema que são independentes um do outro; logo, a ordem de normalização (ou desnornalização) entre eles é arbitrária.

particionamento vertical. Cada tabela agrupa conjuntos de atributos que são acessados juntos. Por exemplo, a tabela FUNCIONARIO(Cpf, Nome, Telefone, Nota, Salario) pode ser dividida em duas: FUNC1(Cpf, Nome, Telefone) e FUNC2(Cpf, Nota, Salario). Se a tabela original tem um grande número (digamos, 100.000) de linhas e consultas sobre números de telefone e as informações de salário são totalmente distintas e ocorrem com frequências muito diferentes, então essa separação de tabelas pode funcionar melhor.

- O(s) atributo(s) de uma tabela pode(m) ser repetido(s) em outra, embora isso crie redundância e uma anomalia em potencial. Por exemplo, Nome_peca pode ser replicado nas tabelas sempre que a Num_peca aparece (como chave estrangeira), mas pode haver uma tabela principal chamada PECA_PRINCIPAL(Num_peca, Nome_peca, ...) onde se garante que o Nome_peca é atualizado.
- Assim como o particionamento vertical divide uma tabela verticalmente em várias tabelas, o **particionamento horizontal** pega fatias horizontais de uma tabela e as armazena como tabelas distintas. Por exemplo, os dados de vendas de produto podem ser separados em dez tabelas com base em dez linhas de produtos. Cada tabela tem o mesmo conjunto de colunas (atributos), mas contém um conjunto distinto de produtos (tuplas). Se uma consulta ou transação se aplica a todos os dados do produto, ela pode ter de ser executada novamente contra todas as tabelas e os resultados podem ter de ser combinados.

Esses tipos de ajustes projetados para atender ao grande volume de consultas ou transações, com ou sem sacrificar as formas normais, são comuns na prática.

20.2.3 Ajustando consultas

Já discutimos como o desempenho da consulta depende da seleção apropriada de índices, e como os índices podem ter de ser ajustados após analisar as consultas que oferecem desempenho fraco usando os comandos no SGBDR que mostram o plano de execução da consulta. Existem principalmente duas indicações que sugerem que o ajuste da consulta pode ser necessário:

1. Uma consulta emite muitos acessos ao disco (por exemplo, uma consulta com combinação exata varre uma tabela inteira).
2. O plano de consulta mostra que índices relevantes não estão sendo usados.

Alguns casos típicos de situações que precisam de ajuste de consulta incluem os seguintes:

1. Muitos otimizadores de consulta não usam índices na presença de expressões aritméticas (como Salario/365 > 10,50), comparações numéricas de atributos de diferentes tamanhos e precisão (como Aqtd = Bqtd, onde Aqtd é do tipo INTEGER e Bqtd é do tipo SMALLINT), comparações NULL (como Datanasc IS NULL) e comparações de substring (como Unome LIKE '%eira').
2. Índices não costumam ser usados para consultas aninhadas usando IN; por exemplo, a consulta a seguir:

```
SELECT Cpf      FROM    FUNCIONARIO
WHERE Dnr      IN (
    SELECT Dnumero FROM DEPARTAMENTO
    WHERE Cpf_ger = '33344555587'
);
```

pode não usar o índice em Dnr em FUNCIONARIO, enquanto o uso de Dnr = Dnumero na cláusula WHERE com uma consulta de único bloco pode fazer que o índice seja utilizado.

3. Alguns DISTINCTs podem ser redundantes e ser evitados sem alterar o resultado. Um DISTINCT normalmente causa uma operação de ordenação e deve ser evitado ao máximo possível.
4. O uso desnecessário de tabelas de resultado temporárias pode ser evitado ao se reduzir consultas múltiplas em uma única consulta, *a menos que* a relação temporária seja necessária para algum processamento intermediário.
5. Em algumas situações envolvendo o uso de consultas correlacionadas, os temporários são úteis. Considere a consulta a seguir, que recupera o funcionário com maior salário em cada departamento:

```
SELECT Cpf
FROM    FUNCIONARIO F
WHERE  Salario = SELECT MAX (Salario)
FROM    FUNCIONARIO AS M
WHERE  M.Dnr = F.Dnr;
```

Isso tem o potencial perigoso de pesquisar toda a tabela FUNCIONARIO interna M em busca de *cada*

tupla da tabela FUNCIONARIO externa F. Para tornar a execução mais eficiente, o processo pode ser desmembrando em duas consultas, onde a primeira consulta simplesmente calcula o salário máximo em cada departamento, da seguinte forma:

```
SELECT MAX (Salario) AS Salario_alto, Dnr INTO
          TEMP
FROM FUNCIONARIO
GROUP BY Dnr;
SELECT Cpf.FUNCIONARIO
FROM FUNCIONARIO, TEMP
WHERE FUNCIONARIO.Salario = TEMP.Salario_alto
        AND FUNCIONARIO.Dnr = TEMP.Dnr;
```

6. Se várias opções para uma condição de junção são possíveis, escolha uma que utilize um índice de agrupamento e evite aquelas que contêm comparações de string. Por exemplo, supondo que o atributo Nome seja uma chave candidata em FUNCIONARIO e ALUNO, é melhor usar FUNCIONARIO.Cpf = ALUNO.Cpf como uma condição de junção em vez de FUNCIONARIO.Nome = ALUNO.Nome se Cpf tiver um índice de agrupamento em uma ou ambas as tabelas.
7. Uma peculiaridade com alguns otimizadores de consulta é que a ordem das tabelas na cláusula FROM pode afetar o processamento da junção. Se isso acontecer, pode ser preciso trocar essa ordem para que a menor das duas relações seja varrida e a relação maior seja usada com um índice apropriado.
8. Alguns otimizadores de consulta funcionam pior em consultas aninhadas em comparação com seus correspondentes não aninhados. Existem quatro tipos de consultas aninhadas:
 - Subconsultas não correlacionadas com agregações em uma consulta interna.
 - Subconsultas não correlacionadas sem agregações.
 - Subconsultas correlacionadas com agregações em uma consulta interna.
 - Subconsultas correlacionadas sem agregações.

Desses quatro tipos, o primeiro normalmente não apresenta problema, pois a maioria dos otimizadores de consulta avalia a consulta interna primeiro.

Porém, para uma consulta do segundo tipo, como o exemplo no item 2, a maioria dos otimizadores de consulta pode não usar um índice em Dnr em FUNCIONARIO. No entanto, os mesmos otimizadores podem fazer isso se a consulta for gravada como não aninhada. A transformação de subconsultas correlacionadas pode envolver a configuração de tabelas temporárias. Exemplos detalhados estão fora de nosso escopo aqui.⁶

9. Finalmente, muitas aplicações são baseadas em visões que definem os dados de interesse para essas aplicações. Às vezes, essas visões se tornam exageradas porque uma consulta pode ser proposta diretamente contra uma tabela da base, em vez de passar por uma visão que é definida por uma JUNÇÃO.

20.2.4 Orientações adicionais de ajuste de consulta

Técnicas adicionais para melhorar as consultas se aplicam a certas situações, como a seguir:

1. Uma consulta com múltiplas condições de seleção que são conectadas por OR ou podem não estar pedindo ao otimizador de consulta para usar qualquer índice. Tal consulta pode ser dividida e expressa como uma união de consultas, cada qual com uma condição em um atributo que causa o uso de um índice. Por exemplo,

```
SELECT Pnome, Unome, Salario, Idade7
FROM FUNCIONARIO
WHERE Idade > 45 OR Salario < 50.000;
```

pode ser executado usando varredura sequencial, gerando um desempenho fraco. Dividindo-o como

```
SELECT Pnome, Unome, Salario, Idade
FROM FUNCIONARIO
WHERE Idade > 45
UNION
SELECT Pnome, Unome, Salario, Idade
FROM FUNCIONARIO
WHERE Salario < 50.000;
```

pode utilizar índices em Idade e também em Salario.

2. Para ajudar a agilizar a consulta, as seguintes transformações podem ser experimentadas:

⁶ Para obter mais detalhes, consulte Shasha e Bonnet (2002).

⁷ Modificamos o esquema e usamos Idade em FUNCIONARIO em vez de Data_nasc.

- A condição NOT pode ser transformada em uma expressão positiva.
- Blocos SELECT embutidos usando IN, = ALL, = ANY e = SOME podem ser substituídos por junções.
- Se uma junção de igualdade for configurada entre duas tabelas, o predicado de intervalo (condição de seleção) no atributo de junção configurado em uma tabela pode ser repetido para a outra tabela.
- Condições WHERE podem ser reescritas para utilizar os índices em múltiplas colunas. Por exemplo,

```
SELECT Num_regiao, Tipo_prod, Mes, Vendas
FROM ESTATISTICAS_VENDAS
WHERE Num_regiao = 3 AND ((Tipo_prod
    BETWEEN 1 AND 3) OR (Tipo_prod
    BETWEEN 8 AND 10));
```

pode usar um índice apenas em Num_regiao e pesquisar todas as páginas folha do índice para uma combinação em Tipo_prod. Em vez disso, usar

```
SELECT Num_regiao, Tipo_prod, Mes, Vendas
FROM ESTATISTICAS_VENDAS
WHERE (Num_regiao = 3 AND (Tipo_prod
    BETWEEN 1 AND 3))
    OR (Num_regiao = 3 AND (Tipo_
    prod BETWEEN 8 AND 10));
```

pode usar um índice composto em (Num_regiao, Tipo_prod) e atuar de modo muito mais eficiente.

Nesta seção, abordamos muitos dos casos comuns em que a ineficiência de uma consulta pode ser fixada por alguma ação corretiva simples, como o uso de uma tabela temporária, evitando certos tipos de construções de consulta, ou evitando o uso de visões. O objetivo é fazer que o SGBDR utilize índices de atributo único ou atributos compostos existentes tanto quanto possível. Isso evita varreduras completas dos blocos de dados ou a varredura inteira dos nós folha do índice. Os processos redundantes, como a classificação, devem ser evitados a qualquer custo. Os problemas e as soluções dependerão do funcionamento de um otimizador de consulta dentro do SGBDR. Existe literatura detalhada nos guias de ajuste de banco de dados para a administração de banco de dados pelos fornecedores de SGBDR. A maioria dos fornecedores de SGBD relacional, como Oracle, IBM e Microsoft, encoraja seus maiores clientes a compartilharem ideias de ajuste nas exposições anuais e outros

fóruns, de modo que o setor inteiro se beneficia com o uso das técnicas de melhoria de desempenho. Essas técnicas normalmente estão disponíveis na literatura do setor e em diversos sites da Web.

Resumo

Neste capítulo, discutimos os fatores que afetam as decisões de projeto físico do banco de dados e oferecemos orientações para escolher entre as alternativas do projeto físico. Discutimos as mudanças no projeto lógico, como a desnормalização, bem como as modificações de índices, e mudanças nas consultas para ilustrar diferentes técnicas para o ajuste de desempenho do banco de dados. Estas são apenas uma amostra representativa de um grande número de medidas e técnicas adotadas no projeto de grandes aplicações comerciais de SGBDs relacionais.

Perguntas de revisão

- 20.1. Quais são os fatores importantes que influenciam o projeto físico do banco de dados?
- 20.2. Discuta as decisões tomadas durante o projeto físico do banco de dados.
- 20.3. Discuta as orientações para o projeto físico do banco de dados nos SGBDRs.
- 20.4. Discuta os tipos de modificações que podem ser aplicadas ao projeto lógico de um banco de dados relacional.
- 20.5. Sob que situações a desnормalização de um esquema de banco de dados seria usada? Dê exemplos de desnормalização.
- 20.6. Discuta o ajuste de índices para bancos de dados relacionais.
- 20.7. Discuta as considerações para reavaliar e modificar consultas em SQL.
- 20.8. Ilustre os tipos de mudanças nas consultas SQL que precisam ser consideradas para a melhoria do desempenho durante o ajuste do banco de dados.

Bibliografia selecionada

Wiederhold (1987) aborda questões relacionadas ao projeto físico. O'Neil e O'Neil (2001) têm uma discussão detalhada do projeto físico e questões de transação em referência a SGBDRs comerciais. Navathe e Kerschberg (1986) discutem todas as fases do projeto de banco de dados e apontam o papel dos dicionários de dados. Rozen e Shasha (1991) e Carlis e March (1984) apresentam diferentes modelos para o problema do projeto físico do banco de dados. Shasha e Bonnet (2002) têm uma discussão elaborada das orientações para ajuste de banco de dados. Niemic (2008) é um entre vários livros disponíveis para administração e ajuste de banco de dados Oracle. Schneider (2006) é voltado para o projeto e o ajuste de bancos de dados MySQL.



parte



9

Processamento de transações, controle de concorrência e recuperação



Introdução aos conceitos e teoria de processamento de transações

capítulo

21

O conceito de transação oferece um mecanismo para descrever unidades lógicas de processamento de banco de dados. Os **sistemas de processamento de transação** são sistemas com grandes bancos de dados e centenas de usuários simultâneos que executam transações de banco de dados. Alguns exemplos desses sistemas incluem reservas aéreas, sistemas bancários, processamento de cartão de crédito, compras on-line, mercados de ações, caixas de supermercado e muitas outras aplicações. Esses sistemas exigem alta disponibilidade e tempo de resposta rápido para centenas de usuários simultâneos. Neste capítulo, apresentamos os conceitos necessários em sistemas de processamento de transação. Definimos o conceito de uma transação, que é usado para representar uma unidade lógica de processamento de banco de dados que deve ser concluída por inteiro para garantir a exatidão. Uma transação normalmente é implementada por um programa de computador, que inclui comandos de banco de dados como recuperações, inserções, exclusões e atualizações. Apresentamos algumas das técnicas básicas para programação de banco de dados nos capítulos 13 e 14.

Neste capítulo, focalizamos os conceitos básicos e a teoria necessários para garantir a execução correta das transações. Discutimos o problema de controle de concorrência, que ocorre quando várias transações submetidas por diversos usuários interferem umas com as outras de uma maneira que produz resultados incorretos. Também discutimos os problemas que podem ocorrer quando as transações falham, e como o sistema de banco de dados pode se recuperar de diversos tipos de falhas.

Este capítulo é organizado da seguinte forma: a Seção 21.1 discute informalmente por que o controle de concorrência e recuperação são necessários em

um sistema de banco de dados. A Seção 21.2 define o termo *transação* e discute conceitos adicionais relacionados ao processamento de transação nos sistemas de banco de dados. A Seção 21.3 apresenta as propriedades importantes de atomicidade, a preservação de consistência, o isolamento e a durabilidade ou permanência — chamadas propriedades ACID —, que são consideradas desejáveis nos sistemas de processamento de transação. A Seção 21.4 apresenta o conceito de *schedules* (ou históricos) de execução de transações e caracteriza sua *recuperabilidade*. A Seção 21.5 discute a noção de *serialização* da execução concorrente da transação, que pode ser usada para definir as sequências de execução corretas (ou *schedules*) de transações simultâneas. Na Seção 21.6, apresentamos alguns dos comandos que dão suporte ao conceito de transação em SQL. No final do capítulo há um resumo.

Os dois capítulos seguintes fornecem mais detalhes sobre os métodos e técnicas reais usadas para dar suporte ao processamento de transação. O Capítulo 22 oferece uma visão geral dos protocolos básicos de controle de concorrência e o Capítulo 23 introduz as técnicas de recuperação.

21.1 Introdução ao processamento de transações

Nesta seção, discutimos os conceitos de execução concorrente de transações e recuperação de transações com falhas. A Seção 21.1.1 compara sistemas de banco de dados de monousuário e multiusuários, e demonstra como a execução simultânea de transações pode ocorrer nos sistemas multiusuários. A Seção 21.1.2 define o conceito de transação e apresenta um modelo simples de execução de transação base-

ado em operações de leitura e gravação de banco de dados. Esse modelo é usado como base para definir e formalizar os conceitos de controle de concorrência e recuperação. A Seção 21.1.3 utiliza exemplos informais para mostrar por que as técnicas de controle de concorrência são necessárias em sistemas multiusuários. Por fim, a Seção 21.1.4 discute por que são necessárias técnicas para lidar com a recuperação do sistema e falhas de transação, discutindo as diferentes maneiras como as transações podem falhar quando são executadas.

21.1.1 Sistemas de monousuário versus multiusuário

Um critério para classificar um sistema de banco de dados é de acordo com o número de usuários que podem usar o sistema simultaneamente. Um SGBD é **monousuário** se no máximo um usuário de cada vez pode utilizar o sistema, e é **multiusuário** se muitos usuários puderem fazê-lo — e, portanto, acessar o banco de dados — simultaneamente. Os SGBDs monousuário são principalmente restritos a sistemas de computador pessoal; a maioria dos outros SGBDs é multiusuário. Por exemplo, um sistema de reservas aéreas é acessado por centenas de agentes de viagens e funcionários de reserva de maneira simultânea. Os sistemas de banco de dados usados em bancos, agências de seguros, mercado de ações, supermercados e muitas outras aplicações são de multiusuários. Nesses sistemas, centenas ou milhares de usuários normalmente estão operando no banco de dados ao submeter transações ao sistema ao mesmo tempo.

Multiusuários podem acessar os bancos de dados — e usar sistemas de computação — simultaneamente devido ao conceito da **multiprogramação**, que permite que o sistema operacional do computador execute vários programas — ou processos — ao mesmo tempo. Uma única unidade central de processamento (CPU) pode executar apenas, e no máximo, um processo de

cada vez. Porém, sistemas operacionais de multiprogramação executam alguns comandos de um processo, depois suspendem esse processo e executam alguns comandos do processo seguinte, e assim por diante. Um processo é retomado no ponto em que foi suspenso sempre que chega sua vez de usar a CPU novamente. Assim, a execução simultânea dos processos é, na realidade, intercalada, conforme ilustrado na Figura 21.1, que mostra dois processos, A e B, executando simultaneamente em um padrão intercalado. A intercalação mantém a CPU ocupada quando um processo exige uma operação de entrada ou saída (E/S), como a leitura de um bloco do disco. A CPU é trocada para executar outro processo, em vez de permanecer ociosa durante o tempo da E/S. A intercalação também impede que um processo longo atrasse os demais processos.

Se o sistema de computação tiver múltiplos processadores de hardware (CPUs), o **processamento paralelo** de vários processos é possível, conforme ilustrado pelos processos C e D da Figura 21.1. A maior parte da teoria referente ao controle de concorrência nos bancos de dados é desenvolvida em relação à **concorrência intercalada**, de modo que, para o restante deste capítulo, assumiremos esse modelo. Em um SGBD multiusuário, os itens de dados armazenados são os recursos principais que podem ser acessados simultaneamente por usuários ou programas de aplicação interativos, que estão sempre recuperando informações e modificando o banco de dados.

21.1.2 Transações, itens de banco de dados, operações de leitura e gravação e buffers do SGBD

Uma **transação** é um programa em execução que forma uma unidade lógica de processamento de banco de dados. Ela inclui uma ou mais operações de acesso ao banco de dados — estas podem incluir operações de inserção, exclusão, modificação ou recuperação. As operações de banco de dados que

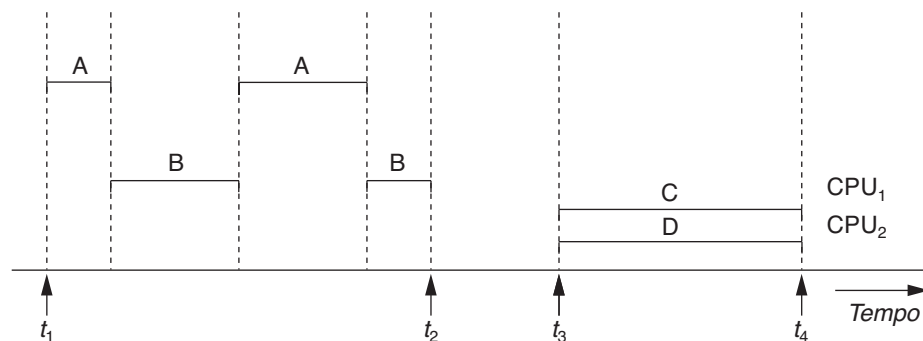


Figura 21.1

Processamento intercalado *versus* processamento paralelo de transações simultâneas.

formam uma transação podem ser embutidas em um programa de aplicação ou podem ser especificadas interativamente por meio de uma linguagem de consulta de alto nível, como a SQL. Um modo de especificar os limites de transação é determinando pelas instruções explícitas **begin transaction** e **end transaction** em um programa de aplicação; nesse caso, todas as operações de acesso ao banco de dados entre os dois são consideradas formando uma transação. Um único programa de aplicação pode conter mais de uma transação se tiver vários limites de transação. Se as operações de banco de dados em uma transação não atualizarem o banco de dados, mas apenas recuperarem dados, a transação é chamada de **transação somente de leitura**; caso contrário, ela é conhecida como **transação de leitura-gravação**.

O *modelo de banco de dados* utilizado para apresentar conceitos de processamento de transação é muito simples em comparação com modelos de dados que discutimos anteriormente no livro, como o modelo relacional ou o modelo de objeto. Um **banco de dados** é basicamente representado como uma coleção de *itens de dados nomeados*. O tamanho de um item de dados é chamado de sua **granularidade**. Um **item de dados** pode ser um *registro de banco de dados*, mas também pode ser uma unidade maior, como um **bloco de disco** inteiro, ou mesmo uma unidade menor, como um *valor de campo (atributo)* individual de algum registro no banco de dados. Os conceitos de processamento de transação que discutimos são independentes da granularidade (tamanho) do item de dados e se aplicam a itens de dados em geral. Cada item de dados tem um *nome único*, mas esse nome em geral não é usado pelo programador; em vez disso, ele é apenas um meio para *identificar exclusivamente cada item de dados*. Por exemplo, se a granularidade do item de dados for um bloco de disco, então o endereço do bloco de disco pode ser utilizado como o nome do item de dados. Ao usar esse modelo de banco de dados simplificado, as operações básicas de acesso ao banco de dados que uma transação pode incluir são as seguintes:

- **read_item(X).** Lê um item do banco de dados chamado X para uma variável do programa. Para simplificar nossa notação, consideramos que a *variável de programa também é chamada X*.
- **write_item(X).** Grava o valor da variável de programa X no item de banco de dados chamado X.

Conforme discutimos no Capítulo 17, a unida-

de básica de transferência de dados do disco para a memória principal é um bloco. A execução de um comando **read_item(X)** inclui as seguintes etapas:

1. Ache o endereço do bloco de disco que contém o item X.
2. Copie esse bloco de disco para um buffer na memória principal (se esse bloco de disco ainda não estiver em algum buffer da memória principal).
3. Copie o item X do buffer para a variável de programa chamada X.

A execução de um comando **write_item(X)** inclui as seguintes etapas:

1. Ache o endereço do bloco de disco que contém o item X.
2. Copie esse bloco de disco para um buffer na memória principal (se esse bloco de disco ainda não estiver em algum buffer da memória principal).
3. Copie o item X da variável de programa chamada X para o local correto no buffer.
4. Armazene o bloco atualizado do buffer de volta no disco (imediatamente ou em algum momento posterior).

É a etapa 4 que de fato atualiza o banco de dados no disco. Em alguns casos, o buffer não é imediatamente armazenado no disco, caso mudanças adicionais tenham de ser feitas no buffer. Em geral, a decisão sobre quando armazenar um bloco de disco modificado cujo conteúdo está em um buffer da memória principal é tratado pelo gerenciador de recuperação do SGBD em cooperação com o sistema operacional subjacente. O SGBD manterá na **cache do banco de dados** uma série de **buffers de dados** na memória principal. Cada buffer costuma manter o conteúdo de um bloco de disco do banco de dados, que contém alguns dos itens de banco de dados que estão sendo processados. Quando esses buffers estão todos ocupados, e blocos de disco de banco de dados adicionais devem ser copiados para a memória, alguma política de substituição de buffer é utilizada para escolher quais buffers atuais devem ser substituídos. Se um buffer escolhido tiver de ser modificado, ele precisa ser gravado de volta no disco antes de ser reutilizado.¹

Uma transação inclui operações **read_item** e **write_item** para acessar e atualizar o banco de dados. A Figura 21.2 mostra exemplos de duas transações muito simples. O **conjunto de leitura** de uma tran-

¹ Não discutiremos as políticas de substituição de buffer aqui, pois elas normalmente são abordadas em livros-texto sobre sistemas operacionais.

(a)	T_1	T_2
	<pre>read_item(X); X := X - N; write_item(X); read_item(Y); Y := Y + N; write_item(Y);</pre>	<pre>read_item(X); X := X + M; write_item(X);</pre>

Figura 21.2Duas transações de exemplo. (a) Transação T_1 . (b) Transação T_2 .

sação é o conjunto de todos os itens que a transação lê, e o **conjunto de gravação** é o conjunto de todos os itens que a transação grava. Por exemplo, o conjunto de leitura de T_1 da Figura 21.2 é $\{X, Y\}$ e seu conjunto de gravação também é $\{X, Y\}$.

Os mecanismos de controle de concorrência e recuperação tratam principalmente dos comandos de banco de dados em uma transação. As transações submetidas pelos diversos usuários podem ser executadas simultaneamente, acessar e atualizar os mesmos itens de banco de dados. Se essa execução simultânea for *descontrolada*, ela pode ocasionar problemas, como um banco de dados inconsistente. Na próxima seção, apresentamos de maneira informal alguns dos problemas que podem ocorrer.

21.1.3 Por que o controle de concorrência é necessário

Vários problemas podem acontecer quando transações simultâneas são executadas de uma maneira descontrolada. Ilustramos alguns desses problemas ao nos referirmos a um banco de dados de reservas aéreas muito simplificado, em que um registro é armazenado para cada voo. Cada registro inclui o *número de assentos reservados* nesse voo como um *item de dados nomeado (identificável exclusivamente)*, entre outras informações. A Figura 21.2(a) mostra uma transação T_1 que *transfere* N reservas de um voo cujo número de assentos reservados é armazenado no item de banco de dados chamado X para outro voo cujo número de assentos reservados é armazenado no item de banco de dados chamado Y . A Figura 21.2(b) mostra uma transação mais simples T_2 que apenas *reserva* M assentos no primeiro voo (X) referenciados na transação T_1 .² Para simplificar nosso exemplo, não mostramos partes adicionais das transações, como a verificação de um voo ter assentos suficientes disponíveis antes de

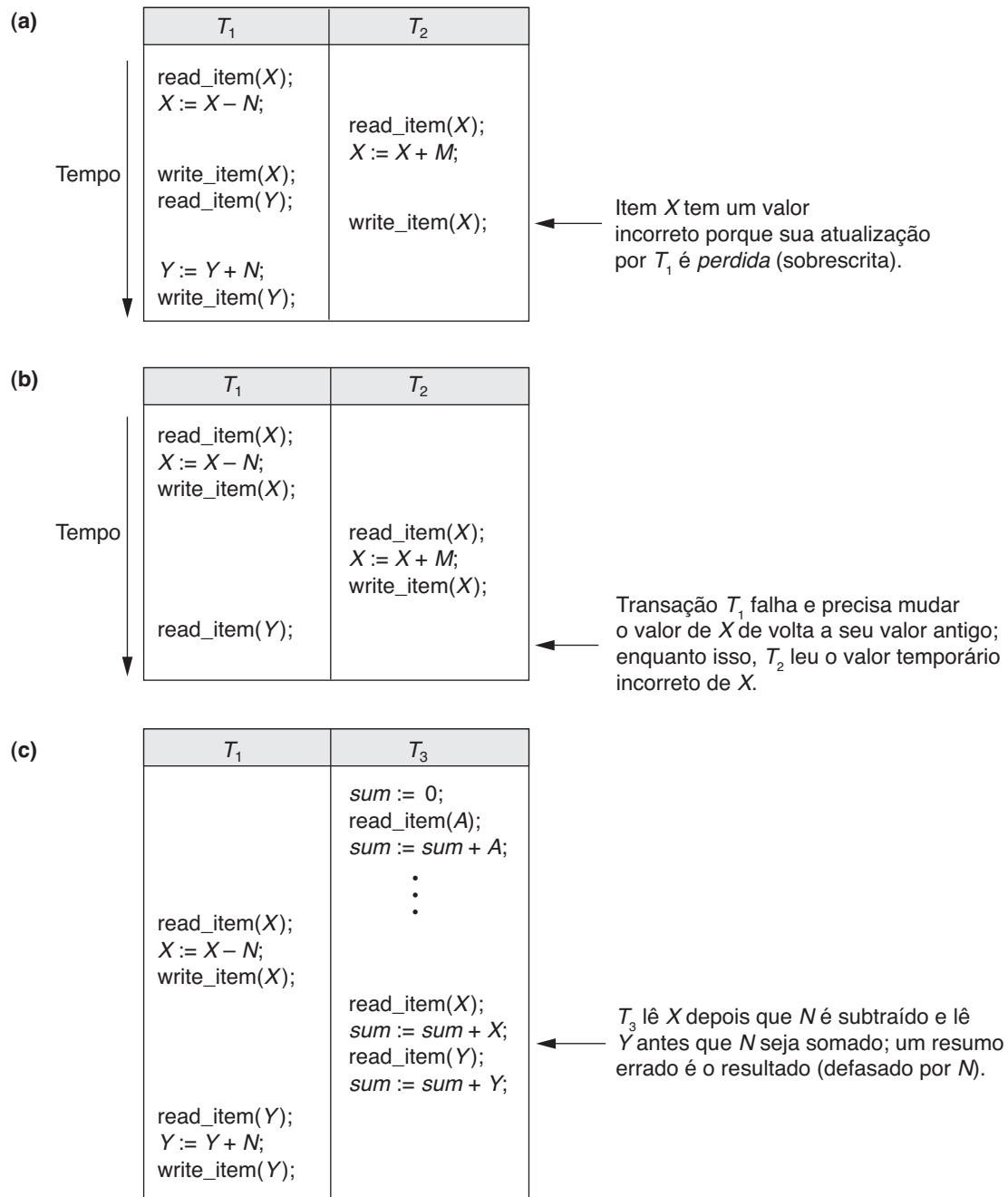
reservar assentos adicionais.

Quando um programa de acesso ao banco de dados é escrito, ele tem o número do voo, a data do voo e o número de assentos a serem reservados como parâmetros; logo, o mesmo programa pode ser utilizado para executar *muitas transações diferentes*, cada uma com um número diferente de voo, data e número de assentos a serem reservados. Para fins de controle de concorrência, uma transação é uma *execução em particular* de um programa em uma data, voo e número de assentos específicos. Na Figura 21.2(a) e (b), as transações T_1 e T_2 são *execuções específicas* dos programas que se referem aos voos específicos cujos números de assentos são armazenados nos itens de dados X e Y no banco de dados. Em seguida, discutimos os tipos de problemas que podemos encontrar com essas duas transações simples se elas forem executadas simultaneamente.

O problema da atualização perdida. Esse problema ocorre quando duas transações que acessam os mesmos itens do banco de dados têm suas operações intercaladas de modo que isso torna o valor de alguns itens do banco de dados incorreto. Suponha que as transações T_1 e T_2 sejam submetidas aproximadamente ao mesmo tempo, e suponha que suas operações sejam intercaladas, como mostra a Figura 21.3(a); então, o valor final do item X é incorreto porque T_2 lê o valor de X antes que T_1 o mude no banco de dados, e, portanto, o valor atualizado resultante de T_1 é perdido. Por exemplo, se $X = 80$ no início (originalmente, havia 80 reservas no voo), $N = 5$ (T_1 transfere cinco reservas de assento do voo correspondente a X para o voo correspondente a Y), e $M = 4$ (T_2 reserva quatro assentos em X), o resultado final deveria ser $X = 79$. No entanto, na intercalação de operações mostrada na Figura 21.3(a), ele é $X = 84$, pois a atualização em T_1 que removeu os cinco assentos de X foi perdida.

O problema da atualização temporária (ou leitura suja). Esse problema ocorre quando uma transação atualiza um item do banco de dados e depois a transação falha por algum motivo (ver Seção 21.1.4). Nesse meio-tempo, o item atualizado é acessado (lido) por outra transação, antes de ser alterado de volta para seu valor original. A Figura 21.3(b) mostra um exemplo em que T_1 atualiza o item X e então falha antes de terminar, de modo que o sistema deve mudar X de volta para seu valor original. Contudo, antes que ele possa fazer isso, a transação T_2 lê o valor temporário de X , que não será gravado permanentemente no

²Um exemplo semelhante, mais utilizado, considera um banco de dados bancário, com uma transação realizando uma transferência de fundos da conta X para a conta Y e outra transação realizando um depósito na conta X .

**Figura 21.3**

Alguns problemas que ocorrem quando a execução simultânea não é controlada. (a) O problema da atualização perdida. (b) O problema da atualização temporária. (c) O problema do resumo incorreto.

banco de dados devido à falha de T_1 . O valor do item X que foi lido por T_2 é chamado de dado sujo, pois foi criado por uma transação que não foi concluída nem confirmada; portanto, esse problema também é conhecido como problema de leitura suja.

O problema do resumo incorreto. Se uma transação está calculando uma função de resumo de agregação em uma série de itens de banco de dados, enquanto outras transações estão atualizando alguns desses

itens, a função de agregação pode calcular alguns valores antes que eles sejam atualizados e outros, depois que eles forem atualizados. Por exemplo, suponha que uma transação T_3 esteja calculando o número total de reservas em todos os voos; enquanto isso, a transação T_1 está sendo executada. Se a intercalação de operações mostrada na Figura 21.3(c) acontecer, o resultado de T_3 estará defasado por uma quantidade N , pois T_3 lê o valor de X após N assentos terem sido

subtraídos dele, mas lê o valor de Y antes que esses N assentos tenham sido acrescentados.

O problema da leitura não repetitiva. Outro problema que pode acontecer é chamado de leitura não repetitiva, em que uma transação T lê o mesmo item duas vezes e o item é alterado por outra transação T' entre as duas leituras. Logo, T recebe valores diferentes para suas duas leituras do mesmo item. Isso pode acontecer, por exemplo, se durante uma transação de reserva aérea, um cliente consultar a disponibilidade de assento em vários voos. Quando o cliente decide sobre um voo em particular, a transação então lê o número de assentos nesse voo pela segunda vez antes de completar a reserva, e pode acabar lendo um valor diferente para o item.

21.1.4 Por que a recuperação é necessária

Sempre que uma transação é submetida a um SGBD para execução, o sistema é responsável por garantir que todas as operações na transação sejam concluídas com sucesso e seu efeito seja registrado permanentemente no banco de dados, ou que a transação não tenha qualquer efeito no banco de dados ou quaisquer outras transações. No primeiro caso, a transação é considerada **confirmada** (committed), ao passo que, no segundo caso, a transação é **abandonada**. O SGBD não deve permitir que algumas operações de uma transação T sejam aplicadas ao banco de dados enquanto outras operações de T não o são, pois a *transação inteira* é uma unidade lógica de processamento de banco de dados. Se a transação falhar depois de executar algumas de suas operações, mas antes de executar todas elas, as operações já executadas precisam ser desfeitas e não têm efeito duradouro.

Tipos de falhas. As falhas geralmente são classificadas como falhas de transação, sistema e mídia. Existem vários motivos possíveis para uma transação falhar no meio da execução:

1. **Uma falha do computador (falha do sistema).** Um erro de hardware, software ou rede no sistema de computação durante a execução da transação. Falhas do hardware normalmente são falhas de mídia — por exemplo, uma falha na memória principal.
2. **Um erro de transação ou do sistema.** Alguma operação na transação pode fazer que esta falhe, como um estouro de inteiro ou divisão por zero. A falha da transação também pode

ocorrer devido a valores de parâmetro errôneos ou a um erro lógico de programação.³ Além disso, o usuário pode interromper a transação durante sua execução.

3. **Erros locais ou condições de exceção detectadas pela transação.** Durante a execução da transação, podem ocorrer certas condições que necessitam de cancelamento da transação. Por exemplo, os dados da transação podem não ser encontrados. Uma condição de exceção,⁴ como um saldo de conta insuficiente em um banco de dados bancário, pode fazer que uma transação, como um saque, seja cancelada. Essa exceção poderia ser programada na própria transação, e nesse caso não seria considerado uma falha da transação.
4. **Imposição de controle de concorrência.** O método de controle de concorrência (ver Capítulo 22) pode decidir abortar uma transação porque ela viola a serialização (ver Seção 21.5), ou pode abortar uma ou mais transações para resolver um estado de deadlock entre várias transações (ver Seção 22.1.3). As transações abortadas devido a violações de serialização ou deadlock em geral são reiniçadas automaticamente em outro momento.
5. **Falha de disco.** Alguns blocos de disco podem perder seus dados devido a um defeito de leitura, gravação ou por causa de uma falha da cabeça de leitura/gravação. Isso pode acontecer durante uma operação de leitura ou gravação da transação.
6. **Problemas físicos e catástrofes.** Isso se refere a uma lista sem fim de problemas que incluem falha de energia ou de ar-condicionado, incêndio, roubo, sabotagem, regravação de discos ou fitas por engano e montagem da fita errada pelo operador.

As falhas dos tipos 1, 2, 3 e 4 são mais comuns do que aquelas dos tipos 5 ou 6. Sempre que ocorre uma falha dos tipos de 1 a 4, o sistema precisa manter informações suficientes para recuperar-se rapidamente da falha. A falha de disco ou outras falhas catastróficas de tipo 5 ou 6 não acontecem com frequência; se ocorrerem, a recuperação é uma tarefa importante. Discutiremos sobre a recuperação de falhas no Capítulo 23.

O conceito de transação é fundamental para muitas técnicas de controle de concorrência e recu-

³ Em geral, uma transação deve ser testada completamente para garantir que não tenha quaisquer bugs (erros lógicos de programação).

⁴ Condições de exceção, se programadas corretamente, não constituem falhas de transação.

peração de falhas.

21.2 Conceitos de transação e sistema

Nesta seção, discutimos conceitos adicionais relevantes ao processamento de transação. A Seção 21.2.1 descreve os diversos estados em que uma transação pode estar, e discute outras operações necessárias no processamento de transação. A Seção 21.2.2 discute o log do sistema, que mantém informações sobre transações e itens de dados que serão necessários para recuperação. A Seção 21.2.3 descreve o conceito de pontos de confirmação das transações, e por que eles são importantes no processamento da transação.

21.2.1 Estados de transação e operações adicionais

Uma transação é uma unidade atômica de trabalho, que deve ser concluída totalmente ou não ser feita de forma alguma. Para fins de recuperação, o sistema precisa registrar quando cada transação começa, termina e confirma ou aborta (ver Seção 21.2.3). Portanto, o gerenciador de recuperação do SGBD precisa acompanhar as seguintes operações:

- BEGIN_TRANSACTION. Esta marca o início da execução da transação.
- READ ou WRITE. Estas especificam operações de leitura ou gravação nos itens do banco de dados que são executados como parte de uma transação.
- END_TRANSACTION. Esta especifica que operações de transação READ e WRITE terminaram e marca o final da execução da transa-

ção. Porém, nesse ponto pode ser necessário verificar se as mudanças introduzidas pela transação podem ser permanentemente aplicadas ao banco de dados (confirmadas) ou se a transação precisa ser abortada, pois viola a serialização (ver Seção 21.5) ou por algum outro motivo.

- COMMIT_TRANSACTION. Esta sinaliza um *final bem-sucedido* da transação, de modo que quaisquer mudanças (atualizações) executadas pela transação podem ser seguramente confirmadas (committed) ao banco de dados e não serão desfeitas.
- ROLLBACK (ou ABORT). Esta operação sinaliza que a transação foi *encerrada sem sucesso*, de modo que quaisquer mudanças ou efeitos que a transação possa ter aplicado ao banco de dados precisam ser desfeitos.

A Figura 21.4 mostra um diagrama de transição de estado que ilustra como uma transação percorre seus estados de execução. Uma transação entra em um estado ativo imediatamente após iniciar a execução, onde pode executar suas operações READ e WRITE. Quando a transação termina, ela passa para o estado parcialmente confirmado. Nesse ponto, alguns protocolos de recuperação precisam garantir que uma falha no sistema não resultará em uma incapacidade de registrar as mudanças da transação permanentemente (em geral, gravando mudanças no log do sistema, discutido na próxima seção).⁵ Quando essa verificação é bem-sucedida, diz-se que a transação alcançou seu ponto de confirmação e ela entra no estado confirmado. Os pontos de confirmação serão discutidos com mais detalhes na Seção 21.2.3. Quando uma transação é confirmada, ela concluiu sua execução com sucesso e todas as suas mudanças

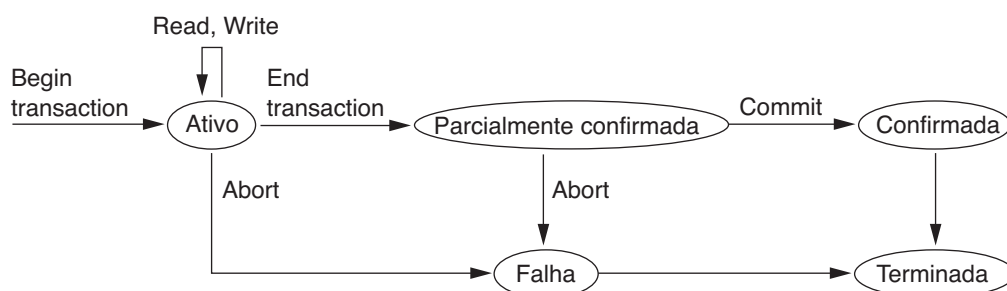


Figura 21.4

Diagrama de transição de estado ilustrando os estados para execução da transação.

⁵ O controle de concorrência otimista (ver Seção 22.4) também exige que certas verificações sejam feitas nesse ponto para garantir que a transação não interfira em outras transações em execução.

⁶ O log às vezes é chamado de *diário do SGBD*.

precisam ser gravadas permanentemente no banco de dados, mesmo que haja uma falha no sistema.

Entretanto, uma transação pode ir para o estado de **falha** se uma das verificações falhar ou se a transação for abortada durante seu estado ativo. A transação pode então ter de ser cancelada para desfazer o efeito de suas operações WRITE no banco de dados. O **estado terminado** corresponde à transação que sai do sistema. A informação da transação que é mantida nas tabelas do sistema enquanto a transação estava rodando é removida quando esta termina. As transações com falha ou abortadas podem ser *reiniciadas* depois — seja de maneira automática ou depois de serem submetidas outra vez pelo usuário — como transações totalmente novas.

21.2.2 O log do sistema

Para poder recuperar-se de falhas que afetam transações, o sistema mantém um **log**⁶ para registrar todas as operações de transação que afetam os valores dos itens de banco de dados, bem como outras informações de transação que podem ser necessárias para permitir a recuperação de falhas. O log é um arquivo sequencial, apenas para inserção, que é mantido no disco, de modo que não é afetado por qualquer tipo de falha, exceto por falha de disco ou catastrófica. Normalmente, um (ou mais) buffers de memória mantêm a última parte do arquivo de log, de modo que as entradas do log são primeiros acrescentadas ao buffer da memória principal. Quando o **buffer de log** é preenchido, ou quando ocorrem certas condições, o buffer de log é *anexado ao final do arquivo de log no disco*. Além disso, o arquivo de log do disco é periodicamente copiado para arquivamento (fita), para proteger contra falhas catastróficas. A seguir estão os tipos de entradas — chamados **registros de log** — que são gravados para o arquivo de log e a ação correspondente para cada registro de log. Nessas entradas, T refere-se a uma **id de transação** exclusiva que é gerada automaticamente pelo sistema para cada transação e que é usada para identificar cada transação.

1. **[start_transaction, T]**. Indica que a transação T iniciou sua execução.
2. **[write_item, T , X , $valor_antigo$, $valor_novo$]**. Indica que a transação T mudou o valor do item do banco de dados X de $valor_antigo$ para $valor_novo$.
3. **[read_item, T , X]**. Indica que a transação T leu o valor do item de banco de dados X .
4. **[commit, T]**. Indica que a transação T foi concluída com sucesso, e afirma que seu efei-

to pode ser confirmado (registrado permanentemente) no banco de dados.

5. **[abort, T]**. Indica que a transação T foi abortada.

Protocolos para recuperação que evitam propagação de rollbacks (ver Seção 21.4.2) — que incluem quase todos os protocolos práticos — *não exigem que* operações READ sejam gravadas no log do sistema. Contudo, se o log também for usado para outras finalidades — como auditoria (mantendo registro de todas as operações do banco de dados) —, então essas entradas podem ser incluídas. Além disso, alguns protocolos de recuperação que exigem entradas WRITE mais simples só incluem um *valor_novo* ou *valor_antigo* em vez de incluir ambos (ver Seção 21.4.2).

Observe que não estamos assumindo que todas as mudanças permanentes no banco de dados ocorrem nas transações, de modo que a noção de recuperação de uma falha de transação equivale a desfazer ou refazer operações de transação individualmente com base no log. Se o sistema falhar, podemos recuperar para um estado coerente do banco de dados ao examinar o log e usar uma das técnicas descritas no Capítulo 23. Como o log contém um registro de cada operação WRITE que muda o valor de algum item do banco de dados, é possível **desfazer** o efeito dessas operações WRITE de uma transação T rastreando o log de volta e retornando todos os itens alterados por uma operação WRITE de T a seus *valores_antigos*. Também pode ser necessário **refazer** uma operação se uma transação tiver suas atualizações registradas no log, mas houver uma falha antes que o sistema possa estar certo de que todos esses *novos_valores* tenham sido gravados no banco de dados real em disco com base nos buffers da memória principal.⁷

21.2.3 Ponto de confirmação de uma transação

Uma transação T alcança seu **ponto de confirmação** quando todas as suas operações que acessam o banco de dados tiverem sido executadas com sucesso e o efeito de todas as operações de transação no banco de dados tiverem sido registradas no log. Além do ponto de confirmação, a transação é considerada **confirmada**, e seu efeito deve ser *registrado permanentemente* no banco de dados. A transação então grava um registro de confirmação [commit, T] no log. Se houver uma falha no sistema, podemos pesquisar de volta no log para todas as transações T que gravaram um registro [start_transaction, T] no log, mas

⁷ Desfazer e refazer são operações discutidas de maneira mais completa no Capítulo 23.

ainda não gravaram seu registro [commit, T]. Essas transações podem ter de ser *descartadas (rollback)* para *desfazer seu efeito* sobre o banco de dados durante o processo de recuperação. As transações que gravaram seu registro de confirmação no log também devem ter gravado todas as suas operações WRITE no log, de modo que seu efeito no banco de dados possa ser *refeito* com base nos registros de log.

Observe que o arquivo de log precisa ser mantido no disco. Conforme discutimos no Capítulo 17, a atualização de um arquivo do disco envolve copiar o bloco apropriado do arquivo para um buffer na memória principal, atualizar o buffer na memória principal e copiar o buffer para o disco. É comum manter um ou mais blocos do arquivo de log nos buffers da memória principal, chamado **buffer de log**, até que eles sejam preenchidos com entradas de log e, depois, gravá-los de volta ao disco apenas uma vez, ao invés de gravar em disco toda vez que uma entrada de log é acrescentada. Isso economiza o overhead de várias gravações de disco do mesmo buffer do arquivo de log. No momento de uma falha do sistema, apenas as entradas de log que foram *gravadas de volta para o disco* são consideradas no processo de recuperação, pois o conteúdo da memória principal pode ser perdido. Logo, *antes* que uma transação alcance seu ponto de confirmação, qualquer parte do log que ainda não tenha sido gravada no disco deve agora sê-lo. Esse processo é chamado de **gravação forçada** do buffer de log antes da confirmação de uma transação.

21.3 Propriedades desejáveis das transações

As transações devem possuir várias propriedades, normalmente chamadas propriedades **ACID**; elas devem ser impostas pelos métodos de controle de concorrência e recuperação do SGBD. A seguir estão as propriedades ACID:

- **Atomicidade.** Uma transação é uma unidade de processamento atômica; ela deve ser realizada em sua totalidade ou não ser realizada de forma alguma.
- **Preservação da consistência.** Uma transação deve preservar a consistência, significando que, se ela for completamente executada do início ao fim sem interferência de outras transações, deve levar o banco de dados de um estado consistente para outro.
- **Isolamento.** Uma transação deve parecer como se fosse executada isoladamente de outras transações, embora muitas delas estejam sen-

do executadas de maneira simultânea. Ou seja, a execução de uma transação não deve ser interferida por quaisquer outras transações que acontecem simultaneamente.

- **Durabilidade ou permanência.** As mudanças aplicadas ao banco de dados pela transação confirmada precisam persistir no banco de dados. Essas mudanças não devem ser perdidas por causa de alguma falha.

A *propriedade de atomicidade* exige que executemos uma transação até o fim. É responsabilidade do *subsistema de recuperação de transação* de um SGBD garantir a atomicidade. Se uma transação não for completada por algum motivo, como uma falha no sistema no meio da execução da transação, a técnica de recuperação precisa desfazer quaisquer efeitos da transação no banco de dados. Por sua vez, as operações de gravação de uma transação confirmada devem ser, por fim, gravadas no disco.

A preservação da *consistência* geralmente é considerada uma responsabilidade dos programadores que escrevem os programas de banco de dados ou do módulo de SGBD que impõe restrições de integridade. Lembre-se de que um **estado de banco de dados** é uma coleção de todos os itens de dados armazenados (valores) no banco de dados em determinado ponto no tempo. Um **estado consistente** do banco de dados satisfaz as restrições especificadas no esquema, bem como quaisquer outras restrições no banco de dados que devem ser mantidas. Um programa de banco de dados deve ser escrito de modo que garanta que, se o banco de dados estiver em um estado consistente antes de executar a transação, ele estará em um estado consistente depois de *concluir a execução da transação*, supondo que *não haja interferência em outras transações*.

A *propriedade de isolamento* é imposta pelo *subsistema de controle de concorrência* do SGBD.⁸ Se cada transação não tornar suas atualizações (operações de gravação) visíveis para outras transações até que seja confirmada, uma forma de isolamento é imposta para solucionar o problema da atualização temporária e eliminar rollback em cascata (ver Capítulo 23), mas ela não elimina todos os outros problemas. Tem havido tentativas de definir o **nível de isolamento** de uma transação. Uma transação é considerada como tendo isolamento de nível 0 (zero) se não gravar sobre as leituras sujas das transações de nível mais alto. O isolamento de nível 1 (um) não tem atualizações perdidas, e o isolamento de nível 2 não tem atualizações perdidas ou leituras sujas. Finalmente, o isolamento de nível 3 (também chamado

⁸ Discutiremos os protocolos de controle de concorrência no Capítulo 22.

⁹ A sintaxe SQL para o nível de isolamento, discutida mais adiante na Seção 21.6, está bastante relacionada a esses níveis.

isolamento verdadeiro) tem, além das propriedades de nível 2, leituras repetitivas.⁹

E por fim, a *propriedade de durabilidade* é a responsabilidade do *subsistema de recuperação* do SGBD. Vamos apresentar o modo como os protocolos de recuperação impõem a durabilidade e a atomicidade na próxima seção, para discutirmos isso com mais detalhes no Capítulo 23.

21.4 Caracterizando schedules com base na facilidade de recuperação

Quando as transações estão executando simultaneamente em um padrão intercalado, então a ordem da execução das operações de todas as diversas transações é conhecida como um **schedule** (ou **histórico**). Nesta seção, primeiro definimos o conceito de schedules e, depois, caracterizamos os tipos de schedules que facilitam a recuperação quando ocorrem falhas. Na Seção 21.5, caracterizamos os schedules em relação à interferência das transações participantes, levando aos conceitos de serialização e schedules serializáveis.

21.4.1 Schedules (históricos) de transações

Um **schedule** (ou **histórico**) S de n transações T_1, T_2, \dots, T_n é uma ordenação das operações das transações. As operações das diferentes transações podem ser intercaladas no schedule S . Contudo, para cada transação T_i que participa no schedule S , as operações de T_i em S precisam aparecer na mesma ordem em que ocorrem em T_i . A ordem das operações em S é considerada uma *ordenação total*, significando que *para duas operações quaisquer* no schedule, uma precisa ocorrer antes da outra. É possível teoricamente lidar com schedules cujas operações formam *ordens parciais* (conforme discutiremos mais adiante), mas consideraremos por enquanto a ordenação total das operações em um schedule.

Para fins de recuperação e controle de concorrência, estamos interessados principalmente nas operações `read_item` e `write_item` das transações, bem como nas operações `commit` e `abort`. Uma notação abreviada para descrever um schedule utiliza os símbolos b , r , w , e , c e a para as operações `begin_transaction`, `read_item`, `write_item`, `end_transaction`, `commit` e `abort`, respectivamente, e acrescenta como um *subscrito* a id da transação (número da transação) a cada operação no schedule. Nessa notação, o item de banco de dados X que é lido ou gravado segue as operações

r e w entre parênteses. Em alguns schedules, só mostraremos as operações `read` e `write`, enquanto em outros, mostraremos todas as operações. Por exemplo, o schedule na Figura 21.3(a), que chamaremos de S_a , pode ser escrito da seguinte forma nessa notação:

$$S_a: r_1(X); r_2(X); w_1(X); r_1(Y); w_2(X); w_1(Y);$$

De modo semelhante, o schedule para a Figura 21.3(b), que chamamos S_b , pode ser escrito da seguinte forma, se considerarmos que a transação T_1 foi cancelada após sua operação `read_item(Y)`:

$$S_b: r_1(X); w_1(X); r_2(X); w_2(X); r_1(Y); a;$$

Duas operações em um schedule são consideradas como entrando em **conflito** se satisfizerem a todas as três condições a seguir: (1) elas pertencem a *diferentes transações*; (2) elas acessam o *mesmo item X*; e (3) *pelo menos uma* das operações é um `write_item(X)`. Por exemplo, no schedule S_a , as operações $r_1(X)$ e $w_2(X)$ estão em conflito, assim como as operações $r_2(X)$ e $w_1(X)$ e as operações $w_1(X)$ e $w_2(X)$. No entanto, as operações $r_1(X)$ e $r_2(X)$ não estão em conflito, pois ambas são operações de leitura; as operações $w_2(X)$ e $w_1(Y)$ não estão em conflito porque operam em itens de dados distintos X e Y ; e as operações $r_1(X)$ e $w_1(X)$ não estão em conflito porque pertencem à mesma transação.

Intuitivamente, duas operações estão em conflito se a mudança de sua ordem puder resultar em algo diferente. Por exemplo, se mudarmos a ordem das duas operações $r_1(X); w_2(X)$ para $w_2(X); r_1(X)$, então o valor de X que é lido pela transação T_1 muda, pois na segunda ordem o valor de X é mudado por $w_2(X)$ antes que seja lido por $r_1(X)$, enquanto na primeira ordem o valor é lido antes de ser alterado. Isso é chamado de **conflito de leitura-gravação**. O outro tipo é chamado de **conflito de gravação-gravação**, e é ilustrado pelo caso em que mudamos a ordem das duas operações como $w_1(X); w_2(X)$ para $w_2(X); w_1(X)$. Para um conflito de gravação-gravação, o *último valor* de X será diferente porque em um caso ele é gravado por T_2 e no outro caso, por T_1 . Observe que duas operações de leitura não estão em conflito, porque mudar sua ordem não faz diferença no resultado.

O restante desta seção aborda algumas definições teóricas com relação a schedules. Um schedule S de n transações T_1, T_2, \dots, T_n é considerado um **schedule completo** se as seguintes condições forem mantidas:

- As operações em S são exatamente aquelas operações em T_1, T_2, \dots, T_n , incluindo uma operação de confirmação ou cancela-

mento como última operação em cada transação no schedule.

2. Para qualquer par de operações da mesma transação T_i , sua ordem de aparecimento relativa em S é a mesma que sua ordem de aparecimento em T_i .
3. Para duas operações quaisquer em conflito, uma das duas precisa ocorrer antes da outra no schedule.¹⁰

A condição anterior (3) permite que duas *operações não em conflito* ocorram no mesmo schedule sem definir qual ocorre primeiro, levando assim à definição de um schedule como uma **ordem parcial** das operações nas n transações.¹¹ Porém, uma ordem total precisa ser especificada no schedule para qualquer par de operações em conflito (condição 3) e para qualquer par de operações da mesma transação (condição 2). A condição 1 simplesmente indica que todas as operações nas transações precisam aparecer no schedule completo. Como cada transação é confirmada ou cancelada, um schedule completo *não terá quaisquer transações ativas* ao final do schedule.

Em geral, é difícil encontrar schedules completos em um sistema de processamento de transação, pois novas transações estão sendo continuamente submetidas ao sistema. Logo, é útil definir o conceito da **projeção confirmada** $C(S)$ de um schedule S , que inclui apenas as operações em S que pertencem a transações confirmadas — ou seja, transações T_i cuja operação de confirmação c_i está em S .

21.4.2 Caracterizando schedules com base na facilidade de recuperação

Para alguns schedules, é fácil recuperar-se de falhas de transação e sistema, enquanto para outros o processo de recuperação pode ser bem complicado. Em alguns casos, nem sequer é possível recuperar-se corretamente após uma falha. Portanto, é importante caracterizar os tipos de schedules para os quais a *recuperação é possível*, bem como aqueles para os quais a *recuperação é relativamente simples*. Essas caracterizações não oferecem de fato o algoritmo de recuperação; elas só tentam caracterizar de modo teórico os diferentes tipos de schedules.

Primeiro, gostaríamos de garantir que, quando uma transação T é confirmada, *nunca* deve ser necessário cancelar T . Isso garante que a propriedade de

durabilidade das transações não é violada (ver Seção 21.3). Os schedules que teoricamente atendem a esse critério são chamados *schedules recuperáveis*; aqueles que não o fazem são chamados *não recuperáveis* e, portanto, não devem ser permitidos pelo SGBD. A definição de *schedules recuperáveis* é a seguinte: um schedule S é recuperável se nenhuma transação T em S for confirmada até que todas as transações T' , que tiverem gravado algum item X que T lê, sejam confirmadas. Uma transação T lê da transação T' em um schedule S se algum item X for gravado primeiro por T' e depois lido por T . Além disso, T' não deve ser cancelado antes que T leia o item X , e não deve haver transações que gravam X depois que T' o grava e antes que T o leia (a menos que essas transações, se houver, forem abortadas antes que T leia X).

Alguns schedules recuperáveis podem exigir um processo de recuperação complexo, conforme veremos, mas se forem mantidas informações suficientes (no log), um algoritmo de recuperação poderá ser criado para qualquer schedule recuperável. Os schedules (parciais) S_a e S_b da seção anterior são ambos recuperáveis, pois satisfazem a definição acima. Considere o schedule S'_a dado a seguir, que é o mesmo que o schedule S_a , exceto que duas operações de confirmação foram acrescentadas a S_a :

$$S'_a : r_1(X); r_2(X); w_1(X); r_1(Y); w_2(X); c_2; w_1(Y); c_1;$$

S'_a é recuperável, embora sofra do problema da atualização; esse problema é tratado pela teoria da serialização (ver Seção 21.5). Porém, considere os dois schedules (parciais) S_c e S_d a seguir:

$$S_c : r_1(X); w_1(X); r_2(X); r_1(Y); w_2(X); c_2; a_1;$$

$$S_d : r_1(X); w_1(X); r_2(X); r_1(Y); w_2(X); w_1(Y); c_1; c_2;$$

$$S_e : r_1(X); w_1(X); r_2(X); r_1(Y); w_2(X); w_1(Y); a_1; a_2;$$

S_c não é recuperável porque T_2 lê o item X de T_1 , mas T_2 confirma antes que T_1 confirme. O problema ocorre se T_1 abortar depois da operação c_2 em S_c , então o valor de X que T_2 lê não é mais válido e T_2 precisa ser abortado *depois* de ser confirmado, levando a um schedule que *não é recuperável*. Para o schedule ser recuperável, a operação c_2 em S_c precisa ser adiada até depois de T_1 confirmar, como mostramos em S_d . Se T_1 abortar em vez de confirmar, então T_2 também deve abortar, conforme mostrado em S_e , pois o valor de X lido não é mais válido. Em S_e , abortar T_2 é aceitável porque ainda

¹⁰ Teoricamente, não é necessário determinar uma ordem entre pares de operações *não em conflito*.

¹¹ Na prática, a maioria dos schedules possui uma ordem total de operações. Se o processamento paralelo for empregado, na teoria é possível ter schedules com operações não em conflito parcialmente ordenadas.

não foi confirmado, o que não é o caso para o schedule não recuperável S_c .

Em um schedule recuperável, nenhuma transação confirmada precisa ser cancelada e, portanto, a definição da transação confirmada como durável não é violada. Porém, é possível que um fenômeno conhecido como **rollback em cascata** (ou **propagação de cancelamento**) ocorra em alguns schedules recuperáveis, no qual uma transação *não confirmada* foi cancelada porque leu um item de uma transação que falhou. Isso é ilustrado no schedule S_c , onde a transação T_2 foi cancelada porque leu o item X de T_1 , e T_1 então foi cancelada.

Como o rollback em cascata pode ser muito demorado — pois diversas transações podem ser canceladas (ver Capítulo 23) —, é importante caracterizar os schedules nos quais esse fenômeno certamente não ocorrerá. Um schedule é considerado **sem cascata**, ou que **evita o rollback em cascata**, se cada transação nele ler apenas itens que foram gravados por transações confirmadas. Nesse caso, todos os itens lidos não serão descartados, de modo que nenhum rollback em cascata ocorrerá. Para satisfazer esse critério, o comando $r_2(X)$ nos schedules S_d e S_e precisam ser adiados até depois que T_1 tiver sido confirmada (ou cancelada), adiando assim T_2 , mas garantindo que não haja rollback em cascata se T_1 for cancelada.

Finalmente, existe um terceiro tipo de schedule, mais restritivo, chamado **schedule estrito**, em que as transações *não podem ler nem gravar* um item X até que a última transação que gravou X tenha sido confirmada (ou cancelada). Schedules estritos simplificam o processo de recuperação. Em um schedule estrito, o processo de desfazer uma operação $\text{write_item}(X)$ de uma transação abortada serve apenas para restaurar a **imagem anterior** (*valor_antigo* ou BFIM) do item de dados X . Esse procedimento simples sempre funciona corretamente para schedules estritos, mas pode não funcionar para schedules recuperáveis ou sem cascata. Por exemplo, considere o schedule S_f :

$$S_f : w_1(X, 5); w_2(X, 8); a_1;$$

Suponha que o valor de X fosse originalmente 9, que é a imagem anterior armazenada no log do sistema junto com a operação $w_1(X, 5)$. Se T_1 for cancelada, como em S_f , o procedimento de recuperação que restaura a imagem anterior de uma operação de gravação cancelada restaurará o valor de X para 9, embora já tenha sido alterado para 8 pela transação T_2 , levando, então, a resultados potencialmente incorretos. Embora o schedule S_f seja sem cascata, ele não é um schedule estrito, pois permite que T_2 grave o item X embora a transação T_1 , que gravou X por

último, ainda não tenha sido confirmada (ou cancelada). Um schedule estrito não tem esse problema.

É importante observar que qualquer schedule estrito também é sem cascata, e qualquer schedule sem cascata também é recuperável. Suponha que tenhamos i transações T_1, T_2, \dots, T_p , e seu número de operações seja n_1, n_2, \dots, n_p , respectivamente. Se criarmos um conjunto de todos os schedules possíveis dessas transações, podemos dividir os schedules em dois subconjuntos disjuntos: recuperáveis e não recuperáveis. Os schedules sem cascata serão um subconjunto dos schedules recuperáveis, e os schedules estritos serão um subconjunto dos schedules sem cascata. Assim, todos os schedules estritos são sem cascata, e todos os schedules sem cascata são recuperáveis.

21.5 Caracterizando schedules com base na facilidade de serialização

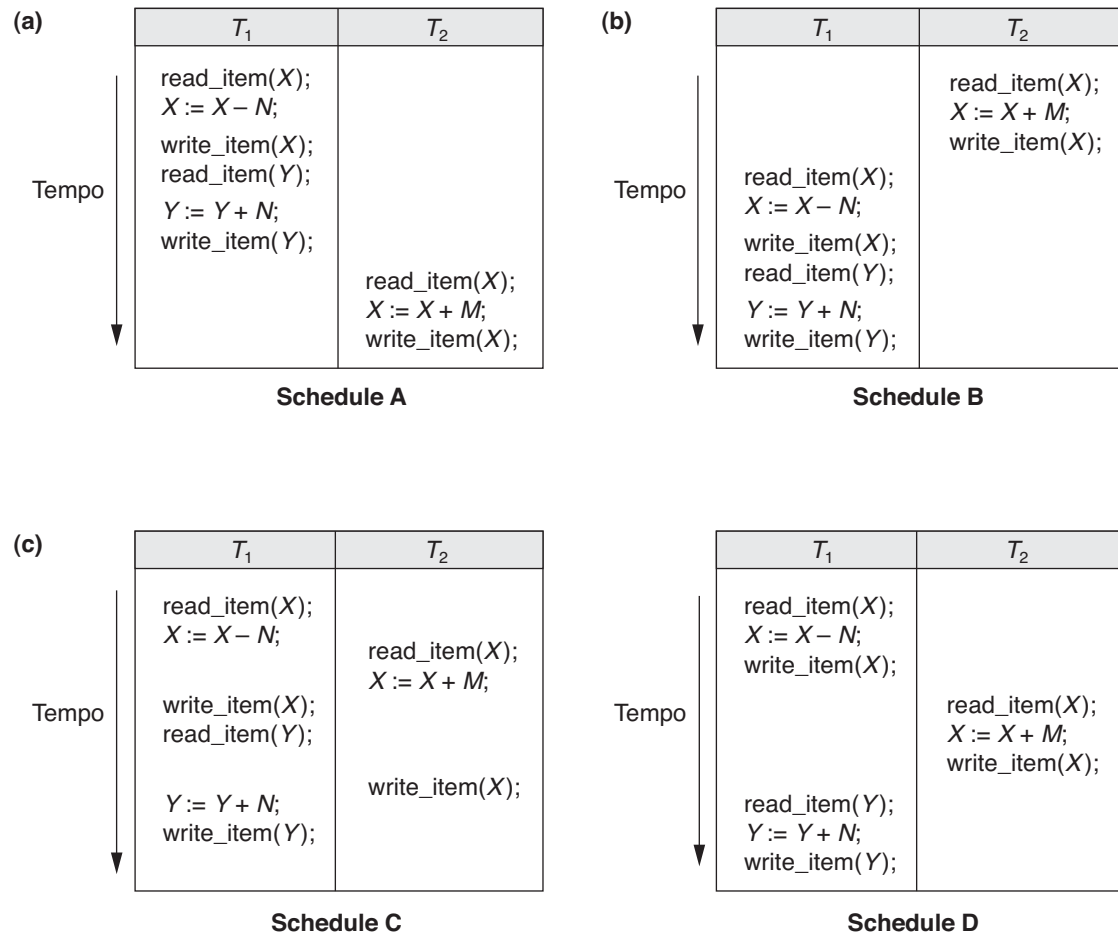
Na seção anterior, caracterizamos os schedules com base em suas propriedades de facilidade de recuperação. Agora, caracterizamos os tipos de schedules que são sempre considerados *corretos* quando transações concorrentes estão sendo executadas. Esses schedules são conhecidos como **schedules serializáveis**. Suponha que dois usuários — por exemplo, dois agentes de reservas aéreas — submetam às transações do SGBD T_1 e T_2 da Figura 21.2 aproximadamente ao mesmo tempo. Se nenhuma intercalação de operações for permitida, existem apenas dois resultados possíveis:

1. Executar todas as operações da transação T_1 (em sequência) seguidas por todas as operações da transação T_2 (em sequência).
2. Executar todas as operações da transação T_2 (em sequência) seguidas por todas as operações da transação T_1 (em sequência).

Esses dois schedules — chamados **schedules sérais** — são mostrados na Figura 21.5(a) e (b), respectivamente. Se a intercalação de operações for permitida, haverá muitas ordens possíveis em que o sistema pode executar as operações individuais das transações. Dois schedules possíveis aparecem na Figura 21.5(c). O conceito de **serialização de schedules** é usado para identificar quais schedules estão corretos quando as execuções da transação tiverem intercalação de suas operações nos schedules. Esta seção define a serialização e discute como ela pode ser usada na prática.

21.5.1 Schedules sérais, não sérais e serializáveis por conflito

Os schedules A e B da Figura 21.5(a) e (b) são

**Figura 21.5**

Exemplos de schedulesiais e não seriais envolvendo as transações T_1 e T_2 . (a) Schedule serial A: T_1 seguida por T_2 . (b) Schedule serial B: T_2 seguida por T_1 . (c) Dois schedules não seriais C e D com intercalação de operações.

chamados de *seriais* porque as operações de cada transação são executadas consecutivamente, sem quaisquer operações intercaladas da outra transação. Em um schedule serial, transações inteiras são realizadas em ordem serial: T_1 e, depois, T_2 na Figura 21.5(a), e T_2 e, depois, T_1 na Figura 21.5(b). Os schedules C e D da Figura 21.5(c) são chamados de *não seriais*, pois cada sequência intercala operações das duas transações.

De mesma forma, um schedule S é **serial** se, para cada transação T participante do schedule, todas as operações de T forem executadas consecutivamente no schedule; caso contrário, o schedule é chamado de **não serial**. Portanto, em um schedule serial, somente uma transação de cada vez está ativa — o commit (ou abort) da transação ativa inicia a execução da próxima transação. Não ocorre nenhuma intercalação em um schedule serial. Uma suposição razoável que podemos fazer, se considerarmos que as transações são *independentes*, é que *cada schedule serial é considerado*

correto. Podemos assumir isso porque cada transação é considerada correta se executada por conta própria (de acordo com a propriedade de *preservação de consistência* da Seção 21.3). Logo, não importa qual transação é executada em primeiro lugar. Desde que cada transação seja executada do início ao fim isoladamente das operações das outras transações, obtemos um resultado correto no banco de dados.

O problema com os schedulesiais é que eles limitam a concorrência ao proibir a intercalação de operações. Em um schedule serial, se uma transação espera que uma operação de E/S termine, não podemos passar o processador da CPU para outra transação, desperdiçando assim um valioso tempo de processamento da CPU. Além disso, se alguma transação T for muito longa, as outras transações deverão esperar até que T termine todas as suas operações antes de poderem começar. Portanto, os schedulesiais são *considerados inaceitáveis* na prática. Porém, se pudermos determinar quais outros schedules são

equivalentes a um schedule serial, podemos permitir que estes ocorram.

Para ilustrar nossa discussão, considere os schedules da Figura 21.5 e considere que os valores iniciais dos itens de banco de dados sejam $X = 90$ e $Y = 90$, e que $N = 3$ e $M = 2$. Depois de executar as transações T_1 e T_2 , esperamos que os valores do banco de dados sejam $X = 89$ e $Y = 93$, de acordo com o significado das transações. Com certeza, a execução dos schedules seriais A ou B produz os resultados corretos. Agora, considere os schedules não seriais C e D. O schedule C (que é o mesmo da Figura 21.3(a)) produz os resultados $X = 92$ e $Y = 93$, em que o valor X está errado, enquanto o schedule D produz os resultados corretos.

O schedule C produz um resultado errado devido ao *problema da atualização perdida*, discutido na Seção 21.1.3. A transação T_2 lê o valor de X antes de ele ser alterado pela transação T_1 , de modo que somente o efeito de T_2 em X é refletido no banco de dados. O efeito de T_1 em X é *perdido*, sobreescrito por T_2 , levando ao resultado incorreto para o item X . No entanto, alguns schedules não seriais produzem o resultado correto esperado, como o schedule D. Gostaríamos de determinar quais dos schedules não seriais *sempre* produzem o resultado correto e quais podem gerar resultados errôneos. O conceito utilizado para caracterizar schedules dessa maneira é o da *serialização* de um schedule.

A definição de *schedule serializável* é a seguinte: um schedule S de n transações é *serializável* se for *equivalente a algum schedule serial* das mesmas n transações. Definiremos o conceito de *equivalência de schedules* em breve. Observe que existem $n!$ schedules seriais possíveis de n transações e muito mais schedules não seriais possíveis. Podemos formar dois grupos distintos dos schedules não seriais — aqueles que são equivalentes a um (ou mais) dos schedules seriais e, portanto, que são *serializáveis*, e aqueles que não são equivalentes a *qualquer* schedule serial e, portanto, não são *serializáveis*.

Dizer que um schedule não serial S é *serializável* é equivalente a dizer que ele é correto, pois é equivalente a um schedule serial, que é considerado correto. A pergunta que resta é: quando dois schedules são considerados *equivalentes*?

Existem várias maneiras de definir a equivalência de schedule. A definição mais simples, porém menos satisfatória, envolve comparar os efeitos dos schedules no banco de dados. Dois schedules são chamados **equivalentes no resultado** se produzirem o mesmo estado final do banco de dados. Contudo, dois schedules diferentes podem accidentalmente produzir o mesmo estado final. Por exemplo, na Figura 21.6, os schedules

S_1 e S_2 produzirão o mesmo estado de banco de dados final se forem executados em um banco de dados com um valor inicial de $X = 100$; porém, para outros valores iniciais de X , os schedules *não* são equivalentes no resultado. Além disso, esses schedules executam transações diferentes, de modo que definitivamente não deverão ser considerados equivalentes. Assim, a equivalência isolada no resultado não pode ser usada para definir a equivalência de schedules. A técnica mais segura e mais geral para definir a equivalência de schedule é não fazer quaisquer suposições sobre os tipos de operações incluídas nas transações. Para dois schedules serem equivalentes, as operações aplicadas a cada item de dados afetado pelos schedules devem ser aplicadas a esse item nos dois schedules *na mesma ordem*. Duas definições de equivalência de schedules costumam ser usadas: *equivalência de conflito* e *equivalência de visão*. Vamos discutir a equivalência de conflito em seguida, que é a definição mais utilizada.

A definição de *equivalência de conflito* dos schedules é a seguinte: dois schedules são considerados **equivalentes em conflito** se a ordem de duas *operações em conflito* quaisquer for a mesma nos dois schedules. Lembre-se, da Seção 21.4.1, que duas operações em um schedule são consideradas em *conflito* se pertencerem a transações diferentes, acessarem o mesmo item do banco de dados, e se uma ou ambas forem operações *write_item* ou uma for um *write_item* e a outra, um *read_item*. Se duas operações em conflito forem aplicadas em *ordens diferentes* em dois schedules, o efeito pode ser diferente no banco de dados ou nas transações no schedule, e, portanto, os schedules não são equivalentes em conflito. Por exemplo, conforme discutimos na Seção 21.4.1, se uma operação de leitura e gravação ocorrer na ordem $r_1(X)$, $w_2(X)$ no schedule S_1 , e na ordem contrária $w_2(X)$, $r_1(X)$ no schedule S_2 , o valor lido por $r_1(X)$ pode ser diferente nos dois schedules. De modo semelhante, se duas operações de gravação ocorrerem na ordem $w_1(X)$, $w_2(X)$ em S_1 , e na ordem contrária $w_2(X)$, $w_1(X)$ em S_2 , a próxima operação $r(X)$ nos dois schedules lerá valores potencialmente diferentes; ou, então, se estas forem as últimas operações gra-

S_1	S_2
<pre>read_item(X); X := X + 10; write_item(X);</pre>	<pre>read_item(X); X := X * 1.1; write_item(X);</pre>

Figura 21.6

Dois schedules que são equivalentes no resultado para o valor inicial de $X = 100$, mas não são equivalentes no resultado em geral.

vando o item X nos schedules, o valor final do item X no banco de dados será diferente.

Usando a noção de equivalência de conflito, definimos um schedule S como sendo **serializável de conflito**¹² se ele for equivalente (em conflito) a algum schedule serial S' . Nesse caso, podemos reordenar as operações *não em conflito* em S até formarmos o schedule serial equivalente S' . De acordo com essa definição, o schedule D da Figura 21.5(c) é equivalente ao schedule serial A da Figura 21.5(a). Em ambos os schedules, o $\text{read_item}(X)$ de T_2 lê o valor de X gravado por T_1 , enquanto as outras operações read_item leem os valores do banco de dados com base no estado inicial do banco de dados. Além disso, T_1 é a última transação a gravar Y , e T_2 é a última transação a gravar X nos dois schedules. Como A é um schedule serial e o schedule D é equivalente a A, D é um schedule serializável. Observe que as operações $r_1(Y)$ e $w_1(Y)$ do schedule D não estão em conflito com as operações $r_2(X)$ e $w_2(X)$, pois acessam itens de dados diferentes. Portanto, podemos mover $r_1(Y)$, $w_1(Y)$ antes de $r_2(X)$, $w_2(X)$, levando ao schedule serial equivalente T_1 , T_2 .

O schedule C da Figura 21.5(c) não é equivalente a qualquer um dos dois possíveis schedules seriais A e B, e, portanto, *não é serializável*. Tentar reordenar as operações do schedule C para encontrar um schedule serial equivalente gera uma falha, pois $r_2(X)$ e $w_1(X)$ estão em conflito, o que significa que não podemos mover $r_2(X)$ para baixo para obter o schedule serial equivalente T_1 , T_2 . De modo semelhante, como $w_1(X)$ e $w_2(X)$ estão em conflito, não podemos mover $w_1(X)$ para baixo para obter o schedule serial equivalente T_2 , T_1 .

Outra definição de equivalência, mais complexa — chamada *equivalência de visão*, que leva ao conceito de serialização de visão —, é discutida na Seção 21.5.4.

21.5.2 Testando a serialização por conflito de um schedule

Existe um algoritmo simples para determinar se determinado schedule é serializável de conflito ou não. A maioria dos métodos de controle de concorrência *não* testa realmente a serialização. Em vez disso, protocolos ou regras são desenvolvidas para garantir que qualquer schedule que siga essas regras será serializável. Discutimos aqui o algoritmo para testar a serialização de conflito dos schedules, para entendermos melhor esses protocolos de controle de concorrência, que serão discutidos no Capítulo 22.

O Algoritmo 21.1 pode ser usado para testar um schedule para serialização de conflito. O algoritmo examina apenas as operações read_item e write_item em um schedule para construir um **grafo de precedência** (ou **grafo de serialização**), o qual é um **grafo direcionado** $G = (N, E)$ que consiste em um conjunto de nós $N = \{T_1, T_2, \dots, T_n\}$ e um conjunto de arestas direcionadas $E = \{a_1, a_2, \dots, a_n\}$. Existe um nó no grafo para cada transação T_i no schedule. Cada aresta e_i no grafo tem a forma $(T_j \rightarrow T_k)$, $1 \leq j \leq n$, $1 \leq k \leq n$, onde T_j é o **nó inicial** de a_i e T_k é o **nó final** de a_i . Tal aresta do nó T_j ao nó T_k é criada pelo algoritmo se uma das operações em T_j aparecer no schedule antes de alguma *operação de conflito* em T_k .

Algoritmo 21.1. Testando a serialização de conflito de um schedule S

1. Para cada transação T_i participante no schedule S , crie um nó rotulado com T_i no grafo de precedência.
2. Para cada caso em S onde T_i executa um $\text{read_item}(X)$ depois de T_j executar um $\text{write_item}(X)$, crie uma aresta $(T_j \rightarrow T_i)$ no grafo de precedência.
3. Para cada caso em S onde T_j executa um $\text{write_item}(X)$ após T_i executar um $\text{read_item}(X)$, crie uma aresta $(T_i \rightarrow T_j)$ no grafo de precedência.
4. Para cada caso em S onde T_j executa um $\text{write_item}(X)$ após T_i executar um $\text{write_item}(X)$, crie uma aresta $(T_i \rightarrow T_j)$ no grafo de precedência.
5. O schedule S é serializável se, e somente se, o grafo de precedência não tiver ciclos.

O grafo de precedência é construído conforme descrito no Algoritmo 21.1. Se houver um ciclo no grafo de precedência, o schedule S não é serializável (conflito); se não houve ciclo, S é serializável. Um **ciclo** em um grafo direcionado é uma **sequência de arestas** $C = ((T_j \rightarrow T_k), (T_k \rightarrow T_p), \dots, (T_i \rightarrow T_j))$ com a propriedade de que o nó inicial de cada aresta — exceto a primeira aresta — é o mesmo que o nó final da aresta anterior, e o nó inicial da primeira aresta é o mesmo que o nó final da última aresta (a sequência começa e termina no mesmo nó).

No grafo de precedência, uma aresta de T_i para T_j significa que a transação T_i precisa vir antes da transação T_j em qualquer schedule serial que seja equivalente a S , pois duas operações em conflito aparecem no schedule nessa ordem. Se não houver ciclo no grafo de precedência, podemos criar um **schedule serial equivalente** S' que é equivalente a S , ordenando

¹² Usaremos o termo *serializável* para indicar serializável de conflito. Outra definição de serializável usada na prática (ver Seção 21.6) é ter leituras repetitivas, não leituras sujas, e nenhum registro fantasma (ver na Seção 22.7.1 uma discussão sobre fantasmas).

as transações que participam em S da seguinte forma: sempre que existir uma aresta no grafo de precedência de T_i para T_j , T_i deve aparecer antes de T_j no schedule serial equivalente S' .¹³ Observe que as arestas ($T_i \rightarrow T_j$) em um grafo de precedência opcionalmente podem ser rotuladas pelo(s) nome(s) do item (ou itens) de dados que leva(m) à criação da aresta. A Figura 21.7 mostra esses rótulos nas arestas.

Em geral, vários schedules seriais podem ser equivalentes a S se o grafo de precedência para S não tiver ciclo. Contudo, se o grafo de precedência tiver um ciclo, é fácil mostrar que não podemos criar qualquer schedule serial equivalente, de modo que S não é serializável. Os grafos de precedência criados para os schedules A a D, respectivamente, na Figura 21.5, aparecem na Figura 21.7(a) a (d). O grafo para o schedule C tem um ciclo, de modo que não é serializável. O grafo para o schedule D não tem ciclo, de modo que é serializável, e o schedule serial equivalente é T_1 seguido por T_2 . Os grafos para os schedules A e B não têm ciclos, como é de se esperar, pois os schedules são seriais e, portanto, serializáveis.

Outro exemplo, em que três transações participam, aparece na Figura 21.8. A Figura 21.8(a) mostra as operações `read_item` e `write_item` em cada transação. Dois schedules E e F para essas transações são exibidos na Figura 21.8(b) e (c), respectivamente, e os grafos de precedência para os schedules E e F aparecem nas partes (d) e (e). O schedule E não é serializável porque o grafo de precedência correspondente tem ciclos. O schedule F é serializável, e o schedule serial equivalente a F aparece na Figura 21.8(e). Embora só exista um schedule serial equivalente para F, em geral, pode

haver mais de um schedule serial equivalente para um schedule serializável. A Figura 21.8(f) mostra um grafo de precedência representando um schedule que tem dois schedules seriais equivalentes. Para achar um schedule serial equivalente, comece com um nó que não tem quaisquer arestas chegando, e depois cuide para que a ordem dos nós para cada aresta não seja violada.

21.5.3 Como a serialização é usada para controle de concorrência

Conforme discutimos anteriormente, dizer que um schedule S é serializável (de conflito) — ou seja, S é equivalente (em conflito) a um schedule serial — é equivalente a dizer que S está correto. Contudo, ser *serializável* é diferente de ser *serial*. Um schedule serial representa um processamento ineficiente, pois nenhuma intercalação de operações de diferentes transações é permitida. Isso pode levar a uma baixa utilização de CPU enquanto uma transação espera pela E/S de disco, ou que outra transação termine, dessa forma, atrasando consideravelmente o processamento. Um schedule serializável oferece os benefícios da execução concorrente sem abrir mão de qualquer exatidão. Na prática, é muito difícil testar a serialização de um schedule. A intercalação de operações de transações concorrentes — que normalmente são executadas como processos pelo sistema operacional — costuma ser determinada pelo scheduler do sistema operacional, que aloca recursos para todos os processos. Fatores como carga do sistema, tempo de submissão de transação e prioridades de processos contribuem para a ordenação de operações em um schedule. Logo, é difícil determinar como as opera-

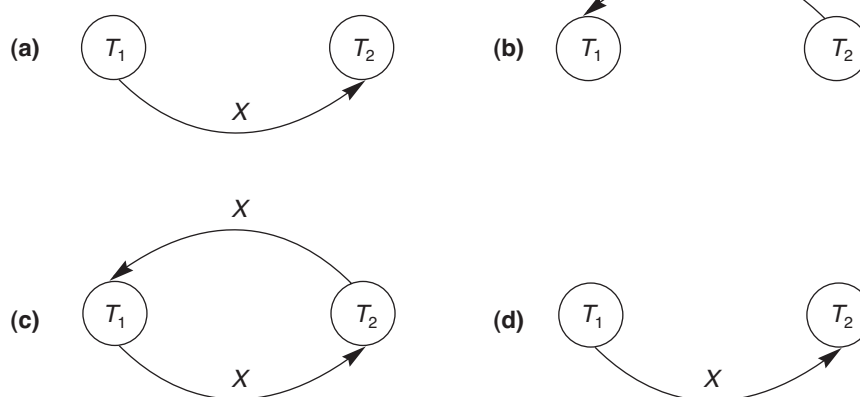


Figura 21.7

Construindo os grafos de precedência para os schedules A a D da Figura 21.5 para testar a serialização de conflito. (a) Grafo de precedência para o schedule serial A. (b) Grafo de precedência para o schedule serial B. (c) Grafo de precedência para o schedule C (não serializável). (d) Grafo de precedência para o schedule D (serializável, equivalente ao schedule A).

¹³ Esse processo de ordenação dos nós de um grafo acíclico é conhecido como *ordenação topológica*.

(a)

Transação T_1	Transação T_2	Transação T_3
read_item(X); write_item(X); read_item(Y); write_item(Y);	read_item(Z); read_item(Y); write_item(Y); read_item(X); write_item(X);	read_item(Y); read_item(Z); write_item(Y); write_item(Z);

(b)

Transação T_1	Transação T_2	Transação T_3
read_item(X); write_item(X);	read_item(Z); read_item(Y); write_item(Y);	read_item(Y); read_item(Z);
read_item(Y); write_item(Y);	read_item(X); write_item(X);	write_item(Y); write_item(Z);

Schedule E

(c)

Transação T_1	Transação T_2	Transação T_3
read_item(X); write_item(X);	read_item(Z);	read_item(Y); read_item(Z);
read_item(Y); write_item(Y);	read_item(Y); write_item(Y); read_item(X); write_item(X);	write_item(Y); write_item(Z);

Schedule F

(continua)

Figura 21.8

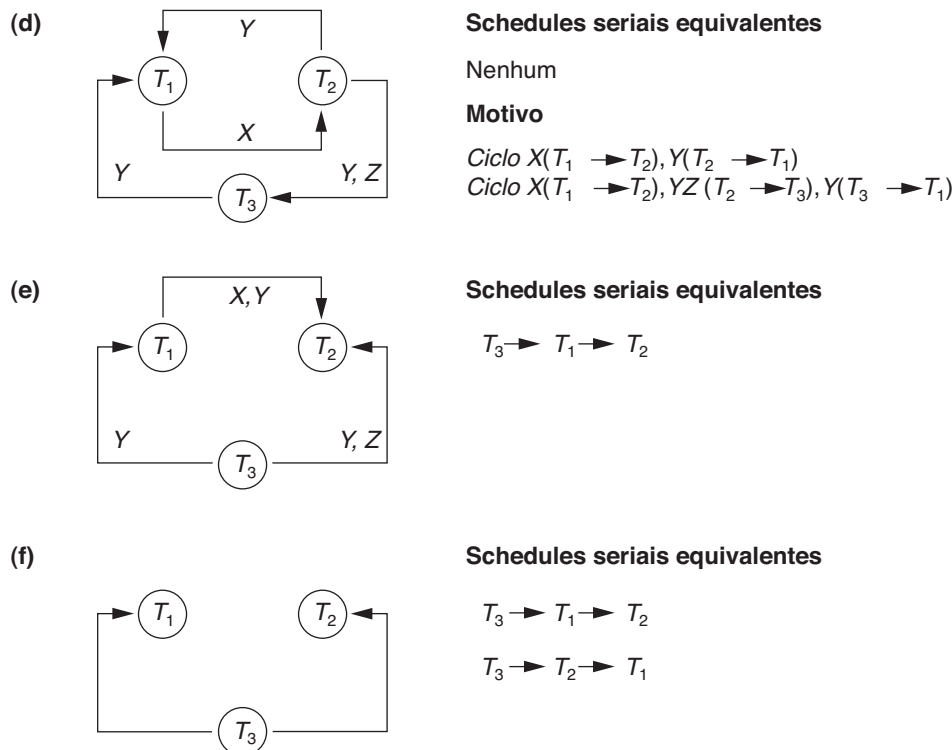
Outro exemplo de teste de serialização. (a) As operações de leitura e gravação de três transações T_1 , T_2 e T_3 . (b) Schedule E. (c) Schedule F.

ções de um schedule serão intercaladas de antemão para garantir a serialização.

Se as transações forem executadas à vontade e depois o schedule resultante tiver a serialização testada, temos de cancelar o efeito do schedule se ele não for serializável. Esse é um problema sério, que torna essa técnica impraticável. Logo, a técnica usada na maioria dos sistemas práticos é determinar métodos ou protocolos que garantam a serialização, sem ter de testar os próprios schedules. A técnica usada na maioria dos SGBDs comerciais é projetar protocolos

(conjuntos de regras) que — se seguidos por *toda* transação individual ou se impostos por um subsistema de controle de concorrência do SGBD — garantirão a serialização de *todos os schedules em que as transações participam*.

Outro problema aparece aqui: quando as transações são submetidas continuamente ao sistema, é difícil determinar quando um schedule começa e quando ele termina. A teoria da serialização pode ser adaptada para lidar com esse problema, considerando apenas a projeção confirmada de um schedule S .

**Figura 21.8 (continuação)**

Outro exemplo de teste de serialização. Grafo de precedência para o schedule E. Grafo de precedência para o schedule F. Grafo de precedência com dois schedules seriais equivalentes.

Lembre-se, da Seção 21.4.1, que a *projecção confirmada* $C(S)$ de um schedule S inclui apenas as operações em S que pertencem às transações confirmadas. Teoricamente, podemos definir um schedule S para ser serializável se sua projecção confirmada $C(S)$ for equivalente a algum schedule serial, pois apenas transações confirmadas são garantidas pelo SGBD.

No Capítulo 22, discutimos uma série de protocolos de controle de concorrência diferentes, que garantem a serialização. A técnica mais comum, chamada *bloqueio em duas fases*, é baseada no bloqueio de itens de dados para impedir que transações concorrentes interfiram umas com as outras, e na imposição de uma condição adicional que garanta a serialização. Isso é usado na maioria dos SGBDs comerciais. Outros protocolos foram propostos;¹⁴ entre eles estão a *ordenação por rótulo de tempo* (timestamp), em que cada transação recebe um rótulo de tempo único e o protocolo garante que quaisquer operações em conflito sejam executadas na ordem dos rótulos de tempo da transação; *protocolos multiversão*, que são baseados na manutenção de várias versões dos itens de dados; e *protocolos otimistas* (também chamados de *certificação* ou *validação*), que verificam as possíveis viola-

ções de serialização após as transações terminarem, mas antes que elas possam ser confirmadas.

21.5.4 Equivalência de visão e serialização de visão

Na Seção 21.5.1, definimos os conceitos de equivalência de conflito dos schedules e serialização de conflito. Outra definição menos restritiva da equivalência de schedules é chamada *equivalência de visão*. Isso leva a outra definição de serialização, chamada *serialização de visão*. Dois schedules S e S' são considerados *equivalentes de visão* se as três condições a seguir forem mantidas:

1. O mesmo conjunto de transações participa em S e S' , e S e S' incluem as mesmas operações dessas transações.
2. Para qualquer operação $r_i(X)$ de T_i em S , se o valor de X lido pela operação tiver sido gravado por uma operação $w_j(X)$ de T_j (ou se for o valor original de X antes do schedule ter sido iniciado), a mesma condição deve ser mantida para o valor de X lido pela operação $r_i(X)$ de T_i em S' .
3. Se a operação $w_k(Y)$ de T_k for a última opera-

¹⁴ Esses outros protocolos não foram incorporados em muitos sistemas comerciais; a maioria dos SGBDs relacionais utiliza alguma variação do protocolo de bloqueio em duas fases.

ção a gravar o item Y em S , então $w_k(Y)$ de T_k também deve ser a última operação a gravar o item Y em S' .

A ideia por trás da equivalência de visão é que, desde que cada operação de leitura de uma transação leia o resultado da mesma operação de gravação nos dois schedules, as operações de gravação de cada transação devem produzir os mesmos resultados. As operações de leitura, portanto, *veem a mesma visão* nos dois schedules. A condição 3 garante que a operação de gravação final em cada item de dados seja a mesma nos dois schedules, de modo que o estado do banco de dados deverá ser o mesmo ao final dos dois schedules. Um schedule S é considerado **serializável de visão** se for equivalente de visão a um schedule serial.

As definições de serialização de conflito e serialização de visão são semelhantes se uma condição conhecida como **suposição de gravação restrita** (ou **sem gravações cegas**) se mantiver em todas as transações no schedule. Essa condição afirma que qualquer operação de gravação $w_i(X)$ em T_i é precedida por um $r_i(X)$ em T_i e que o valor gravado por $w_i(X)$ em T_i depende apenas do valor de X lido por $r_i(X)$. Isso considera que o cálculo do novo valor de X é uma função $f(X)$ baseada no valor antigo de X lido do banco de dados. Uma **gravação cega** é uma operação de gravação em uma transação T em um item X que não depende do valor de X , de modo que não é precedida por uma leitura de X na transação T .

A definição de serialização de visão é menos restrita do que a da serialização de conflito sob a **suposição de gravação irrestrita**, em que o valor gravado por uma operação $w_i(X)$ em T_i pode ser independente de seu valor antigo do banco de dados. Isso é possível quando as **gravações cegas** são permitidas, e é ilustrado pelo schedule S_g a seguir, de três transações T_1 : $r_1(X)$; $w_1(X)$; T_2 : $w_2(X)$; e T_3 : $w_3(X)$:

$$S_g: r_1(X); w_2(X); w_1(X); w_3(X); c_1; c_2; c_3;$$

Em S_g , as operações $w_2(X)$ e $w_3(X)$ são gravações cegas, pois T_2 e T_3 não leem o valor de X . O schedule S_g é serializável de visão, pois é equivalente de visão ao schedule serial T_1 , T_2 , T_3 . Porém, S_g não é serializável de conflito, visto que não é equivalente de conflito para qualquer schedule serial. Já foi mostrado que qualquer schedule serializável de conflito também é serializável de visão, mas não o contrário, conforme ilustrado pelo exemplo anterior. Existe um algoritmo para testar se um schedule S é serializável de visão ou não. Contudo, o problema de testar a serialização de visão tem sido mostrado como muito difícil, significando que desco-

brir um algoritmo de tempo polinomial eficiente para esse problema é altamente improvável.

21.5.5 Outros tipos de equivalência de schedules

A serialização de schedules às vezes é considerada muito restritiva como uma condição para garantir a exatidão das execuções concorrentes. Algumas aplicações podem produzir schedules que são corretas ao satisfazer condições menos rigorosas do que a serialização de conflito ou a serialização de visão. Um exemplo é o tipo de transações conhecido como **transações de débito-crédito** — por exemplo, aquelas que aplicam depósitos e saques a um item de dados cujo valor é o saldo atual de uma conta bancária. A semântica das operações de débito-crédito é que elas atualizam o valor de um item de dados X ao subtrair ou somar ao valor do item de dados. Como as operações de adição e subtração são comutativas — ou seja, elas podem ser aplicadas em qualquer ordem —, é possível produzir schedules corretos que não sejam serializáveis. Por exemplo, considere as transações a seguir, cada qual podendo ser usada para transferir um valor monetário entre duas contas bancárias:

$$T_1: r_1(X); X := X - 10; w_1(X); r_1(Y); Y := Y + 10; w_1(Y);$$

$$T_2: r_2(Y); Y := Y - 20; w_2(Y); r_2(X); X := X + 20; w_2(X);$$

Considere o schedule não serializável S_b a seguir para as duas transações:

$$S_b: r_1(X); w_1(X); r_2(Y); w_2(Y); r_1(Y); w_1(Y); r_2(X); w_2(X);$$

Com o conhecimento adicional, ou **semântica**, de que as operações entre cada $r_i(I)$ e $w_i(I)$ são comutativas, sabemos que a ordem de execução das sequências que consistem em (ler, atualizar, gravar) não é importante, desde que cada sequência (ler, atualizar, gravar) por uma transação T_i em um item I em particular não seja interrompida por operações em conflito. Logo, o schedule S_b é considerado correto embora não seja serializável. Os pesquisadores têm trabalhado na extensão da teoria do controle de concorrência para lidar com casos em que a serialização é considerada muito restritiva como uma condição para a exatidão dos schedules. Além disso, em certos domínios de aplicações, como o projeto auxiliado por computador (CAD) de sistemas complexos de aeronaves, as transações de projeto duram um longo período. Em tais aplicações, esquemas de controle de

concorrência mais relaxados têm sido propostos para manter a consistência do banco de dados.

21.6 Suporte para transação em SQL

Nesta seção, oferecemos uma rápida introdução ao suporte para transação em SQL. Existem muito mais detalhes, e os padrões mais novos têm mais comandos para processamento de transação. A definição básica de uma transação SQL é semelhante ao conceito já definido de uma transação. Ou seja, ela é uma unidade lógica de trabalho e tem garantias de ser atômica (ou indivisível). Uma única instrução SQL sempre é considerada atômica — ou ela completa a execução sem um erro, ou falha e deixa o banco de dados inalterado.

Com a SQL, não existe uma instrução `Begin Transaction` explícita. O início da transação é feito implicitamente quando instruções SQL em particular são encontradas. Porém, cada transação precisa ter uma instrução de fim explícita, que é um `COMMIT` ou um `ROLLBACK`. Cada transação tem certas características atribuídas a ela. Essas características são especificadas por uma instrução `SET TRANSACTION` em SQL. As características são o *modo de acesso*, o *tamanho da área de diagnóstico* e o *nível de isolamento*.

O *modo de acesso* pode ser especificado como `READ ONLY` ou `READ WRITE`. O default é `READ WRITE`, a menos que o nível de isolamento de `READ UNCOMMITTED` seja especificado (ver a seguir), caso em que `READ ONLY` é assumido. Um modo `READ WRITE` permite a execução de comandos de seleção, atualização, inserção, exclusão e criação. Um modo `READ ONLY`, como o nome indica, serve simplesmente para a recuperação de dados.

A opção de *tamanho da área de diagnóstico*, `DIAGNOSTIC SIZE n`, especifica um valor inteiro *n*, que indica o número de condições que podem ser mantidas de maneira simultânea na área de diagnóstico. Essas condições fornecem informações de feedback (erros ou exceções) ao usuário ou programa nas *n* instruções SQL executadas mais recentemente.

A opção de *nível de isolamento* é especificada usando a instrução `ISOLATION LEVEL <isolamento>`, em que o valor para `<isolamento>` pode ser `READ UNCOMMITTED`, `READ COMMITTED`, `REPEATABLE READ` ou `SERIALIZABLE`.¹⁵ O nível de isolamento default é `SERIALIZABLE`, embora alguns sistemas usem `READ COMMITTED` como default. O uso do termo `SERIALIZABLE` aqui é baseado em não permitir violações que causam leitura suja, leitura não repetitiva e fantasmas,¹⁶ e, assim, não é idêntico ao modo como

a serialização foi definida anteriormente na Seção 21.5. Se uma transação é executada em um nível de isolamento inferior a `SERIALIZABLE`, então uma ou mais das três violações a seguir pode ocorrer:

- Leitura suja.** Uma transação T_1 pode ler a atualização de uma transação T_2 , que ainda não foi confirmada. Se T_2 falhar e for abortada, então T_1 teria lido um valor que não existe e é incorreto.
- Leitura não repetitiva.** Uma transação T_1 pode ler determinado valor de uma tabela. Se outra transação T_2 mais tarde atualizar esse valor e T_1 ler o valor novamente, T_1 verá um valor diferente.
- Fantasmas.** Uma transação T_1 pode ler um conjunto de linhas de uma tabela, talvez com base em alguma condição especificada na cláusula SQL `WHERE`. Agora, suponha que uma transação T_2 insira uma nova linha que também satisfaça a condição da cláusula `WHERE` usada em T_1 , na tabela usada por T_1 . Se T_1 for repetida, então T_1 verá um fantasma, uma linha que anteriormente não existia.

A Tabela 21.1 resume as possíveis violações para os diferentes níveis de isolamento. Uma entrada *Sim* indica que uma violação é possível e uma entrada *Não* indica que ela não é possível. `READ UNCOMMITTED` é a mais complacente, e `SERIALIZABLE` é a mais restritiva porque evita todos os três problemas mencionados anteriormente.

Uma transação SQL de exemplo pode se parecer com o seguinte:

```
EXEC SQL WHENEVER SQLERROR GOTO UNDO;
EXEC SQL SET TRANSACTION
    READ WRITE
    DIAGNOSTIC SIZE 5
    ISOLATION LEVEL SERIALIZABLE;
EXEC SQL INSERT INTO FUNCIONARIO (Pnome,
    Unome, Cpf, Dnr, Salario) VALUES ('Roberto', 'Silva',
    '99100432111', 2, 35.000);
EXEC SQL UPDATE FUNCIONARIO
    SET Salario = Salario * 1.1 WHERE Dnr = 2;
EXEC SQL COMMIT;
GOTO THE_END;
UNDO: EXEC SQL ROLLBACK;
THE_END: ... ;
```

¹⁵ Estes são semelhantes aos *níveis de isolamento* discutidos rapidamente ao final da Seção 21.3.

¹⁶ Os problemas de leitura suja e leitura não repetitiva foram discutidos na Seção 21.1.3. Fantasmas serão discutidos na Seção 22.7.1.

Tabela 21.1

Violações possíveis com base nos níveis de isolamento definidos na SQL.

Nível de isolamento	Tipo de violação		
	Leitura suja	Leitura não repetitiva	Fantasma
READ UNCOMMITTED	Sim	Sim	Sim
READ COMMITTED	Não	Sim	Sim
REPEATABLE READ	Não	Não	Sim
SERIALIZABLE	Não	Não	Não

Essa transação consiste em primeiro inserir uma nova linha na tabela FUNCIONARIO e, depois, atualizar o salário de todos os funcionários que trabalham no departamento 2. Se houver um erro em qualquer uma das instruções SQL, a transação inteira é cancelada. Isso implica que qualquer salário atualizado (por essa transação) seria restaurado a seu valor anterior e que a linha recém-inserida seria removida.

Conforme vimos, a SQL oferece uma série de recursos orientados à transação. O DBA ou programadores de banco de dados podem tirar proveito dessas opções para tentar melhorar o desempenho da transação ao relaxar a serialização, se isso for aceitável para suas aplicações.

Resumo

Neste capítulo, discutimos os conceitos de SGBD para processamento de transação. Apresentamos o conceito de uma transação de banco de dados e as operações relevantes ao processamento de transação. Comparamos sistemas monousuário com sistemas de multiusuário e, depois, apresentamos exemplos de como a execução não controlada de transações simultâneas em um sistema multiusuários pode gerar resultados e valores de banco de dados incorretos. Também discutimos os diversos tipos de falhas que podem ocorrer durante a execução da transação.

Em seguida, apresentamos os estados típicos pelos quais uma transação passa durante a execução e discutimos vários conceitos que são usados nos métodos de recuperação e controle de concorrência. O log do sistema registra os acessos do banco de dados, e o sistema utiliza essa informação para se recuperar de falhas. Uma transação tem sucesso ou atinge seu ponto de confirmação, ou falha e precisa ser cancelada. Uma transação confirmada tem suas mudanças gravadas permanentemente no banco de dados. Apresentamos uma visão geral das propriedades desejáveis das transações — atomicidade, preservação de consistência, isolamento e durabilidade — que normalmente são conhecidas como propriedades ACID.

Depois, definimos um schedule (ou histórico) como uma sequência de execução das operações de várias transações com possível intercalação. Characterizamos os schedules em relação a sua facilidade de recuperação. Os schedules recuperáveis garantem que, quando uma transação é confirmada, ela nunca precisará ser desfeita. Os schedules sem cascata acrescentam uma condição para garantir que nenhuma transação cancelada exija o cancelamento em cascata de outras transações. Schedules estritos oferecem uma condição ainda mais forte que permite um esquema de recuperação simples, consistindo em restaurar os valores antigos dos itens que foram alterados por uma transação abortada.

Definimos a equivalência dos schedules e vimos que um schedule serializável é equivalente a algum schedule serial. Definimos os conceitos de equivalência de conflito e equivalência de visão, que levam às definições de serialização de conflito e serialização de visão. Um schedule serializável é considerado correto. Apresentamos um algoritmo para testar a serialização (conflito) de um schedule. Discutimos por que o teste de serialização é impraticável em um sistema real, embora possa ser usado para definir e verificar os protocolos de controle de concorrência, e mencionamos rapidamente definições menos restritivas de equivalência de schedule. Por fim, fornecemos uma breve visão geral de como os conceitos de transação são usados na prática dentro da SQL.

Perguntas de revisão

- 21.1. O que significa a execução concorrente de transações de banco de dados em um sistema multiusuário? Discuta por que o controle de concorrência é necessário e dê exemplos informais.
- 21.2. Discuta os diferentes tipos de falhas. O que significa uma falha catastrófica?
- 21.3. Discuta as ações tomadas pelas operações `read_item` e `write_item` em um banco de dados.
- 21.4. Desenhe um diagrama de estado e discuta os estados típicos pelos quais uma transação passa durante a execução.

- 21.5. Para que é usado o log do sistema? Quais são os tipos característicos de registros em um log do sistema? O que são pontos de confirmação da transação e por que eles são importantes?
- 21.6. Discuta as propriedades de atomicidade, durabilidade, isolamento e preservação da consistência de uma transação de banco de dados.
- 21.7. O que é um schedule (histórico)? Defina os conceitos de schedules recuperáveis, sem cascata e estritos, e compare-os em matéria de sua facilidade de recuperação.
- 21.8. Discuta as diferentes medidas de equivalência de transação. Qual é a diferença entre equivalência de conflito e equivalência de visão?
- 21.9. O que é um schedule serial? O que é um schedule serializável? Por que um schedule serial é considerado correto? Por que um schedule serializável é considerado correto?
- 21.10. Qual é a diferença entre as suposições de gravação restrita e gravação irrestrita? Qual é mais realista?
- 21.11. Discuta como a serialização é usada para impor o controle de concorrência em um sistema de banco de dados. Por que a serialização às vezes é considerada muito restritiva como uma medida da exatidão para os schedules?
- 21.12. Descreva os quatro níveis de isolamento em SQL.
- 21.13. Defina as violações causadas por cada um dos seguintes itens: leitura suja, leitura não repetitiva e fantasmas.
- 21.17. Liste todos os schedules possíveis para as transações T_1 e T_2 na Figura 21.2 e determine quais são serializáveis de conflito (corretos) e quais não são.
- 21.18. Quantos schedules *seriais* existem para as três transações da Figura 21.8(a)? Quais são eles? Qual é o número total de schedules possíveis?
- 21.19. Escreva um programa para criar todos os schedules possíveis para as três transações da Figura 21.8(a) e para determinar quais desses schedules são serializáveis de conflito e quais não são. Para cada schedule serializável de conflito, seu programa deverá imprimir o schedule e listar todos os schedules seriais equivalentes.
- 21.20. Por que uma instrução de fim de transação explícita é necessária em SQL, mas não uma instrução de início explícita?
- 21.21. Descreva situações em que cada um dos diferentes níveis de isolamento seriam úteis para o processamento de transação.
- 21.22. Qual dos seguintes schedules é serializável (de conflito)? Para cada schedule serializável, determine os schedules seriais equivalentes.
- $r_1(X); r_3(X); w_1(X); r_2(X); w_3(X);$
 - $r_1(X); r_3(X); w_3(X); w_1(X); r_2(X);$
 - $r_3(X); r_2(X); w_3(X); r_1(X); w_1(X);$
 - $r_3(X); r_2(X); r_1(X); w_3(X); w_1(X);$
- 21.23. Considere as três transações T_1 , T_2 e T_3 , e os schedules S_1 e S_2 a seguir. Desenhe os grafos de serialização (precedência) para S_1 e S_2 e indique se cada schedule é serializável ou não. Se um schedule for serializável, escreva o(s) schedule(s) serial(is) equivalente(s).
- $T_1: r_1(X); r_1(Z); w_1(X);$
 $T_2: r_2(Z); r_2(Y); w_2(Z); w_2(Y);$
 $T_3: r_3(X); r_3(Y); w_3(Y);$
 $S_1: r_1(X); r_2(Z); r_1(Z); r_3(X); r_3(Y); w_1(X);$
 $w_3(Y); r_2(Y); w_2(Z); w_2(Y);$
 $S_2: r_1(X); r_2(Z); r_3(X); r_1(Z); r_2(Y); r_3(Y); w_1(X);$
 $w_2(Z); w_3(Y); w_2(Y);$

Exercícios

- 21.14. Mude a transação T_2 da Figura 21.2(b) para
- ```
read_item(X);
X := X + M;
```

if  $X > 90$  then exit

else write\_item(X);

Discuta o resultado final dos diferentes schedules na Figura 21.3(a) e (b), onde  $M = 2$  e  $N = 2$ , em relação às seguintes questões: a inclusão da condição acima muda o resultado final? O resultado obedece à regra de consistência implícita (de que a capacidade de  $X$  é 90)?

- 21.15. Repita o Exercício 21.14, acrescentando uma verificação em  $T_1$  de modo que  $Y$  não exceda 90.

- 21.16. Inclua o commit da operação ao final de cada uma das transações  $T_1$  e  $T_2$  na Figura 21.2, e depois liste todos os schedules possíveis para as transações modificadas. Determine quais dos schedules são recuperáveis, quais são sem cascata e quais são estritos.

- $S_3: r_1(X); r_2(Z); r_1(Z); r_3(X); r_3(Y); w_1(X); c_1; w_3(Y); c_3; r_2(Y); w_2(Z); w_2(Y); c_2;$   
 $S_4: r_1(X); r_2(Z); r_1(Z); r_3(X); r_3(Y); w_1(X); w_3(Y); r_2(Y); w_2(Z); w_2(Y); c_1; c_2; c_3;$   
 $S_5: r_1(X); r_2(Z); r_3(X); r_1(Z); r_2(Y); r_3(Y); w_1(X); c_1; w_2(Z); w_3(Y); w_2(Y); c_3; c_2;$
- 21.24. Considere os schedules  $S_3$ ,  $S_4$  e  $S_5$  a seguir. Determine se cada schedule é estrito, sem cascata, recuperável ou não recuperável. (Determine a condição de facilidade de recuperação mais estrita que cada schedule satisfaz.)

## Bibliografia selecionada

O conceito de serialização e as ideias relacionadas para manter a consistência em um banco de dados foram introduzidas em Gray et al. (1975). O conceito da transação de banco de dados foi discutido inicialmente em Gray (1981), que ganhou o cobiçado ACM Turing Award em 1998 por seu trabalho sobre transações de banco de dados e implementação de transações em SGBDs relacionais. Bernstein, Hadzilacos e Goodman (1988) focalizam as técnicas de controle de concorrência e recuperação em sistemas de banco de dados centraliza-

dos e distribuídos; trata-se de uma excelente referência. Papadimitriou (1986) oferece um ponto de vista mais teórico. Um grande livro de referência de mais de mil páginas, por Gray e Reuter (1993), oferece um ponto de vista mais prático dos conceitos e técnicas de processamento de transação. Elmagarmid (1992) oferece coleções de artigos de pesquisa sobre processamento de transação para aplicações avançadas. O suporte de transação em SQL é descrito em Date e Darwen (1997). A serialização de visão é definida em Yannakakis (1984). A facilidade de recuperação de schedules e a confiabilidade em bancos de dados são discutidas em Hadzilacos (1983, 1988).

# Técnicas de controle de concorrência

Neste capítulo, discutimos diversas técnicas de controle de concorrência que são usadas para garantir a propriedade de não interferência ou isolamento das transações executadas simultaneamente. A maior parte dessas técnicas garante a serialização de schedules — que definimos na Seção 21.5 — usando **protocolos de controle de concorrência** (conjuntos de regras) que garantem a serialização. Um conjunto de protocolos importante — conhecido como *protocolos de bloqueio em duas fases* — emprega a técnica de **bloqueio** de itens de dados para impedir que múltiplas transações acessem os itens ao mesmo tempo; diversos protocolos de bloqueio são descritos nas seções 22.1 e 22.3.2. Os protocolos de bloqueio são utilizados na maioria dos SGBDs comerciais. Outro conjunto de protocolos de controle de concorrência utiliza **rótulos de tempo (timestamp)**. Um rótulo de tempo é um identificador exclusivo para cada transação, gerado pelo sistema. Os valores de rótulo de tempo são gerados na mesma ordem que os tempos de início de transação. Os protocolos de controle de concorrência que usam ordenação por rótulo de tempo para garantir a serialização são introduzidos na Seção 22.2. Na Seção 22.3, discutimos os protocolos de controle de concorrência **multiversão** que utilizam múltiplas versões de um item de dados. Um protocolo multiversão estende a ordem do rótulo de tempo para a ordenação de rótulo de tempo multiversão (Seção 22.3.1), e outro estende o bloqueio em duas fases (Seção 22.3.2). Na Seção 22.4, apresentamos um protocolo baseado no conceito de **validação ou certificação** de uma transação depois que ela executa suas operações. Esse às vezes é chamado de **protocolo otimista**, e também assume que múltiplas versões de um item de dados podem existir.

Outro fator que afeta o controle de concorrência é a **granularidade** dos itens de dados — ou seja, que

parte do banco de dados um item de dados representa. Um item pode ser pequeno como um único valor de atributo (campo) ou tão grande quanto um bloco de disco, ou ainda, um arquivo inteiro ou o banco de dados inteiro. Discutimos a granularidade dos itens e um protocolo de controle de concorrência com granularidade múltipla, que é uma extensão do bloqueio em duas fases, na Seção 22.5. Na Seção 22.6, descrevemos as questões de controle de concorrência que surgem quando os índices são usados para processar transações, e na Seção 22.7, discutimos alguns conceitos adicionais do controle de concorrência. No final do capítulo há um resumo.

É suficiente ler as seções 22.1, 22.5, 22.6 e 22.7, e possivelmente a 22.3.2, se seu interesse principal for uma introdução às técnicas de controle de concorrência baseadas no bloqueio, que são usadas com mais frequência na prática. As outras técnicas são principalmente de interesse teórico.

## 22.1 Técnicas de bloqueio em duas fases para controle de concorrência

Algumas das principais técnicas usadas para controlar a execução concorrente de transações são baseadas no conceito de bloqueio de itens de dados. Um **bloqueio** é uma variável associada a um item de dados que descreve o status do item em relação a possíveis operações que podem ser aplicadas a ele. Em geral, existe um bloqueio para cada item de dados no banco de dados. Os bloqueios são utilizados como um meio de sincronizar o acesso por transações concorrentes aos itens do banco de dados. Na Seção 22.1.1, discutimos a natureza e os tipos de bloqueios. Depois, na Seção 22.1.2, apresentamos

protocolos que utilizam o bloqueio para garantir a serialização de schedules de transação. Finalmente, na Seção 22.1.3, descrevemos dois problemas associados ao uso de bloqueios — deadlock e inanição (starvation) — e mostramos como esses problemas são tratados em protocolos de controle de concorrência.

### 22.1.1 Tipos de bloqueios e tabelas de bloqueio do sistema

Vários tipos de bloqueios são usados no controle de concorrência. Para introduzir os conceitos de bloqueio gradualmente, primeiro discutimos os bloqueios binários, que são simples, mas também *muito restritivos para fins de controle de concorrência* e, portanto, não são usados na prática. Depois, discutimos os bloqueios *compartilhados/exclusivos* — também conhecidos como bloqueios de *leitura/gravação* —, que oferecem capacidades de bloqueio mais gerais e são utilizados em esquemas de bloqueio de banco de dados práticos. Na Seção 22.3.2, descrevemos um tipo adicional de bloqueio chamado *bloqueio de certificação*, e mostramos como ele pode ser usado para melhorar o desempenho dos protocolos de bloqueio.

**Bloqueios binários.** Um **bloqueio binário** pode ter dois **estados ou valores**: bloqueado e desbloqueado (ou 1 e 0, para simplificar). Um bloqueio distinto é associado a cada item do banco de dados X. Se o valor do bloqueio em X for 1, o item X *não pode ser acessado* por uma operação de banco de dados que requisita o item. Se o valor do bloqueio em X for 0, o item

pode ser acessado quando requisitado, e o valor do bloqueio é mudado para 1. Referimo-nos ao valor atual (ou estado) do bloqueio associado ao item X como **lock(X)**.

Duas operações, **lock\_item** e **unlock\_item**, são usadas com o bloqueio binário. Uma transação requisita acesso a um item X emitindo primeiro uma operação **lock\_item(X)**. Se  $LOCK(X) = 1$ , a transação é forçada a esperar. Se  $LOCK(X) = 0$ , ela é configurada como 1 (a transação **bloqueia** o item) e a transação tem permissão para acessar o item X. Quando a transação termina de usar o item, ela emite uma operação **unlock\_item(X)**, que define  $LOCK(X)$  de volta para 0 (**desbloqueia** o item), de modo que X pode ser acessado por outras transações. Logo, um bloqueio binário impõe a **exclusão mútua** no item de dados. Uma descrição das operações **lock\_item(X)** e **unlock\_item(X)** é mostrada na Figura 22.1.

Observe que as operações **lock\_item** e **unlock\_item** devem ser implementadas como unidades indivisíveis (conhecidas como **seções críticas** em sistemas operacionais); ou seja, nenhuma intercalação deve ser permitida quando uma operação de bloqueio ou desbloqueio é iniciada, até que a operação termine ou a transação espere. Na Figura 22.1, o comando **wait** na operação **lock\_item(X)** normalmente é implementado ao colocar a transação em uma fila de espera para o item X até que X seja desbloqueado e a transação possa receber acesso a ele. Outras transações que também querem acessar X são colocadas na mesma fila. Logo, o comando **wait** é considerado fora da operação **lock\_item**.

#### **lock\_item(X):**

**B:** se  $LOCK(X) = 0$  (\* item está desbloqueado \*)

então  $LOCK(X) \leftarrow 1$  (\* bloqueia o item \*)

se não

#### **início**

wait (until  $LOCK(X) = 0$ )

e o gerenciador de bloqueio desperta a transação);

go to **B**

#### **fim;**

#### **unlock\_item(X):**

$LOCK(X) \leftarrow 0$ ; (\* desbloqueia o item \*)

se alguma transação estiver esperando

então acorda uma das transações em espera;

**Figura 22.1**

Operações de bloqueio e desbloqueio para bloqueios binários.

É muito simples implementar um bloqueio binário; basta uma variável de valor binário, LOCK, associada a cada item de dados X no banco de dados. Em sua forma mais simples, cada bloqueio pode ser um registro com três campos: <Nome\_item\_dado, LOCK, Bloqueio\_de\_transação> mais uma fila para transações que estão esperando para acessar o item. O sistema precisa manter *apenas esses registros para os itens que estão atualmente bloqueados* em uma **tabela de bloqueio**, que poderiam ser organizados como um arquivo de hash no nome do item. Os itens que não estão na tabela de bloqueio são considerados desbloqueados. O SGBD possui um **subsistema de gerenciador de bloqueio** para registrar e controlar o acesso aos bloqueios.

Se o esquema de bloqueio binário simples descrito aqui for usado, cada transação precisa obedecer às seguintes regras:

1. Uma transação  $T$  precisa emitir a operação `lock_item(X)` antes de quaisquer operações `read_item(X)` ou `write_item(X)` serem realizadas em  $T$ .
2. Uma transação  $T$  precisa emitir a operação `unlock_item(X)` após todas as operações `read_item(X)` e `write_item(X)` serem completadas em  $T$ .
3. Uma transação  $T$  não emitirá uma operação `lock_item(X)` se já mantiver o bloqueio no item  $X$ .<sup>1</sup>
4. Uma transação  $T$  não emitirá uma operação `unlock_item(X)` a menos que ela já mantenha o bloqueio no item  $X$ .

Essas regras podem ser impostas pelo módulo gerenciador de bloqueio do SGBD. Entre as operações `lock_item(X)` e `unlock_item(X)` na transação  $T$ , diz-se que  $T$  **mantém o bloqueio** no item  $X$ . No máximo uma transação pode manter o bloqueio de um item em particular. Assim, duas transações não podem acessar o mesmo item simultaneamente.

**Bloqueios compartilhados/exclusivos (ou de leitura/gravação).** O esquema de bloqueio binário que explicamos é muito restritivo para itens de banco de dados porque, no máximo, uma transação pode manter um bloqueio em determinado item. Deveremos permitir que várias transações accessem o mesmo item  $X$  se todas elas acessarem  $X$  *apenas para fins de leitura*. Isso porque as operações de leitura no mesmo item por diferentes transações não estão em

conflito (ver Seção 21.4.1). Contudo, se uma transação tiver de gravar um item  $X$ , ela precisa ter acesso exclusivo a  $X$ . Para essa finalidade, um tipo diferente de bloqueio, chamado **bloqueio de modo múltiplo**, é utilizado. Nesse esquema — chamado **bloqueios compartilhados/exclusivos ou de leitura/gravação** —, existem três operações de bloqueio: `read_lock(X)`, `write_lock(X)` e `unlock(X)`. Um bloqueio associado a um item  $X$ , `LOCK(X)`, agora tem três estados possíveis: *bloqueado para leitura*, *bloqueado para gravação* ou *desbloqueado*. Um item **bloqueado para leitura** também é chamado de **bloqueado para compartilhamento**, pois outras transações podem ler o item, enquanto um item **bloqueado para gravação** é chamado **bloqueado exclusivo**, visto que uma única transação mantém exclusivamente o bloqueio no item.

Um método para implementar as operações anteriores em um bloqueio de leitura/gravação é registrar o número de transações que mantêm um bloqueio compartilhado (leitura) em um item na tabela de bloqueio. Cada registro na tabela de bloqueio terá quatro campos: <Nome\_item\_dado, LOCK, Num\_de\_leituras, Bloqueio\_de\_transação(ões)>. Novamente, para economizar espaço, o sistema precisa manter registros de bloqueio somente para os itens bloqueados na tabela de bloqueio. O valor (estado) de `LOCK` é bloqueado para leitura ou bloqueado para gravação, adequadamente codificado (se considerarmos que nenhum registro é mantido na tabela de bloqueio para itens desbloqueados). Se `LOCK(X) = bloqueado para gravação`, o valor de `Bloqueio_de_transação` é uma única transação que mantém o bloqueio exclusivo (gravação) sobre  $X$ . Se `LOCK(X) = bloqueado para leitura`, o valor de `Bloqueio_de_transação` é uma lista de uma ou mais transações que mantêm o bloqueio compartilhado (leitura) em  $X$ . As três operações `read_lock(X)`, `write_lock(X)` e `unlock(X)` são descritas na Figura 22.2.<sup>2</sup> Como antes, cada uma dessas operações de bloqueio deve ser considerada indivisível; nenhuma intercalação deve ser permitida depois que uma das operações for iniciada até que a operação termine concedendo o bloqueio ou a transação seja colocada em uma fila de espera para o item.

Quando usamos o esquema de bloqueio compartilhado/exclusivo, o sistema deve impor as seguintes regras:

1. Uma transação  $T$  precisa emitir a operação `read_lock(X)` ou `write_lock(X)` antes que qualquer operação `read_item(X)` seja realizada em  $T$ .

<sup>1</sup> Essa regra pode ser removida se modificarmos a operação `lock_item(X)` na Figura 22.1 de modo que, se o item estiver atualmente bloqueado *pela transação requisitante*, o bloqueio seja concedido.

<sup>2</sup> Esses algoritmos não permitem o *upgrading* ou *downgrading* de bloqueios, conforme descrevemos mais adiante nesta seção. O leitor pode estender os algoritmos para permitir essas operações adicionais.

**read\_lock( $X$ ):**

**B:** se  $\text{LOCK}(X)$  = “unlocked”

então **início**  $\text{LOCK}(X) \leftarrow$  “read-locked”;

$\text{num\_de\_leituras}(X) \leftarrow 1$

**fim**

se não se  $\text{LOCK}(X)$  = “read-locked”

então  $\text{num\_de\_leituras}(X) \leftarrow \text{num\_de\_leituras}(X) + 1$

se não **início**

wait (até que  $\text{LOCK}(X)$  = “unlocked”

e o gerenciador de bloqueio desperta a transação);

go to **B**

**fim;**

**write\_lock( $X$ ):**

**B:** se  $\text{LOCK}(X)$  = “unlocked”

então  $\text{LOCK}(X) \leftarrow$  “write-locked”

então **início**

wait (até que  $\text{LOCK}(X)$  = “unlocked”

e o gerenciador de bloqueio desperta a transação);

go to **B**

**fim;**

**unlock ( $X$ ):**

se  $\text{LOCK}(X)$  = “write-locked”

então **início**  $\text{LOCK}(X) \leftarrow$  “unlocked”;

desperta uma das transações aguardando, se houver

**fim**

se não se  $\text{LOCK}(X)$  = “read-locked”

então **início**

$\text{num\_de\_leituras}(X) \leftarrow \text{num\_de\_leituras}(X) - 1$ ;

se  $\text{num\_de\_leituras}(X) = 0$

então **início**  $\text{LOCK}(X) =$  “unlocked”;

desperta uma das transações aguardando, se houver

**fim**

**fim;**

**Figura 22.2**

Operações de bloqueio e desbloqueio para bloqueios de dois modos (leitura-gravação ou compartilhado-exclusivo).

2. Uma transação  $T$  precisa emitir a operação `write_lock(X)` antes que qualquer operação `write_item(X)` seja realizada em  $T$ .
3. Uma transação  $T$  precisa emitir a operação `unlock(X)` após todas as operações `read_item(X)` e `write_item(X)` serem completadas em  $T$ .<sup>3</sup>
4. Uma transação  $T$  não emitirá uma operação `read_lock(X)` se ela já mantiver um bloqueio de leitura (compartilhado) ou um bloqueio de gravação (exclusivo) no item  $X$ . Essa regra pode ser flexível, conforme discutiremos em breve.
5. Uma transação  $T$  não emitirá uma operação `write_lock(X)` se ela já mantiver um bloqueio de leitura (compartilhado) ou um bloqueio de gravação (exclusivo) no item  $X$ . Essa regra pode ser flexível, conforme discutiremos em breve.
6. Uma transação  $T$  não emitirá uma operação `unlock(X)` a menos que já mantenha um bloqueio de leitura (compartilhado) ou um bloqueio de gravação (exclusivo) no item  $X$ .

**Conversão de bloqueios.** Às vezes, é desejável flexibilizar as condições 4 e 5 da lista anterior a fim de permitir a **conversão de bloqueio**; ou seja, uma transação que já mantém um bloqueio no item  $X$  tem permissão, sob certas condições de **converter** o bloqueio de um estado bloqueado para outro. Por exemplo, é possível que uma transação  $T$  emita um `read_lock(X)` e, depois faça um **upgrade** do bloqueio, emitindo uma operação `write_lock(X)`. Se  $T$  for a única transação que mantém um bloqueio de leitura em  $X$  ao momento em que emite a operação `write_lock(X)`, o bloqueio pode passar pelo upgrade; caso contrário, a transação deve esperar. Também é possível que uma transação  $T$  emita um `write_lock(X)` e depois faça um  **downgrade** do bloqueio ao emitir uma operação `read_lock(X)`. Quando o upgrade ou downgrade dos bloqueios é usado, a tabela de bloqueios precisa incluir identificadores de transação na estrutura do registro para cada bloqueio (no campo `Bloqueio_de_transação`) para armazenar a informação sobre quais transações mantêm bloqueios no item. As descrições das operações `read_lock(X)` e `write_lock(X)` da Figura 22.2 precisam ser alteradas adequadamente para permitir o upgrading e downgrading do bloqueio. Deixamos isso como um exercício para o leitor.

O uso de bloqueios binários ou de leitura/gravação, conforme descrito anteriormente, não garante a serialização de schedules por si só. A Figura 22.3 mostra um exemplo em que as regras de bloqueio anteriores são seguidas, mas pode resultar em um schedule não seriali-

zável. Isso porque, na Figura 22.3(a), os itens  $Y$  em  $T_1$  e  $X$  em  $T_2$  foram desbloqueados muito cedo. Isso permite que ocorra um schedule como aquele mostrado na Figura 22.3(c), que não é um schedule serializável e, portanto, gera resultados incorretos. Para garantir a serialização, temos de seguir um *protocolo adicional* em relação ao posicionamento das operações de bloqueio e desbloqueio em cada transação. O protocolo mais conhecido, o bloqueio em duas fases, é descrito na próxima seção.

### 22.1.2 Garantindo a serialização pelo bloqueio em duas fases

Diz-se que uma transação segue o **protocolo de bloqueio em duas fases** se *todas* as operações de bloqueio (`read_lock`, `write_lock`) precedem a *primeira* operação de desbloqueio na transação.<sup>4</sup> Essa transação pode ser dividida em duas fases: uma **fase de expansão** ou **crescimento** (**primeira**), durante a qual novos bloqueios em itens podem ser adquiridos, mas nenhum pode ser liberado; e uma **fase de encolhimento** (**segunda**), durante a qual os bloqueios existentes podem ser liberados, mas nenhum novo bloqueio pode ser adquirido. Se a conversão de bloqueio for permitida, então o upgrading de bloqueios (de `read-locked` para `write-locked`) deve ser feito durante a fase de expansão, e o downgrading de bloqueios (de `write-locked` para `read-locked`) deve ser feito na fase de encolhimento. Logo, uma operação `read_lock(X)` que realiza o downgrade de um bloqueio de gravação já mantido em  $X$  só pode aparecer na fase de encolhimento.

As transações  $T_1$  e  $T_2$  da Figura 22.3(a) não seguem o protocolo de bloqueio em duas fases porque a operação `write_lock(Y)` segue a operação `unlock(Y)` em  $T_1$ , e, de maneira semelhante, a operação `write_lock(Y)` segue a operação `unlock(X)` em  $T_2$ . Se forçarmos o bloqueio em duas fases, as transações poderão ser reescritas como  $T'_1$  e  $T'_2$ , como mostra a Figura 22.4. Agora, o schedule exibido na Figura 22.3(c) não é permitido para  $T'_1$  e  $T'_2$  (com sua ordem modificada de operações de bloqueio e desbloqueio) sob as regras do bloqueio descritas na Seção 22.1.1, pois  $T'_1$  emitirá seu `write_lock(X)` *antes* de desbloquear o item  $Y$ . Consequentemente, quando  $T'_2$  emite seu `read_lock(X)`, ele é forçado a esperar até que  $T'_1$  libere o bloqueio emitindo um `unlock(X)` no schedule.

Pode ser provado que, se *cada* transação em um schedule seguir o protocolo de bloqueio em duas fases, o schedule é *garantidamente serializável*, evitando a necessidade de testar a serialização dos schedules. O protocolo de bloqueio, ao impor as regras de bloqueio em duas fases, também impõe a serialização.

<sup>3</sup> Essa regra pode ser flexível para permitir que uma transação desbloqueie um item, depois o bloquie novamente mais tarde.

<sup>4</sup> Isso não está relacionado ao protocolo de confirmação em duas fases para recuperação nos bancos de dados distribuídos (ver Capítulo 25).

(a)

| $T_1$                                                                                                                | $T_2$                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <pre>read_lock(Y); read_item(Y); unlock(Y); write_lock(X); read_item(X); X := X + Y; write_item(X); unlock(X);</pre> | <pre>read_lock(X); read_item(X); unlock(X); write_lock(Y); read_item(Y); Y := X + Y; write_item(Y); unlock(Y);</pre> |

(b) Valores iniciais:  $X= 20$ ,  $Y=30$

Schedule serial resultante  $T_1$  seguido por  $T_2$ :  $X=50$ ,  $Y=80$

Schedule serial resultante  $T_2$  seguido por  $T_1$ :  $X=70$ ,  $Y=50$

(c)

|       | $T_1$                                                                         | $T_2$                                                                                                                |
|-------|-------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Tempo | <pre>read_lock(Y); read_item(Y); unlock(Y);</pre>                             | <pre>read_lock(X); read_item(X); unlock(X); write_lock(Y); read_item(Y); Y := X + Y; write_item(Y); unlock(Y);</pre> |
|       | <pre>write_lock(X); read_item(X); X := X + Y; write_item(X); unlock(X);</pre> |                                                                                                                      |

Resultado de schedule S:  
 $X=50$ ,  $Y=50$   
(não serializável)

**Figura 22.3**

Transações que não obedecem ao bloqueio em duas fases. (a) Duas transações  $T_1$  e  $T_2$ . (b) Resultados de possíveis schedulesiais de  $T_1$  e  $T_2$ . (c) Um schedule não serializável S que usa bloqueios.

| $T_1'$                                                                                                              | $T_2'$                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <pre>read_lock(Y); read_item(Y); write_lock(X); unlock(Y) read_item(X); X := X + Y; write_item(X); unlock(X);</pre> | <pre>read_lock(X); read_item(X); write_lock(Y); unlock(X) read_item(Y); Y := X + Y; write_item(Y); unlock(Y);</pre> |

**Figura 22.4**

Transações  $T_1'$  e  $T_2'$ , que são iguais a  $T_1$  e  $T_2$  da Figura 22.3, mas seguem o protocolo de bloqueio em duas fases. Observe que elas podem produzir um deadlock.

O bloqueio em duas fases pode limitar a quantidade de concorrência passível de ocorrer em um schedule, visto que uma transação  $T$  pode não ser capaz de liberar

um item  $X$  depois de usá-lo se  $T$  tiver de bloquear um item adicional  $Y$  depois; ou, reciprocamente,  $T$  precisa bloquear um item adicional  $Y$  antes que precise dele, de modo que pode liberar  $X$ . Logo,  $X$  precisa permanecer bloqueado por  $T$  até que todos os itens que a transação precisa ler ou gravar tenham sido bloqueados; somente então  $X$  pode ser liberado por  $T$ . Nesse meio tempo, outra transação buscando acessar  $X$  pode ser forçada a esperar, embora  $T$  tenha terminado de usar  $X$ . De maneira recíproca, se  $Y$  estiver bloqueado antes que seja necessário, outra transação buscando acessar  $Y$  é forçada a esperar embora  $T$  ainda não esteja usando  $Y$ . Esse é o preço para garantir a serialização de todos os schedules sem ter de verificar os próprios schedules.

Embora o protocolo de bloqueio em duas fases garanta a serialização (ou seja, cada schedule permitido é serializável), ele não permite *todos os schedules serializáveis possíveis* (ou seja, alguns schedules serializáveis serão proibidos pelo protocolo).

**Bloqueio em duas fases básico, conservador, estrito e rigoroso.** Existem diversas variações do bloqueio em duas fases (2PL). A técnica que descrevemos é conhecida como **2PL básico**. Uma variação conhecida como **2PL conservador** (ou **2PL estático**) requer que uma transação bloquee todos os itens que ela acessa *antes que a transação inicie a execução, pré-declarando seu conjunto de leitura e conjunto de gravação*. Lembre-se, da Seção 21.1.2, que o **conjunto de leitura** de uma transação é o conjunto de todos os itens que a transação lê, e o **conjunto de gravação** é o conjunto de todos os itens que ela grava. Se qualquer um dos itens pré-declarados necessários não puder ser bloqueado, a transação não bloqueia item algum; em vez disso, ela espera até que todos os itens estejam disponíveis para bloqueio. O 2PL conservador é um protocolo livre de deadlock, conforme veremos na Seção 22.1.3, quando discutiremos o problema de deadlock. Porém, ele é difícil de ser usado na prática por causa da necessidade de pré-declarar o conjunto de leitura e o conjunto de gravação, o que não é possível em muitas situações.

Na prática, a variação mais popular do 2PL é o **2PL estrito**, que garante schedules estritos (ver Seção 21.4). Nessa variação, uma transação  $T$  não libera nenhum de seus bloqueios exclusivos (gravação) até *depois* de confirmar ou abortar. Logo, nenhuma outra transação pode ler ou gravar um item que é gravado por  $T$  a menos que  $T$  tenha sido confirmado, levando a um schedule estrito para facilidade de recuperação. O 2PL estrito não é livre de deadlock. Uma variação mais restritiva do 2PL estrito é o **2PL rigoroso**, que também garante schedules estritos. Nessa variação, uma transação  $T$  não libera nenhum de seus bloqueios (exclusivo ou compartilhado) até depois de confirmar ou abortar, e, portanto, é mais fácil de implementar do que o 2PL estrito. Observe a diferença entre o 2PL conservador e o rigoroso: o primeiro precisa bloquear todos os itens *antes de começar*, de modo que, quando a transação começa, ela está em sua fase de encolhimento; o segundo não desbloqueia nenhum dos seus itens até *depois de terminar* (confirmando ou abortando), de modo que a transação está em sua fase de expansão até que termine.

Em muitos casos, o próprio subsistema de **controle de concorrência** é responsável por gerar as solicitações `read_lock` e `write_lock`. Por exemplo, suponha que o sistema deva impor o protocolo 2PL estrito. Então, sempre que a transação  $T$  emitir um `read_item(X)`, o sistema chama a operação `read_lock(X)` em favor de  $T$ . Se o estado de `LOCK(X)` for bloqueado para gravação por alguma outra transação  $T'$ , o sis-

tema coloca  $T$  na fila de espera para o item  $X$ ; caso contrário, ele concede a solicitação `read_lock(X)` e permite que a operação `read_item(X)` de  $T$  execute. Por sua vez, se a transação  $T$  emitir um `write_item(X)`, o sistema chama a operação `write_lock(X)` em favor de  $T$ . Se o estado de `LOCK(X)` estiver bloqueado para gravação ou bloqueado para leitura por alguma outra transação  $T'$ , o sistema coloca  $T$  na fila de espera para o item  $X$ ; se o estado de `LOCK(X)` for bloqueado para leitura e o próprio  $T$  for a única transação que mantém o bloqueio de leitura em  $X$ , o sistema faz o upgrade do bloqueio para bloqueado para gravação e permite a operação `write_item(X)` por  $T$ . Finalmente, se o estado de `LOCK(X)` estiver desbloqueado, o sistema concede a solicitação `write_lock(X)` e permite que a operação `write_item(X)` seja executada. Após cada ação, o sistema precisa atualizar sua tabela de bloqueio corretamente.

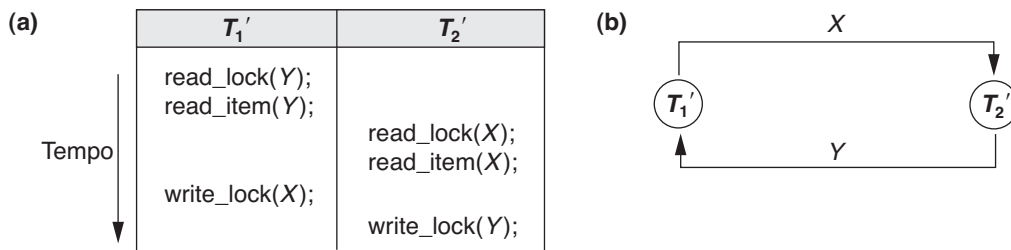
O uso de bloqueios pode causar dois problemas adicionais: deadlock e inanição (starvation). Discutiremos esses problemas e suas soluções na próxima seção.

### 22.1.3 Lidando com deadlock e inanição

O **deadlock** (impasse) ocorre quando *cada* transação  $T$  em um conjunto de *duas ou mais transações* está esperando por algum item que está bloqueado por alguma outra transação  $T'$  no conjunto. Logo, cada transação no conjunto está em uma fila de espera, aguardando que uma das outras transações no conjunto libere o bloqueio em um item. Mas, como a outra transação também está esperando, ela nunca liberará o bloqueio. Um exemplo simples aparece na Figura 22.5(a), em que as duas transações  $T_1'$  e  $T_2'$  estão em deadlock em um schedule parcial;  $T_1'$  está na fila de espera para  $X$ , que está bloqueada por  $T_2'$ , enquanto  $T_2'$  está na fila de espera para  $Y$ , que está bloqueado por  $T_1'$ . Nesse meio-tempo, nem  $T_1'$ , nem  $T_2'$ , nem qualquer outra transação podem acessar os itens  $X$  e  $Y$ .

**Protocolos de prevenção de deadlock.** Uma maneira de impedir o deadlock é usar um **protocolo de prevenção de deadlock**.<sup>5</sup> Um protocolo de prevenção de deadlock, que é utilizado no bloqueio de duas fases conservador, requer que cada transação bloquee *todos os itens que precisar com antecedência* (o que geralmente não é uma suposição prática) — se qualquer um dos itens não puder ser obtido, nenhum item é bloqueado. Ao contrário, a transação espera e, depois, tenta novamente bloquear todos os itens de que precisa. É claro que essa solução limita ainda mais a concorrência. Um segundo protocolo, que também li-

<sup>5</sup> Esses protocolos geralmente não são usados na prática, ou por causa de suposições não realistas ou por causa de seu possível overhead. A detecção de deadlock e timeouts (tempo-limite, abordados nas próximas seções) são mais práticos.

**Figura 22.5**

Ilustrando o problema do deadlock. (a) Um schedule parcial de  $T_1'$  e  $T_2'$  que está em um estado de deadlock. (b) Um grafo de espera para o schedule parcial em (a).

mita a concorrência, envolve *ordenar todos os itens* no banco de dados e garantir que uma transação que precisa de vários itens os bloqueará de acordo com essa ordem. Isso requer que o programador (ou o sistema) esteja ciente da ordem escolhida dos itens, o que também não é prático no contexto do banco de dados.

Diversos outros esquemas de prevenção de deadlock foram propostos para tomar uma decisão sobre o que fazer com uma transação envolvida em uma possível situação de deadlock: ela deve ser bloqueada e aguardar, ou deve ser abortada, ou a transação deve apoderar-se de outra transação e abortá-la? Algumas dessas técnicas utilizam o conceito de **rótulo de tempo** (timestamp) de transação  $TS(T)$ , que é um identificador exclusivo atribuído a cada transação. Os rótulos de tempo normalmente são baseados na ordem em que as transações são iniciadas; logo, se a transação  $T_1$  iniciar antes da transação  $T_2$ , então  $TS(T_1) < TS(T_2)$ . Observe que a transação *mais antiga* (que começa primeiro) tem o *menor* valor de rótulo de tempo. Dois esquemas que impedem o deadlock são chamados *esperar-morrer* (wait-die) e *ferir-esperar* (wound-wait). Suponha que a transação  $T_i$  tente bloquear um item  $X$ , mas não consiga porque  $X$  está bloqueado por alguma outra transação  $T_j$  com um bloqueio em conflito. As regras seguidas por esses esquemas são:

- **Esperar-morrer (wait-die).** Se  $TS(T_i) < TS(T_j)$ , então ( $T_i$  mais antigo que  $T_j$ )  $T_i$  tem permissão para esperar; caso contrário ( $T_i$  mais novo que  $T_j$ ) aborta  $T_i$  ( $T_i$  morre) e o reinicia mais tarde *com o mesmo rótulo de tempo*.
- **Ferir-esperar (wound-wait).** Se  $TS(T_i) < TS(T_j)$ , então ( $T_i$  mais antigo que  $T_j$ ) aborta  $T_i$  ( $T_i$  fere  $T_j$ ) e o reinicia mais tarde *com o mesmo rótulo de tempo*; caso contrário ( $T_i$  mais novo que  $T_j$ ),  $T_i$  tem permissão para esperar.

Em esperar-morrer, uma transação mais antiga tem permissão para *esperar por uma transação mais nova*, enquanto uma transação mais nova que solicita um

item mantido por uma transação mais antiga é abortada e reiniciada. A técnica ferir-esperar faz o contrário: uma transação mais nova tem permissão para *esperar por uma mais antiga*, enquanto uma transação mais antiga que solicita um item mantido por uma transação mais nova *apodera-se* da transação mais nova ao abortá-la. Os dois esquemas acabam abortando a *mais nova* das duas transações (a transação que começou mais tarde), que *pode estar envolvida* em um deadlock, supondo que isso desperdiçará menos processamento. Pode-se mostrar que essas duas técnicas são *livres de deadlock*, pois em esperar-morrer as transações apenas esperaram pelas transações mais novas, de modo que nenhum ciclo é criado. De maneira semelhante, em ferir-esperar, as transações só esperam pelas transações mais antigas, de modo que o ciclo não é criado. Porém, as duas técnicas podem fazer que algumas transações sejam abortadas e reiniciadas sem necessidade, embora elas *nunca possam realmente causar um deadlock*.

Outro grupo de protocolos que impede o deadlock não exige rótulos de tempo. Estes incluem os algoritmos sem espera (NW — *no waiting*) e espera cuidadosa (CW — *cautious waiting*). No **algoritmo sem espera**, se uma transação for incapaz de obter um bloqueio, ela é imediatamente abortada e, depois, reiniciada após certo atraso de tempo sem verificar se um deadlock realmente ocorrerá ou não. Nesse caso, nenhuma transação espera, de modo que nenhum deadlock ocorrerá. Contudo, esse esquema pode fazer que as transações abortem e reiniciem sem necessidade. O **algoritmo de espera cuidadosa** foi proposto para tentar reduzir o número de abortos/reinícios desnecessários. Suponha que a transação  $T_i$  tente bloquear um item  $X$ , mas não consiga fazer isso porque  $X$  está bloqueado por alguma outra transação  $T_j$  com um bloqueio em conflito. As regras de espera cuidadosa são as seguintes:

- **Espera cuidadosa.** Se  $T_j$  não estiver bloqueada (não esperando por outro item bloqueado), então  $T_i$  está bloqueada e tem permissão para esperar; caso contrário, aborte  $T_i$ .

Pode-se demonstrar que a espera cuidadosa é livre de deadlock, pois nenhuma transação esperará por outra transação bloqueada. Considerando o tempo  $b(T)$  em que cada transação bloqueada  $T$  foi bloqueada, se as duas transações  $T_i$  e  $T_j$  se tornarem bloqueadas, e  $T_i$  estiver esperando por  $T_j$ , então  $b(T_i) < b(T_j)$ , pois  $T_i$  só pode esperar por  $T_j$  em um momento em que a própria  $T_j$  não está bloqueada. Logo, os tempos de bloqueio formam uma ordenação total em todas as transações bloqueadas, de modo que nenhum ciclo que causa deadlock pode acontecer.

**Detecção de deadlock.** Uma segunda técnica, mais prática, para lidar com o deadlock, é a **detecção de deadlock**, em que o sistema verifica se um estado de deadlock realmente existe. Essa solução é atraente se soubermos que haverá pouca interferência entre as transações — ou seja, se diferentes transações raramente acessarem os mesmos itens ao mesmo tempo. Isso pode acontecer se as transações forem curtas e cada uma bloquear apenas alguns itens, ou se a carga da transação for leve. No entanto, se as transações forem longas e cada transação usar muitos itens, ou se a carga da transação for muito pesada, pode ser vantajoso usar um esquema de prevenção de deadlock.

Um modo simples de detectar um estado de deadlock é que o sistema construa e mantenha um **grafo de espera**. Um nó é criado no grafo de espera para cada transação que está atualmente sendo executada. Sempre que uma transação  $T_i$  está esperando para bloquear um item X que está atualmente bloqueado por uma transação  $T_j$ , uma aresta direcionada ( $T_i \rightarrow T_j$ ) é criada no grafo de espera. Quanto  $T_j$  libera o(s) bloqueio(s) nos itens que  $T_i$  estava esperando, a aresta direcionada é removida do grafo de espera. Temos um estado de deadlock se, e somente se, o grafo de espera tiver um ciclo. Um problema com essa técnica é a questão de determinar *quando* o sistema deve procurar um deadlock. Uma possibilidade é verificar um ciclo toda vez que uma aresta for acrescentada ao grafo de espera, mas isso pode causar overhead excessivo. Critérios como o número de transações atualmente em execução ou o período em que várias transações estiveram esperando para bloquear itens podem ser usados em vez de verificar um ciclo. A Figura 22.5(b) mostra o grafo de espera para o schedule (parcial) mostrado na Figura 22.5(a).

Se o sistema estiver em um estado de deadlock, algumas das transações que causam o deadlock precisam ser abortadas. A escolha de quais transações abortar é conhecida como **seleção de vítima**. O algoritmo para a seleção de vítima geralmente deve evitar a seleção de transações que estiveram em execução por muito tem-

po e que realizaram muitas atualizações, e deve tentar, em vez disso, selecionar transações que não fizeram muitas mudanças (transações mais novas).

**Timeouts.** Outro esquema simples para lidar com o deadlock é o uso de **timeouts**. Esse método é prático devido a seu baixo overhead e sua simplicidade. Nesse método, se uma transação esperar por um período maior que o período de timeout (tempo-limite) definido pelo sistema, o sistema pressupõe que a transação pode entrar em deadlock e a aborta — independentemente de um deadlock realmente existir ou não.

**Inanição.** Outro problema que pode ocorrer quando usamos o bloqueio é a **inanição (starvation)**, que acontece quando uma transação não pode prosseguir por um período indefinido enquanto outras transações no sistema continuam normalmente. Isso pode ocorrer se o esquema de espera para itens bloqueados for injusto, dando prioridade a algumas transações em relação a outras. Uma solução para a inanição é ter um esquema de espera justo, como o uso de uma fila **primeiro-a-chegar-primeiro-a-ser-atendido**; as transações são habilitadas para bloquear um item na ordem em que solicitaram o bloqueio originalmente. Outro esquema permite que algumas transações tenham prioridade sobre outras, mas aumenta a prioridade de uma transação quanto mais tempo ela esperar, até que, por fim, receba a maior prioridade e prossiga. A inanição também pode ocorrer por causa da seleção de vítima se o algoritmo selecionar a mesma transação como vítima repetidamente, fazendo assim que ela aborte e nunca termine a execução. O algoritmo pode usar prioridades maiores para transações que tiverem sido abortadas várias vezes, para evitar esse problema. Os esquemas esperar-morrer e ferir-esperar, discutidos anteriormente, evitam a inanição, pois eles reiniciam uma transação que foi abortada com o mesmo rótulo de tempo original, de modo que a possibilidade de que a mesma transação seja abortada repetidamente é pequena.

## 22.2 Controle de concorrência baseado na ordenação de rótulo de tempo (timestamp)

O uso de bloqueios, combinado com o protocolo 2PL, garante a serialização de schedules. Os schedules serializáveis produzidos pelo 2PL têm seus schedules seriais equivalentes com base na ordem em que as transações em execução bloqueiam os itens que elas adquirem. Se uma transação precisar de um item que já está bloqueado, ela pode ser forçada a esperar até que o item seja liberado. Algumas transações

podem ser abortadas e reiniciadas devido ao problema de deadlock. Uma técnica diferente, que garante a serialização, envolve o uso de rótulos de tempo de transação para ordenar a execução da transação para um schedule serial equivalente. Na Seção 22.2.1, discutimos estampas de tempo, e na Seção 22.2.2, abordamos como a serialização é imposta ao ordenar as transações com base em seus rótulos de tempo.

### 22.2.1 Rótulos de tempo (timestamp)

Lembre-se de que um **rótulo de tempo** é um identificador exclusivo criado pelo SGBD para identificar uma transação. Normalmente, os valores de rótulo de tempo são atribuídos na ordem em que as transações são submetidas ao sistema, de modo que um rótulo de tempo pode ser imaginado como a *hora de início da transação*. Vamos nos referir ao rótulo de tempo da transação  $T$  como  $\text{TS}(T)$ . As técnicas de controle de concorrência baseadas na ordenação por rótulo de tempo não usam bloqueios; logo, *deadlocks não podem ocorrer*.

Os rótulos de tempo podem ser gerados de várias maneiras. Uma possibilidade é utilizar um contador que é incrementado toda vez que seu valor é atribuído a uma transação. Os rótulos de tempo de transação são numerados com 1, 2, 3, ... nesse esquema. Um contador do computador tem um valor máximo finito, de modo que o sistema precisa reiniciar o contador periodicamente para zero quando nenhuma transação estiver sendo executada por algum período curto de tempo. Outra maneira de implementar rótulos de tempo é usar o valor atual de data/hora do clock do sistema e garantir que dois valores de rótulo de tempo quaisquer sejam gerados durante a mesma batida do clock.

### 22.2.2 O algoritmo de ordenação de rótulo de tempo (timestamp)

A ideia para esse esquema é ordenar as transações com base em seus rótulos de tempo. Um schedule em que as transações participam é então serializável, e o *único schedule serial equivalente permitido* tem as transações na ordem de seus valores de rótulo de tempo. Isso é chamado de **ordenação de rótulo de tempo (TO)**. Observe como isso difere do 2PL, em que um schedule é serializável por ser equivalente a algum schedule serial permitido pelos protocolos de bloqueio. Na ordenação de rótulo de tempo, porém, o schedule é equivalente à *ordem serial em particular* correspondente à ordem dos rótulos de tempo da transação. O algoritmo precisa garantir que, para cada item acessado pelas *operações em conflito* no schedule, a ordem em que o item é acessado não viola a ordem do rótulo de tempo. Para fazer isso, o algo-

ritmo associa a cada item  $X$  do banco de dados dois valores de rótulo de tempo ( $\text{TS}$ ):

1. **read\_TS( $X$ )**. O rótulo de tempo de leitura do item  $X$  é o maior entre todos os rótulos de tempo das transações que leram com sucesso o item  $X$  — ou seja,  $\text{read}_\text{TS}(X) = \text{TS}(T)$ , onde  $T$  é a transação *mais recente* que leu  $X$  com sucesso.
2. **write\_TS( $X$ )**. O rótulo de tempo de gravação do item  $X$  é o maior de todos os rótulos de tempo das transações que gravaram com sucesso o item  $X$  — ou seja,  $\text{write}_\text{TS}(X) = \text{TS}(T)$ , onde  $T$  é a transação *mais recente* que gravou  $X$  com sucesso.

**Ordenação de rótulo de tempo (TO) básica.** Sempre que alguma transação  $T$  tenta emitir uma operação  $\text{read}_\text{item}(X)$  ou  $\text{write}_\text{item}(X)$ , o algoritmo de TO básico compara o rótulo de tempo de  $T$  com  $\text{read}_\text{TS}(X)$  e  $\text{write}_\text{TS}(X)$  para garantir que a ordem do rótulo de tempo da execução da transação não seja violada. Se essa ordem for violada, então a transação  $T$  é abortada e submetida novamente ao sistema como uma nova transação com um *novo rótulo de tempo*. Se  $T$  for abortada e revertida, qualquer transação  $T_1$  que possa ter usado um valor gravado por  $T$  também precisa ser revertida. De modo semelhante, qualquer transação  $T_2$  que possa ter utilizado um valor gravado por  $T$  também precisa ser revertida, e assim por diante. Esse efeito é conhecido como **propagação de cancelamento** (ou rollback em cascata) e é um dos problemas associados à TO básica, pois os schedules produzidos não têm garantias de serem recuperáveis. Um *protocolo adicional* precisa ser imposto para garantir que os schedules sejam recuperáveis, sem cascata ou estritos. Primeiro, descrevemos o algoritmo de TO básico aqui. O algoritmo de controle de concorrência deve verificar se as operações em conflito violam a ordenação de rótulo de tempo nos dois casos a seguir:

1. Sempre que uma transação  $T$  emitir uma operação  $\text{write}_\text{item}(X)$ , o seguinte deve ser verificado:
  - a. Se  $\text{read}_\text{TS}(X) > \text{TS}(T)$  ou se  $\text{write}_\text{TS}(X) > \text{TS}(T)$ , então aborte e reverta  $T$  e rejeite a operação. Isso deve ser feito porque alguma transação *mais recente* com um rótulo de tempo maior que  $\text{TS}(T)$  — e, portanto, *depois de*  $T$  na ordenação do rótulo de tempo — já leu ou gravou o valor do item  $X$  antes que  $T$  tivesse uma chance de gravar  $X$ , violando assim a ordenação do rótulo de tempo.
  - b. Se a condição na parte (a) não ocorrer, então execute a operação  $\text{write}_\text{item}(X)$  de  $T$  e defina  $\text{write}_\text{TS}(X)$  como  $\text{TS}(T)$ .

2. Sempre que uma transação  $T$  emitir a operação  $\text{read\_item}(X)$ , o seguinte deve ser verificado:
  - a. Se  $\text{write\_TS}(X) > \text{TS}(T)$ , então aborte e reverta  $T$  e rejeite a operação. Isso deve ser feito porque alguma transação mais recente com rótulo de tempo maior que  $\text{TS}(T)$  — e, portanto, *depois* de  $T$  na ordenação do rótulo de tempo — já gravou o valor do item  $X$  antes que  $T$  tivesse uma chance de ler  $X$ .
  - b. Se  $\text{write\_TS}(X) \leq \text{TS}(T)$ , então execute a operação  $\text{read\_item}(X)$  de  $T$  e defina  $\text{read\_TS}(X)$  como o *maior* de  $\text{TS}(T)$  e o  $\text{read\_TS}(X)$  atual.

Sempre que o algoritmo de TO básico detectar duas *operações em conflito* que ocorrem na ordem incorreta, ele rejeita a última das duas, abortando a transação que a emitiu. Os schedules produzidos pela TO básica, portanto, têm garantias de serem *serializáveis por conflito*, como o protocolo 2PL. Contudo, alguns schedules são possíveis sob um protocolo que não são permitidos sob o outro. Assim, *nenhum* protocolo permite *todos* os schedules serializáveis possíveis. Conforme já mencionamos, o deadlock não ocorre com a ordenação de rótulo de tempo. Porém, o reinício cíclico (e, portanto, a inanição) pode acontecer se uma transação for continuamente abortada e reiniciada.

**Ordenação de rótulo de tempo (TO) estrita.** Uma variação da TO básica, chamada TO estrita, garante que os schedules sejam tanto **estritos** (para maior facilidade de recuperação) quanto serializáveis (conflito). Nessa variação, uma transação  $T$  emite um  $\text{read\_item}(X)$  ou  $\text{write\_item}(X)$ , tal que  $\text{TS}(T) > \text{write\_TS}(X)$  tenha sua operação de leitura ou gravação *adiada* até que a transação  $T'$  que *gravou* o valor de  $X$  (portanto,  $\text{TS}(T') = \text{write\_TS}(X)$ ) tenha sido confirmada ou abortada. Para implementar esse algoritmo, é necessário simular o bloqueio de um item  $X$  que foi gravado pela transação  $T'$  até que  $T'$  seja confirmada ou abortada. Esse algoritmo *não causa deadlock*, pois  $T$  espera por  $T'$  somente se  $\text{TS}(T) > \text{TS}(T')$ .

**Regra da gravação de Thomas.** Uma modificação do algoritmo de TO básica, conhecida como **regra da gravação de Thomas**, não impõe a serialização por conflito, mas rejeita menos operações de gravação ao modificar as verificações para a operação  $\text{write\_item}(X)$  da seguinte forma:

1. Se  $\text{read\_TS}(X) > \text{TS}(T)$ , então aborte e reverta  $T$ , e rejeite a operação.
2. Se  $\text{write\_TS}(X) > \text{TS}(T)$ , então não execute a operação de gravação, mas continue pro-

cessando. Isso porque alguma transação com rótulo de tempo maior que  $\text{TS}(T)$  — e, portanto, depois de  $T$  na ordenação da rótulo de tempo — já gravou o valor de  $X$ . Assim, temos de ignorar a operação  $\text{write\_item}(X)$  de  $T$  porque já está desatualizada e obsoleta. Observe que qualquer conflito que surja dessa situação seria detectado pelo caso (1).

3. Se nem a condição na parte (1) nem a condição na parte (2) acontecer, então execute a operação  $\text{write\_item}(X)$  de  $T$  e defina  $\text{write\_TS}(X)$  para  $\text{TS}(T)$ .

## 22.3 Técnicas de controle de concorrência multiversão

Outros protocolos para controle de concorrência mantêm os valores antigos de um item de dados quando este é atualizado. Eles são conhecidos como **controle de concorrência multiversão**, pois diversas versões (valores) de um item são mantidas. Quando uma transação requer acesso a um item, uma versão *apropriada* é escolhida para manter a serialização do schedule atualmente em execução, se possível. A ideia é que algumas operações de leitura, que seriam rejeitadas em outras técnicas, ainda possam ser aceitas ao ler uma *versão mais antiga* do item para manter a serialização. Quando uma transação grava um item, ela grava uma *nova versão*, e a(s) versão(ões) antiga(s) do item é(são) retida(s). Alguns algoritmos de controle de concorrência multiversão usam o conceito de serialização de visão em vez da serialização de conflito.

Uma desvantagem óbvia das técnicas de multiversão é a necessidade de mais armazenamento para manter várias versões dos itens do banco de dados. Porém, versões mais antigas podem ter de ser mantidas de qualquer forma — por exemplo, para fins de recuperação. Além disso, algumas aplicações de banco de dados exigem que versões mais antigas sejam mantidas como um histórico da evolução de valores do item de dados. O caso extremo é um *banco de dados temporal* (ver Seção 26.2), que registra todas as mudanças e os momentos em que elas ocorreram. Nesses casos, não existe penalidade de armazenamento adicional para técnicas multiversão, pois as versões mais antigas já são mantidas.

Vários esquemas de controle de concorrência multiversão foram propostos. Discutimos dois esquemas aqui, um baseado na ordenação de rótulo de tempo e o outro baseado no 2PL. Além disso, o método de controle de concorrência de validação (ver Seção 22.4) também mantém múltiplas versões.

### 22.3.1 Técnica multiversão baseada na ordenação de rótulo de tempo

Nesse método, diversas versões  $X_1, X_2, \dots, X_k$  de cada item de dados  $X$  são mantidas. Para cada versão, o valor da versão  $X_i$  e os dois rótulos de tempo a seguir são mantidos:

1. **read\_TS( $X_i$ )**. O rótulo de tempo de leitura de  $X_i$  é o maior de todos os rótulos de tempo de transações que leram a versão  $X_i$  com sucesso.
2. **write\_TS( $X_i$ )**. O rótulo de tempo de gravação de  $X_i$  é o rótulo de tempo da transação que gravou o valor da versão  $X_i$ .

Sempre que uma transação  $T$  tem permissão para executar uma operação `write_item(X)`, uma nova versão  $X_{k+1}$  do item  $X$  é criada, e tanto `write_TS( $X_{k+1}$ )` quanto `read_TS( $X_{k+1}$ )` são definidos como  $TS(T)$ . De modo correspondente, quando uma transação  $T$  tem permissão para ler o valor da versão  $X_i$ , o valor de `read_TS(X)` é definido como sendo o maior entre o `read_TS( $X_i$ )` atual e  $TS(T)$ .

Para garantir a serialização, as seguintes regras são usadas:

1. Se a transação  $T$  emitir uma operação `write_item(X)` e a versão  $i$  de  $X$  tiver o `write_TS( $X_i$ )` mais alto de todas as versões de  $X$  que também seja menor ou igual a  $TS(T)$ , e  $read_TS( $X_i$ ) > TS(T)$ , então aborte e retroceda a transação  $T$ ; caso contrário, crie uma nova versão  $X_i$  de  $X$  com  $read_TS( $X_i$ ) = write_TS( $X_i$ ) = TS(T)$ .
2. Se a transação  $T$  emitir uma operação `read_item(X)`, determine a versão  $i$  de  $X$  que tem o `write_TS( $X_i$ )` mais alto de todas as versões de  $X$  que também seja menor ou igual a  $TS(T)$ ; depois, retorne o valor de  $X_i$  à transação  $T$ , e defina o valor de `read_TS( $X_i$ )` ao maior de  $TS(T)$  e o `read_TS( $X_i$ )` atual.

Como podemos ver no caso 2, um `read_item(X)` sempre tem sucesso, pois encontra a versão apropriada  $X_i$  para ler com base no `write_TS` de diversas versões existentes de  $X$ . No caso 1, porém, a transação  $T$  pode ser abortada e retrocedida. Isso acontece se  $T$  tentar gravar uma versão de  $X$  que deveria ter sido lida por outra transação  $T'$  cujo rótulo de tempo é `read_TS( $X_i$ )`; no entanto,  $T'$  já leu a versão  $X_i$ , que foi gravada pela transação com rótulo de tempo igual a `write_TS( $X_i$ )`. Se houver esse conflito,  $T$  é retrocedida; caso contrário, uma nova versão de  $X$ , gravada pela transação  $T$ , é criada. Observe que, se  $T$  for retrocedida, pode haver rollback em casca-

ta. Portanto, para garantir a facilidade de recuperação, uma transação  $T$  não deve ter permissão para confirmar até que todas as transações que gravaram alguma versão que  $T$  leu tenham sido confirmadas.

### 22.3.2 Bloqueio em duas fases multiversão usando bloqueios de certificação

Neste esquema de bloqueio em modo múltiplo, existem três modos de bloqueio para um item: leitura, gravação e certificação, em vez de apenas dois modos (leitura, gravação) discutidos anteriormente. Logo, o estado de `LOCK(X)` para um item  $X$  pode ser um dentre bloqueado para leitura, bloqueado para gravação, bloqueado para certificação ou desbloqueado. No esquema de bloqueio padrão, com apenas bloqueios de leitura e gravação (ver Seção 22.1.1), um bloqueio de gravação é um bloqueio exclusivo. Podemos descrever o relacionamento entre bloqueios de leitura e gravação no esquema-padrão por meio da tabela de compatibilidade de bloqueio mostrada na Figura 22.6(a). Uma entrada *Sim* significa que, se uma transação  $T$  mantiver o tipo de bloqueio especificado no cabeçalho da coluna no item  $X$  e se a transação  $T$  solicitar o tipo de bloqueio especificado no cabeçalho de linha no mesmo item  $X$ , então  $T$  pode obter o bloqueio, pois os modos de bloqueio são compatíveis. Por sua vez, uma entrada *Não* na tabela indica que os bloqueios não são compatíveis, de modo que  $T$  precisa esperar até que  $T$  libere o bloqueio.

No esquema de bloqueio padrão, quando uma transação obtém um bloqueio de gravação em um

|     |          | Leitura | Gravação |  |
|-----|----------|---------|----------|--|
| (a) | Leitura  | Sim     | Não      |  |
|     | Gravação | Não     | Não      |  |

|     |              | Leitura | Gravação | Certificação |
|-----|--------------|---------|----------|--------------|
| (b) | Leitura      | Sim     | Sim      | Não          |
|     | Gravação     | Sim     | Não      | Não          |
|     | Certificação | Não     | Não      | Não          |

**Figura 22.6**

Tabelas de compatibilidade de bloqueio. (a) Uma tabela de compatibilidade para o esquema de bloqueio leitura/gravação. (b) Uma tabela de compatibilidade para o esquema de bloqueio leitura/gravação/certificação.

item, nenhuma outra transação pode acessar esse item. A ideia por trás do 2PL multiversão é permitir que outras transações  $T$  leiam um item  $X$  enquanto uma única transação  $T$  mantém um bloqueio de gravação em  $X$ . Isso é realizado ao permitir *duas versões* para cada item  $X$ ; uma versão sempre precisa ser gravada por alguma transação confirmada. A segunda versão  $X'$  é criada quando uma transação  $T$  adquire um bloqueio de gravação em um item. Outras transações podem continuar a ler a *versão confirmada* de  $X$  enquanto  $T$  mantém o bloqueio de gravação. A transação  $T$  pode gravar o valor de  $X'$  conforme a necessidade, sem afetar o valor da versão confirmada  $X$ . Porém, quanto  $T$  estiver pronta para confirmar, ela deve obter um **bloqueio de certificação** em todos os itens sobre os quais atualmente mantém bloqueios de gravação antes que possa confirmar. O bloqueio de certificação não é compatível com os bloqueios de leitura, de modo que a transação pode ter que esperar sua confirmação até que todos os itens bloqueados para gravação sejam liberados por quaisquer transações de leitura, a fim de obter os bloqueios de certificação. Quando os bloqueios de certificação — que são bloqueios exclusivos — são adquiridos, a versão confirmada  $X$  do item de dados é definida como o valor da versão  $X'$ , a versão  $X'$  é descartada e os bloqueios de certificação são então liberados. A tabela de compatibilidade de bloqueio para esse esquema aparece na Figura 22.6(b).

Nesse esquema 2PL multiversão, as leituras podem prosseguir simultaneamente com uma única operação de gravação — um arranjo não permitido sob os esquemas 2PL padrão. O custo é que uma transação pode ter de esperar sua confirmação até que obtenha bloqueios de certificação exclusivos em *todos os itens* que atualizou. Pode-se mostrar que esse esquema evita a propagação de abortos, pois as transações só têm permissão para ler a versão  $X$  que foi gravada por uma transação confirmada. Porém, podem ocorrer deadlocks se o upgrading de um bloqueio de leitura para um bloqueio de gravação for permitido, e estes devem ser tratados por variações das técnicas discutidas na Seção 22.1.3.

## 22.4 Técnicas de controle de concorrência de validação (otimista)

Em todas as técnicas de controle de concorrência que discutimos até aqui, certo grau de verificação é feito *antes* que uma operação do banco de dados possa ser executada. Por exemplo, no bloqueio, uma verificação

é feita para determinar se o item acessado está bloqueado. Na ordenação de rótulo de tempo, o rótulo de tempo da transação é verificado contra os rótulos de tempo de leitura e gravação do item. Essa verificação representa o overhead durante a execução da transação, com o efeito de atrasar todas as transações.

Nas técnicas de controle de concorrência otimistas, também conhecidas como técnicas de validação ou certificação, *nenhuma verificação* é feita enquanto a transação está executando. Vários métodos teóricos de controle de concorrência são baseados na técnica de validação. Descreveremos apenas um esquema aqui. Nesse esquema, as atualizações na transação *não são* aplicadas diretamente aos itens do banco de dados até que a transação alcance seu final. Durante a execução da transação, todas as atualizações são aplicadas a *cópias locais* dos itens de dados que são mantidas para a transação.<sup>6</sup> Ao final da execução da transação, uma fase de validação verifica se qualquer uma das atualizações da transação viola a serialização. Algumas informações necessárias à fase de validação precisam ser mantidas pelo sistema. Se a serialização não for violada, a transação é confirmada e o banco de dados é atualizado com base em cópias locais; caso contrário, a transação é abortada e reiniciada mais tarde.

Existem três fases para esse protocolo de controle de concorrência:

- 1. Fase de leitura.** Uma transação pode ler valores dos itens de dados confirmados com base no banco de dados. Porém, as atualizações são aplicadas apenas a cópias locais (versões) dos itens de dados mantidos no espaço de trabalho da transação.
- 2. Fase de validação.** A verificação é realizada para garantir que a serialização não será violada se as atualizações da transação forem aplicadas ao banco de dados.
- 3. Fase de gravação.** Se a fase de validação for bem-sucedida, as atualizações da transação são aplicadas ao banco de dados; caso contrário, as atualizações são descartadas e a transação é reiniciada.

A ideia por trás do controle de concorrência otimista é realizar todas as verificações ao mesmo tempo; logo, a execução da transação prossegue com um mínimo de overhead até que a fase de validação seja alcançada. Se houver pouca interferência entre as transações, a maioria será validada com sucesso. Contudo, se houver muita interferência, muitas tran-

<sup>6</sup> Observe que isso pode ser considerado mantendo múltiplas versões dos itens!

sações que executam até o término terão seus resultados descartados e deverão ser reiniciadas mais tarde. Sob essas circunstâncias, as técnicas otimistas não funcionam bem. As técnicas são chamadas de *optimistas* porque consideram que haverá pouca interferência e, portanto, não haverá necessidade de realizar verificação durante a execução da transação.

O protocolo otimista que descrevemos usa rótulos de tempo de transação e também requer que os write\_sets e read\_sets das transações sejam mantidos pelo sistema. Além disso, tempos de *início* e  *fim* para algumas das três fases precisam ser mantidos para cada transação. Lembre-se de que o write\_set de uma transação é o conjunto de itens que ela grava, e o read\_set é o conjunto de itens que ela lê. Na fase de validação para a transação  $T_i$ , o protocolo verifica se  $T_i$  não interfere com quaisquer transações confirmadas ou com quaisquer outras transações atualmente em sua fase de validação. A fase de validação para  $T_i$  verifica se, para *cada* transação  $T_j$  que é confirmada ou está em sua fase de validação, *uma* das seguintes condições é mantida:

1. A transação  $T_j$  completa sua fase de gravação antes que  $T_i$  inicie sua fase de leitura.
2.  $T_i$  inicia sua fase de gravação depois que  $T_j$  completa sua fase de gravação, e o read\_set de  $T_i$  não tem itens em comum com o write\_set de  $T_j$ .
3. Tanto o read\_set quanto o write\_set de  $T_i$  não têm itens em comum com o write\_set de  $T_j$ , e  $T_j$  completa sua fase de leitura antes que  $T_i$  o faça.

Ao validar a transação  $T_i$ , a primeira condição é verificada primeiro para cada transação  $T_j$ , pois (1) é a condição mais simples de verificar. Somente se a condição 1 for falsa é que a condição 2 é verificada, e somente se (2) for falsa é que a condição 3 — a mais complexa de ser avaliada — é verificada. Se qualquer uma dessas três condições se mantiver, não haverá interferência e  $T_i$  será validada com sucesso. Se *nenhuma* dessas três condições for mantida, a validação da transação  $T_i$  falha e é abortada e reiniciada mais tarde porque *pode* ter havido uma interferência.

## 22.5 Granularidade dos itens de dados e bloqueio de granularidade múltiplo

Todas as técnicas de controle de concorrência consideram que o banco de dados é formado por uma série de itens de dados nomeados. Um item de banco de dados poderia ser escolhido como sendo um dos seguintes:

- Um registro de banco de dados.
- Um valor de campo de um registro de banco de dados.
- Um bloco de disco.
- Um arquivo inteiro.
- Um banco de dados inteiro.

A granularidade pode afetar o desempenho do controle de concorrência e recuperação. Na Seção 22.5.1, discutimos alguns dos dilemas com relação à escolha do nível de granularidade usado para o bloqueio e, na Seção 22.5.2, tratamos de um esquema de bloqueio com granularidade múltipla, em que o nível de granularidade (tamanho do item de dados) pode ser alterado dinamicamente.

### 22.5.1 Considerações de nível de granularidade para o bloqueio

O tamanho dos itens de dados normalmente é chamado de *granularidade do item de dados*. Uma *granularidade fina* refere-se a tamanhos de item pequenos, enquanto a *granularidade grossa* refere-se a tamanhos de item grandes. Vários dilemas precisam ser considerados na escolha do tamanho do item de dados. Discutiremos o tamanho do item de dados no contexto do bloqueio, embora argumentos semelhantes possam ser feitos para outras técnicas de controle de concorrência.

Primeiro, observe que, quanto maior o tamanho do item de dados, menor o grau de concorrência permitido. Por exemplo, se o tamanho do item de dados for um bloco de disco, uma transação  $T$  que precisa bloquear um registro  $B$  deve bloquear o bloco de disco  $X$  inteiro que contém  $B$ , pois um bloqueio está associado ao item de dados (bloco) inteiro. Agora, se outra transação  $S$  quiser bloquear um registro  $C$  diferente, que por acaso reside no mesmo bloco  $X$  em um modo de bloqueio em conflito, ela é forçada a esperar. Se o tamanho do item de dados fosse um único registro, a transação  $S$  poderia prosseguir, pois estaria bloqueando um item de dados (registro) diferente.

Por sua vez, quanto menor o tamanho do item de dados, maior é o número de itens no banco de dados. Como cada item está associado a um bloqueio, o sistema terá um grande número de bloqueios ativos para serem tratados pelo gerenciador de bloqueio. Mais operações de bloqueio e desbloqueio serão realizadas, causando um overhead maior. Além disso, mais espaço de armazenamento será exigido para a tabela de bloqueio. Para os rótulos de tempo, o armazenamento é exigido para o read\_TS e write\_TS para cada item de dados, e haverá um overhead semelhante para o tratamento de um grande número de itens.

Dados esses dilemas, uma pergunta óbvia pode ser feita: qual é o melhor tamanho de item? A resposta é que isso *depende dos tipos de transações envolvidas*. Se uma transação típica acessa um pequeno número de registros, é vantajoso ter uma granularidade de item de dados com um registro. Mas, se uma transação normalmente acessa muitos registros no mesmo arquivo, pode ser melhor ter granularidade de bloco ou arquivo de modo que a transação considerará todos esses registros como um (ou alguns) item(ns) de dados.

### 22.5.2 Bloqueio com nível de granularidade múltiplo

Como o melhor tamanho de granularidade depende da transação dada, parece apropriado que um sistema de banco de dados admita múltiplos níveis de granularidade, sendo que este pode ser diferente para várias misturas de transações. A Figura 22.7 mostra uma hierarquia de granularidade simples com um banco de dados que contém dois arquivos, cada arquivo com várias páginas de disco, e cada página contendo vários registros. Isso pode ser usado para ilustrar um protocolo 2PL com **nível de granularidade múltiplo**, no qual um bloqueio pode ser solicitado em qualquer nível. Porém, tipos adicionais de bloqueios serão necessários para dar suporte a tal protocolo com eficiência.

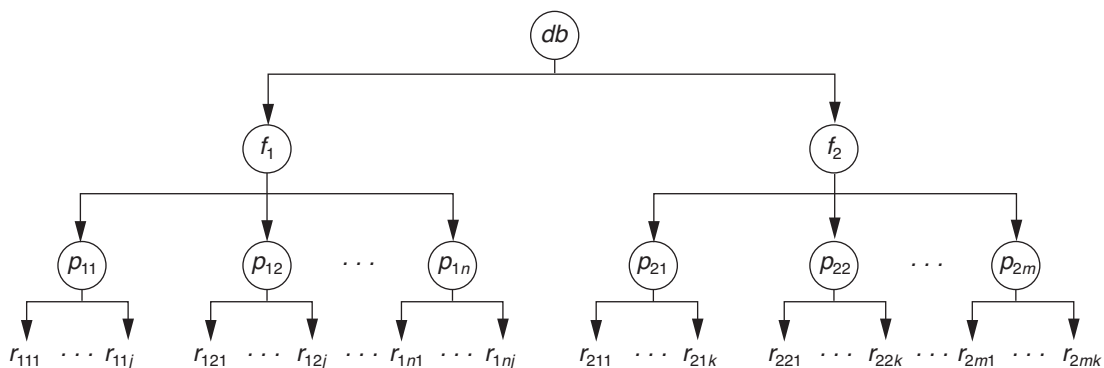
Considere o seguinte cenário, apenas com os tipos de bloqueio compartilhado e exclusivo, que se refere ao exemplo da Figura 22.7. Suponha que a transação  $T_1$  queira atualizar *todos os registros* no arquivo  $f_1$ , e  $T_1$  solicite e receba um bloqueio exclusivo para  $f_1$ . Então todas as páginas de  $f_1$  ( $p_{11}$  até  $p_{1n}$ ) e os registros contidos nessas páginas são bloqueados no modo exclusivo. Isso é benéfico para  $T_1$ , porque a definição de um bloqueio único em nível de arquivo

é mais eficiente do que a definição de  $n$  bloqueios em nível de página ou ter de bloquear cada registro individual. Agora, suponha que outra transação  $T_2$  só queira ler o registro  $r_{1nj}$  da página  $p_{1n}$  do arquivo  $f_1$ ; então,  $T_2$  solicitaria um bloqueio compartilhado em nível de registro em  $r_{1nj}$ . No entanto, o sistema de banco de dados (ou seja, o gerenciador de transação ou, mais especificamente, o gerenciador de bloqueio) deve verificar a compatibilidade do bloqueio solicitado com os bloqueios já mantidos. Um modo de verificar isso é atravessar a árvore da folha  $r_{1nj}$  para  $p_{1n}$  para  $f_1$  para  $db$ . Se, a qualquer momento, um bloqueio em conflito for mantido em qualquer um desses itens, então a solicitação de bloqueio para  $r_{1nj}$  é negada e  $T_2$  é bloqueada e precisa esperar. Essa travessia seria muito eficiente.

Mas, e se a solicitação da transação  $T_2$  veio *antes* da solicitação da transação  $T_1$ ? Nesse caso, o bloqueio de registro compartilhado é concedido a  $T_2$  para  $r_{1nj}$ , mas quando o bloqueio em nível de arquivo de  $T_1$  for solicitado, é muito difícil que o gerenciador de bloqueio verifique todos os nós (páginas e registros) que são descendentes do nó  $f_1$  para um conflito de bloqueio. Isso seria muito ineficaz e frustraria o propósito de ter múltiplos bloqueios em nível de granularidade.

Para tornar o bloqueio com nível de granularidade múltiplo prático, outros tipos de bloqueios, chamados **bloqueios de intenção**, são necessários. A ideia por trás dos bloqueios de intenção é que uma transação indique, junto com o caminho da raiz até o nó desejado, que tipo de bloqueio (compartilhado ou exclusivo) ela exigirá de um dos descendentes do nó. Existem três tipos de bloqueios de intenção:

1. Intention-shared (IS) indica que um ou mais bloqueios compartilhados serão solicitados em algum ou alguns nós descendentes.



**Figura 22.7**

Uma hierarquia de granularidade para ilustrar o bloqueio com nível de granularidade múltiplo.

2. Intention-exclusive (IX) indica que um ou mais bloqueios exclusivos serão solicitados em algum ou alguns nós descendentes.
3. Shared-intention-exclusive (SIX) indica que o nó atual está bloqueado no modo compartilhado (shared), mas que um ou mais bloqueios exclusivos serão solicitados em algum ou alguns nós descendentes.

A tabela de compatibilidade dos três bloqueios de intenção, e os bloqueios compartilhados e exclusivos, aparece na Figura 22.8. Além da introdução dos três tipos de bloqueios de intenção, um protocolo de bloqueio apropriado precisa ser usado. O protocolo de bloqueio com granularidade múltipla (MGL — Multiple Granularity Locking) consiste nas seguintes regras:

1. A compatibilidade de bloqueio (baseada na Figura 22.8) deve ser aderida.
2. A raiz da árvore precisa ser bloqueada primeiro, em qualquer modo.
3. Um nó  $N$  pode ser bloqueado por uma transação  $T$  no modo S ou IS somente se o nó pai  $N$  já estiver bloqueado pela transação  $T$  no modo IS ou IX.
4. Um nó  $N$  só pode ser bloqueado por uma transação  $T$  no modo X, IX ou SIX se o pai do nó  $N$  já estiver bloqueado pela transação  $T$  no modo IX ou SIX.
5. Uma transação  $T$  só pode bloquear um nó se não tiver desbloqueado qualquer nó (para impor o protocolo 2PL).
6. Uma transação  $T$  só pode desbloquear um nó,  $N$ , se nenhum dos filhos do nó  $N$  estiver atualmente bloqueado por  $T$ .

|     | IS  | IX  | S   | SIX | X   |
|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| IS  | Sim | Sim | Sim | Sim | Não |
| IX  | Sim | Sim | Não | Não | Não |
| S   | Sim | Não | Sim | Não | Não |
| SIX | Sim | Não | Não | Não | Não |
| X   | Não | Não | Não | Não | Não |

**Figura 22.8**

Matriz de compatibilidade de bloqueio para o bloqueio com granularidade múltipla.

A regra 1 afirma simplesmente que os bloqueios em conflito não podem ser concedidos. As regras 2, 3 e 4 indicam as condições quando uma transação pode bloquear determinado nó em qualquer um dos modos de bloqueio. As regras 5 e 6 do protocolo MGL impõem regras 2PL para produzir schedules serializáveis. Para ilustrar o protocolo MGL com a hierarquia de banco de dados na Figura 22.7, considere as três transações a seguir:

1.  $T_1$  deseja atualizar os registros  $r_{111}$  e  $r_{211}$ .
2.  $T_2$  deseja atualizar todos os registros na página  $p_{12}$ .
3.  $T_3$  deseja ler o registro  $r_{11j}$  e o arquivo  $f_2$  inteiro.

A Figura 22.9 mostra um schedule serializável possível para essas três transações. Somente as operações de bloqueio e desbloqueio aparecem. A notação <tipo\_bloqueio>(<item>) é usada para exibir as operações de bloqueio no schedule.

| $T_1$                                                                                                                                                                                                                                          | $T_2$                                                                                                                                                                   | $T_3$                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| $\text{IX}(db)$<br>$\text{IX}(f_1)$<br><br>$\text{IX}(p_{11})$<br>$\text{X}(r_{111})$<br><br>$\text{IX}(f_2)$<br>$\text{IX}(p_{21})$<br>$\text{X}(p_{211})$<br><br>$\text{unlock}(r_{211})$<br>$\text{unlock}(p_{21})$<br>$\text{unlock}(f_2)$ | $\text{IX}(db)$<br><br>$\text{IX}(f_1)$<br>$\text{X}(p_{12})$<br><br>$\text{unlock}(r_{111})$<br>$\text{unlock}(p_{11})$<br>$\text{unlock}(f_1)$<br>$\text{unlock}(db)$ | $\text{IS}(db)$<br>$\text{IS}(f_1)$<br>$\text{IS}(p_{11})$<br><br>$\text{S}(r_{11j})$<br><br>$\text{S}(f_2)$<br><br>$\text{unlock}(r_{11j})$<br>$\text{unlock}(p_{11})$<br>$\text{unlock}(f_1)$<br>$\text{unlock}(f_2)$<br>$\text{unlock}(db)$ |

**Figura 22.9**

Operações de bloqueio para ilustrar um schedule serializável.

O protocolo de nível de granularidade múltiplo é especialmente adequado quando se processa uma mistura de transações que inclui (1) transações curtas que acessam apenas alguns itens (registros ou campos) e (2) transações longas que acessam arquivos inteiros. Nesse ambiente, menos bloqueio de transação e menos overhead de bloqueio são contraídos por tal protocolo quando comparado com uma técnica de bloqueio com granularidade de único nível.

## 22.6 Usando bloqueios para controle de concorrência em índices

O bloqueio em duas fases também pode ser aplicado a índices (ver Capítulo 18), nos quais os nós de um índice correspondem a páginas de disco. Porém, manter bloqueios em páginas de índice até a fase de encolhimento do 2PL poderia causar uma quantidade indevida de bloqueio de transação porque pesquisar um índice sempre *inicia na raiz*. Portanto, se uma transação quiser inserir um registro (operação de gravação), a raiz seria bloqueada no modo exclusivo, de modo que todas as outras solicitações de bloqueio em conflito para o índice devem esperar que a transação entre na fase de encolhimento. Isso impede todas as outras transações de acessarem o índice, de modo que, na prática, outras técnicas para o bloqueio de um índice devem ser usadas.

A estrutura de árvore do índice pode ser aproveitada quando se desenvolve um esquema de controle de concorrência. Por exemplo, quando uma pesquisa de índice (operação de leitura) está sendo executada, um caminho na árvore é atravessado da raiz até uma folha. Quando um nó no nível inferior no caminho for acessado, os nós de nível mais alto nesse caminho não serão usados novamente. Assim, quando um bloqueio de leitura em um nó filho for obtido, o bloqueio no pai pode ser liberado. Quando uma inserção está sendo aplicada a um nó folha (ou seja, quando uma chave e um ponteiro são inseridos), então um nó folha específico deve ser bloqueado no modo exclusivo. Porém, se esse nó não estiver cheio, a inserção não causará mudanças nos nós índice de nível mais alto, o que implica que eles não precisarão ser bloqueados de maneira exclusiva.

Uma técnica conservadora para inserções seria bloquear o nó raiz no modo exclusivo e depois acessar o nó filho apropriado da raiz. Se o nó filho não estiver cheio, então o bloqueio no nó raiz pode ser liberado. Essa técnica pode ser aplicada em toda a árvore, até a folha, que normalmente está a três ou quatro níveis da raiz. Embo-

ra os bloqueios exclusivos sejam mantidos, eles são logo liberados. Uma técnica alternativa, mais **otimista**, seria requisitar e manter bloqueios *compartilhados* nos nós que levam ao nó folha, com um bloqueio *exclusivo* na folha. Se a inserção fizer que a folha seja dividida, a inserção se propagará para um ou mais nós de nível mais alto. Depois, os bloqueios nos nós de nível mais alto podem receber um upgrade para o modo exclusivo.

Outra técnica para o bloqueio de índice é usar uma variante da B<sup>+</sup>-tree, chamada **árvore B-link**. Em uma árvore B-link, nós irmãos no mesmo nível são ligados em cada nível. Isso permite que os bloqueios compartilhados sejam usados quando se solicita uma página e exige que o bloqueio seja liberado antes de acessar o nó filho. Para uma operação de inserção, o bloqueio compartilhado em um nó receberia um upgrade para o modo exclusivo. Se houver uma divisão, o nó pai precisa ser bloqueado novamente no modo exclusivo. Uma complicação se dá para operações de pesquisa executadas simultaneamente com a atualização. Suponha que uma operação de atualização concorrente siga o mesmo caminho que a pesquisa, e insira uma nova entrada no nó folha. Além disso, suponha que a inserção faça que o nó folha seja dividido. Quando a inserção é feita, o processo de pesquisa retorna, seguindo o ponteiro para a folha desejada, somente para descobrir que a chave que ele está procurando não está presente, pois a divisão moveu essa chave para um novo nó folha, que seria o *irmão da direita* do nó folha original. Entretanto, o processo de pesquisa ainda pode ter sucesso se seguir o ponteiro (ligação) no nó folha original para seu irmão da direita, para onde a chave desejada foi movida.

O tratamento do caso de exclusão, em que dois ou mais nós da árvore de índice são mesclados, também faz parte do protocolo de concorrência da árvore B-link. Nesse caso, os bloqueios nos nós a serem mesclados são mantidos, bem como um bloqueio no pai dos dois nós a serem mesclados.

## 22.7 Outras questões de controle de concorrência

Nesta seção, discutimos algumas outras questões relevantes ao controle de concorrência. Na Seção 22.7.1, abordamos os problemas associados à inserção e exclusão de registros e ao chamado *problema do fantasma*, que pode ocorrer quando os registros são inseridos. Esse problema foi descrito como um problema em potencial que exige uma medida de controle de concorrência na Seção 21.6. Na Seção 22.7.2, discutimos problemas que podem ocorrer quando uma transação envia alguns dados a um monitor antes que ela seja confirmada, e depois a transação é abortada.

### 22.7.1 Inserção, exclusão e registros fantasma

Quando um novo item de dados é inserido no banco de dados, ele obviamente não pode ser acessado antes que o item seja criado e a operação de inserção seja concluída. Em um ambiente de bloqueio, um bloqueio para o item pode ser criado e definido com o modo exclusivo (gravação); o bloqueio pode ser liberado ao mesmo tempo em que outros bloqueios de gravação seriam liberados, com base no protocolo de controle de concorrência que está sendo usado. Para um protocolo baseado em rótulo de tempo, os rótulos de tempo de leitura e gravação do novo item são definidos como o rótulo de tempo da transação de criação.

Em seguida, considere uma **operação de exclusão** que é aplicada em um item de dados existente. Para protocolos de bloqueio, novamente um bloqueio exclusivo (gravação) deve ser obtido antes que a transação possa excluir o item. Para a ordenação do rótulo de tempo, o protocolo precisa garantir que nenhuma transação posterior tenha lido ou gravado o item antes de permitir que o item seja excluído.

Uma situação conhecida como **problema do fantasma** pode ocorrer quando um novo registro que está sendo inserido por alguma transação  $T$  satisfaz uma condição que um conjunto de registros acessados por outra transação  $T'$  precisa satisfazer. Por exemplo, suponha que a transação  $T$  esteja inserindo um novo registro de FUNCIONARIO cujo Dnr = 5, enquanto a transação  $T'$  está acessando todos os registros de FUNCIONARIO cujo Dnr = 5 (digamos, para somar todos os seus valores de Salario para calcular o orçamento pessoal para o departamento 5). Se a ordem serial equivalente for  $T$  seguido por  $T'$ , então  $T'$  precisa ler o novo registro de FUNCIONARIO e incluir seu Salario no cálculo da soma. Para a ordem serial equivalente  $T'$  seguida por  $T$ , o novo salário não deve ser incluído. Observe que, embora as transações estejam logicamente em conflito, no último caso não existe de fato um registro (item de dados) em comum entre as duas transações, pois  $T'$  pode ter bloqueado todos os registros com Dnr = 5 *antes que*  $T$  tenha inserido o novo registro. Isso porque o registro que causa o conflito é um **registro fantasma**, que de repente apareceu no banco de dados ao ser inserido. Se outras operações nas duas transações estiverem em conflito, o conflito devido ao registro fantasma pode não ser reconhecido pelo protocolo de controle de concorrência.

Uma solução para o problema do registro fantasma é usar o **bloqueio de índice**, conforme discutido na Seção 22.6. Lembre-se, do Capítulo 18, que um índice inclui entradas que têm um valor de atributo, mais um conjunto de ponteiros para todos os regis-

tros no arquivo com esse valor. Por exemplo, um índice em Dnr de FUNCIONARIO incluiria uma entrada para cada valor de Dnr distinto, mas um conjunto de ponteiros para todos os registros de FUNCIONARIO com esse valor. Se a entrada de índice for bloqueada antes que o próprio registro possa ser acessado, então o conflito no registro fantasma pode ser detectado, pois a transação  $T'$  solicitaria um bloqueio de leitura na *entrada de índice* para Dnr = 5, e  $T$  solicitaria um bloqueio de gravação na mesma entrada *antes* que elas pudessem colocar os bloqueios nos registros atuais. Como os bloqueios de índice estão em conflito, o conflito fantasma seria detectado.

Uma técnica mais geral, chamada **bloqueio de predicado**, bloquearia o acesso a todos os registros que satisfazem um *predicado* (condição) qualquer de uma maneira semelhante; porém, os bloqueios de predicado provaram ser difíceis de implementar de modo eficiente.

### 22.7.2 Transações interativas

Outro problema ocorre quando transações interativas leem entrada e gravam saída em um dispositivo interativo, como uma tela de monitor, antes que sejam confirmadas. O problema é que um usuário pode inserir um valor de um item de dados em uma transação  $T$  que é baseado em algum valor escrito na tela pela transação  $T'$ , a qual pode não ter sido confirmada. Essa dependência entre  $T$  e  $T'$  não pode ser modelada pelo método de controle de concorrência do sistema, pois só é baseada no usuário interagindo com as duas transações.

Uma técnica para lidar com esse problema é adiar a saída de transações para a tela até que elas tenham sido confirmadas.

### 22.7.3 Latches

Os bloqueios mantidos por uma curta duração normalmente são chamados de **latches**. Os latches não seguem o protocolo de controle de concorrência normal, como o bloqueio em duas fases. Por exemplo, um latch pode ser usado para garantir a integridade física de uma página quando ela está sendo gravada do buffer para o disco. Um latch seria adquirido para a página, a página seria gravada no disco e, depois, o latch seria liberado.

## Resumo

---

Neste capítulo, discutimos técnicas de SGBD para controle de concorrência. Começamos abordando os protocolos baseados em bloqueio, que de longe são sem dúvida os mais usados na prática. Descreve-

mos o protocolo de bloqueio em duas fases (2PL) e diversas de suas variações: 2PL básico, 2PL estrito, 2PL conservador e 2PL rigoroso. As variações estrita e rigorosa são mais comuns por causa de suas melhores propriedades de recuperação. Apresentamos os conceitos de bloqueios compartilhado (leitura) e exclusivo (gravação), e mostramos como o bloqueio pode garantir a serialização quando usado em conjunto com a regra do bloqueio em duas fases. Também mostramos várias técnicas para lidar com o problema de deadlock, que pode ocorrer com o bloqueio. Na prática, é comum usar timeouts e detecção de deadlock (grafos de espera).

Apresentamos outros protocolos de controle de concorrência que não são utilizados com frequência na prática, mas são importantes para as alternativas teóricas que eles mostram para solucionar esse problema. Estes incluem o protocolo de ordenação de rótulo de tempo (timestamp), que garante a serialização com base na ordem dos rótulos de tempo da transação. Os rótulos de tempo são identificadores de transação únicos, gerados pelo sistema. Discutimos a regra da gravação de Thomas, que melhora o desempenho, mas não garante a serialização de conflito. O protocolo de ordenação de rótulo de tempo estrito também foi apresentado. Discutimos dois protocolos multiversão, que assumem que as versões mais antigas dos itens de dados podem ser mantidas no banco de dados. Uma técnica, chamada bloqueio em duas fases multiversão (que tem sido usado na prática), considera que podem existir duas versões para um item e tenta aumentar a concorrência ao tornar bloqueios de gravação e leitura compatíveis (ao custo de introduzir um modo de bloqueio de certificação adicional). Também apresentamos um protocolo multiversão baseado na ordenação de rótulo de tempo e um exemplo de um protocolo otimista, que também é conhecido como um protocolo de certificação ou validação.

Depois, voltamos nossa atenção para a importante questão prática da granularidade do item de dados. Descrevemos um protocolo de bloqueio de multigranularidade que permite a mudança de granularidade (tamanho do item) com base na mistura de transações atual, com o objetivo de melhorar o desempenho do controle de concorrência. Uma questão prática importante foi então apresentada, que é desenvolver protocolos de bloqueio para índices de modo que estes não se tornem um empecilho para o acesso concorrente. Finalmente, apresentamos o problema do fantasma e problemas com transações interativas, e descrevemos rapidamente o conceito de latches e como ele difere dos bloqueios.

## Perguntas de revisão

---

- 22.1. O que é o protocolo de bloqueio em duas fases? Como ele garante a serialização?
- 22.2. Quais são algumas variações do protocolo de bloqueio em duas fases? Por que o bloqueio em duas fases estrito ou rigoroso normalmente é preferido?
- 22.3. Discuta os problemas de deadlock e inanição e as diferentes técnicas para lidar com esses problemas.
- 22.4. Compare os bloqueios binários com os bloqueios exclusivo/compartilhado. Por que esse último tipo de bloqueio é preferível?
- 22.5. Descreva os protocolos esperar-morrer e ferir-esperar para a prevenção de deadlock.
- 22.6. Descreva os protocolos de espera cuidadosa, nenhuma espera e timeout para a prevenção de deadlock.
- 22.7. O que é um rótulo de tempo? Como o sistema gera rótulos de tempo?
- 22.8. Discuta o protocolo de ordenação de rótulo de tempo para o controle de concorrência. Como a ordenação de rótulo de tempo estrita difere da ordenação de rótulo de tempo básica?
- 22.9. Discuta duas técnicas multiversão para o controle de concorrência.
- 22.10. O que é um bloqueio de certificação? Quais são as vantagens e desvantagens do uso dos bloqueios de certificação?
- 22.11. Como as técnicas de controle de concorrência otimistas diferem de outras técnicas de controle de concorrência? Por que elas também são chamadas de técnicas de validação ou certificação? Discuta as fases típicas de um método de controle de concorrência otimista.
- 22.12. Como a granularidade de itens de dados afeta o desempenho do controle de concorrência? Que fatores afetam a seleção do tamanho de granularidade para itens de dados?
- 22.13. Que tipo de bloqueio é necessário para operações de inserção e exclusão?
- 22.14. O que é o bloqueio com granularidade múltipla? Sob que circunstâncias ele é usado?
- 22.15. O que são bloqueios de intenção?
- 22.16. Quando são usados os latches?
- 22.17. O que é um registro fantasma? Discuta o problema que um registro fantasma pode causar para o controle de concorrência.
- 22.18. Como o bloqueio de índice resolve o problema do fantasma?
- 22.19. O que é um bloqueio de predicado?

## Exercícios

---

- 22.20. Prove que o protocolo básico de bloqueio em duas fases garante a serialização de conflito dos schedules. (*Dica:* mostre que, se um grafo de serialização para um schedule tiver um ciclo, então pelo menos uma das transações participantes do schedule não obedece ao protocolo de bloqueio em duas fases.)
- 22.21. Modifique as estruturas de dados para bloqueios de modo múltiplo e os algoritmos para `read_lock(X)`, `write_lock(X)` e `unlock(X)`, de modo que o upgrading e o downgrading dos bloqueios sejam possíveis. (*Dica:* o bloqueio precisa verificar as ids de transação que mantêm o bloqueio, se houver alguma.)
- 22.22. Prove que o bloqueio estrito em duas fases garante schedules estritos.
- 22.23. Prove que os protocolos esperar-morrer e ferir-esperar evitam deadlock e inanição.
- 22.24. Prove que a espera cuidadosa evita deadlock.
- 22.25. Aplique o algoritmo de ordenação de rótulo de tempo aos schedules na Figura 21.8(b) e (c) e determine se o algoritmo permitirá a execução dos schedules.
- 22.26. Repita o Exercício 22.25, mas use o método de ordenação de rótulo de tempo multiversão.
- 22.27. Por que o bloqueio em duas fases não é usado como método de controle de concorrência para índices como  $B^+$ -trees?
- 22.28. A matriz de compatibilidade na Figura 22.8 mostra que os bloqueios IS e IX são compatíveis. Explique por que isso é válido.
- 22.29. O protocolo MGL afirma que uma transação  $T$  pode desbloquear um nó  $N$ , somente se nenhum dos filhos do nó  $N$  ainda estiver bloqueado pela transação  $T$ . Mostre que, sem essa condição, o protocolo MGL estaria incorreto.

## Bibliografia selecionada

---

O protocolo de bloqueio em duas fases e o conceito de bloqueios de predicado foram propostos inicialmente por Eswaran et al. (1976). Bernstein et al. (1987), Gray e Reuter (1993), e Papadimitriou (1986) focalizam o controle de concorrência e a recuperação. Kumar (1996) focaliza o desempenho dos métodos de controle de concorrência. O bloqueio é discutido em Gray et al. (1975), Lien e Weinberger (1978), Kedem e Silberschatz (1980), e Korth (1983). Os deadlocks e os grafos de espera são formalizados por Holt (1972), e os esquemas esperar-ferir e ferir-morrer são apresentados em Rosenkranz et al. (1978). A espera cuidadosa é discutida em Hsu e Zhang (1992). Helal et al. (1993) comparam diversas técnicas de bloqueio. As técnicas de controle de concorrência baseadas em rótulo de tempo são discutidas em Bernstein e Goodman (1980) e Reed (1983). O controle de concorrência otimista é discutido em Kung e Robinson (1981) e Bassiouni (1988). Papadimitriou e Kanellakis (1979) e Bernstein e Goodman (1983) discutem técnicas multiversão. A ordenação de rótulo de tempo multiversão foi proposta em Reed (1979, 1983), e o bloqueio em duas fases multiversão é discutido em Lai e Wilkinson (1984). Um método para granularidade de bloqueio múltiplo foi proposto em Gray et al. (1975), e os efeitos das granularidades de bloqueio são analisados em Ries e Stonebraker (1977). Bhargava e Reidl (1988) apresentam uma técnica para escolher dinamicamente entre vários métodos de controle de concorrência e recuperação. Estes métodos de controle de concorrência para índices são apresentados em Lehman e Yao (1981) e em Shasha e Goodman (1988). Um estudo de desempenho de diversos algoritmos de controle de concorrência de  $B^+$ -tree é apresentado em Srinivasan e Carey (1991).

Outro trabalho sobre controle de concorrência inclui o controle de concorrência baseado em semântica (Badrinath e Ramamritham, 1992), modelos de transação para atividades de longa duração (Dayal et al., 1991) e gerenciamento de transação multinível (Hasse e Weikum, 1991).

# Técnicas de recuperação de banco de dados

Neste capítulo, discutimos algumas das técnicas que podem ser usadas para a recuperação do banco de dados contra falhas. Na Seção 21.1.4, abordamos as diferentes causas de falha, como as do sistema e erros de transação. Além disso, na Seção 21.2, cobrimos muitos dos conceitos que são usados pelos processos de recuperação, como log do sistema e pontos de confirmação.

Este capítulo apresenta conceitos adicionais que são relevantes aos protocolos de recuperação, e oferece uma visão geral dos diversos algoritmos de recuperação de banco de dados. Começamos na Seção 23.1 com um esboço de um procedimento de recuperação típico e uma categorização dos algoritmos de recuperação, depois discutimos diversos conceitos de recuperação, incluindo o logging write-ahead (escrita antecipada), atualizações no local *versus* sombra, e o processo de reverter (desfazer) o efeito de uma transação incompleta ou com falha. Na Seção 23.2, apresentamos técnicas de recuperação baseadas na *atualização adiada*, também conhecida como técnica NO-UNDO/REDO, em que os dados no disco só são atualizados *depois* que uma transação é confirmada. Na Seção 23.3, discutimos as técnicas de recuperação baseadas na *atualização imediata*, na qual os dados podem ser atualizados no disco durante a execução da transação; estas incluem os algoritmos UNDO/REDO e UNDO/NO-REDO. Tratamos da técnica conhecida como sombreamento e paginação de sombra, que pode ser categorizada como um algoritmo NO-UNDO/NO-REDO na Seção 23.4. Um exemplo de um esquema de recuperação de SGBD prático, chamado ARIES, é apresentado na Seção 23.5. A recuperação em multibancos de dados é discutida rapidamente na Seção 23.6. Finalmente, as técnicas para recuperação de falha catastrófica são discutidas na Seção 23.7. No final do capítulo há um resumo.

Nossa ênfase está na descrição conceitual de várias técnicas de recuperação diferentes. Para obter descrições dos recursos de recuperação em sistemas específicos, o leitor deve consultar as notas bibliográficas ao final do capítulo e os manuais de usuário on-line e impressos relativos a esses sistemas. As técnicas de recuperação normalmente estão intercaladas com os mecanismos de controle de concorrência. Certas técnicas de recuperação são melhor usadas com métodos específicos de controle de concorrência. Discutiremos os conceitos de recuperação independentemente dos mecanismos de controle de concorrência, mas abordaremos as circunstâncias sob as quais determinado mecanismo de recuperação é melhor utilizado com certo protocolo de controle de concorrência.

## 23.1 Conceitos de recuperação

### 23.1.1 Esboço da recuperação e categorização dos algoritmos de recuperação

A recuperação de falhas de transação em geral significa que o banco de dados é *restaurado* ao estado consistente mais recente antes do momento da falha. Para fazer isso, o sistema precisa manter informações sobre as mudanças que foram aplicadas aos itens de dados pelas diversas transações. Essa informação costuma ser mantida no *log do sistema*, conforme discutimos na Seção 21.2.2. Uma estratégia típica para recuperação pode ser resumida informalmente da seguinte maneira:

1. Se houver dano extensivo a uma grande parte do banco de dados devido à falha catastrófica, como uma falha de disco, o método

de recuperação restaura uma cópia antiga do banco de dados que teve *backup* para o arquivamento (normalmente, fita ou outro meio de armazenamento off-line de grande capacidade) e reconstrói um estado mais recente, reaplicando ou *refazendo* as operações das transações confirmadas do log em *backup*, até o momento da falha.

2. Quando o banco de dados no disco não está danificado fisicamente e uma falha não catastrófica dos tipos de 1 a 4 na Seção 21.1.4 tiver ocorrido, a estratégia de recuperação é identificar quaisquer mudanças que possam causar uma inconsistência no banco de dados. Por exemplo, uma transação que atualizou alguns itens do banco de dados no disco, mas não confirmou as necessidades de ter suas mudanças revertidas *ao desfazer* suas operações de gravação. Também pode ser preciso *refazer* algumas operações a fim de restaurar um estado consistente do banco de dados; por exemplo, se uma transação tiver sido confirmada, mas algumas de suas operações de gravação ainda não tiverem sido gravadas em disco. Para a falha não catastrófica, o protocolo de recuperação não precisa de uma cópia de arquivamento completa do banco de dados. Em vez disso, as entradas mantidas no log do sistema on-line no disco são analisadas para determinar as ações apropriadas para recuperação.

Conceptualmente, podemos distinguir duas técnicas principais para recuperação de falhas de transação não catastróficas: atualização adiada e atualização imediata. As técnicas de **atualização adiada** não atualizam fisicamente o banco de dados no disco *até* que uma transação atinge seu ponto de confirmação; então as atualizações são registradas no banco de dados. Antes de atingir a confirmação, todas as atualizações de transação são registradas no espaço de trabalho de transação local ou nos buffers da memória principal que o SGBD mantém (o cache de memória principal do SGBD). Antes da confirmação, as atualizações são gravadas persistentemente no log e, após a confirmação, elas são gravadas no banco de dados no disco. Se uma transação falhar antes de atingir seu ponto de confirmação, ela não terá alterado o banco de dados de forma alguma, de modo que o UNDO não é necessário. Pode ser preciso um REDO para desfazer o efeito das operações de uma transação confirmada com base no log, pois seu efeito pode ainda não ter sido registrado no banco de dados em disco. Assim, a atualização adiada também é conhecida como **algoritmo NO-UNDO/REDO**. Discutimos essa técnica na Seção 23.2.

Nas técnicas de **atualização imediata**, o banco de dados *pode ser atualizado* por algumas operações de uma transação *antes* que a transação alcance seu ponto de confirmação. Porém, essas operações também precisam ser registradas no log *no disco* ao forçar a gravação *antes* que elas sejam aplicadas ao banco de dados no disco, tornando a recuperação ainda possível. Se uma transação falhar depois de gravar algumas mudanças no disco, mas antes de atingir seu ponto de confirmação, o efeito de suas operações no banco de dados precisa ser desfeito; ou seja, a transação deve ser revertida. No caso geral da atualização imediata, tanto *undo* quanto *redo* podem ser exigidos durante a recuperação. Essa técnica, conhecida como **algoritmo UNDO/REDO**, requer as duas operações durante a recuperação, e é usada na prática. Uma variação do algoritmo, em que todas as atualizações precisam ser registradas no banco de dados em disco *antes* que a transação confirme, requer apenas *undo*, de modo que é conhecida como **algoritmo UNDO/NO-REDO**. Discutiremos essas técnicas na Seção 23.3.

As operações UNDO e REDO precisam ser **idempotentes** — ou seja, a execução de uma operação várias vezes é equivalente a executá-la apenas uma vez. De fato, o processo de recuperação inteiro deve ser idempotente, pois se o sistema falhasse durante o processo de recuperação, a próxima tentativa de recuperação poderia realizar um UNDO e um REDO de certas operações *write\_item* que já tinham sido executadas durante o primeiro processo de recuperação. O resultado da recuperação de uma falha do sistema *durante a recuperação* deve ser igual ao resultado da recuperação *quando não há falha durante esse processo!*

### 23.1.2 Caching (buffering) de blocos de disco

O processo de recuperação em geral está bastante interligado às funções do sistema operacional — em particular, o buffering de páginas de disco do banco de dados no cache de memória principal do SGBD. Normalmente, várias páginas de disco que incluem os itens de dados a serem atualizados são **mantidas em cache** nos buffers da memória principal e, depois, atualizados na memória antes de serem gravados de volta no disco. O caching de páginas de disco é tradicionalmente uma função do sistema operacional, mas devido a sua importância para a eficiência dos procedimentos de recuperação, ele é tratado pelo SGBD chamando rotinas de baixo nível do sistema operacional.

Em geral, é conveniente considerar a recuperação em relação às páginas de disco (blocos) do banco de dados. Normalmente, uma coleção de buffers na

memória, chamada **cache do SGBD**, é mantida sob o controle do SGBD com a finalidade de manter esses buffers. Um **diretório para o cache** é usado para acompanhar quais itens de banco de dados estão nos buffers.<sup>1</sup> Isso pode ser uma tabela de entradas <Endereço\_pagina\_disco, Localização\_buffer, ...>. Quando o SGBD solicita ação em algum item, primeiro ele verifica o diretório do cache para determinar se a página de disco que contém o item está no cache do SGBD. Se não estiver, o item precisa ser localizado no disco, e as páginas de disco apropriadas são copiadas para o cache. Pode ser necessário **substituir** (ou **esvaziar**) alguns dos buffers de cache para criar espaço disponível para o novo item. Alguma estratégia de substituição de página semelhante àquelas usadas nos sistemas operacionais, como a usada menos recentemente (MRU) ou first-in-first-out (FIFO), ou uma nova estratégia que seja específica do SGBD, pode ser utilizada para selecionar os buffers para substituição, como DBMIN ou Least-Likely-to-Use (ver bibliografia selecionada).

As entradas no diretório de cache do SGBD mantêm informações adicionais relevantes ao gerenciamento de buffer. Associado a cada buffer na cache está um **bit sujo**, que pode ser incluído na entrada de diretório, para indicar se o buffer foi modificado ou não. Quando uma página é lida inicialmente do disco do banco de dados para o buffer no cache, uma nova entrada é inserida no diretório de cache com o novo endereço de página do disco, e o bit sujo é definido como 0 (zero). Assim que o buffer é modificado, o bit sujo para a entrada de diretório correspondente é definido como 1 (um). Informações adicionais, como a(s) id(s) de transação das transações que modificaram o buffer, também podem ser mantidas no diretório. Quando o conteúdo do buffer é substituído (esvaziado) do cache, o conteúdo primeiro precisa ser gravado de volta à página de disco correspondente *somente se seu bit sujo for 1*. Outro bit, chamado **bit de preso-solto**, também é necessário — uma página no cache está **presa** (valor de bit 1 (um)) se ainda não puder ser gravada de volta ao disco. Por exemplo, o protocolo de recuperação pode impedir que certas páginas de buffer sejam gravadas no disco até que as transações que mudaram esse buffer tenham sido confirmadas.

Duas estratégias principais podem ser empregadas quando se esvazia um buffer modificado para o disco. A primeira estratégia, conhecida como **atualização no local**, grava o buffer no *mesmo local de disco original*, modificando assim o valor antigo de quaisquer itens de dados alterados no disco.<sup>2</sup> Logo,

uma única cópia de cada bloco de disco do banco de dados é mantida. A segunda estratégia, conhecida como **sombreamento**, grava um buffer atualizado em um local diferente no disco, de modo que múltiplas versões dos itens de dados podem ser mantidas, mas essa técnica normalmente não é utilizada na prática.

Em geral, o valor antigo do item de dados antes da atualização é chamado de **imagem antes** (BFIM — before image), e o novo valor após a atualização é chamado de **imagem depois** (AFIM — after image). Se o sombreamento for usado, tanto a BFIM quanto a AFIM podem ser mantidas no disco; assim, não é estritamente necessário manter um log para recuperação. Na Seção 23.4, discutimos rapidamente a recuperação baseada no sombreamento.

### 23.1.3 Logging write-ahead, steal/no-steal e force/no-force

Quando a atualização no local é utilizada, é necessário usar um log para recuperação (ver Seção 21.2.2). Nesse caso, o mecanismo de recuperação precisa garantir que a BFIM do item de dados esteja registrada na entrada de log apropriada e que a entrada de log seja esvaziada para o disco antes de a BFIM ser modificada pela AFIM no banco de dados em disco. Esse processo geralmente é conhecido como **logging write-ahead**, e é necessário poder desfazer (UNDO) a operação se isso for exigido durante a recuperação. Antes de podermos descrever um protocolo para o logging write-ahead, precisamos distinguir entre dois tipos de informação de entrada de log incluída para um comando de gravação: a informação necessária para UNDO e a informação necessária para REDO. Uma **entrada de log tipo REDO** inclui um **valor novo** (AFIM) do item gravado pela operação, pois isso é necessário para *refazer* seu efeito com base no log (ao definir o valor do item no banco de dados em disco para a sua AFIM). As **entradas de log tipo UNDO** incluem o **valor antigo** (BFIM) do item, visto que isso é necessário para *desfazer* o efeito da operação baseada no log (ao definir o valor do item no banco de dados de volta para a sua BFIM). Em um algoritmo UNDO/REDO, os dois tipos de entradas de log são combinados. Além disso, quando o rollback em cascata é possível, entradas *read\_item* no log são consideradas entradas tipo UNDO (ver Seção 23.1.5).

Como dissemos, o cache do SGBD mantém os blocos de disco do banco de dados em cache nos buffers da memória principal, que incluem não apenas *blocos de dados*, mas também *blocos de índice* e *blocos de log* do disco. Quando

<sup>1</sup> Isso é semelhante ao conceito de tabelas de página usadas pelo sistema operacional.

<sup>2</sup> A atualização no local é usada na maioria dos sistemas na prática.

um registro de log é gravado, ele é armazenado no buffer de log atual no cache do SGBD. O log é simplesmente um arquivo de disco sequencial (apenas para acréscimo) e o cache do SGBD pode conter vários blocos de disco nos buffers da memória principal (em geral, os últimos  $n$  blocos de log do arquivo de log). Quando é feita uma atualização em um bloco de dados — armazenado no cache do SGBD —, um registro de log associado é gravado no último buffer de log no cache do SGBD. Com a técnica de logging write-ahead, os buffers (blocos) de log que contêm os registros de log associados para determinada atualização do bloco de dados *precisam primeiro ser gravados em disco*, antes que o próprio bloco de dados possa ser gravado de volta no disco com base em seu buffer de memória principal.

A terminologia de recuperação de SGBD padrão inclui os termos **steal/no-steal** e **force/no-force**, que especificam as regras que controlam quando uma página do banco de dados pode ser gravada do cache para o disco:

1. Se uma página do buffer em cache atualizada por uma transação *não puder* ser gravada em disco antes que a transação confirme, o método de recuperação é chamado de **técnica no-steal**. O bit de preso-solto será usado para indicar se uma página não puder ser gravada de volta no disco. Contudo, se o protocolo de recuperação permitir gravar um buffer atualizado *antes* que a transação confirme, isso é chamado de **steal**. Steal é usado quando o gerenciador de cache (buffer) do SGBD precisa de um frame buffer para outra transação e o gerenciador de buffer substitui uma página existente que tinha sido atualizada, mas cuja transação não foi confirmada. A *regra do no-steal* significa que UNDO nunca será necessário durante a recuperação, pois uma transação confirmada não terá qualquer uma de suas atualizações no disco antes de ser confirmada.
2. Se todas as páginas atualizadas por uma transação forem imediatamente gravadas em disco *antes* que a transação confirme, essa é chamada de **técnica force**. Caso contrário, ela é chamada **no-force**. A *regra do force* significa que REDO nunca será necessário durante a recuperação, pois qualquer transação confirmada terá todas as suas atualizações em disco antes de ser confirmada.

O esquema de recuperação com atualização adiada (NO-UNDO) discutido na Seção 23.2 segue uma técnica *no-steal*. Porém, os sistemas de banco de dados típicos empregam uma estratégia *steal/no-force*. A *vantagem do steal* é que ele evita a necessidade de um espaço de buffer muito grande para armazenar todas as páginas atualizadas na memória. A *vantagem do no-force* é que uma página atualizada de uma transação confirmada ainda pode estar no buffer quando outra transação precisar atualizá-la, eliminando assim o custo de E/S para gravar essa página várias vezes em disco, e possivelmente ter de lê-la novamente do disco. Isso pode oferecer uma economia substancial no número de operações de E/S de disco quando uma página específica é bastante atualizada por várias transações.

Para permitir a recuperação quando a atualização no local é usada, as entradas apropriadas exigidas precisam ser permanentemente gravadas no log em disco antes que as mudanças sejam aplicadas ao banco de dados. Por exemplo, considere o seguinte protocolo de **logging write-ahead (WAL)** para um algoritmo de recuperação que exige tanto UNDO quanto REDO:

1. A imagem antes de um item não pode ser modificada por sua imagem depois no banco de dados em disco até que todos os registros de log tipo UNDO para a transação em atualização — até este ponto — tenham sido gravados à força no disco.
2. A operação de confirmação de uma transação não pode ser concluída até que todos os registros de log tipo REDO e tipo UNDO para essa transação tenham sido gravados à força no disco.

Para facilitar o processo de recuperação, o subsistema de recuperação do SGBD pode manter uma série de listas relacionadas às transações que estão sendo processadas no sistema. Estas incluem uma lista para **transações ativas** que começaram, mas ainda não foram confirmadas, e também podem incluir listas de todas as **transações confirmadas e abortadas** desde o último check point (ver a próxima seção). Manter essas listas torna o processo de recuperação mais eficiente.

### 23.1.4 Check point no log do sistema e check point fuzzy

Outro tipo de entrada no log é chamado de **check point**.<sup>3</sup> Um registro [checkpoint, *lista de transações ativas*] é gravado no log periodicamente no ponto em

<sup>3</sup> O termo **check point** tem sido usado para descrever situações mais restritivas em alguns sistemas, como DB2. Ele também tem sido empregado na literatura para descrever conceitos inteiramente diferentes.

que o sistema grava, no banco de dados em disco, todos os buffers do SGBD que foram modificados. Como consequência disso, todas as transações que têm suas entradas [commit,  $T$ ] no log antes de uma entrada [checkpoint] não precisam ter suas operações WRITE *refeitas* no caso de uma falha do sistema, pois todas as suas atualizações serão registradas no banco de dados em disco durante o check point. Como parte do check point, a lista de ids de transação para transações ativas no momento do check point é incluída no registro do check point, de modo que essas transações possam ser facilmente identificadas durante a recuperação.

O gerenciador de recuperação de um SGBD precisa decidir em que intervalos realizar um check point. O intervalo pode ser medido em tempo — digamos, a cada  $m$  minutos — ou no número  $t$  de transações confirmadas desde o último check point, onde os valores de  $m$  ou  $t$  são parâmetros do sistema. Realizar um check point consiste nas seguintes ações:

1. Suspender a execução de transações temporariamente.
2. Forçar a gravação em disco de todos os buffers da memória principal que foram modificados.
3. Gravar um registro [checkpoint] no log e forçar a gravação do log em disco.
4. Retomar a execução das transações.

Como uma consequência da etapa 2, um registro de check point no log também pode incluir informações adicionais, como uma lista de ids de transação ativas e os locais (endereços) do primeiro e mais recente (último) registros no log para cada transação ativa. Isso pode facilitar o desfazer de operações de transação caso uma transação tenha de ser desfeita.

O tempo necessário para forçar a gravação de todos os buffers de memória modificados pode atrasar o processamento da transação por causa da etapa 1. Para reduzir esse atraso, é comum usar uma técnica chamada **check point fuzzy**. Nessa técnica, o sistema pode retomar o processamento da transação após um registro [begin\_checkpoint] ser gravado no log sem esperar que a etapa 2 termine. Quando a etapa 2 é concluída, um registro [end\_checkpoint, ...] é gravado no log com a informação relevante coletada durante o check point. Porém, até que a etapa 2 termine, o registro do check point anterior deve permanecer válido. Para isso, o sistema mantém um arquivo no disco que contém um ponteiro para o check point válido, que continua a apontar para o registro do check

point anterior no log. Quando a etapa 2 termina, o ponteiro é mudado de modo a apontar para o novo check point no log.

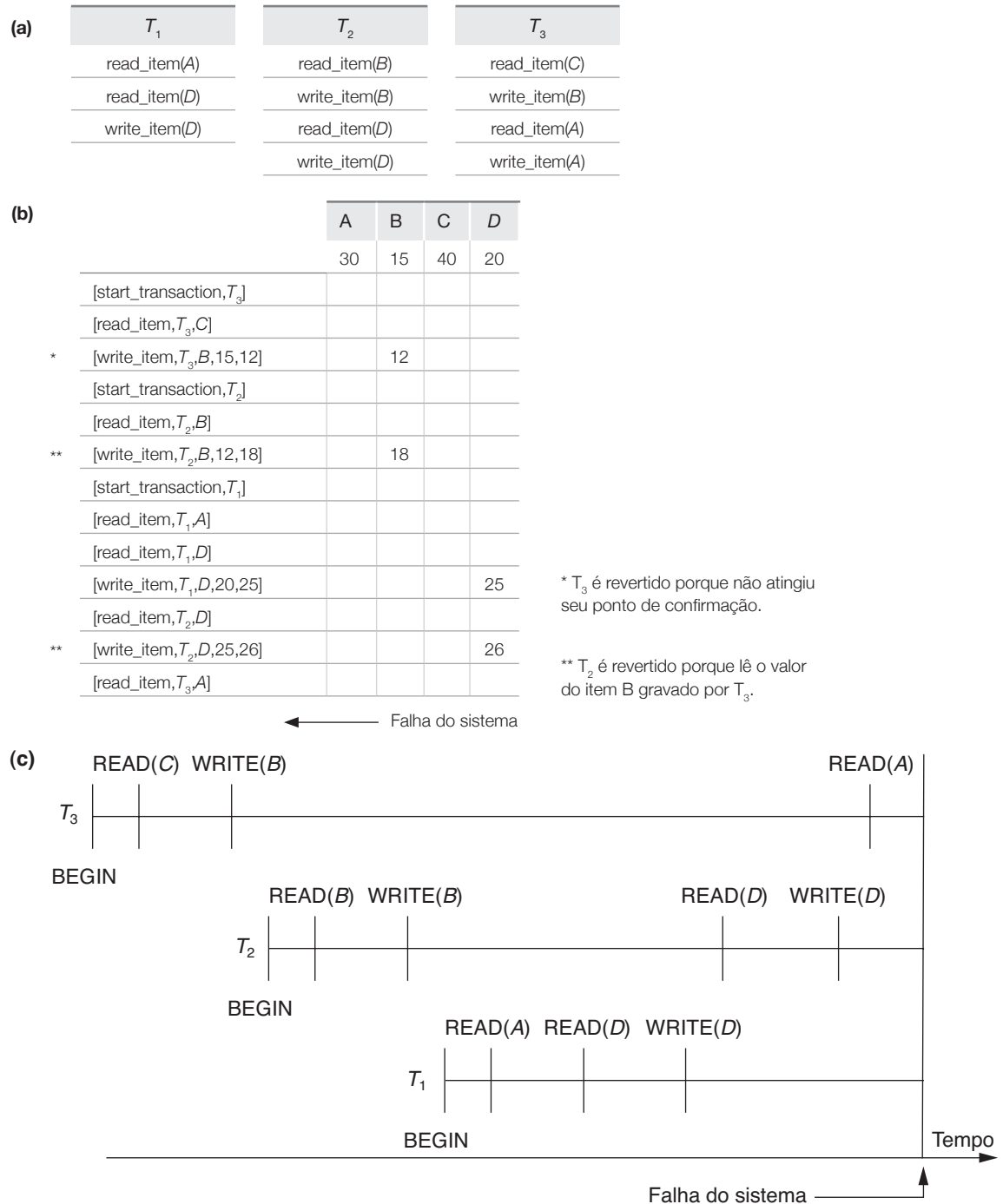
### 23.1.5 Rollback de transação e rollback em cascata

Se uma transação falhar por um motivo qualquer depois de atualizar o banco de dados, mas antes que a transação seja confirmada, pode ser preciso **reverter** (roll back) a transação. Se quaisquer valores de item de dados tiverem sido alterados pela transação e gravados no banco de dados, eles precisam ser restaurados para seus valores anteriores (BFIMs). As entradas de log do tipo undo são usadas para restaurar os valores antigos dos itens de dados que precisam ser revertidos.

Se uma transação  $T$  for revertida, qualquer transação  $S$  que tenha, enquanto isso, lido o valor de algum item de dados  $X$  gravado por  $T$  também deve ser revertida. De modo semelhante, quando  $S$  for revertida, qualquer transação  $R$  que tenha lido o valor de algum item de dados  $Y$  gravado por  $S$  também precisa ser revertida, e assim por diante. Esse fenômeno é chamado de **rollback em cascata** (propagação de cancelamento), e pode ocorrer quando o protocolo de recuperação garante schedules *recuperáveis*, mas não garante schedules *estritos* ou *sem propagação* (ver Seção 21.4.2). É fácil entender que o rollback em cascata pode ser muito complexo e demorado. É por isso que quase todos os mecanismos de recuperação são projetados de modo que o rollback em cascata nunca seja necessário.

A Figura 23.1 mostra um exemplo em que o rollback em cascata é exigido. As operações de leitura e gravação de três transações individuais aparecem na Figura 23.1(a). A Figura 23.1(b) mostra o log do sistema no ponto de uma falha no sistema para determinado schedule de execução dessas transações. Os valores dos itens de dados  $A$ ,  $B$ ,  $C$  e  $D$ , que são utilizados pelas transações, aparecem à direita das entradas do log do sistema. Supomos que os valores de item originais, mostrados na primeira linha, são  $A = 30$ ,  $B = 15$ ,  $C = 40$  e  $D = 20$ . No ponto de falha do sistema, a transação  $T_3$  não alcançou sua conclusão e deve ser revertida. As operações WRITE de  $T_3$ , marcadas com um único \* na Figura 23.1(b), são as operações  $T_3$  desfeitas durante a reversão da transação. A Figura 23.1(c) mostra graficamente as operações das diferentes transações ao longo do eixo do tempo.

Agora, temos de verificar o rollback em cascata.

**Figura 23.1**

Ilustrando o rollback em cascata (um processo que nunca ocorre nos schedules estritos ou sem cascata). (a) As operações de leitura e gravação de três transações. (b) O log do sistema no ponto de falha. (c) Operações antes da falha.

Pela Figura 23.1(c), vemos que a transação  $T_2$  lê o valor do item  $B$  que foi gravado pela transação  $T_3$ ; isso também pode ser determinado ao examinar o log. Como  $T_3$  é revertido,  $T_2$  agora precisa ser revertido também. As operações WRITE de  $T_2$ , marcadas com \*\* no log, são aquelas que são desfeitas. Observe que somente as operações write\_item precisam ser desfeitas durante a reversão da transação; as operações read\_item são gravadas no log somente para determinar se o rollback em cascata das transações adicionais é necessário.

Na prática, o rollback em cascata das transações

*nunca* é exigido porque os métodos de recuperação práticos garantem *schedules sem cascata ou estritos*. Logo, não é necessário gravar quaisquer operações `read_item` no log, pois estas só são necessárias para determinar o rollback em cascata.

### 23.1.6 Ações da transação que não afetam o banco de dados

Em geral, uma transação terá ações que *não* afetam o banco de dados, como a geração e impressão de mensagens ou relatórios das informações recuperadas do banco de dados. Se uma transação falhar antes de concluir, podemos não querer que o usuário receba esses relatórios, pois a transação deixou de completar. Se esses relatórios errôneos forem produzidos, parte do processo de recuperação teria de informar ao usuário que esses relatórios estão errados, visto que o usuário pode tomar uma ação, com base nesses relatórios, que afeta o banco de dados. Logo, esses relatórios só devem ser gerados *depois que a transação atinge seu ponto de confirmação*. Um método comum de tratar tais ações é emitir os comandos que geram os relatórios, mas mantê-las como tarefas em batch, que são executadas somente depois que a transação atinge seu ponto de confirmação. Se a transação falha, as tarefas em batch são canceladas.

## 23.2 Recuperação NO-UNDO/REDO baseada em atualização adiada

A ideia por trás da atualização adiada é adiar ou postergar quaisquer atualizações reais para o banco de dados em disco até que a transação termine sua execução com sucesso e atinja seu ponto de confirmação.<sup>4</sup>

Durante a execução da transação, as atualizações são registradas apenas no log e nos buffers de cache. Depois que a transação atinge seu ponto de confirmação e o log é forçado a gravar em disco, as atualizações são registradas no banco de dados. Se uma transação falhar antes de atingir seu ponto de confirmação, não é preciso desfazer qualquer operação, pois a transação não afetou o banco de dados no disco de forma alguma. Portanto, somente **entradas de log tipo REDO** são necessárias no log, que incluem o **valor novo** (AFIM) do item gravado por uma operação de gravação. As **entradas de log tipo UNDO** não são necessárias, pois não será preciso desfazer as operações durante a recuperação. Embora isso possa simplificar o processo de recuperação, não pode ser usado na prática a menos que as transações sejam

curtas e que cada transação mude poucos itens. Para outros tipos de transações, existe o potencial de esgotar o espaço de buffer, pois as mudanças na transação devem ser mantidas nos buffers de cache até o ponto de confirmação.

Podemos declarar um protocolo de atualização adiada típico da seguinte forma:

1. Uma transação não pode mudar o banco de dados no disco até que atinja seu ponto de confirmação.
2. Uma transação não atinge seu ponto de confirmação até que todas as suas entradas de log tipo REDO sejam registradas no log e o buffer de log seja gravado à força no disco.

Observe que a etapa 2 desse protocolo é uma reafirmação do protocolo de logging write-ahead (WAL). Como o banco de dados nunca é atualizado em disco antes de a transação ser confirmada, nunca há necessidade de desfazer (UNDO) quaisquer operações. REDO é necessário caso o sistema falhe depois que a transação for confirmada, mas antes que todas as mudanças sejam gravadas no banco de dados em disco. Nesse caso, as operações da transação são refeitas das entradas de log durante a recuperação.

Para sistemas multiusuários com controle de concorrência, os processos de controle de concorrência e recuperação são inter-relacionados. Considere um sistema em que o controle de concorrência usa o bloqueio estrito em duas fases, de modo que os bloqueios nos itens permanecem em vigor *até que a transação atinja seu ponto de confirmação*. Depois disso, os bloqueios podem ser liberados. Isso garante schedules estritos e serializáveis. Supondo que entradas [checkpoint] sejam incluídas no log, um algoritmo de recuperação possível para esse caso, que chamamos RDU\_M (recuperação usando atualização adiada em um ambiente multiusuário), é dado a seguir.

**Procedimento RDU\_M (NO-UNDO/REDO com check point).** Use duas listas de transações mantidas pelo sistema: as transações confirmadas  $T$  desde o último check point (lista de confirmação) e as transações ativas  $T'$  (lista ativa). Refaça (REDO) todas as operações WRITE das transações confirmadas com base no log, *na ordem em que foram gravadas nele*. As transações que estão ativas e não confirmaram são efetivamente canceladas e devem ser submetidas de novo.

O procedimento REDO é definido da seguinte maneira:

**Procedimento REDO (WRITE\_OP).** Refazer

<sup>4</sup> Logo, a atualização adiada geralmente pode ser caracterizada como uma *técnica no-steal*.

uma operação *write\_item* WRITE\_OP consiste em examinar sua entrada de log [*write\_item*,  $T$ ,  $X$ , *valor\_novo*] e definir o valor do item  $X$  no banco de dados para *valor\_novo*, que é a imagem depois (AFIM).

A Figura 23.2 ilustra uma linha de tempo para um schedule possível de transações executáveis. Quando o check point foi tomado no tempo  $t_1$ , a transação  $T_1$  tinha sido confirmada, enquanto as transações  $T_3$  e  $T_4$  não o tinham. Antes da falha do sistema no tempo  $t_2$ ,  $T_3$  e  $T_2$  tinham sido confirmadas, mas não  $T_4$  e  $T_5$ . De acordo com o método RDU\_M, não é preciso refazer as operações *write\_item* da transação  $T_1$  — ou quaisquer transações confirmadas antes do momento do último check point  $t_1$ . As operações *write\_item* de  $T_2$  e  $T_3$  devem ser refeitas, contudo, pois as duas transações atingiram seus pontos de confirmação após o último check point. Lembre-se de que o log é gravado à força antes de confirmar uma transação. As transações  $T_4$  e  $T_5$  são ignoradas: elas são efetivamente canceladas ou revertidas porque nenhuma de suas operações *write\_item* foram gravadas no banco de dados em disco sob o protocolo de atualização adiado.

Podemos tornar o algoritmo de recuperação NO-UNDO/REDO *mais eficiente* ao observar que, se um item de dados  $X$  tiver sido atualizado — conforme indicado nas entradas de log — mais de uma vez por transações confirmadas desde o último check point, só é necessário refazer (REDO) a *última atualização de  $X$*  com base no log durante a recuperação, pois as outras atualizações seriam modificadas por esse último REDO. Nesse caso, começamos *do final do log*; depois, sempre que um item for refeito, ele é acrescentado a uma lista de itens refeitos. Antes que o REDO seja aplicado a um item, a lista é verificada; se o item aparecer na lista, ele não é refeito novamente, pois seu último valor já foi recuperado.

Se uma transação for abortada por algum motivo (digamos, pelo método de detecção de deadlock),

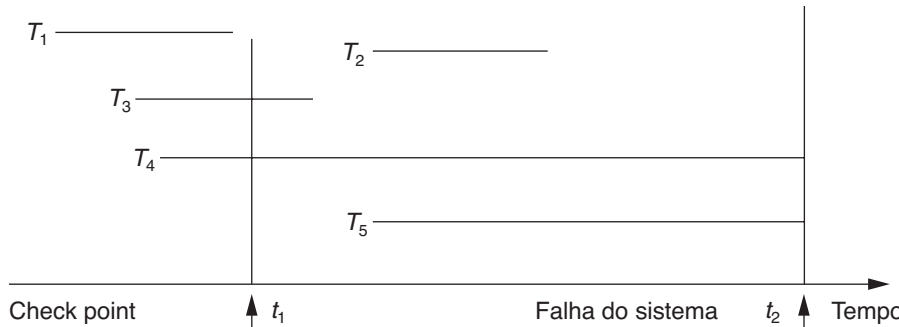
ela é simplesmente submetida novamente, pois não alterou o banco de dados no disco. Uma desvantagem do método descrito aqui é que ele limita a execução concorrente das transações, porque *todos os itens bloqueados para a gravação permanecem bloqueados até que a transação atinja seu ponto de confirmação*. Além disso, pode ser exigido um espaço de buffer excessivo para manter todos os itens atualizados até que as transações sejam confirmadas. O principal benefício do método é que as operações da transação *nunca precisam ser desfeitas*, por dois motivos:

1. Uma transação não registra quaisquer mudanças no banco de dados em disco até que atinja seu ponto de confirmação — ou seja, até que complete sua execução com sucesso. Portanto, uma transação nunca é revertida por falha durante a execução da transação.
2. Uma transação nunca lerá o valor de um item que é gravado por uma transação não confirmada, visto que os itens permanecem bloqueados até que uma transação atinja seu ponto de confirmação. Assim, não haverá rollback em cascata.

A Figura 23.3 mostra um exemplo de recuperação para um sistema multiusuário que utiliza o método de recuperação e controle de concorrência que descrevemos.

### 23.3 Técnicas de recuperação baseadas em atualização imediata

Nessas técnicas, quando uma transação emite um comando de atualização, o banco de dados no disco pode ser atualizado *imediatamente*, sem qualquer necessidade de esperar que a transação atinja seu ponto de confirmação. Observe que *não é um*



**Figura 23.2**

Exemplo de uma linha de tempo de recuperação para ilustrar o efeito de check point.

(a)

| $T_1$         | $T_2$         | $T_3$         | $T_4$         |
|---------------|---------------|---------------|---------------|
| read_item(A)  | read_item(B)  | read_item(A)  | read_item(B)  |
| read_item(D)  | write_item(B) | write_item(A) | write_item(B) |
| write_item(D) | read_item(D)  | read_item(C)  | read_item(A)  |
|               | write_item(D) | write_item(C) |               |

(b)

|                             |
|-----------------------------|
| [start_transaction, $T_1$ ] |
| [write_item, $T_1$ , D, 20] |
| [commit, $T_1$ ]            |
| [checkpoint]                |
| [start_transaction, $T_4$ ] |
| [write_item, $T_4$ , B, 15] |
| [write_item, $T_4$ , A, 20] |
| [commit, $T_4$ ]            |
| [start_transaction, $T_2$ ] |
| [write_item, $T_2$ , B, 12] |
| [start_transaction, $T_3$ ] |
| [write_item, $T_3$ , A, 30] |
| [write_item, $T_2$ , D, 25] |

$T_2$  e  $T_3$  são ignorados porque não atingiram seus pontos de confirmação.

$T_4$  é refeito porque seu ponto de confirmação está depois do último check point do sistema.

**Figura 23.3**

Exemplo de recuperação usando a atualização adiada com transações concorrentes. (a) As operações READ e WRITE de quatro transações. (b) Log do sistema no ponto de falha.

*requisito* que cada atualização seja aplicada imediatamente ao disco; é apenas possível que algumas atualizações sejam aplicadas ao disco *antes que a transação seja confirmada*.

Devem-se tomar providências para *desfazer* o efeito das operações de atualização que foram aplicadas ao banco de dados por uma *transação com falha*. Isso é obtido ao reverter a transação e desfazer o efeito das operações write\_item da transação. Portanto, as entradas de log tipo **UNDO**, que incluem o valor antigo (BFIM) do item, devem ser armazenadas no log. Como UNDO pode ser necessário durante a recuperação, esses métodos seguem uma estratégia **steal** para decidir quando os buffers da memória principal atualizados podem ser gravados de volta no disco (ver Seção 23.1.3). Teoricamente, podemos distinguir duas categorias principais de algoritmos de atualização imediata. Se a técnica de recuperação garante que todas as atualizações de uma transação são gravadas no banco de dados em disco *antes que a transação seja confirmada*, não há motivo para refazer (REDO) quaisquer operações das transações confirmadas. Isso é chamado de **algoritmo de recu-**

**peração UNDO/NO-REDO**. Nesse método, todas as atualizações por uma transação devem ser gravadas em disco *antes que a transação seja confirmada*, de modo que o REDO nunca é necessário. Assim, esse método precisa utilizar a **estratégia force** para decidir quando os buffers atualizados da memória principal são gravados de volta no disco (ver Seção 23.1.3).

Se a transação puder confirmar antes que todas as mudanças sejam gravadas no banco de dados, temos o caso mais geral, conhecido como **algoritmo de recuperação UNDO/REDO**. Nesse caso, a estratégia **steal/no-force** é aplicada (ver Seção 23.1.3). Essa também é a técnica mais complexa. Vamos esboçar um algoritmo de recuperação UNDO/REDO e deixar como um exercício para o leitor desenvolver a variação UNDO/NO-REDO. Na Seção 23.5, descrevemos uma técnica mais prática conhecida como técnica de recuperação ARIES.

Quando a execução concorrente é permitida, o processo de recuperação novamente depende dos protocolos usados para o controle de concorrência. O procedimento RIU\_M (recuperação usando atualizações imediatas para um ambiente multiusuário)

esboça um algoritmo de recuperação para transações concorrentes com atualizações imediatas (recuperação UNDO/REDO). Suponha que o log inclua check point e que o protocolo de controle de concorrência produza *schedules estritos* — por exemplo, como faz o protocolo de bloqueio em duas fases. Lembre-se de que um schedule estrito não permite que uma transação leia ou grave um item a menos que a transação que gravou o item por último tenha sido confirmada (ou abortada e revertida). Porém, os deadlocks podem ocorrer no bloqueio estrito em duas fases, exigindo assim o cancelamento e UNDO de transações. Para um schedule estrito, o UNDO de uma operação exige a mudança do item de volta a seu valor antigo (BFIM).

#### **Procedimento RIU\_M(UNDO/REDO com check point).**

1. Use duas listas de transações mantidas pelo sistema: as transações confirmadas desde o último check point e as transações ativas.
2. Desfaça todas as operações write\_item das transações *ativas* (não confirmada), usando o procedimento UNDO. As operações devem ser desfeitas na ordem reversa em que são gravadas no log.
3. Refaça todas as operações write\_item das transações *confirmadas* com base no log, na ordem em que foram gravadas nele, usando o procedimento REDO definido anteriormente.

O procedimento UNDO é definido da seguinte forma:

**Procedimento UNDO (WRITE\_OP).** Desfazer uma operação write\_item write\_op consiste em examinar sua entrada de log [write\_item,  $T$ ,  $X$ , valor\_antigo, valor\_novo] e definir o valor do item  $X$  no banco de dados para valor\_antigo, que é a imagem antiga (BFIM). Desfazer uma série de operações write\_item de uma ou mais transações do log deve prosseguir na *ordem reversa* daquela em que as operações foram gravadas no log.

Conforme discutimos no procedimento **NO-UNDO/REDO**, a etapa 3 é realizada com mais eficiência ao iniciar do *final do log* e refazer apenas a *última atualização de cada item X*. Sempre que um item é refeito, ele é acrescentado à lista de itens refeitos e não é refeito novamente. Um procedimento semelhante pode ser elaborado para melhorar a eficiência da etapa 2 de modo que um item possa ser desfeito no máximo uma vez durante a recuperação. Nesse caso, o UNDO mais antigo é aplicado primeiro ao varrer o log para a

frete (começando do início do log). Sempre que um item é desfeito, ele é acrescentado a uma lista de itens desfeitos e não é desfeito novamente.

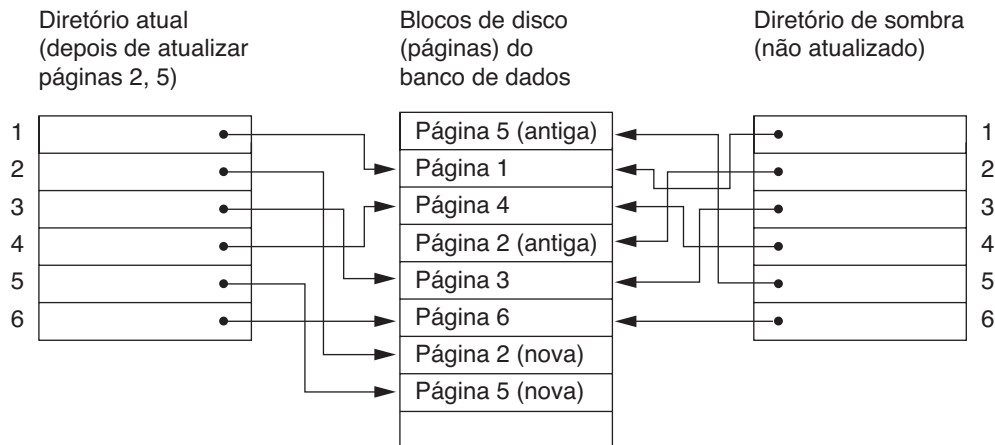
## **23.4 Paginação de sombra**

Esse esquema de recuperação não exige o uso de um log em um ambiente monousuário. Em um ambiente multiusuário, um log pode ser necessário para o método de controle de concorrência. A paginação de sombra considera o banco de dados composto de uma série de páginas de disco (ou blocos de disco) de tamanho fixo — digamos,  $n$  — para fins de recuperação. Um diretório com  $n$  entradas<sup>5</sup> é construído, no qual a  $i$ -ésima entrada aponta para a  $i$ -ésima página de banco de dados no disco. O diretório é mantido na memória principal se não for muito grande, e todas as referências — leituras e gravações — a páginas do banco de dados no disco passam por ela. Quando uma transação começa a ser executada, o **diretório atual** — cujas entradas apontam para as páginas de banco de dados mais recentes no disco — é copiado para um **diretório de sombra**. O diretório de sombra é, então, salvo em disco enquanto o diretório ativo é usado pela transação.

Durante a execução da transação, o diretório de sombra *nunca* é modificado. Quando uma operação write\_item é realizada, uma nova cópia da página de banco de dados modificada é criada, mas a cópia antiga dessa página *não é modificada*. Em vez disso, a nova página é gravada em outro lugar — em algum bloco de disco anteriormente não utilizado. A entrada do diretório ativo é modificada para que aponte para o novo bloco de disco, enquanto o diretório de sombra não é modificado e continua a apontar para o antigo bloco de disco não modificado. A Figura 23.4 ilustra os conceitos de diretórios de sombra e atual. Para as páginas atualizadas pela transação, duas versões são mantidas. A versão antiga é referenciada pelo diretório de sombra e a nova versão, pelo diretório ativo.

Para recuperar-se de uma falha durante a execução da transação, é suficiente liberar as páginas de banco de dados modificadas e descartar o diretório ativo. O estado do banco de dados antes da execução da transação está disponível por meio do diretório de sombra, e esse estado é recuperado ao restaurar o diretório de sombra. O banco de dados, assim, é retornado ao seu estado anterior à transação que estava executando quando ocorreu a falha, e quaisquer páginas modificadas são descartadas. A confirmação de uma transação corresponde a descartar o diretório de sombra anterior. Como a recuperação não envol-

<sup>5</sup>O diretório é semelhante à tabela de página mantida pelo sistema operacional para cada processo.

**Figura 23.4**

Um exemplo de paginação de sombra.

ve desfazer nem refazer itens de dados, essa técnica pode ser categorizada como uma técnica NO-UNDO/NO-REDO para recuperação.

Em um ambiente multiusuário com transações concorrentes, logs e check point precisam ser incorporados à técnica de paginação de sombra. Uma vantagem da página de sombra é que as páginas de banco de dados atualizadas mudam de local no disco. Isso torna difícil manter páginas de banco de dados relacionadas próximas no disco sem o uso de complexas estratégias de gerenciamento de armazenamento. Além do mais, se o diretório for grande, o overhead de gravar diretórios de sombra em disco, à medida que as transações são confirmadas, é significativo. Outra complicação é o modo como se trata a **coleta de lixo** quando uma transação é confirmada. As páginas antigas referenciadas pelo diretório de sombra que foram atualizados devem ser liberadas e acrescentadas à lista de páginas livres para uso futuro. Essas páginas não são mais necessárias após a confirmação da transação. Outra questão é que a operação para migrar entre os diretórios atual e de sombra deve ser implementada como uma operação atômica.

## 23.5 O algoritmo de recuperação ARIES

Agora, descrevemos o algoritmo ARIES como um exemplo de algoritmo de recuperação usado em sistemas de banco de dados. Ele é utilizado em muitos produtos relacionados a banco de dados relacional da IBM. O ARIES possui uma técnica steal/no-force para gravação, e é baseado em três concei-

tos: logging write-ahead, histórico repetitivo durante o redo e mudanças no logging durante o undo. Discutimos o logging write-ahead na Seção 23.1.3. O segundo conceito, o **histórico repetitivo**, significa que o ARIES retraçará todas as ações do sistema de banco de dados antes da falha para reconstruir o estado do banco de dados *quando a falha ocorrer*. As transações que não foram confirmadas no momento da falha (transações ativas) são desfeitas. O terceiro conceito, **logging durante o undo**, impedirá que o ARIES repita as operações de undo completadas se houver uma falha durante a recuperação, causando um reinício do processo de recuperação.

O procedimento de recuperação ARIES consiste em três etapas principais: análise, REDO e UNDO. A **etapa de análise** identifica as páginas sujas (atualizadas) no buffer<sup>6</sup> e o conjunto de transações ativas no momento da falha. O ponto apropriado no log em que a operação REDO deveria começar também é determinado. A **fase de REDO** na realidade reaplica as atualizações do log ao banco de dados. Em geral, a operação REDO é aplicada apenas a transações confirmadas. Porém, isso não acontece no ARIES. Certas informações no log do ARIES oferecerão o ponto de partida para o REDO, com base no qual as operações de REDO são aplicadas até o final do log ser alcançado. Além disso, as informações armazenadas pelo ARIES e nas páginas de dados permitirão que o ARIES determine se a operação a ser refeita realmente foi aplicada ao banco de dados e, portanto, não precisa ser reaplicada. Assim, *somente as operações de REDO necessárias* são aplicadas durante a recuperação. Por fim, durante a **fase de UNDO**, o

<sup>6</sup> Os buffers reais podem se perder durante uma falha, pois estão na memória principal. Tabelas adicionais armazenadas no log durante o check point (tabela de páginas sujas, tabela de transações) permitem que o ARIES identifique essa informação (conforme discutiremos mais adiante nesta seção).

log é varrido de trás para a frente e as operações das transações que estavam ativas no momento da falha são desfeitas na ordem contrária. As informações necessárias para o ARIES realizar seu procedimento de recuperação incluem o log, a tabela de transações e a tabela de páginas sujas. Além disso, o check point é utilizado. Essas tabelas são mantidas pelo gerenciador de transação e gravadas no log durante o check point.

Em ARIES, cada registro de log tem um **número de sequência de log (LSN — Log Sequence Number)** associado, que aumenta monotonicamente e indica o endereço do registro de log no disco. Cada LSN corresponde a uma *mudança específica* (ação) de alguma transação. Além disso, cada página de dados armazenará o LSN do *registro de log mais recente correspondente a uma mudança para essa página*. Um registro de log é gravado para qualquer uma das seguintes ações: atualizar uma página (write), confirmar uma transação (commit), abortar uma transação (abort), desfazer uma atualização (undo) e encerrar uma transação (end). A necessidade de incluir as três primeiras ações no log já foi discutida, mas as duas últimas precisam de alguma explicação. Quando uma atualização é desfeita, um *registro de log de compensação* é gravado no log. Quando uma transação termina, seja por confirmação ou abortamento, um *registro de log de fim* é gravado.

Os campos comuns em todos os registros de log incluem o LSN anterior para essa transação, a ID da transação e o tipo de registro de log. O LSN anterior é importante porque ele liga os registros de log (em ordem reversa) para cada transação. Para uma ação de atualização (write), campos adicionais no registro de log incluem a ID de página para a página que contém o item, o comprimento do item atualizado, seu deslocamento do início da página, a imagem antes do item e sua imagem depois.

Além do log, duas tabelas são necessárias para uma recuperação eficiente: a **Tabela de Transações** e a **Tabela de Páginas Sujas**, que são mantidas pelo gerenciador de transação. Quando ocorre uma falha, essas tabelas são reconstruídas na fase de análise da recuperação. A Tabela de Transações contém uma entrada para *cada transação ativa*, com informações como a ID de transação, o status da transação e o LSN do registro de log mais recente para a transação. A Tabela de Páginas Sujas contém uma entrada para cada página suja no buffer, que inclui a ID de página e o LSN correspondente à atualização mais antiga nessa página.

O **check point** no ARIES consiste no seguinte: gravar um registro `begin_checkpoint` no log, gravar um registro `end_checkpoint` no log e gravar o *LSN* do registro `begin_checkpoint` em um arquivo especial. Esse arquivo

especial é acessado durante a recuperação para localizar a última informação de check point. Com o registro `end_checkpoint`, os conteúdos da Tabela de Transações e da Tabela de Páginas Sujas são anexados ao final do log. Para reduzir o custo, o **check point fuzzy** é usado de modo que o SGBD possa continuar a executar as transações durante o check point (ver Seção 23.1.4). Além disso, o conteúdo do cache do SGBD não precisa ser transferido para o disco durante o check point porque a Tabela de Transações e a Tabela de Páginas Sujas — que são anexadas ao log no disco — contêm as informações necessárias para a recuperação. Observe que, se houver uma falha durante o check point, o arquivo especial se referirá ao check point anterior, que é usado para recuperação.

Após uma falha, o gerenciador de recuperação ARIES assume. A informação do último check point é primeiro acessada por meio do arquivo especial. A **fase de análise** começa no registro `begin_checkpoint` e prossegue até o final do log. Quando o registro `end_checkpoint` é encontrado, a Tabela de Transações e a Tabela de Páginas Sujas são acessadas (lembre-se de que essas tabelas foram gravadas no log durante o check point). No decorrer da análise, os registros de log sendo analisados podem causar modificações nessas duas tabelas. Por exemplo, se um registro de log de fim foi encontrado para uma transação *T* na Tabela de Transações, então a entrada para *T* é excluída dessa tabela. Se algum outro tipo de registro de log for encontrado para uma transação *T'*, então uma entrada para *T'* é inserida na Tabela de Transações, se ainda não estiver presente, e o último campo LSN é modificado. Se o registro de log corresponder a uma mudança para a página *P*, então uma entrada seria feita para a página *P* (se não estiver presente na tabela) e o campo LSN associado seria modificado. Quando a fase de análise termina, a informação necessária para REDO e UNDO já foi compilada nas tabelas.

A fase de **REDO** vem em seguida. Para reduzir a quantidade de trabalho desnecessário, o ARIES começa a refazer em um ponto no log em que ele sabe (com certeza) que as mudanças anteriores nas páginas sujas já foram aplicadas ao banco de dados no disco. Ele pode determinar isso ao localizar o menor LSN, *M*, de todas as páginas sujas na Tabela de Páginas Sujas, que indica a posição no log onde o ARIES precisa iniciar a fase de REDO. Quaisquer mudanças correspondentes a um  $LSN < M$ , para transações que podem ser refeitas, já precisam ter sido propagadas para o disco ou alteradas no buffer; caso contrário, essas páginas sujas com esse LSN estariam no buffer (e na Tabela de Páginas Sujas). Assim, a REDO começa no registro de log com  $LSN = M$  e varre para a frente até o final do log. Para cada mudança registrada no log, o algoritmo

de REDO verificaria se a mudança foi reaplicada ou não. Por exemplo, se uma mudança registrada no log pertence à página  $P$  que não está na Tabela de Páginas Sujas, então essa mudança já está no disco e não precisa ser reaplicada. Ou, se uma mudança registrada no log (com LSN =  $N$ , digamos) pertence à página  $P$  e a Tabela de Páginas Sujas contém uma entrada para  $P$  com LSN maior que  $N$ , então a mudança já está presente. Se nenhuma dessas duas condições acontecer, a página  $P$  é lida do disco e o LSN armazenado nessa página, LSN( $P$ ), é comparado com  $N$ . Se  $N < \text{LSN}(P)$ , então a mudança foi aplicada e a página não precisa ser regravada no disco.

Quando a fase de REDO terminar, o banco de dados estará no estado exato em que estava quando a falha ocorreu. O conjunto de transações ativas — chamadas undo\_set — foi identificado na Tabela de Transações durante a fase de análise. Agora, a fase de UNDO prossegue varrendo de trás para a frente, do final do log, e desfazendo as ações apropriadas. Um registro de log de compensação é gravado para cada ação que é desfeita. O UNDO lê de trás para a frente no log até que

cada ação do conjunto de transações no undo\_set tenha sido desfeita. Quando isso é concluído, o processo de recuperação termina e o processamento normal pode ser iniciado novamente.

Considere o exemplo de recuperação mostrado na Figura 23.5. Existem três transações:  $T_1$ ,  $T_2$  e  $T_3$ .  $T_1$  atualiza a página  $C$ ,  $T_2$  atualiza as páginas  $B$  e  $C$ , e  $T_3$  atualiza a página  $A$ .

A Figura 23.5(a) mostra o conteúdo parcial do log, e a Figura 23.5(b) mostra o conteúdo da Tabela de Transações e da Tabela de Páginas Sujas. Agora, suponha que ocorra uma falha nesse ponto. Como houve um check point, o endereço do registro begin\_checkpoint associado é recuperado, que é o local 4. A fase de análise começa do local 4 até alcançar o final. O registro end\_checkpoint teria a Tabela de Transações e a Tabela de Páginas Sujas da Figura 23.5(b), e a fase de análise ainda reconstruiria essas tabelas. Quando a fase de análise encontra o registro de log 6, uma nova entrada para a transação  $T_3$  é feita na Tabela de Transações e uma nova entrada para a página  $A$  é feita na Tabela de Páginas Sujas. Após o registro 8

| (a) | Lsn | Ultimo_Lsn        | Id_transacao | Tipo   | Id_pagina | Outra_informacao |
|-----|-----|-------------------|--------------|--------|-----------|------------------|
|     | 1   | 0                 | $T_1$        | update | $C$       | ...              |
|     | 2   | 0                 | $T_2$        | update | $B$       | ...              |
|     | 3   | 1                 | $T_1$        | commit |           | ...              |
|     | 4   | begin check point |              |        |           |                  |
|     | 5   | end check point   |              |        |           |                  |
|     | 6   | 0                 | $T_3$        | update | $A$       | ...              |
|     | 7   | 2                 | $T_2$        | update | $C$       | ...              |
|     | 8   | 7                 | $T_2$        | commit |           | ...              |

TABELA DE TRANSAÇÕES

| (b) | Id_transacoes | Ultimo_Lsn | Status      |
|-----|---------------|------------|-------------|
|     | $T_1$         | 3          | commit      |
|     | $T_2$         | 2          | in progress |

TABELA DE PÁGINAS SUJAS

| Id_pagina | Lsn |
|-----------|-----|
| $C$       | 1   |
| $B$       | 2   |

TABELA DE TRANSAÇÕES

| (b) | Id_transacoes | Ultimo_Lsn | Status      |
|-----|---------------|------------|-------------|
|     | $T_1$         | 3          | commit      |
|     | $T_2$         | 8          | commit      |
|     | $T_3$         | 6          | in progress |

TABELA DE PÁGINAS SUJAS

| Id_pagina | Lsn |
|-----------|-----|
| $C$       | 1   |
| $B$       | 2   |
| $A$       | 6   |

Figura 23.5

Exemplo de recuperação em ARIES. (a) O log no ponto da falha. (b) As Tabelas de Transações e de Páginas Sujas no momento do check point. (c) As Tabelas de Transações e de Páginas Sujas após a fase de análise.

ser analisado, o status da transação  $T_2$  é mudado para confirmado na Tabela de Transações. A Figura 23.5(c) mostra as duas tabelas após a fase de análise.

Para a fase de REDO, o menor LSN na Tabela de Páginas Sujas é 1. Logo, o REDO começará no registro de log 1 e prosseguirá com o REDO das atualizações. Os LSNs {1, 2, 6, 7} correspondentes às atualizações para as páginas C, B, A e C, respectivamente, são menores do que os LSNs dessas páginas (como mostra a Tabela de Páginas Sujas). Assim, essas páginas de dados serão lidas novamente e as atualizações, re-aplicadas com base no log (supondo que os LSNs reais armazenados nessas páginas de dados sejam menores que a entrada de log correspondente). Nesse ponto, a fase de REDO termina e a fase de UNDO começa. Pela Tabela de Transações (Figura 23.5(c)), UNDO é aplicado somente à transação ativa  $T_3$ . A fase de UNDO inicia na entrada de log 6 (a última atualização para  $T_3$ ) e prossegue detrás para a frente no log. A cadeia inversa de atualizações para a transação  $T_3$  (somente o registro de log 6 neste exemplo) é seguida e desfeita.

## 23.6 Recuperação em sistemas de múltiplos bancos de dados

Até aqui, assumimos implicitamente que uma transação acessa um único banco de dados. Em alguns casos, uma única transação, chamada **transação multibanco de dados**, pode exigir acesso a vários bancos de dados. Esses bancos de dados podem ainda ser armazenados em diferentes tipos de SGBDs; por exemplo, alguns SGBDs podem ser relacionais, enquanto outros são orientados a objeto, hierárquicos ou de rede. Nesse caso, cada SGBD envolvido na transação multibanco de dados pode ter a própria técnica de recuperação e gerenciador de transação separados daqueles dos outros SGBDs. Essa situação é um tanto quanto semelhante ao caso de um sistema de gerenciamento de banco de dados distribuído (ver Capítulo 25), em que partes do banco de dados residem em diferentes locais que estão conectados por uma rede de comunicação.

Para manter a atomicidade de uma transação multibanco de dados, é preciso ter um mecanismo de recuperação de dois níveis. Um **gerenciamento de recuperação global**, ou **coordenador**, é necessário para manter informações usadas para recuperação, além dos gerenciadores de recuperação locais e as informações que eles mantêm (log, tabelas). O coordenador costuma seguir um protocolo chamado **protocolo de confirmação em duas fases**, cujas fases podem ser indicadas da seguinte forma:

■ **Fase 1.** Quando todos os bancos de dados participantes sinalizam ao coordenador que a parte da transação multibanco de dados que envolve cada um tiver sido concluída, o coordenador envia uma mensagem de *preparação para confirmação* a cada participante, para que se preparem para confirmar a transação. Cada banco de dados participante, ao receber essa mensagem, forçará a gravação de todos os registros do log e as informações necessárias para a recuperação local em disco, e depois enviará um sinal *pronto para confirmação* ou *OK* ao coordenador. Se a gravação forçada em disco falhar ou a transação local não puder confirmar por alguma razão, o banco de dados participante enviará um sinal *não posso confirmar* ou *não OK* ao coordenador. Se o coordenador não receber uma resposta do banco de dados dentro de certo limite de tempo, ele assume uma resposta *não OK*.

■ **Fase 2.** Se todos os bancos de dados participantes responderem *OK* e o voto do coordenador também for *OK*, a transação terá sido bem-sucedida, e o coordenador envia um sinal de *confirmação* para a transação aos bancos de dados participantes. Como todos os efeitos locais da transação e as informações necessárias para a recuperação local foram registrados nos logs dos bancos de dados participantes, a recuperação da falha agora é possível. Cada banco de dados participante completa a confirmação da transação ao gravar uma entrada [*commit*] para a transação no log e ao atualizar permanentemente o banco de dados, se necessário. Contudo, se um ou mais dos bancos de dados participantes ou o coordenador tiverem uma resposta *não OK*, a transação terá falhado, e o coordenador enviará uma mensagem para *reverter* ou *UNDO* (desfazer) o efeito local da transação a cada banco de dados participante. Isso é feito ao desfazer as operações da transação, usando o log.

O efeito final do protocolo de confirmação em duas fases é que ou todos os bancos de dados participantes confirmam o efeito da transação ou nenhum deles o faz. Caso qualquer um dos participantes — ou o coordenador — falhe, sempre é possível recuperar para um estado em que ou a transação é confirmada ou ela é revertida. Uma falha durante ou antes da Fase 1 normalmente requer que a transação seja revertida, enquanto uma falha durante a Fase 2 significa que uma transação bem-sucedida pode se recuperar e ser confirmada.

## 23.7 Backup e recuperação de banco de dados contra falhas catastróficas

Até aqui, todas as técnicas que discutimos se aplicam a falhas não catastróficas. Uma suposição chave foi a de que o log do sistema é mantido no disco e não se perde como resultado da falha. De modo semelhante, o diretório de sombra precisa ser armazenado no disco para permitir a recuperação quando a página de sombra for utilizada. As técnicas de recuperação que discutimos usam as entradas no log do sistema ou no diretório de sombra para se recuperarem da falha ao retornar o banco de dados a um estado consistente.

O gerenciador de recuperação de um SGBD também precisa ser equipado para lidar com falhas mais catastróficas, como as falhas de disco. A principal técnica utilizada para lidar com essas falhas é um **backup do banco de dados**, em que o banco de dados inteiro e o log são periodicamente copiados para um meio de armazenamento barato, como fitas magnéticas ou outros dispositivos de armazenamento off-line de grande capacidade. No caso de uma falha catastrófica do sistema, a cópia de backup mais recente pode ser recarregada da fita para o disco, e o sistema, reiniciado.

Os dados de aplicações críticas, como bancos, seguros, mercado de ações e outros bancos de dados, são copiados de tempos em tempos em sua totalidade e movidos para locais seguros e fisicamente separados. Câmaras de armazenamento subterrâneas têm sido usadas para proteção contra danos ocasionados por inundação, tempestade, terremoto ou incêndio. Eventos como o ataque terrorista de 11 de setembro em Nova York (em 2001) e o desastre do furacão Katrina em Nova Orleans (em 2005) criaram uma maior conscientização da *recuperação de desastres dos bancos de dados críticos aos negócios*.

Para evitar perder todos os efeitos das transações que foram executadas desde o último backup, é comum fazer o backup do log do sistema em intervalos mais frequentes do que o do banco de dados inteiro, copiando-o periodicamente para fita magnética. O log do sistema costuma ser muito menor do que o próprio banco de dados, e, portanto, pode ser copiado com mais frequência. Portanto, os usuários não perdem todas as transações que realizaram desde o último backup do banco de dados. Todas as transações confirmadas e registradas na parte do log do sistema que foi copiada para fita podem ter efeito sobre o banco de dados refeito. Um novo log é iniciado após cada backup do banco de dados.

Assim, para recuperar-se da falha do disco, o banco de dados é primeiro recriado no disco com base em sua cópia de backup mais recente em fita. Depois disso, os efeitos de todas as transações confirmadas, cujas operações foram registradas nas cópias do log do sistema, são refeitos.

## Resumo

Neste capítulo, discutimos as técnicas para recuperação de falhas na transação. O objetivo principal da recuperação é garantir a propriedade de atomicidade de uma transação. Se uma transação falhar antes de terminar sua execução, o mecanismo de recuperação precisa garantir que a transação não possui efeitos duradouros no banco de dados. Primeiro, fizemos um esboço informal para um processo de recuperação e, depois, discutimos os conceitos do sistema para recuperação. Estes incluíram uma discussão de caching, atualização no local *versus* sombra, imagens antes e depois de um item de dados, operações de recuperação UNDO *versus* REDO, políticas steal/no-steal e force/no-force, check point do sistema e o protocolo de logging write-ahead.

Em seguida, abordamos duas técnicas diferentes para a recuperação: atualização adiada e atualização imediata. As técnicas de atualização adiada postergam qualquer atualização real do banco de dados em disco até que uma transação atinja seu ponto de confirmação (commit). A transação força a gravação do log em disco antes de gravar as atualizações no banco de dados. Essa técnica, quando usada com certos métodos de controle de concorrência, é projetada para nunca exigir a reversão (rollback) da transação, e a recuperação consiste simplesmente em refazer as operações das transações confirmadas após o último check point do log. A desvantagem é que muito espaço em buffer pode ser necessário, pois as atualizações são mantidas nos buffers e não são aplicadas ao disco até que a transação seja confirmada. A atualização adiada pode levar a um algoritmo de recuperação conhecido como NO-UNDO/REDO. As técnicas de atualização imediata podem aplicar mudanças ao banco de dados no disco antes que a transação alcance uma conclusão bem-sucedida. Quaisquer mudanças aplicadas ao banco de dados devem primeiro ser registradas no log e forçar a gravação para o disco, de modo que essas operações possam ser desfeitas, se for preciso. Demos uma visão geral de um algoritmo de recuperação para atualização imediata, conhecido como UNDO/REDO. Outro algoritmo, conhecido como UNDO/NO-REDO, também pode ser desenvolvido para atualização imediata se todas as ações da transação forem registradas no banco de dados antes da confirmação.

Discutimos a técnica de paginação de sombra para a recuperação, que registra as antigas páginas do banco de dados usando um diretório de sombra. Essa técnica, que é classificada como NO-UNDO/NO-REDO, não exige um log nos sistemas monousuário, mas ainda precisa do log

para sistemas multiusuários. Também apresentamos o ARIES, um esquema de recuperação específico utilizando em muitos produtos de banco de dados relacional da IBM. Depois, discutimos o protocolo de confirmação em duas fases, que é usado para recuperação de falhas que envolvem transações multibanco de dados. Finalmente, discutimos a recuperação de falhas catastróficas, que costuma ser feita com o backup do banco de dados e do log em fita. O log pode ser copiado com mais frequência do que o banco de dados, e o log de backup pode servir para refazer operações com base no último backup completo do banco de dados.

## Perguntas de revisão

---

- 23.1. Discuta os diferentes tipos de falhas de transação. O que significa uma falha catastrófica?
- 23.2. Discuta as ações tomadas pelas operações `read_item` e `write_item` em um banco de dados.
- 23.3. Para que é usado o log do sistema? Quais são os tipos mais comuns de entradas em um log do sistema? O que são check points e por que eles são importantes? O que são pontos de confirmação da transação e por que eles são importantes?
- 23.4. Como as técnicas de buffering e caching são usadas pelo subsistema de recuperação?
- 23.5. O que são a imagem antes (BFIM) e a imagem depois (AFIM) de um item de dados? Qual é a diferença entre a atualização no local e a sombra, com relação ao tratamento de BFIM e AFIM?
- 23.6. O que são entradas de log tipo UNDO e REDO?
- 23.7. Descreva o protocolo de logging write-ahead.
- 23.8. Identifique três listas típicas de transações que são mantidas pelo subsistema de recuperação.
- 23.9. O que significa reversão (ou rollback) de transação? O que significa rollback em cascata? Por que os métodos de recuperação práticos utilizam protocolos que não permitem a propriedade de rollback em cascata? Que técnicas de recuperação não exigem qualquer rollback?
- 23.10. Discuta as operações UNDO e REDO e as técnicas de recuperação que utilizam cada uma.
- 23.11. Discuta a técnica de recuperação com atualização adiada. Quais são as vantagens e desvantagens dessa técnica? Por que ela é chamada de método NO-UNDO/REDO?
- 23.12. Como a recuperação pode tratar de operações com transação que não afetam o banco de dados, como a impressão de relatórios por uma transação?
- 23.13. Discuta a técnica de recuperação com atualização imediata nos ambientes monousuário e mul-

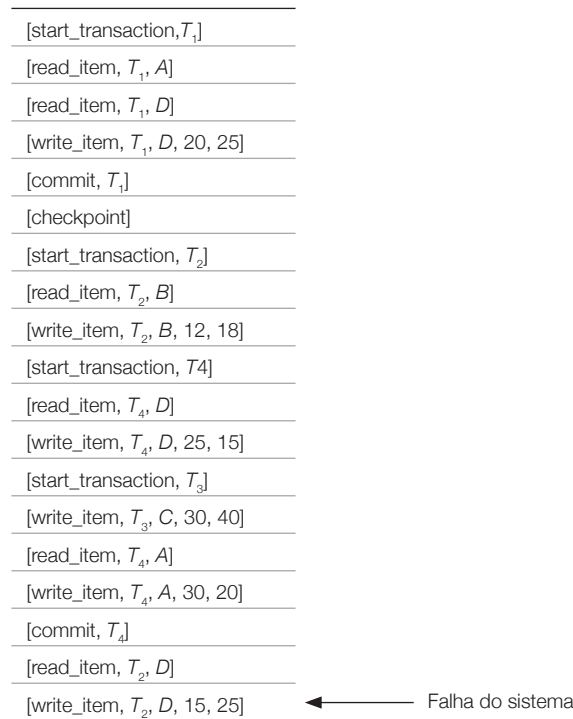
tiusuário. Quais são as vantagens e desvantagens da atualização imediata?

- 23.14. Qual é a diferença entre os algoritmos de UNDO/REDO e UNDO/NO-REDO para a recuperação com atualização imediata? Desenvolva o esboço para um algoritmo UNDO/NO-REDO.
- 23.15. Descreva a técnica de recuperação com paginação de sombra. Sob quais circunstâncias ela não exige um log?
- 23.16. Descreva as três fases de recuperação do ARIES.
- 23.17. O que são números de sequência de log (LSNs) em ARIES? Como eles são usados? Que informação a Tabela de Páginas Sujas e a Tabela de Transações contêm? Descreva como o check point fuzzy é usado no ARIES.
- 23.18. O que significam os termos steal/no-steal e force/no-force com relação ao gerenciamento de buffer para processamento de transação?
- 23.19. Descreva o protocolo de confirmação em duas fases para transações multibanco de dados.
- 23.20. Discuta como é tratada a recuperação de desastre contra falhas catastróficas.

## Exercícios

---

- 23.21. Suponha que o sistema falhe antes da entrada `[read_item, T3, A]` ser gravada no log da Figura 23.1(b). Isso fará alguma diferença no processo de recuperação?
- 23.22. Suponha que o sistema falhe antes de a entrada `[write_item, T2, D, 25, 26]` ser gravada no log da Figura 23.1(b). Isso fará alguma diferença no processo de recuperação?
- 23.23. A Figura 23.6 mostra o log correspondente a determinado schedule no ponto de uma falha do sistema para quatro transações T<sub>1</sub>, T<sub>2</sub>, T<sub>3</sub> e T<sub>4</sub>. Suponha que usemos o *protocolo de atualização imediata* com check point. Descreva o processo de recuperação da falha do sistema. Especifique quais transações são revertidas, quais operações no log são refeitas e quais (se houver) são desfeitas, e se ocorre algum rollback em cascata.
- 23.24. Suponha que usemos um protocolo de atualização adiada para o exemplo da Figura 23.6. Mostre como o log seria diferente no caso de atualização adiada ao remover as entradas de log desnecessárias; depois, descreva o processo de recuperação, usando seu log modificado. Suponha que apenas operações REDO sejam aplicadas e

**Figura 23.6**

Exemplo de schedule e seu log correspondente.

especifique quais operações no log são refeitas e quais são ignoradas.

- 23.25. Como o check point do ARIES difere do check point descrito na Seção 23.1.4?
- 23.26. Como os números de sequência de log são usados pelo ARIES para reduzir a quantidade de trabalho de REDO necessária para a recuperação? Ilustre com um exemplo usando a informação mostrada na Figura 23.5. Você pode fazer suas suposições em relação a quando uma página é gravada no disco.
- 23.27. Que implicações uma política de gerenciamento de buffer no-steal/force tem sobre o check point e a recuperação?

*Escolha a resposta correta para cada uma das seguintes perguntas de múltipla escolha:*

- 23.28. O logging incremental com atualizações adiadas implica que o sistema de recuperação deve necessariamente
  - armazenar o valor antigo do item atualizado no log.
  - armazenar o valor novo do item atualizado no log.
  - armazenar o valor antigo e o novo do item atualizado no log.
  - armazenar apenas os registros Begin Transaction e Commit Transaction no log.

- 23.29. O protocolo de logging write-ahead (WAL) simplesmente significa que
  - a gravação de um item de dados deve ser feita antes de qualquer operação de logging.
  - o registro de log para uma operação deve ser gravado antes do que os dos dados reais.
  - todos os registros de log devem ser gravados antes que uma nova transação inicie a execução.
  - o log nunca precisa ser gravado em disco.
- 23.30. No caso de falha da transação sob um esquema de logging incremental com atualização adiada, qual das seguintes operações será necessária?
  - uma operação undo.
  - uma operação redo.
  - uma operação undo e redo.
  - nenhuma das alternativas anteriores.
- 23.31. Para o logging incremental com atualizações imediatas, um registro de log para uma transação conteria
  - um nome de transação, um nome de item de dados e os valores antigo e novo do item.
  - um nome de transação, um nome de item de dados e o valor antigo do item.
  - um nome de transação, um nome de item de dados e o valor novo do item.
  - um nome de transação e um nome de item de dados.
- 23.32. Para o comportamento correto durante a recuperação, operações de undo e redo devem ser
  - comutativas.
  - associativas.
  - idempotentes.
  - distributivas.
- 23.33. Quando ocorre uma falha, o log é consultado e cada operação é desfeita ou refeita. Isso é um problema porque
  - a pesquisa do log inteiro é demorada.
  - muitos redos são desnecessários.
  - as alternativas (a) e (b) estão corretas.
  - nenhuma das alternativas anteriores.
- 23.34. Ao usar um esquema de recuperação baseado em log, isso poderia melhorar o desempenho e também oferecer um mecanismo de recuperação ao
  - gravar os registros de log em disco quando cada transação é confirmada.
  - gravar os registros de log apropriados em disco durante a execução da transação.
  - esperar para gravar os registros de log até que múltiplas transações sejam confirmadas e gravá-las como um batch.
  - nunca gravar os registros de log em disco.

- 23.35.** Existe uma possibilidade de rollback em cascata quando
- uma transação grava itens que foram gravados apenas por uma transação confirmada.
  - uma transação grava um item que foi anteriormente gravado por uma transação não confirmada.
  - uma transação lê um item que foi anteriormente gravado por uma transação não confirmada.
  - as alternativas (b) e (c) estão corretas.
- 23.36.** Para lidar com falhas de mídia (disco), é necessário
- que o SGBD só execute transações em um ambiente monousuário.
  - manter uma cópia redundante do banco de dados.
  - nunca abortar uma transação.
  - todas as alternativas anteriores.
- 23.37.** Se a técnica de sombreamento for usada para transferir um item de dados para o disco, então
- o item é gravado em disco somente depois que a transação é confirmada.
  - o item é gravado em um local diferente no disco.
  - o item é gravado em disco antes que a transação seja confirmada.
  - o item é gravado no mesmo local do disco em que ele foi lido.

## Bibliografia selecionada

---

Os livros de Bernstein et al. (1987) e Papadimitriou (1986) são dedicados à teoria e aos princípios de con-

trole de concorrência e recuperação. O livro de Gray e Reuter (1993) é um trabalho enciclopédico sobre controle de concorrência, recuperação e outras questões de processamento de transação.

Verhofstad (1978) apresenta um tutorial e estudo das técnicas de recuperação nos sistemas de banco de dados. A categorização de algoritmos com base em suas características de UNDO/REDO é discutida em Haerder e Reuter (1983) e em Bernstein et al. (1983). Gray (1978) discute a recuperação, junto com outros aspectos do sistema de implementação de sistemas operacionais para bancos de dados. A técnica de paginação de sombra é discutida em Lorie (1977), Verhofstad (1978) e Reuter (1980). Gray et al. (1981) discutem o mecanismo de recuperação no SYSTEM R. Lockemann e Knutsen (1968), Davies (1973) e Bjork (1973) são artigos antigos que discutem a recuperação. Chandy et al. (1975) discutem a reversão da transação. Lilien e Bhargava (1985) discutem o conceito de bloco de integridade e seu uso para melhorar a eficiência da recuperação.

A recuperação usando o logging write-ahead é analisada em Jhingran e Khedkar (1992) e é utilizada no sistema ARIES (Mohan et al., 1992). O trabalho mais recente sobre recuperação inclui transações de compensação (Korth et al., 1990) e recuperação de banco de dados na memória principal (Kumar, 1991). Os algoritmos de recuperação ARIES (Mohan et al., 1992) têm sido muito bem-sucedidos na prática. Franklin et al. (1992) discutem a recuperação no sistema EXODUS. Dois livros de Kumar e Hsu (1998) e Kumar e Song (1998) discutem a recuperação em detalhes e contêm descrições dos métodos de recuperação usados em uma série de produtos de bancos de dados relacionais. Alguns exemplos de estratégias de substituição de página que são específicas para bancos de dados são discutidos em Chou e DeWitt (1985) e Pazos et al. (2006).



parte

10

# Tópicos adicionais de banco de dados: segurança e distribuição

# Segurança de banco de dados

Este capítulo discute técnicas para proteger os bancos de dados contra uma série de ameaças. Ele também apresenta esquemas para fornecer privilégios de acesso a usuários autorizados. Algumas das ameaças de segurança aos bancos de dados — como Injeção de SQL — serão apresentadas. Ao final do capítulo, também resumimos como um SGBDR comercial — especificamente, o sistema Oracle — oferece diferentes tipos de segurança. Começamos na Seção 24.1 com uma introdução às questões de segurança e às ameaças aos bancos de dados, e oferecemos uma visão geral das medidas de controle que são abordadas no restante do capítulo. Também comentamos os relacionamentos entre a segurança de dados e a privacidade aplicadas a informações pessoais. A Seção 24.2 discute os mecanismos usados para conceder e revogar privilégios nos sistemas de banco de dados relacionais e em SQL, mecanismos que normalmente são conhecidos como **controle de acesso discricionário**. Na Seção 24.3, apresentamos uma visão geral dos mecanismos para impor vários níveis de segurança — um problema em particular na segurança do sistema de banco de dados que é conhecido como **controle de acesso obrigatório**. Tal seção também apresenta as estratégias desenvolvidas mais recentemente de **controle de acesso baseado em papéis**, e a segurança baseada em rótulos e baseada em linha. A Seção 24.3 ainda oferece uma breve discussão sobre controle de acesso por XML. A Seção 24.4 discute uma ameaça importante aos bancos de dados, chamada Injeção de SQL, e trata de algumas das medidas preventivas propostas contra ela. A Seção 24.5 discute rapidamente o problema de segurança nos bancos de dados estatísticos. A Seção 24.6 introduz o assunto de controle de fluxo e menciona problemas associados aos canais secretos. A Seção

24.7 oferece um breve resumo dos esquemas de criptografia e infraestrutura de chave simétrica e assimétrica (pública). Ela também discute os certificados digitais. A Seção 24.8 introduz técnicas de preservação de privacidade, e a Seção 24.9 apresenta os desafios atuais à segurança do banco de dados. Na Seção 24.10, abordamos a segurança baseada em rótulos do Oracle. Por fim, apresentamos um resumo do capítulo. Os leitores que estiverem interessados apenas nos mecanismos básicos de segurança do banco de dados acharão suficiente abordar o material nas seções 24.1 e 24.2.

## 24.1 Introdução a questões de segurança de banco de dados<sup>1</sup>

### 24.1.1 Tipos de segurança

A segurança do banco de dados é uma área extensa, que tenta resolver muitos problemas, incluindo os seguintes:

- Diversas questões legais e éticas com relação ao direito de acessar certas informações — por exemplo, algumas informações podem ser consideradas particulares e não serem acessadas legalmente por organizações ou pessoas não autorizadas. Nos Estados Unidos, existem várias leis que controlam a privacidade da informação.
- Questões políticas em nível governamental, institucional ou corporativo quanto aos tipos de informações que não devem se tornar públicas — por exemplo, classificações de crédito e registros médicos pessoais.

<sup>1</sup> Agradecemos a contribuição substancial de Fariborz Farahmand e Bharath Rengarajan a esta e às seções seguintes neste capítulo.

- Questões relacionadas ao sistema, como os *níveis de sistema* em que várias funções de segurança devem ser impostas — por exemplo, se uma função de segurança deve ser tratada no nível de hardware físico, no nível do sistema operacional ou no nível do SGBD.
- A necessidade, em algumas organizações, de identificar vários *níveis de segurança* e categorizar os dados e usuários com base nessas classificações — por exemplo, altamente secreta, secreta, confidencial e não classificada. A política de segurança da organização com relação a permitir o acesso a várias classificações dos dados deve ser imposta.

**Ameaças aos bancos de dados.** As ameaças aos bancos de dados podem resultar na perda ou degradação de alguns ou de todos os objetivos de segurança comumente aceitos: integridade, disponibilidade e confidencialidade.

- **Perda de integridade.** A integridade do banco de dados refere-se ao requisito de que a informação seja protegida contra modificação imprópria. A modificação de dados inclui criação, inserção, atualização, mudança do status dos dados e exclusão. A integridade é perdida se mudanças não autorizadas forem feitas nos dados por atos intencionais ou acidentais. Se a perda da integridade do sistema ou dos dados não for corrigida, o uso contínuo do sistema contaminado ou de dados adulterados poderia resultar em decisões imprecisas, fraudulentas ou errôneas.
- **Perda de disponibilidade.** A disponibilidade do banco de dados refere-se a tornar os objetos disponíveis a um usuário humano ou a um programa ao qual eles têm um direito legítimo.
- **Perda de confidencialidade.** A confidencialidade do banco de dados refere-se à proteção dos dados contra exposição não autorizada. O impacto da exposição não autorizada de informações confidenciais pode variar desde a violação do Data Privacy Act até o comprometimento da segurança nacional. A exposição não autorizada, não antecipada ou não intencional poderia resultar em perda de confiança pública, constrangimento ou ação legal contra a organização.

Para proteger os bancos de dados contra esses tipos de ameaças, é comum implementar *quatro tipos de medidas de controle*: controle de acesso, controle de inferência, controle de fluxo e criptografia. Discutiremos cada um desses itens neste capítulo.

Em um sistema de banco de dados multiusuário, o SGBD precisa oferecer técnicas para permitir que certos usuários ou grupos de usuários acessem partes selecionadas de um banco de dados sem que obtenham acesso ao restante dele. Isso é particularmente importante quando um grande banco de dados integrado precisa ser usado por diversos usuários diferentes dentro da mesma organização. Por exemplo, informações confidenciais, como salários de funcionário ou análises de desempenho, devem ser mantidas confidenciais para a maioria dos usuários do sistema de banco de dados. Um SGBD normalmente inclui um **subsistema de segurança e autorização do banco de dados** que é responsável por garantir a segurança de partes de um banco de dados contra acesso não autorizado. Agora, é comum referir-se a dois tipos de mecanismos de segurança de banco de dados:

- **Mecanismos de segurança discricionários.** Estes são usados para conceder privilégios aos usuários, incluindo a capacidade de acessar arquivos de dados, registros ou campos específicos em um modo especificado (como leitura, inserção, exclusão ou atualização).
- **Mecanismos de segurança obrigatórios.** Estes são usados para impor a segurança multinível pela classificação de dados e usuários em várias classes (ou níveis) de segurança e, depois, pela implementação da política de segurança apropriada da organização. Por exemplo, uma política de segurança típica é permitir que os usuários em certo nível de classificação (ou liberação) vejam apenas os itens de dados classificados no próprio nível de classificação (ou inferior) do usuário. Uma extensão disso é a **segurança baseada em papéis**, que impõe políticas e privilégios com base no conceito de papéis organizacionais.

Discutiremos a segurança discricionária na Seção 24.2 e a segurança obrigatória e baseada em papéis na Seção 24.3.

#### 24.1.2 Medidas de controle

Quatro medidas de controle principais são usadas para fornecer segurança nos bancos de dados:

- Controle de acesso.
- Controle de inferência.
- Controle de fluxo.
- Criptografia de dados.

Um problema de segurança comum aos sistemas de computação é o de impedir que pessoas não au-

torizadas acessem o próprio sistema, seja para obter informações ou para fazer mudanças maliciosas em uma parte do banco de dados. O mecanismo de segurança de um SGBD precisa incluir provisões para restringir o acesso ao sistema de banco de dados como um todo. Essa função, chamada **controle de acesso**, é tratada criando-se contas do usuário e senhas para controlar o processo de login pelo SGBD. Discutimos as técnicas de controle de acesso na Seção 24.1.3.

**Bancos de dados estatísticos** são usados para fornecer informações estatísticas ou resumos dos valores com base em diversos critérios. Por exemplo, um banco de dados para estatísticas de população pode oferecer estatísticas com base em faixas etárias, níveis de renda, tamanho de residência, níveis de educação e outros critérios. Os usuários de banco de dados estatísticos, como os estatísticos do governo ou empresas de pesquisa de mercado, têm permissão para acessar o banco de dados e recuperar informações estatísticas sobre uma população, mas não para acessar informações confidenciais detalhadas sobre indivíduos específicos. A segurança para os bancos de dados estatísticos deve garantir que informações sobre os indivíduos não possam ser acessadas. Às vezes, é possível deduzir certos fatos com relação aos indivíduos baseando-se em consultas que envolvem apenas estatísticas de resumo sobre grupos; consequentemente, isso também não deve ser permitido. Esse problema, chamado de **segurança de banco de dados estatístico**, é discutido rapidamente na Seção 24.4. As medidas de controle correspondentes são chamadas de medidas de **controle de inferência**.

Outra questão de segurança é a do **controle de fluxo**, que impede que informações fluam de modo que alcancem usuários não autorizados. Isso será discutido na Seção 24.6. Os canais que são percursos para as informações fluírem implicitamente em caminhos que violam a política de segurança de uma organização são chamados de **canais secretos**. Discutiremos rapidamente algumas questões relacionadas a canais secretos na Seção 24.6.1.

Uma medida de controle final é a **criptografia de dados**, que é utilizada para proteger dados confidenciais (como números de cartão de crédito) que são transmitidos por meio de algum tipo de rede de comunicação. A criptografia também pode ser usada para oferecer proteção adicional para partes confidenciais de um banco de dados. Os dados são **codificados** usando algum algoritmo de codificação. Um usuário não autorizado que acessa dados codificados terá dificuldade para decifrá-los, mas os usuários autorizados recebem algoritmos de codificação ou deco-

dificação (ou chaves) para decifrar os dados. Técnicas de criptografia que são muito difíceis de decodificar sem uma chave foram desenvolvidas para aplicações militares. A Seção 24.7 aborda de maneira breve as técnicas de criptografia, incluindo técnicas populares como a criptografia de chave pública, que é bastante usada para dar suporte a transações baseadas na Web em relação a bancos de dados, e assinaturas digitais, que são utilizadas em comunicações pessoais.

Uma discussão abrangente da segurança nos sistemas de computação e bancos de dados está fora do escopo deste livro-texto. Oferecemos apenas uma rápida visão geral das técnicas de segurança de banco de dados aqui. O leitor interessado pode consultar várias das referências discutidas na bibliografia selecionada ao final deste capítulo.

### 24.1.3 Segurança de banco de dados e o DBA

Conforme discutimos no Capítulo 1, o administrador do banco de dados (DBA) é a autoridade central para gerenciar um sistema de banco de dados. As responsabilidades do DBA incluem conceder privilégios aos usuários que precisam usar o sistema e classificar os usuários e dados de acordo com a política da organização. O DBA tem uma **conta de DBA** no SGBD, também conhecida como **conta do sistema** ou **conta de superusuário**, que oferece capacidades poderosas que não estão disponíveis às contas e usuários comuns do banco de dados.<sup>2</sup> Os comandos privilegiados do DBA incluem aqueles para conceder e revogar privilégios a contas, usuários ou grupos de usuários individuais e para realizar os seguintes tipos de ações:

- Criação de conta.** Essa ação cria uma conta e senha para um usuário ou grupo de usuários para permitir acesso ao SGBD.
- Concessão de privilégio.** Essa ação permite que o DBA conceda certos privilégios a determinadas contas.
- Revogação de privilégio.** Essa ação permite que o DBA revogue (cancele) alguns privilégios que foram dados anteriormente a certas contas.
- Atribuição de nível de segurança.** Essa ação consiste em atribuir contas do usuário ao nível de liberação de segurança apropriado.

O DBA é responsável pela segurança geral do sistema de banco de dados. A ação 1 na lista anterior é usada para controlar o acesso ao SGBD como um todo, enquanto as ações 2 e 3 são utilizadas para con-

<sup>2</sup> Essa conta é semelhante às contas *root* ou *superuser* que são dadas aos administradores de sistema de computação e permitem o acesso a comandos restritos do sistema operacional.

trolar a autorização de banco de dados *discricionária*, e a ação 4, para controlar a autorização *obrigatória*.

#### 24.1.4 Controle de acesso, contas de usuário e auditorias de banco de dados

Sempre que uma pessoa ou um grupo de pessoas precisa acessar um sistema de banco de dados, o indivíduo ou grupo precisa primeiro solicitar uma conta de usuário. O DBA, então, criará um novo **número de conta e senha** para o usuário, se houver uma necessidade legítima para acessar o banco de dados. O usuário precisa efetuar o **login** no SGBD ao entrar com o número de conta e senha sempre que o acesso ao banco de dados for necessário. O SGBD verifica se os números de conta e senha são válidos; se forem, o usuário tem permissão para usar o SGBD e acessar o banco de dados. Os programas de aplicação também podem ser considerados usuários e precisam efetuar o login no banco de dados (ver Capítulo 13).

É simples registrar os usuários do banco de dados e suas contas e senhas criando uma tabela criptografada ou um arquivo com dois campos: *Número\_conta* e *Senha*. Essa tabela pode ser facilmente mantida pelo SGBD. Sempre que uma conta é criada, um novo registro é inserido na tabela. Quando uma conta é cancelada, o registro correspondente deve ser excluído da tabela.

O sistema de banco de dados também precisa registrar todas as operações no banco de dados que são aplicadas por certo usuário em cada **sessão de login**, que consiste na sequência de interações do banco de dados que o usuário realiza desde o momento do login até o momento do logoff. Quando um usuário efetua o login, o SGBD pode registrar o número de conta do usuário e associá-lo ao computador ou dispositivo do qual o usuário realizou a conexão. Todas as operações aplicadas desse computador ou dispositivo são atribuídas à conta do usuário até que ele efetue o logoff. É particularmente importante registrar as operações de atualização que são aplicadas ao banco de dados de modo que, se o banco de dados for adulterado, o DBA possa determinar qual usuário mexeu nele.

Para manter um registro de todas as atualizações realizadas no banco de dados e de usuários em particular que aplicaram cada atualização, podemos modificar o *log do sistema*. Lembre-se, dos capítulos 21 e 23, que o *log do sistema* inclui uma entrada para cada operação aplicada ao banco de dados que pode ser exigida para a recuperação de uma falha de transação ou falha do sistema. Podemos expandir as entradas de log de modo que também incluem o

número de conta do usuário e o computador on-line ou ID de dispositivo que aplicou cada operação registrada no log. Se houver suspeita de qualquer adulteração no banco de dados, é realizada uma **auditoria do banco de dados**, que consiste em rever o log para examinar todos os acessos e operações aplicadas ao banco de dados durante certo período. Quando uma operação ilegal ou não autorizada é encontrada, o DBA pode determinar o número de conta usado para realizar a operação. As auditorias são particularmente importantes para bancos de dados confidenciais, que são atualizados por muitas transações e usuários, como no caso de bancos que os atualizam por meio de seus diversos caixas. Um log de banco de dados, utilizado principalmente para fins de segurança, às vezes é chamado de *trilha de auditoria*.

#### 24.1.5 Dados sensíveis e tipos de exposição

A **sensibilidade de dados** é uma medida da importância atribuída aos dados por seu proprietário, com a finalidade de indicar sua necessidade de proteção. Alguns bancos de dados contêm apenas dados confidenciais, enquanto outros podem não conter qualquer dado confidencial. O tratamento de bancos de dados que caem nesses dois extremos é relativamente fácil, pois podem ser tratados pelo controle de acesso, que é explicado na próxima seção. A situação torna-se mais complicada quando alguns dos dados são confidenciais, enquanto outros não o são.

Diversos fatores podem fazer que os dados sejam classificados como confidenciais:

1. **Inerentemente confidenciais.** O valor dos próprios dados pode ser tão revelador ou confidencial que ele se torna sensível — por exemplo, o salário de uma pessoa ou o fato de um paciente ter HIV/AIDS.
2. **De uma fonte confidencial.** A fonte dos dados pode indicar uma necessidade — por exemplo, um informante cuja identidade precisa ser mantida em segredo.
3. **Confidenciais declarados.** O proprietário dos dados pode tê-los declarado explicitamente como confidenciais.
4. **Um atributo ou registro confidencial.** O atributo ou registro em particular pode ter sido declarado confidencial — por exemplo, o atributo de salário de um funcionário ou o registro do histórico de salários em um banco de dados pessoal.
5. **Confidencial em relação a dados previamente expostos.** Alguns dados podem não ser confi-

denciais por si sós, mas assim se tornarão na presença de algum outro dado — por exemplo, a informação exata de latitude e longitude para um local onde aconteceu algum evento previamente registrado, que mais tarde foi considerado confidencial.

É responsabilidade do administrador de banco de dados e do administrador de segurança impor coletivamente as políticas de segurança de uma organização. Isso indica se o acesso deve ser permitido a certo atributo do banco de dados (também conhecido como *coluna da tabela* ou um *elemento de dados*) ou não para usuários individuais ou para categorias de usuários. Vários fatores precisam ser considerados antes de se decidir se é seguro revelar os dados. Os três fatores mais importantes são disponibilidade de dados, aceitabilidade de acesso e garantia de autenticidade.

- 1. Disponibilidade de dados.** Se um usuário estiver atualizando um campo, então esse campo torna-se inacessível e outros usuários não devem visualizar esses dados. Esse bloqueio é temporário e apenas para garantir que nenhum usuário veja quaisquer dados imprecisos. Isso normalmente é tratado pelo mecanismo de controle de concorrência (ver Capítulo 22).
- 2. Aceitabilidade de acesso.** Os dados só devem ser revelados a usuários autorizados. Um administrador de banco de dados também pode negar acesso a uma solicitação do usuário mesmo que esta não acesse diretamente um item de dados confidencial, com base no fato de os dados solicitados poderem revelar informações sobre os dados confidenciais que o usuário não está autorizado a ter.
- 3. Garantia de autenticidade.** Antes de conceder acesso, certas características externas sobre o usuário também podem ser consideradas. Por exemplo, um usuário só pode ter acesso permitido durante as horas de trabalho. O sistema pode rastrear consultas anteriores para garantir que uma combinação de consultas não revele dados confidenciais. Esse último é particularmente relevante para consultas a banco de dados estatístico (ver Seção 24.5).

O termo *precisão*, quando usado na área de segurança, refere-se a permitir ao máximo possível que os dados estejam disponíveis, sujeito a proteger exatamente o subconjunto de dados confidenciais. As definições de *segurança* versus *precisão* são as seguintes:

- **Segurança:** meio de garantir que os dados sejam mantidos seguros contra adulteração e

que o acesso a eles seja controlado de modo adequado. Prover segurança significa expor apenas dados não confidenciais e rejeitar qualquer consulta que referece um campo confidencial.

- **Precisão:** proteger todos os dados confidenciais enquanto expõe o máximo possível de dados não confidenciais.

A combinação ideal é manter a segurança perfeita com o máximo de precisão. Se quisermos manter a segurança, algum sacrifício precisa ser feito com a precisão. Logo, em geral existe um dilema entre esses dois conceitos.

#### 24.1.6 Relacionamento entre segurança da informação e privacidade da informação

O avanço rápido do uso da tecnologia da informação (TI) na indústria, governo e academia gera questões e problemas desafiadores com relação à proteção e ao uso de informações pessoais. Questões como *quem* e *quais* direitos à informação sobre indivíduos para *quais* finalidades tornam-se mais importantes à medida que seguimos para um mundo em que é tecnicamente possível conhecer quase tudo sobre qualquer um.

Decidir como projetar considerações de privacidade na tecnologia para o futuro inclui dimensões filosóficas, legais e práticas. Existe uma sobreposição considerável entre questões relacionadas ao acesso a recursos (segurança) e questões relacionadas ao uso apropriado da informação (privacidade). Agora, definimos a diferença entre *segurança* e *privacidade*.

**Segurança** na tecnologia da informação diz respeito a muitos aspectos da proteção de um sistema contra uso não autorizado, incluindo autenticação de usuários, criptografia de informação, controle de acesso, políticas de firewall e detecção de intrusão. Para nossos propósitos aqui, limitaremos nosso tratamento da segurança aos conceitos associados a como um sistema pode proteger o acesso as suas informações. O conceito de **privacidade** vai além da segurança. Privacidade examina como o uso da informação pessoal que um sistema adquire sobre um usuário está de acordo com suposições explícitas ou implícitas relativas a esse uso. Do ponto de vista de um usuário final, a privacidade pode ser considerada de duas perspectivas diferentes: *impedindo o armazenamento* de informações pessoais ou *garantindo o uso apropriado* de informações pessoais.

Para os propósitos deste capítulo, uma definição simples, porém útil, de **privacidade** é a *capacidade de*

*os indivíduos controlarem os termos sob os quais sua informação pessoal é adquirida e usada.* Resumindo, a segurança envolve a tecnologia para garantir que a informação está devidamente protegida. A segurança é um bloco de montagem necessário para que exista a privacidade. A privacidade envolve mecanismos para dar suporte à conformidade com alguns princípios básicos e outras políticas indicadas explicitamente. Um princípio básico é que as pessoas devem ser informadas sobre a coleta de informações, avisadas com antecedência sobre o que será feito com suas informações e devem receber uma oportunidade razoável de aprovar tal uso da informação. Um conceito relacionado, **confiança**, relaciona-se à segurança e à privacidade, e é visto como crescente quando percebido que tanto a segurança quanto a privacidade são oferecidas.

## 24.2 Controle de acesso discricionário baseado na concessão e revogação de privilégios

O método típico para impor o **controle de acesso discricionário** em um sistema de banco de dados é baseado na concessão e revogação de **privilegios**. Vamos considerar os privilégios no contexto de um SGBD relacional. Em particular, vamos discutir um sistema de privilégios um tanto semelhante ao que foi desenvolvido originalmente para a linguagem SQL (ver capítulos 4 e 5). Muitos SGBDs relacionais atuais utilizam alguma variação dessa técnica. A ideia principal é incluir declarações na linguagem de consulta que permitam que o DBA e usuários selecionados concedam e revoguem privilégios.

### 24.2.1 Tipos de privilégios discricionários

Na SQL2 e em versões posteriores,<sup>3</sup> o conceito de **identificador de autorização** é usado para se referir, digamos assim, a uma conta de usuário (ou grupo de contas de usuário). Para simplificar, usaremos as palavras *usuário* ou *conta* para indicar a mesma coisa, no lugar de *identificador de autorização*. O SGBD precisa fornecer acesso seletivo a cada relação no banco de dados com base em contas específicas. As operações também podem ser controladas; assim, ter uma conta não necessariamente capacita seu mantenedor a toda a funcionalidade oferecida pelo SGBD. De maneira informal, existem dois níveis para atribuição de privilégios na utilização do sistema de banco de dados:

- **O nível de conta.** Nesse nível, o DBA especifica os privilégios em particular que cada conta mantém independentemente das relações no banco de dados.
- **O nível de relação (ou tabela).** Nesse nível, o DBA pode controlar o privilégio para acessar cada relação ou visão individual no banco de dados.

Os privilégios no **nível de conta** se aplicam às capacidades fornecidas à própria conta e podem incluir o privilégio CREATE SCHEMA ou CREATE TABLE, para criar um esquema ou relação da base; o privilégio CREATE VIEW; o privilégio ALTER, para aplicar mudanças de esquema como a inclusão ou remoção de atributos das relações; o privilégio DROP, para excluir relações ou visões; o privilégio MODIFY, para inserir, excluir ou atualizar tuplas; e o privilégio SELECT, para recuperar informações do banco de dados usando uma consulta SELECT. Observe que esses privilégios de conta se aplicam à conta em geral. Se determinada conta não tiver o privilégio CREATE TABLE, nenhuma relação pode ser criada com base nessa conta. Os privilégios em nível de conta *não são* definidos como parte da SQL2; eles são deixados para os implementadores do SGBD definirem. Nas versões mais antigas da SQL, havia um privilégio CREATETAB para dar a uma conta o privilégio de criar tabelas (relações).

O segundo nível de privilégios se aplica ao **nível de relação**, sejam elas relações da base ou relações virtuais (visões). Esses privilégios *são* definidos para a SQL2. Na discussão a seguir, o termo *relação* pode se referir a uma relação da base ou a uma visão, a menos que especifiquemos de maneira explícita uma ou outra. Os privilégios no nível de relação especificam para cada usuário as relações individuais sobre as quais cada tipo de comando pode ser aplicado. Alguns privilégios também se referem a colunas (atributos) individuais das relações. Comandos SQL2 oferecem privilégios *apenas no nível de relação e atributo*. Embora isso seja muito geral, torna difícil criar contas com privilégios limitados. A concessão e a revogação de privilégios costuma seguir um modelo de autorização para privilégios discricionários conhecido como **modelo de matriz de acesso**, no qual as linhas de uma matriz *M* representam *sujeitos* (usuários, contas, programas) e as colunas representam *objetos* (relações, registros, colunas, visões, operações). Cada posição *M(i, j)* na matriz representa os tipos de privilégios (leitura, gravação, atualização) que o sujeito *i* mantém sobre o objeto *j*.

Para controlar a concessão e revogação de privilégios de relação, cada relação *R* em um banco de dados recebe uma **conta de proprietário**,

<sup>3</sup> Privilégios discricionários foram incorporados à SQL2 e se aplicam a versões posteriores da SQL.

que normalmente é a conta utilizada quando a relação foi criada em primeiro lugar. O proprietário de uma relação recebe *todos* os privilégios sobre essa relação. Em SQL2, o DBA pode atribuir um proprietário a um esquema inteiro ao criar o esquema e associar o identificador de autorização apropriado com esse esquema, usando o comando CREATE SCHEMA (ver Seção 4.1.1). O mantenedor da conta de proprietário pode passar privilégios para qualquer uma das relações possuídas aos outros usuários, concedendo privilégios às suas contas. Em SQL, os seguintes tipos de privilégios podem ser concedidos em cada relação individual  $R$ :

- **Privilégio SELECT (recuperação ou leitura) em  $R$ .** Dá o privilégio de recuperação à conta. Em SQL, isso dá à conta o privilégio de usar a instrução SELECT para recuperar tuplas de  $R$ .
- **Privilégios de modificação em  $R$ .** Isso dá à conta a capacidade de modificar as tuplas de  $R$ . Em SQL, isso inclui três privilégios: UPDATE, DELETE e INSERT. Estes correspondem aos três comandos SQL (ver Seção 4.4) para modificar uma tabela  $R$ . Além disso, tanto o privilégio INSERT quanto o UPDATE podem especificar que apenas certos atributos de  $R$  podem ser modificados pela conta.
- **Privilégio de referências em  $R$ .** Isso dá à conta a capacidade de *referenciar* (ou referir-se a) uma relação  $R$  ao especificar restrições de integridade. Esse privilégio também pode ser restrito a atributos específicos de  $R$ .

Observe que, para criar uma visão, a conta precisa ter o privilégio SELECT em *todas as relações* envolvidas na definição da visão a fim de especificar a consulta que corresponde à visão.

#### 24.2.2 Especificando privilégios por meio do uso de visões

O mecanismo de visões (views) é um importante *mecanismo de autorização discricionário* por si só. Por exemplo, se o proprietário  $A$  de uma relação  $R$  quiser que outra conta  $B$  seja capaz de recuperar apenas alguns campos de  $R$ , então  $A$  pode criar uma visão  $V$  de  $R$  que inclua apenas os atributos e depois conceda SELECT em  $V$  para  $B$ . O mesmo se aplica à limitação de  $B$  para recuperar apenas certas tuplas de  $R$ ; uma visão  $V'$  pode ser criada ao definir a visão por meio de uma consulta que seleciona apenas as tuplas de  $R$  que  $A$  deseja permitir que  $B$  accesse. Ilustraremos essa discussão com o exemplo dado na Seção 24.2.5.

#### 24.2.3 Revogação de privilégios

Em alguns casos, é desejável conceder um privilégio a um usuário temporariamente. Por exemplo, o proprietário de uma relação pode querer conceder o privilégio SELECT a um usuário para uma tarefa específica e, depois, revogar esse privilégio quando a tarefa for concluída. Logo, é preciso que haja um mecanismo para revogar privilégios. Em SQL, um comando REVOKE está incluído com a finalidade de cancelar privilégios. Veremos como esse comando é usado no exemplo da Seção 24.2.5.

#### 24.2.4 Propagação de privilégios usando a GRANT OPTION

Sempre que o proprietário  $A$  de uma relação  $R$  concede um privilégio em  $R$  para outra conta  $B$ , o privilégio pode ser dado a  $B$  com ou sem a GRANT OPTION. Se a GRANT OPTION for dada, isso significa que  $B$  também pode conceder esse privilégio em  $R$  para outras contas. Suponha que  $B$  receba a GRANT OPTION de  $A$  e que  $B$  então conceda o privilégio em  $R$  a uma terceira conta  $C$ , também com a GRANT OPTION. Desse modo, os privilégios em  $R$  podem se propagar para outras contas sem o conhecimento do proprietário de  $R$ . Se a conta de proprietário  $A$  agora revogar o privilégio concedido a  $B$ , todos os privilégios que  $B$  propagou com base nesse privilégio *deverão ser revogados automaticamente* pelo sistema.

É possível que um usuário receba certo privilégio de duas ou mais fontes. Por exemplo, A4 pode receber um privilégio UPDATE  $R$  tanto de A2 quanto de A3. Nesse caso, se A2 revogar esse privilégio de A4, A4 ainda continuará a ter o privilégio em virtude de ter sido concedido por A3. Se A3 depois revogar o privilégio de A4, A4 perde totalmente o privilégio. Logo, o SGBD que permite a propagação de privilégios deve registrar como todos eles foram concedidos, de modo que a sua revogação possa ser feita de maneira correta e completa.

#### 24.2.5 Exemplo para ilustrar a concessão e revogação de privilégios

Suponha que o DBA crie quatro contas — A1, A2, A3 e A4 — e queira que apenas A1 possa criar relações da base. Para fazer isso, o DBA precisa emitir o seguinte comando GRANT em SQL:

**GRANT CREATETAB TO A1;**

O privilégio CREATETAB (criar tabela) dá à conta A1 a capacidade de criar novas tabelas de banco de dados (relações da base) e, portanto, é um *privilégio de conta*. Esse privilégio fazia parte das versões ante-

riores da SQL, mas agora fica para cada implementação de sistema individual definir.

Em SQL2, o mesmo efeito pode ser realizado com o DBA emitindo um comando CREATE SCHEMA, da seguinte forma:

**CREATE SCHEMA EXEMPLO AUTHORIZATION A1;**

A conta de usuário A1 agora pode criar tabelas sob o esquema chamado EXEMPLO. Para continuar nosso exemplo, suponha que A1 crie as duas relações da base FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, mostradas na Figura 24.1; A1 é então o proprietário dessas duas relações e, portanto, tem *todos os privilégios de relação* em cada uma delas.

Em seguida, suponha que a conta A1 queira conceder à conta A2 o privilégio para inserir e excluir tuplas nessas duas relações. Contudo, A1 não quer que A2 possa propagar esses privilégios para outras contas. A1 pode emitir o seguinte comando:

**GRANT INSERT, DELETE ON FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO TO A2;**

Observe que a conta proprietário A1 de uma relação automaticamente tem a GRANT OPTION, permitindo que ela conceda privilégios na relação para outras contas. Porém, a conta A2 não pode conceder privilégios INSERT e DELETE nas tabelas FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, pois A2 não recebeu a GRANT OPTION no comando anterior.

A seguir, suponha que A1 queira permitir que a conta A3 recupere informações de qualquer uma das duas tabelas, e que também possa propagar o privilégio SELECT para outras contas. A1 pode emitir o seguinte comando:

**GRANT SELECT ON FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO TO A3 WITH GRANT OPTION;**

A cláusula WITH GRANT OPTION significa que A3 agora pode propagar o privilégio para outras contas usando GRANT. Por exemplo, A3 pode conceder o privilégio SELECT na relação FUNCIONARIO para A4 ao emitir o seguinte comando:

## FUNCIONARIO

| Nome | Cpf | Data_nasc | Endereco | Sexo | Salario | Dnr |
|------|-----|-----------|----------|------|---------|-----|
|------|-----|-----------|----------|------|---------|-----|

## DEPARTAMENTO

| Dnumero | Dnome | Cpf_ger |
|---------|-------|---------|
|---------|-------|---------|

**GRANT SELECT ON FUNCIONARIO TO A4;**

Observe que A4 não pode propagar o privilégio SELECT para outras contas, pois a GRANT OPTION não foi dada a A4.

Agora, suponha que A1 decida revogar o privilégio SELECT na relação FUNCIONARIO de A3; A1 pode então emitir este comando:

**REVOKE SELECT ON FUNCIONARIO FROM A3;**

O SGBD agora precisa revogar o privilégio SELECT em FUNCIONARIO de A3, e também deve *revogar automaticamente* o privilégio SELECT em FUNCIONARIO de A4. Isso porque A3 concedeu esse privilégio a A4, mas A3 não tem mais o privilégio.

Em seguida, suponha que A1 queira dar de volta a A3 uma capacidade limitada para SELECT da relação FUNCIONARIO e queira permitir que A3 possa propagar o privilégio. A limitação é recuperar apenas os atributos Nome, Data\_nasc e Endereco e somente para as tuplas com Dnr = 5. A1, então, cria a seguinte visão:

**CREATE VIEW A3FUNCIONARIO AS**

```
SELECT Nome, Data_nasc, Endereco
FROM FUNCIONARIO
WHERE Dnr = 5;
```

Depois que a visão estiver criada, A1 pode conceder SELECT na visão A3FUNCIONARIO para A3 da seguinte forma:

**GRANT SELECT ON A3FUNCIONARIO TO A3 WITH GRANT OPTION;**

Finalmente, suponha que A1 queira permitir que A4 atualize apenas o atributo Salario de FUNCIONARIO; A1 pode então emitir o seguinte comando:

**GRANT UPDATE ON FUNCIONARIO (Salario) TO A4;**

Os privilégios UPDATE e INSERT especificam atributos em particular que podem ser atualizados ou inseridos em uma relação. Outros privilégios (SELECT, DELETE) não são específicos do atributo, pois essa especificidade

**Figura 24.1**

Esquemas para as duas relações, FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO.

pode facilmente ser controlada ao criar as visões apropriadas que incluem apenas os atributos desejados e ao conceder os privilégios correspondentes nas visões. No entanto, como a atualização de visões nem sempre é possível (ver Capítulo 5), os privilégios UPDATE e INSERT recebem a opção de especificar os atributos em particular de uma relação da base que podem ser atualizados.

#### 24.2.6 Especificando limites na propagação de privilégios

Técnicas para limitar a propagação de privilégios foram desenvolvidas, embora elas ainda não tenham sido implementadas na maioria dos SGBDs e *não façam parte* da SQL. Limitar a *propagação horizontal* para um número inteiro  $i$  significa que uma conta  $B$  que recebe a GRANT OPTION pode conceder o privilégio a, no máximo,  $i$  outras contas.

A *propagação vertical* é mais complicada; ela limita a profundidade da concessão de privilégios. A concessão de um privilégio com uma propagação vertical de zero é equivalente a conceder o privilégio *sem* GRANT OPTION. Se a conta  $A$  concede um privilégio à conta  $B$  com a propagação vertical definida para um número inteiro  $j > 0$ , isso significa que a conta  $B$  tem a GRANT OPTION sobre esse privilégio, mas  $B$  pode conceder o privilégio a outras contas somente com uma propagação vertical *menor que*  $j$ . Com efeito, a propagação vertical limita a sequência de GRANT OPTIONS que podem ser dadas de uma conta para a seguinte, com base em uma única concessão original do privilégio.

Ilustramos rapidamente os limites de propagação horizontal e vertical — que *não estão disponíveis* atualmente em SQL ou em outros sistemas relacionais — com um exemplo. Suponha que A1 conceda SELECT a A2 na relação FUNCIONARIO com propagação horizontal igual a 1 e propagação vertical igual a 2. A2 pode então conceder SELECT a, no máximo, uma conta, pois a limitação de propagação horizontal é definida como 1. Além disso, A2 não pode conceder o privilégio para outra conta, exceto com a propagação vertical definida como 0 (sem GRANT OPTION) ou 1; isso porque A2 precisa reduzir a propagação vertical em pelo menos 1 ao passar o privilégio para outros. Ademais, a propagação horizontal precisa ser menor ou igual àquela concedida originalmente. Por exemplo, se a conta A concede um privilégio à conta B com a propagação horizontal definida como um número inteiro  $j > 0$ , isso significa que B pode conceder o privilégio para outras contas apenas com uma propagação horizontal *menor ou igual a*  $j$ . Como este exemplo mostra, as técnicas de propagação horizontal e vertical são projetadas para limitar a profundidade e a largura de propagação de privilégios.

### 24.3 Controle de acesso obrigatório e controle de acesso baseado em papel para segurança multinível

A técnica de controle de acesso discricionário de conceder e revogar privilégios em relações tradicionalmente tem sido o principal mecanismo de segurança para os sistemas de banco de dados relacional. Esse é um método tudo ou nada: um usuário tem ou não tem certo privilégio. Em muitas aplicações, uma *política de segurança adicional* é necessária para classificar dados e usuários com base nas classes de segurança. Essa técnica, conhecida como **controle de acesso obrigatório (MAC — Mandatory Access Control)**, normalmente seria *combinada* com os mecanismos de controle de acesso discricionários descritos na Seção 24.2. É importante observar que a maioria dos SGBDs comerciais hoje oferece mecanismos somente para o controle de acesso discricionário. Porém, a necessidade de segurança multinível existe em aplicações do governo, militares e de inteligência, bem como em muitas aplicações industriais e corporativas. Alguns vendedores de SGBD — por exemplo, Oracle — lançaram versões especiais de seus SGBDRs que incorporam o controle de acesso obrigatório para uso do governo.

Classes de segurança típicas são altamente confidencial (top secret, TS), secreta (secret, S), confidencial (confidential, C) e não classificada (unclassified, U), sendo que TS é o nível mais alto e U, o mais baixo. Existem outros esquemas de classificação de segurança mais complexos, em que as classes de segurança são organizadas em um reticulado. Para simplificar, usaremos o sistema com quatro níveis de classificação de segurança, onde  $TS \geq S \geq C \geq U$ , para ilustrar nossa discussão. O modelo normalmente utilizado para segurança multinível, conhecido como *modelo de Bell-LaPadula*, classifica cada sujeito (usuário, conta, programa) e objeto (relação, tupla, coluna, visão, operação) em uma das classificações de segurança TS, S, C ou U. Vamos nos referir à **autorização** (classificação) de um sujeito  $S$  como **classe(S)** e à **classificação** de um objeto  $O$  como **classe(O)**. Duas restrições são impostas no acesso aos dados com base nas classificações de sujeito/objeto:

1. Um sujeito  $S$  não tem permissão para acesso de leitura a um objeto  $O$  a menos que  $\text{classe}(S) \geq \text{classe}(O)$ . Isso é conhecido como **propriedade de segurança simples**.
2. Um sujeito  $S$  não tem permissão para gravar um objeto  $O$  a menos que  $\text{classe}(S) \leq \text{classe}(O)$ . Isso é conhecido como **propriedade de estrela** (ou **propriedade \***).

A primeira restrição é intuitiva e impõe a regra óbvia de que nenhum sujeito pode ler um objeto cuja

classificação de segurança é maior do que a autorização de segurança do sujeito. A segunda restrição é menos intuitiva. Ela proíbe um sujeito de gravar um objeto em uma classificação de segurança inferior do que a autorização de segurança do sujeito. A violação dessa regra permitiria que a informação fluísse de classificações mais altas para mais baixas, o que viola um princípio básico da segurança multinível. Por exemplo, um usuário (sujeito) com autorização TS pode fazer uma cópia de um objeto com classificação TS e, depois, gravá-lo de volta como um novo objeto com classificação U, tornando-o assim visível por todo o sistema.

Para incorporar noções de segurança multinível ao modelo de banco de dados relacional, é comum considerar valores de atributo e tuplas como objetos de dados. Logo, cada atributo  $A$  está associado a um **atributo de classificação C** no esquema, e cada valor de atributo em uma tupla é associado a uma classificação de segurança correspondente. Além disso, em alguns modelos, um atributo de **classificação de tupla TC** é acrescentado aos atributos de relação para fornecer uma classificação para cada tupla como um todo. O modelo que descrevemos aqui é conhecido como o *modelo multinível*, pois permite classificações em múltiplos níveis de segurança. Um esquema de relação multinível  $R$  com  $n$  atributos seria representado como:

$$R(A_1, C_1, A_2, C_2, \dots, A_n, C_n, TC)$$

onde cada  $C_i$  representa o *atributo de classificação* associado ao atributo  $A_i$ .

O valor do atributo de classificação de tupla  $TC$  em cada tupla  $t$  — que é o *mais alto* de todos os valores de classificação de atributo dentro de  $t$  — oferece uma classificação geral para a própria tupla. Cada classificação de atributo  $C_i$  oferece uma classificação de segurança mais detalhada para cada valor de atributo dentro da tupla. O valor de  $TC$  em cada tupla  $t$  é o *mais alto* de todos os valores de classificação de atributo  $C_i$  dentro de  $t$ .

A **chave aparente** de uma relação multinível é o conjunto de atributos que teria formado a chave primária em uma relação comum (único nível). Uma relação multinível parecerá conter diferentes dados para sujeitos (usuários) com níveis de autorização distintos. Em alguns casos, é possível armazenar uma única tupla na relação em um nível de classificação mais alto e produzir as tuplas correspondentes em uma classificação de nível inferior por meio de um processo conhecido como **filtragem**. Em outros casos, é necessário armazenar duas ou mais tuplas em níveis de classificação diferentes, com o mesmo valor para a *chave aparente*.

Isso leva ao conceito de **poli-instanciação**,<sup>4</sup> em que várias tuplas podem ter o mesmo valor de chave aparente, mas com diferentes valores de atributo para usuários em diversos níveis de autorização.

Ilustramos esses conceitos com o exemplo simples de uma relação multinível mostrada na Figura 24.2(a), onde apresentamos os valores de atributo de classificação ao lado do valor de cada atributo. Suponha que o atributo Nome seja a chave aparente e considere a consulta **SELECT \* FROM FUNCIONARIO**. Um usuário com autorização de segurança S veria a mesma relação mostrada na Figura 24.2(a), pois todas as classificações de tupla são menores ou iguais a S. Contudo, um usuário com autorização de segurança C não poderia ver os valores para Salario de ‘Borges’ e Desempenho\_cargo de ‘Silva’, pois eles têm classificação mais alta. As tuplas seriam *filtradas* para aparecerem como mostra a Figura 24.2(b), com Salario e Desempenho\_cargo *aparecendo como nulos*. Para um usuário com autorização de segurança U, a filtragem só permite que o atributo Nome de ‘Silva’ apareça, com

#### (a) FUNCIONARIO

| Nome     | Salario  | DesempenhoCargo | TC |
|----------|----------|-----------------|----|
| Silva U  | 40.000 C | Regular         | S  |
| Borges C | 80.000 S | Bom             | C  |

#### (b) FUNCIONARIO

| Nome     | Salario  | DesempenhoCargo | TC |
|----------|----------|-----------------|----|
| Silva U  | 40.000 C | NULL            | C  |
| Borges C | NULL C   | Bom             | C  |

#### (c) FUNCIONARIO

| Nome    | Salario | DesempenhoCargo | TC |
|---------|---------|-----------------|----|
| Silva U | NULL U  | NULL            | U  |

#### (d) FUNCIONARIO

| Nome     | Salario  | DesempenhoCargo | TC |
|----------|----------|-----------------|----|
| Silva U  | 40.000 C | Regular         | S  |
| Silva U  | 40.000 C | Excelente       | C  |
| Borges C | 80.000 S | Bom             | C  |

**Figura 24.2**

Uma relação multinível para ilustrar a segurança multinível.  
 (a) As tuplas FUNCIONARIO originais. (b) Aparência de FUNCIONARIO depois da filtragem para usuários com classificação C. (c) Aparência de FUNCIONARIO depois da filtragem para usuários com classificação U. (d) Poli-instanciação da tupla de Silva.

<sup>4</sup> Isso é semelhante à noção de ter múltiplas versões no banco de dados que representam o mesmo objeto do mundo real.

todos os outros atributos aparecendo como nulos (Figura 24.2(c)). Assim, a filtragem introduz valores nulos para valores de atributo cuja classificação de segurança é mais alta que a autorização de segurança do usuário.

Em geral, a regra de **integridade de entidade** para relações multinível indica que todos os atributos que são membros da chave aparente não devem ser nulos e precisam ter a *mesma* classificação de segurança dentro de cada tupla individual. Além disso, todos os outros valores de atributo na tupla precisam ter uma classificação de segurança maior ou igual à da chave aparente. Essa restrição garante que um usuário pode ver a chave se o usuário tiver permissão para ver qualquer parte da tupla. Outras regras de integridade, chamadas **integridade nula** e **integridade entre instâncias**, garantem informalmente que, se um valor de tupla em algum nível de segurança puder ser filtrado (derivado) de uma tupla com classificação mais alta, então é suficiente armazenar a tupla classificada mais alta na relação multinível.

Para ilustrar ainda mais a poli-instanciação, suponha que um usuário com autorização de segurança C tente atualizar o valor de Desempenho\_cargo de ‘Silva’ na Figura 24.2 para ‘Excelente’; isso corresponde à seguinte atualização SQL sendo submetida por esse usuário:

```
UPDATE FUNCIONARIO
SET Desempenho_cargo = ‘Excelente’
WHERE Nome = ‘Silva’;
```

Como a visão fornecida aos usuários com autorização de segurança C (ver Figura 24.2(b)) permite tal atualização, o sistema não deve rejeitá-la; caso contrário, o usuário poderia *deduzir* que algum valor não nulo existe para o atributo Desempenho\_cargo de ‘Silva’, em vez do valor nulo que aparece. Esse é um exemplo de dedução de informações que é conhecido como um **canal secreto**, que não deve ser permitido em sistemas altamente seguros (ver Seção 24.6.1). Porém, o usuário não deve ter permissão para gravar sobre o valor existente de Desempenho\_cargo no nível de classificação mais alto. A solução é criar uma **poli-instanciação** para a tupla ‘Silva’ no nível de classificação mais baixo C, como mostra a Figura 24.2(d). Isso é necessário porque a nova tupla não pode ser filtrada com base na tupla existente na classificação S.

As operações de atualização básicas do modelo relacional (**INSERT**, **DELETE**, **UPDATE**) devem ser modificadas para lidar com esta e outras situações semelhantes, mas esse aspecto do problema está fora do escopo de nossa apresentação. O leitor interessado deverá consultar a bibliografia selecionada, ao final deste capítulo, para obter mais detalhes.

### 24.3.1 Comparando os controles de acesso discricionário e obrigatório

As políticas do controle de acesso discricionário (DAC) são caracterizadas por um alto grau de flexibilidade, que as torna adequadas para uma grande variedade de domínios de aplicação. A principal desvantagem dos modelos DAC é sua vulnerabilidade a ataques maliciosos, como cavalos de Troia embutidos nos programas de aplicação. O motivo é que os modelos de autorização discricionários não impõem qualquer controle sobre como a informação é propagada e utilizada depois de ter sido acessada pelos usuários autorizados a fazer isso. Ao contrário, as políticas obrigatórias garantem um alto grau de proteção — de certa forma, elas impedem qualquer fluxo de informação ilegal. Portanto, elas são adequadas para aplicações militares e outros tipos de alta segurança, que exigem um grau de proteção mais alto. Porém, as políticas obrigatórias têm a desvantagem de serem muito rígidas porque exigem uma classificação estrita de sujeitos e objetos nos níveis de segurança, e, dessa forma, se aplicam a poucos ambientes. Em muitas situações práticas, as políticas discricionárias são preferidas porque oferecem uma maior facilidade de escolha entre segurança e aplicabilidade.

### 24.3.2 Controle de acesso baseado em papéis

O controle de acesso baseado em papéis (RBAC) surgiu rapidamente nos anos 1990 como uma tecnologia comprovada para gerenciar e impor a segurança em sistemas em grande escala por toda a empresa. Sua noção básica é que os privilégios e outras permissões são associados a **papéis** organizacionais, em vez de a usuários individuais. Tais usuários recebem então os papéis apropriados. Os papéis podem ser criados usando os comandos **CREATE ROLE** e **DESTROY ROLE**. Os comandos **GRANT** e **REVOKE**, discutidos na Seção 24.2, podem então ser utilizados para atribuir e revogar privilégios dos papéis, bem como para usuários individuais, quando necessário. Por exemplo, uma empresa pode ter papéis como gerente de conta de vendas, agente de compras, funcionário de entrega, gerente de dependência, e assim por diante. Vários indivíduos podem ser designados para cada papel. Os privilégios de segurança comuns a um papel são concedidos ao nome dele, e qualquer indivíduo designado para esse papel automaticamente teria esses privilégios concedidos.

O RBAC pode ser usado com os controles de acesso discricionário e obrigatório tradicionais; ele garante que somente usuários autorizados em seus papéis especificados recebam acesso a certos dados ou recursos. Os usuários criam sessões durante as

quais podem ativar um subconjunto de papéis às quais pertencem. Cada sessão pode ser atribuída a vários papéis, mas ela é mapeada para um usuário ou para um único sujeito apenas. Muitos SGBDs têm permitido o conceito de papéis, nos quais os privilégios podem ser atribuídos aos papéis.

A separação de tarefas é outro requisito importante em diversos SGBDs comerciais. Isso é necessário para impedir que um usuário realize o trabalho que requer o envolvimento de duas ou mais pessoas, impedindo assim a convivência. Um método em que a separação de tarefas pode ser implementada com sucesso é a exclusão mútua de papéis. Dois papéis são considerados **mutuamente exclusivos** se ambos não puderem ser usados simultaneamente pelo usuário. A **exclusão mútua de papéis** pode ser categorizada em dois tipos, a saber, *exclusão em tempo de autorização (estática)* e *exclusão em tempo de execução (dinâmica)*. Na exclusão em tempo de autorização, dois papéis que foram especificados como mutuamente exclusivos não podem fazer parte da autorização de um usuário ao mesmo tempo. Na exclusão em tempo de execução, esses dois papéis podem ser autorizados a um usuário, mas não podem ser ativados por ele ao mesmo tempo. Outra variação na exclusão mútua de papéis é aquela da exclusão completa e parcial.

A **hierarquia de papéis** no RBAC é um modo natural de organizar papéis para refletir as linhas de autoridade e responsabilidade da organização. Por convenção, os papéis júnior no final estão conectados a papéis progressivamente sênior à medida que um deles sobe na hierarquia. Os diagramas hierárquicos são ordens parciais, de modo que são reflexivos, transitivos e antissimétricos. Em outras palavras, se um usuário tem um papel, ele automaticamente tem papéis inferiores na hierarquia. A definição de uma hierarquia de papéis envolve escolher o tipo de hierarquia e os papéis, para depois implementar a hierarquia concedendo papéis a outros papéis. Essa hierarquia pode ser implementada da seguinte maneira:

```
GRANTROLEtempo_integralTOfuncionario_tipo1
GRANT ROLE interno TO funcionario_tipo2
```

Estes são exemplos de concessão de papéis *tempo\_integral* e *interno* para dois tipos de funcionários.

Outra questão relacionada à segurança é o *gerenciamento de identidade*. **Identidade** refere-se a um nome único de uma pessoa individual. Como os nomes válidos de pessoas não são necessariamente únicos, a identidade de uma pessoa precisa incluir informações adicionais suficientes para tornar o nome completo único. Autorizar essa identidade e gerenciar o esquema dessas identidades é chamado de **Gerenciamento de Identidade**. O Gerenciamento

de Identidade explica como as organizações podem efetivamente autenticar as pessoas e gerenciar seu acesso a informações confidenciais. Isso tem se tornado mais visível como um requisito de negócios por todos os setores que afetam as organizações de todos os tamanhos. Os administradores de Gerenciamento de Identidade constantemente precisam satisfazer os proprietários da aplicação enquanto mantêm os gastos sob controle e aumentam a eficiência da TI.

Outra consideração importante nos sistemas RBAC são as restrições temporais possíveis que podem existir nos papéis, como o tempo e a duração das ativações de papéis e o disparo temporizado de um papel por uma ativação de outro papel. O uso de um modelo RBAC é um objetivo altamente desejável para resolução dos principais requisitos de segurança das aplicações baseadas na Web. Os papéis podem ser designados a tarefas de fluxo de trabalho, de modo que um usuário com qualquer um dos papéis relacionados a uma tarefa pode ser autorizado a executá-la e pode desempenhar certo papel somente por determinada duração.

Os modelos RBAC têm vários recursos desejáveis, como flexibilidade, neutralidade de política, melhor suporte para gerenciamento e administração de segurança, e outros aspectos que os tornam candidatos atraentes para desenvolver aplicações seguras baseadas na Web. Esses recursos não existem nos modelos DAC e MAC. Além disso, modelos RBAC incluem as capacidades disponíveis nas políticas DAC e MAC tradicionais. Além do mais, um modelo RBAC oferece mecanismos para resolver as questões de segurança relacionadas à execução de tarefas e fluxos de trabalho, e para especificar políticas definidas pelo usuário e específicas da organização. A implantação mais fácil pela Internet tem sido outra razão para o sucesso desse tipo de modelos RBAC.

#### 24.3.3 Segurança baseada em rótulos e controle de acesso em nível de linha

Muitos SGBDs comerciais atualmente usam o conceito de controle de acesso em nível de linha, em que regras sofisticadas de controle de acesso podem ser implementadas ao considerar os dados linha por linha. No controle de acesso em nível de linha, cada linha de dados recebe um rótulo, que é usado para armazenar informações sobre a sensibilidade dos dados. O controle de acesso em nível de linha oferece maior detalhamento de segurança dos dados, deixando que as permissões sejam definidas para cada linha e não apenas para a tabela ou coluna. Inicialmente, o usuário recebe um rótulo de sessão padrão pelo administrador do banco de dados. Os

níveis correspondem a uma hierarquia de níveis de sensibilidade de dados para exposição ou adulteração, com o objetivo de manter a privacidade ou a segurança. Os rótulos são usados para impedir que usuários não autorizados vejam ou alterem certos dados. Um usuário com um baixo nível de autorização, normalmente representado por um número baixo, tem acesso negado a dados com número de nível mais alto. Se esse rótulo não for dado a uma linha, um rótulo de linha é automaticamente atribuído a ele, dependendo do rótulo de sessão do usuário.

Uma política definida por um administrador é chamada de **política de rótulos de segurança**. Sempre que os dados afetados pela política são acessados ou consultados por uma aplicação, a política é automaticamente chamada. Quando uma política é implementada, uma nova coluna é acrescentada a cada linha no esquema. A coluna adicionada contém o rótulo para cada linha que reflete a sensibilidade da linha quanto à política. Semelhante ao MAC, em que cada usuário tem uma autorização de segurança, cada usuário tem uma identidade na segurança baseada em rótulo. A identidade desse usuário é comparada com o rótulo atribuído a cada linha para determinar se o usuário tem acesso para ver o conteúdo dessa linha. Porém, o próprio usuário pode gravar o valor do rótulo, dentro de certas restrições e diretrizes para essa linha específica. Esse rótulo pode ser definido como um valor que está entre o rótulo da sessão atual do usuário e o nível mínimo do usuário. O DBA tem o privilégio para definir um rótulo de linha padrão inicial.

Os requisitos da segurança de rótulos são aplicados em cima dos requisitos do DAC para cada usuário. Logo, o usuário precisa satisfazer os requisitos do DAC e, depois, os requisitos de segurança de rótulo para acessar uma linha. Os requisitos do DAC garantem que o usuário é legalmente autorizado a executar essa operação no esquema. Na maioria das aplicações, somente algumas das tabelas precisam de segurança baseada em rótulo. Para a maioria das tabelas da aplicação, a proteção fornecida pelo DAC é suficiente.

As políticas de segurança geralmente são criadas por gerentes e pelo pessoal de recursos humanos. Elas são de alto nível, independentes da tecnologia e relacionadas aos riscos. As políticas são um resultado das instruções da gerência para especificar procedimentos organizacionais, princípios de orientação e cursos de ação considerados ágeis, prudentes ou vantajosos. Tais políticas costumam ser acompanhadas por uma definição de penalidades e contramedidas se a política for transgredida. Essas políticas são então interpretadas e convertidas para um conjunto de políticas orientadas

a rótulos pelo **administrador de rótulos de segurança**, que define os rótulos de segurança para dados e autorizações para usuários; esses rótulos e autorizações controlam o acesso a objetos protegidos e específicos.

Suponha que um usuário tenha privilégios SELECT em uma tabela. Quando o usuário executa uma instrução SELECT nessa tabela, a segurança de rótulos automaticamente avaliará cada linha retornada pela consulta para determinar se o usuário tem direitos para ver os dados. Por exemplo, se o usuário tiver uma sensibilidade de 20, então o usuário pode ver todas as linhas com um nível de segurança menor ou igual a 20. O nível determina a sensibilidade da informação contida em uma linha; quanto mais sensível a linha, maior é seu valor de rótulo de segurança. Tal rótulo de segurança também pode ser configurado para realizar verificações de segurança em instruções UPDATE, DELETE e INSERT.

#### 24.3.4 Controle de acesso por XML

Com o uso generalizado da XML em aplicações comerciais e científicas, tem havido esforços para desenvolver padrões de segurança. Entre esses esforços estão assinaturas digitais e padrões de criptografia para XML. A especificação de Processamento e Sintaxe de Assinaturas em XML descreve uma sintaxe em XML para representar as associações entre assinaturas criptográficas e documentos em XML ou outros recursos eletrônicos. A especificação também inclui procedimentos para calcular e verificar assinaturas em XML. Uma assinatura digital em XML difere de outros protocolos para assinatura de mensagem, como PGP (*Pretty Good Privacy* — um serviço de confidencialidade e autenticação que pode ser usado para aplicações de correio eletrônico e armazenamento de arquivo), em seu suporte para assinar apenas partes específicas da árvore em XML (ver Capítulo 12) em vez do documento completo. Além disso, a especificação de assinatura em XML define mecanismos para adicionar uma assinatura e transformações — a chamada *canonização* para garantir que duas instâncias de um texto produzam um resumo igual para assinatura, mesmo que suas representações difiram ligeiramente, por exemplo, no espaço em branco tipográfico.

A especificação de Processamento e Sintaxe de Criptografia em XML define o vocabulário em XML e as regras de processamento para proteger a confidencialidade de documentos XML em todo ou em parte e também de dados não XML. O conteúdo codificado e as informações de processamento adicionais para o destinatário são representados na XML bem formada, de modo que o resultado pode ser processado ainda mais usando ferramentas XML. Ao con-

trário de outras tecnologias normalmente utilizadas para confidencialidade, como a SSL (*Secure Sockets Layer* — um importante protocolo de segurança da Internet), e redes privativas virtuais, a criptografia em XML também se aplica a partes de documentos e a documentos em armazenamento persistente.

### 24.3.5 Políticas de controle de acesso para e-commerce e a Web

Os ambientes de comércio eletrônico (**e-commerce**) são caracterizados por quaisquer transações que sejam feitas eletronicamente. Eles exigem políticas elaboradas de controle de acesso, que vão além dos SGBDs tradicionais. Em ambientes de banco de dados convencionais, o controle de acesso normalmente é realizado usando um conjunto de autorizações indicadas pelos agentes de segurança ou usuários de acordo com algumas políticas de segurança. Esse paradigma simples não é muito adequado para um ambiente dinâmico como o e-commerce. Além do mais, em um ambiente de e-commerce, os recursos a serem protegidos não são apenas dados tradicionais, mas também conhecimento e experiência. Essas peculiaridades exigem mais flexibilidade na especificação de políticas de controle de acesso. O mecanismo de controle de acesso precisa ser flexível o suficiente para dar suporte a um grande espectro de objetos de proteção heterogêneos.

Um segundo requisito relacionado é o suporte para controle de acesso baseado em conteúdo. O controle de acesso baseado em conteúdo permite que alguém expresse políticas de controle de acesso que levem em consideração o conteúdo do objeto de proteção. Para dar suporte ao controle de acesso baseado em conteúdo, as políticas de controle precisam permitir a inclusão de condições com base no conteúdo do objeto.

Um terceiro requisito está relacionado à heterogeneidade dos sujeitos, que requer políticas de controle de acesso baseadas nas características e qualificações do usuário, em vez de nas características específicas e individuais (por exemplo, IDs de usuário). Uma solução possível, para melhor levar em conta os perfis de usuário na formulação das políticas de controle de acesso, é dar suporte à noção de credenciais. Uma **credencial** é um conjunto de propriedades referentes a um usuário, que são relevantes para fins de segurança (como idade ou cargo dentro de uma organização). Por exemplo, ao usar credenciais, pode-se simplesmente formular políticas como: *somente o pessoal permanente com cinco ou mais*

*anos de serviço pode acessar documentos relacionados aos detalhes internos do sistema.*

Acredita-se que a XML deverá desempenhar um papel fundamental no controle de acesso para aplicações de e-commerce<sup>5</sup> porque ela está se tornando a linguagem de representação comum para troca de documento pela Web, e também está se tornando a linguagem para e-commerce. Assim, por sua vez, existe a necessidade de tornar as representações em XML seguras, oferecendo mecanismos de controle de acesso moldados especificamente à proteção de documentos em XML. Além disso, a informação de controle de acesso (ou seja, políticas de controle de acesso e credenciais do usuário) pode ser expressa usando a própria XML. A Linguagem de Marcação do Serviço de Diretórios (**Directory Services Markup Language** — DSML) é uma representação da informação de serviço de diretório na sintaxe XML. Ela oferece um alicerce para um padrão de comunicação com serviços de diretório que serão responsáveis por oferecer e autenticar credenciais do usuário. A apresentação uniforme de objetos de proteção e políticas de controle de acesso pode ser aplicada às próprias políticas e credenciais. Por exemplo, algumas propriedades de credencial (como o nome do usuário) podem ser acessíveis a todos, enquanto outras propriedades podem ser visíveis apenas para uma classe de usuários restrita. Ademais, o uso de uma linguagem baseada em XML para especificar credenciais e políticas de controle de acesso facilita a submissão segura da credencial e a exportação de políticas de controle de acesso.

## 24.4 Injeção de SQL

Injeção de SQL é uma das ameaças mais comuns a um sistema de banco de dados. Vamos discuti-la com detalhes mais adiante, nesta seção. Alguns dos outros ataques a bancos de dados, que são muito frequentes, são:

- **Escalada de privilégios não autorizada.** Esse ataque é caracterizado por um indivíduo que tenta elevar seu privilégio atacando pontos vulneráveis nos sistemas de banco de dados.
- **Abuso de privilégio.** Enquanto o ataque anterior é feito por um usuário não autorizado, este é realizado por um usuário privilegiado. Por exemplo, um administrador que tem permissão para alterar a informação do aluno pode usar esse privilégio para atualizar notas de alunos sem a permissão do instrutor.
- **Negação de serviço.** Um ataque de negação de serviço (**DOS — Denial Of Service**) é uma tentativa de tornar recursos indisponíveis a seus usuários intencionados. Essa

<sup>5</sup> Ver Thuraisingham et al. (2001).

é uma categoria de ataque geral em que o acesso a aplicações ou dados da rede é negado aos usuários legítimos devido ao estouro do buffer ou esgotamento de recursos.

- **Autenticação fraca.** Se o esquema de autenticação do usuário for fraco, um atacante pode personificar a identidade de um usuário legítimo ao obter suas credenciais de login.

#### 24.4.1 Métodos de Injeção de SQL

Conforme discutimos no Capítulo 14, programas e aplicações Web que acessam um banco de dados podem enviar comandos e dados ao banco de dados, bem como exibir dados recuperados do banco de dados por meio do navegador Web. Em um **ataque de Injeção de SQL**, o atacante injeta uma entrada de cadeia de caracteres pela aplicação, que muda ou manipula a instrução SQL para o proveito do atacante. Um ataque de Injeção de SQL pode prejudicar o banco de dados de várias maneiras, como na manipulação não autorizada do banco de dados, ou recuperação de dados confidenciais. Ele também pode ser usado para executar comandos em nível do sistema que podem fazer o sistema negar serviço à aplicação. Esta seção descreve tipos de ataques de injeção.

**Manipulação de SQL.** Um ataque de manipulação, que é o tipo mais comum de ataque de injeção, muda um comando SQL na aplicação — por exemplo, ao acrescentar condições à cláusula WHERE de uma consulta, ou ao expandir uma consulta com componentes de consulta adicionais, usando operações de união como UNION, INTERSECT ou MINUS. Outros tipos de ataques de manipulação também são possíveis. Um ataque de manipulação típico ocorre durante o login do banco de dados. Por exemplo, suponha que um procedimento de autenticação simplista emita a seguinte consulta e verifique se alguma linha foi retornada:

```
SELECT * FROM usuario WHERE nomeusuario = 'jaque' and SENHA = 'senhajaque'.
```

O atacante pode tentar alterar (ou manipular) a instrução SQL, alterando-a da seguinte forma:

```
SELECT * FROM users WHERE nomeusuario = 'jaque' and (SENHA = 'senhajaque' or 'x' = 'x')
```

Como resultado, o atacante que sabe que ‘jaque’ é um login válido de algum usuário pode se logar no sistema de banco de dados como ‘jaque’ sem conhecer sua senha e ser capaz de fazer tudo o que ‘jaque’ pode estar autorizado a fazer nesse sistema de banco de dados.

**Injeção de código.** Esse tipo de ataque tenta acrescentar instruções SQL ou comandos adicionais à instrução SQL existente, explorando um bug do computador, que é causado pelo processamento de dados inválidos. O atacante pode injetar ou introduzir código em um programa de computador para alterar o curso da execução. A injeção de código é uma técnica popular para a invasão ou penetração do sistema para obter informações.

**Injeção de chamada de função.** Nesse tipo de ataque, uma função do banco de dados ou uma chamada de função do sistema operacional é inserida em uma instrução SQL vulnerável para manipular os dados ou fazer uma chamada do sistema privilegiada. Por exemplo, é possível explorar uma função que realiza algum aspecto relacionado à comunicação na rede. Além disso, as funções que estão contidas em um pacote de banco de dados personalizado, ou qualquer função de banco de dados personalizada, podem ser executadas como parte de uma consulta SQL. Em particular, consultas SQL criadas dinamicamente (ver Capítulo 13) podem ser exploradas, visto que são construídas em tempo de execução.

Por exemplo, a tabela *dual* é usada na cláusula FROM da SQL no Oracle quando um usuário precisa executar uma SQL que não tenha logicamente um nome de tabela. Para obter a data de hoje, podemos usar:

```
SELECT SYSDATE FROM dual;
```

O exemplo a seguir demonstra que até mesmo as instruções SQL mais simples podem ser vulneráveis.

```
SELECT TRANSLATE ('user input', 'from_string', 'to_string') FROM dual;
```

Aqui, TRANSLATE é usado para substituir uma cadeia de caracteres por outra cadeia de caracteres. A função TRANSLATE citada substituirá os caracteres de ‘from\_string’ pelos caracteres de ‘to\_string’ um por um. Isso significa que o *f* será substituído pelo *t*, o *r*, pelo *o*, o *o*, pelo *\_*, e assim por diante.

Esse tipo de instrução SQL pode estar sujeito a um ataque de injeção de função. Considere o exemplo a seguir:

```
SELECT TRANSLATE ("|| UTL_HTTP.REQUEST ('http://129.107.2.1/') || ", '98765432', '9876')
FROM dual;
```

O usuário pode inserir a string ‘|| UTL\_HTTP.REQUEST ('http://129.107.2.1/') || ’, onde || é o operador de concatenação, solicitando assim uma página de um servidor Web. A UTL\_HTTP faz chamadas do Hypertext Transfer Protocol (HTTP) com base na SQL. O ob-

jeto REQUEST recupera um URL ('<http://129.107.2.1/>' neste exemplo) como um parâmetro, entra em contato com esse site e retorna os dados (normalmente HTML) obtidos desse site. O atacante poderia manipular a string que ele insere, bem como o URL, para incluir outras funções e realizar outras operações ilegais. Apenas usamos um exemplo fictício para mostrar a conversão de '98765432' para '9876', mas a intenção do usuário seria acessar o URL e obter informações confidenciais. O atacante pode então recuperar informações úteis do servidor de banco de dados — localizado no URL que é passado como parâmetro — e enviá-las ao servidor Web (que chama a função TRANSLATE).

#### 24.4.2 Riscos associados à Injeção de SQL

A Injeção de SQL é prejudicial e os riscos associados a ela oferecem motivação para os atacantes. Alguns dos riscos associados a ataques de Injeção de SQL são explicados a seguir.

- **Impressão digital do banco de dados.** O atacante pode determinar o tipo de banco de dados que está sendo usado no back-end de modo que possa utilizar ataques específicos ao banco de dados que correspondem a pontos fracos em um SGBD em particular.
- **Negação de serviço.** O atacante pode inundar o servidor com solicitações, negando assim o serviço a usuários legítimos, ou então eles podem excluir alguns dados.
- **Contornar a autenticação.** Esse é um dos riscos mais comuns, em que o atacante pode obter acesso ao banco de dados como um usuário autorizado e realizar todas as tarefas desejadas.
- **Identificar parâmetros injetáveis.** Nesse tipo de ataque, o atacante reúne informações importantes sobre o tipo e a estrutura do banco de dados de back-end de uma aplicação Web. Esse ataque se torna possível pelo fato de a página de erro padrão retornada pelos servidores de aplicação normalmente ser bastante descritiva.
- **Executar comandos remotos.** Isso oferece aos atacantes uma ferramenta para executar comandos quaisquer no banco de dados. Por exemplo, um usuário remoto pode executar procedimentos armazenados e funções do banco de dados com base em uma interface interativa SQL remota.
- **Realizar escalada de privilégios.** Esse tipo de ataque tira proveito das falhas lógicas dentro do banco de dados para aumentar o nível de acesso.

#### 24.4.3 Técnicas de proteção contra Injeção de SQL

A proteção contra ataques de Injeção de SQL pode ser obtida ao aplicarem-se certas regras de programação a todos os procedimentos e funções acessíveis pela Web. Esta seção descreve algumas dessas técnicas.

**Variáveis de ligação (usando comandos parametrizados).** O uso de variáveis de ligação (também conhecidas como *parâmetros*; ver Capítulo 13) protege contra ataques de injeção e também melhora o desempenho.

Considere o seguinte exemplo usando Java e JDBC:

```
PreparedStatement stmt = conn.
prepareStatement("SELECT * FROM FUNCIONARIO
WHERE FUNCIONARIO_ID=? AND
SENHA=?");
stmt.setString(1, funcionario_id);
stmt.setString(2, senha);
```

Em vez de embutir a entrada do usuário na instrução, ela deverá ser vinculada a um parâmetro. Neste exemplo, a entrada '1' é atribuída (vinculada) à variável de ligação 'funcionario\_id' e a entrada '2' à variável de ligação 'senha', em vez de passar parâmetros de cadeia de caracteres diretamente.

**Filtragem da entrada (validação da entrada).**

Esta técnica pode ser usada para remover caracteres de escape das cadeias de caracteres de entrada ao utilizar a função Replace da SQL. Por exemplo, o delimitador de aspa simples ('') pode ser substituído por duas aspas simples (""). Alguns ataques de manipulação de SQL podem ser impedidos com essa técnica, pois os caracteres de escape podem ser usados para injetar ataques de manipulação. Porém, como pode haver um grande número de caracteres de escape, essa técnica não é confiável.

**Segurança da função.** As funções de banco de dados, tanto padrão quanto personalizadas, devem ser restrinvidas, pois podem ser exploradas nos ataques de injeção de função SQL.

#### 24.5 Introdução à segurança do banco de dados estatístico

Bancos de dados estatísticos são usados principalmente para produzir estatísticas sobre várias populações. O banco de dados pode conter dados confidenciais sobre indivíduos, que devem ser protegidos contra acesso do usuário. Contudo, os usuários têm

permissão para recuperar informações estatísticas sobre populações, como médias, somas, contadores, valores máximo e mínimo e desvios padrões. As técnicas que foram desenvolvidas para proteger a privacidade de informações individuais estão além do escopo deste livro. Vamos ilustrar o problema com um exemplo muito simples, que se refere à relação mostrada na Figura 24.3. Essa é uma relação PESSOA com os atributos Nome, Cpf, Renda, Endereco, Cidade, Estado, Cep, Sexo e Escolaridade.

Uma **população** é um conjunto de tuplas de uma relação (tabela) que satisfazem alguma condição de seleção. Logo, cada condição de seleção na relação PESSOA especificará uma população em particular de tuplas de PESSOA. Por exemplo, a condição Sexo = ‘M’ especifica a população do sexo masculino; a condição (((Sexo = ‘F’ AND (Escolaridade = ‘M.S.’ OR Escolaridade = ‘Ph.D.’)) especifica a população do sexo feminino que tem um título M.S. ou Ph.D. como seu título mais alto; e a condição Cidade = ‘São Paulo’ especifica a população que mora em São Paulo.

As consultas estatísticas envolvem a aplicação de funções estatísticas a uma população de tuplas. Por exemplo, podemos querer recuperar o número de indivíduos em uma população ou a renda média na população. No entanto, usuários estatísticos não têm permissão para recuperar dados individuais, como a renda de uma pessoa específica. Técnicas de **segurança de banco de dados estatístico** precisam proibir a recuperação de dados individuais. Isso pode ser obtido proibindo-se consultas que recuperam valores de atributo e permitindo apenas consultas que envolvem funções de agregação estatística, como COUNT, SUM, MIN, MAX, AVERAGE e STANDARD DEVIATION. Estas às vezes são chamadas de **consultas estatísticas**.

É responsabilidade de um sistema de gerenciamento de banco de dados garantir a confidencialidade da informação sobre indivíduos, enquanto ainda oferece resumos estatísticos úteis de dados sobre esses indivíduos aos usuários. A provisão da **proteção da privacidade** dos usuários em um banco de dados estatístico é fundamental; sua violação é ilustrada no exemplo a seguir.

Em alguns casos, é possível **deduzir** os valores de tuplas individuais com base em uma sequência de consultas estatísticas. Isso é particularmente verda-

deiro quando as condições resultam em uma população que consiste em um pequeno número de tuplas. Como uma ilustração, considere as seguintes consultas estatísticas:

**C1: SELECT COUNT (\*) FROM PESSOA  
WHERE <condicao>;**  
**C2: SELECT AVG (Renda) FROM PESSOA  
WHERE <condicao>;**

Agora suponha que estejamos interessados em descobrir o Salario de Jane Silva, e sabemos que ela tem um título de Ph.D. e que mora na cidade de Santo André, São Paulo. Emitimos a consulta estatística C1 com a seguinte condição:

(Escolaridade=‘Ph.D.’ AND Sexo=‘F’ AND Cidade=‘Santo Andre’ AND Estado=‘Sao Paulo’)

Se obtivermos um resultado de 1 para essa consulta, podemos emitir C2 com a mesma condição e descobrir o Salario de Jane Silva. Mesmo que o resultado de C1 na condição anterior não seja 1, mas seja um número pequeno — digamos, 2 ou 3 —, podemos emitir consultas estatísticas usando as funções MAX, MIN e AVERAGE para identificar o possível intervalo de valores para o Salario de Jane Silva.

A possibilidade de deduzir informações individuais de consultas estatísticas é reduzida se nenhuma consulta estatística for permitida sempre que o número de tuplas na população especificada pela condição de seleção for abaixo de algum limite. Outra técnica para proibir a recuperação de informações individuais é proibir sequências de consultas que se referem repetidamente à mesma população de tuplas. Também é possível introduzir pequenas imprecisões ou *ruido* nos resultados das consultas estatísticas de maneira deliberada, para tornar difícil deduzir informações individuais dos resultados. Outra técnica é o particionamento do banco de dados. O particionamento implica que os registros sejam armazenados em grupos de algum tamanho mínimo; as consultas podem se referir a qualquer grupo completo ou conjunto de grupos, mas nunca a subconjuntos de registros dentro de um grupo. O leitor interessado deve consultar a bibliografia ao final deste capítulo para uma discussão a respeito dessas técnicas.

## PESSOA

| Nome | Cpf | Renda | Endereco | Cidade | Estado | Cep | Sexo | Escolaridade |
|------|-----|-------|----------|--------|--------|-----|------|--------------|
|------|-----|-------|----------|--------|--------|-----|------|--------------|

**Figura 24.3**

O esquema de relação PESSOA para ilustrar a segurança do banco de dados estatístico.

## 24.6 Introdução ao controle de fluxo

O **controle de fluxo** regula a distribuição ou fluxo de informações entre objetos acessíveis. Um fluxo entre o objeto  $X$  e o objeto  $Y$  ocorre quando um programa lê valores de  $X$  e grava valores em  $Y$ . Os **controles de fluxo** verificam que a informação contida em alguns objetos não flui explícita ou implicitamente para objetos menos protegidos. Assim, um usuário não pode obter indiretamente em  $Y$  o que ele ou ela não pode obter de maneira direta em  $X$ . O controle de fluxo ativo começou no início da década de 1970. A maioria dos controles de fluxo emprega algum conceito de classe de segurança; a transferência de informações de um emissor para um receptor só é permitida se a classe de segurança do receptor for pelo menos tão privilegiada quanto a do emissor. Alguns exemplos de um controle de fluxo incluem impedir que um programa de serviço vaze dados confidenciais de um cliente e bloquear a transmissão de dados militares secretos para um usuário confidencial desconhecido.

Uma **política de fluxo** especifica os canais ao longo dos quais a informação tem permissão para mover. A política de fluxo mais simples especifica apenas duas classes de informação — confidencial ( $C$ ) e não confidencial ( $N$ ) — e permite todos os fluxos, exceto aqueles da classe  $C$  para a classe  $N$ . Essa política pode solucionar o problema de confinamento que surge quando um programa de serviço trata de dados como informações do cliente, alguns dos quais podem ser confidenciais. Por exemplo, um serviço de cálculo de imposto de renda poderia ter permissão para reter o endereço do cliente e apresentar a conta dos serviços, mas não a receita ou as deduções de um cliente.

Os mecanismos de controle de acesso são responsáveis por verificar as autorizações dos usuários para acesso ao recurso: somente operações concedidas são executadas. Os controles de fluxo podem ser impostos por um mecanismo estendido de controle de acesso, que envolve atribuir uma classe de segurança (normalmente chamada de *autorização*) a cada programa em execução. O programa tem permissão para ler determinado segmento de memória somente se sua classe de segurança for tão alta quanto a do segmento. Ele só tem permissão para gravar em um segmento se sua classe for pelo menos a mesma que a do segmento. Isso automaticamente garante que nenhuma informação transmitida pela pessoa pode passar de uma classe mais alta para uma mais baixa. Por exemplo, um programa militar com autorização secreta só pode ler de objetos que são públicos e confidenciais, e só pode gravar em objetos que sejam secretos ou altamente secretos.

Dois tipos de fluxo podem ser distinguidos: *fluxos explícitos*, que ocorrem como uma consequência das instruções de atribuição, como  $Y := f(X_1, X_n)$ , e *fluxos implícitos*, gerados por instruções condicionais, como se  $f(X_{m+1}, \dots, X_n)$  então  $Y := f(X_1, X_m)$ .

Os mecanismos de controle de fluxo precisam verificar que apenas fluxos autorizados, explícitos e implícitos, sejam executados. Um conjunto de regras precisa ser satisfeita para garantir fluxos de informação seguros. As regras podem ser expressas usando relações de fluxo entre as classes e atribuídas à informação, indicando os fluxos autorizados dentro de um sistema. (Um fluxo de informação de  $A$  para  $B$  ocorre quando a informação associada a  $A$  afeta o valor da informação associada a  $B$ . O fluxo resulta de operações que causam transferência de informações de um objeto para outro.) Essas relações podem definir, para uma classe, o conjunto de classes em que a informação (confidencial nessa classe) pode fluir, ou podem indicar as relações específicas a serem verificadas entre duas classes para permitir que a informação flua de uma para a outra. Em geral, os mecanismos de controle de fluxo implementam os controles ao atribuir um rótulo a cada objeto e ao especificar a classe de segurança do objeto. Os rótulos são então utilizados para verificar as relações de fluxo definidas no modelo.

### 24.6.1 Canais secretos

Um canal secreto permite uma transferência de informação que viola a segurança ou a política. Especificamente, um **canal secreto** permite que informações passem de um nível de classificação mais alto para um nível de classificação mais baixo por meios impróprios. Os canais secretos podem ser classificados em duas categorias gerais: canais de temporização e armazenamento. O recurso diferenciador entre as duas é que em um **canal de temporização** a informação é transmitida pela temporização de eventos ou processos, enquanto os **canais de armazenamento** não exigem qualquer sincronismo temporal, visto que a informação é transmitida ao acessar informações do sistema ou o que, de outra forma, é inacessível ao usuário.

Em um exemplo simples de canal secreto, considere um sistema de banco de dados distribuído em que dois nós tenham níveis de segurança do usuário secreto ( $S$ ) e não classificado ( $U$ ). Para que uma transação seja confirmada, os dois nós precisam concordar com isso. Eles só podem realizar operações mutuamente que são consistentes com a propriedade \*, que afirma que, em qualquer transação, o nó  $S$  não pode gravar ou passar informações para o nó  $U$ . Contudo, se esses dois nós combina-

rem para estabelecer um canal secreto entre eles, uma transação envolvendo dados secretos poderá ser confirmada de maneira incondicional pelo nó *U*, mas o nó *S* pode fazer isso de alguma maneira previamente combinada, de modo que certas informações possam ser passadas do nó *S* para o nó *U*, violando a propriedade \*. Isso pode ser alcançado onde a transação é executada repetidamente, mas as ações tomadas pelo nó *S* de modo implícito transmitem informações ao nó *U*. Medidas como bloqueio, que discutimos nos capítulos 22 e 23, impedem a gravação simultânea das informações pelos usuários com diferentes níveis de segurança nos mesmos objetos, impedindo os canais secretos da categoria de armazenamento. Os sistemas operacionais e os bancos de dados distribuídos oferecem controle sobre a multiprogramação de operações, o que permite um compartilhamento de recursos sem a possibilidade de invasão de um programa ou processo na memória ou outros recursos do sistema, impedindo assim os canais de temporização secretos. Em geral, os canais secretos não são um grande problema nas implementações de banco de dados robustas e bem implementadas. Contudo, certos esquemas que implicitamente transferem informações podem ser idealizados por usuários inteligentes.

Alguns especialistas em segurança acreditam que uma forma de evitar os canais secretos é impedir que os programadores realmente tenham acesso aos dados confidenciais que um programa processará depois que tiver entrado em operação. Por exemplo, um programador de um banco não tem necessidade de acessar os nomes ou saldos nas contas dos clientes. Os programadores de firmas de corretagem não precisam saber quais ordens de compra e venda existem para os clientes. Durante o teste do programa, o acesso a uma forma de dados reais ou alguns dados de teste de exemplo pode ser justificável, mas não depois de o programa ser aceito para uso regular.

## 24.7 Criptografia e infraestruturas de chave pública

Os métodos de acesso anteriores e o controle de fluxo, apesar de serem medidas de controle fortes, podem não ser capazes de proteger os bancos de dados contra algumas ameaças. Suponha que comuniquemos dados, mas eles caiam nas mãos de um usuário ilegítimo. Nessa situação, ao usar a criptografia, podemos disfarçar a mensagem de modo que, mesmo que a transmissão seja desviada, a mensagem

não será revelada. A **criptografia** é a conversão de dados para um formato, chamado **texto cifrado**, que não pode ser facilmente entendido por pessoas não autorizadas. Ela melhora a segurança e a privacidade quando os controles de acesso são evitados, pois em casos de perda ou roubo de dados, aqueles criptografados não podem ser facilmente entendidos por pessoas não autorizadas.

Com essa base, aderimos às seguintes definições padrão:<sup>6</sup>

- **Texto cifrado:** dados criptografados (codificados).
- **Texto limpo (ou texto claro):** dados inteligíveis que têm significado e podem ser lidos ou atuados sem a aplicação da descriptografia.
- **Criptografia:** o processo de transformar texto limpo em texto cifrado.
- **Descriptografia:** o processo de transformar texto cifrado de volta para texto limpo.

A criptografia consiste em aplicar um **algoritmo de criptografia** aos dados usando alguma **chave de criptografia** pré-especificada. Os dados resultantes precisam ser **descriptografados** usando uma **chave de descriptografia** para recuperar os dados originais.

### 24.7.1 Os padrões Data Encryption e Advanced Encryption

O **Data Encryption Standard (DES)** é um sistema desenvolvido pelo governo dos EUA para uso pelo público em geral. Ele foi bastante aceito como padrão criptográfico nos Estados Unidos e no exterior. O DES pode oferecer criptografia de ponta a ponta no canal entre o emissor *A* e o receptor *B*. O algoritmo DES é uma combinação cuidadosa e complexa de dois blocos de montagem fundamentais da criptografia: substituição e permutação (transposição). O algoritmo deriva sua robustez da aplicação repetida dessas duas técnicas para um total de 16 ciclos. O texto limpo (a forma original da mensagem) é criptografado como blocos de 64 bits. Embora a chave tenha 64 bits de extensão, na verdade a chave pode ser qualquer número de 56 bits. Após questionar a adequação do DES, o NIST introduziu o **Advanced Encryption Standard (AES)**. Esse algoritmo tem um tamanho de bloco de 128 bits, comparado com o tamanho de 64 bits do DES, e pode usar chaves de 128, 192 ou 256 bits, em comparação com a chave de 56 bits do DES. O AES introduz mais chaves possíveis, em comparação com o DES, e, assim, exige muito mais tempo para quebrar uma chave.

<sup>6</sup>Essas definições são do NIST (National Institute of Standards and Technology), disponíveis em: <<http://csrc.nist.gov/publications/nistpubs/800-67/SP800-67.pdf>>.

### 24.7.2 Algoritmos de chave simétrica

Uma chave simétrica é uma chave utilizada para criptografia e descriptografia. Ao usar uma chave simétrica, a criptografia e a descriptografia rápidas são possíveis para emprego rotineiro com dados sensíveis no banco de dados. Uma mensagem criptografada com uma chave secreta pode ser descriptografada apenas com a mesma chave secreta. Os algoritmos usados para a criptografia de chave simétrica são chamados **algoritmos de chave secreta**. Como tais algoritmos são utilizados principalmente para criptografar o conteúdo de uma mensagem, eles também são chamados de **algoritmos de criptografia de conteúdo**.

A principal desvantagem associada aos algoritmos de chave secreta é a necessidade de compartilhar essa chave. Um método possível é derivar a chave secreta de uma cadeia de caracteres de senha fornecida pelo usuário ao aplicar a mesma função à cadeia de caracteres no emissor e no receptor; isso é conhecido como *algoritmo de criptografia baseado em senha*. A robustez da criptografia de chave simétrica depende do tamanho da chave utilizada. Para o mesmo algoritmo, a criptografia que utiliza uma chave mais longa é mais difícil de ser quebrada do que aquela que usa uma chave mais curta.

### 24.7.3 Criptografia de chave pública (assimétrica)

Em 1976, Diffie e Hellman propuseram um novo tipo de sistema criptográfico, que eles chamaram de **criptografia de chave pública**. Os algoritmos de chave pública são baseados em funções matemáticas em vez de em operações em padrões de bits. Eles resolvem um problema da criptografia de chave simétrica, a saber, que tanto o emissor quanto o destinatário precisam trocar a chave comum de uma maneira segura. Nos sistemas de chave pública, duas chaves são utilizadas para criptografia/descriptografia. A *chave pública* pode ser transmitida de uma maneira não segura, enquanto a *chave privada* não é transmitida. Esses algoritmos — que usam duas chaves relacionadas, uma chave pública e uma chave privada, para realizar operações complementares (criptografia e descriptografia) — são conhecidos como **algoritmos de criptografia de chave assimétrica**. O emprego de duas chaves pode ter consequências profundas nas áreas de confidencialidade, distribuição de chave e autenticação. As duas chaves usadas para a criptografia de chave pública são conhecidas como **chave pública** e **chave privada**. A última é mantida em segredo, mas é referenciada como *chave privada* em vez de *chave secreta* (a chave usada na criptografia convencional) para evitar confusão com a criptografia convencional. As duas chaves

são matematicamente relacionadas, pois uma delas serve para realizar a criptografia e a outra, para realizar a descriptografia. Contudo, é muito difícil derivar a chave privada com base na chave pública.

Um esquema de criptografia de chave pública, ou *infraestrutura*, tem seis ingredientes:

1. **Texto limpo.** Trata-se dos dados ou mensagem legível que é alimentada no algoritmo como entrada.
2. **Algoritmo de criptografia.** Esse algoritmo realiza diversas transformações no texto limpo.
3. **e 4. Chaves pública e privada.** Trata-se de um par de chaves que foram selecionadas de modo que, se uma for usada para criptografia, a outra é utilizada para descriptografia. As transformações exatas realizadas pelo algoritmo de criptografia dependem da chave pública ou privada que é fornecida como entrada. Por exemplo, se uma mensagem é criptografada com a chave pública, ela só pode ser descriptografada com a chave privada.
5. **Texto cifrado.** Essa é a mensagem misturada produzida como saída. Ela depende do texto limpo e da chave. Para determinada mensagem, duas chaves diferentes produzirão dois textos cifrados diferentes.
6. **Algoritmo de descriptografia.** Esse algoritmo aceita o texto cifrado e a chave correspondente, e produz o texto limpo original.

Como o nome sugere, a chave pública do par se torna pública para outros a usarem, enquanto a chave privada é conhecida apenas por seu proprietário. Um algoritmo criptográfico de chave pública para uso geral conta com uma chave para criptografia e uma chave diferente, porém relacionada, para descriptografia. As etapas essenciais são as seguintes:

1. Cada usuário gera um par de chaves a serem usadas para criptografar e descriptografar as mensagens.
2. Cada usuário coloca uma das duas chaves em um registrador público ou outro arquivo acessível. Essa é a chave pública. A chave correspondente é mantida privada.
3. Se um emissor deseja enviar uma mensagem privada a um receptor, o emissor criptografa a mensagem usando a chave pública do receptor.
4. Quando o receptor recebe a mensagem, ele ou ela a descriptografa com a chave privada do receptor. Nenhum outro destinatário pode descriptografar a mensagem porque somente o receptor conhece sua chave privada.

### O algoritmo de criptografia de chave pública

**RSA.** Um dos primeiros esquemas de chave pública foi introduzido em 1978 por Ron Rivest, Adi Shamir e Len Adleman no MIT e recebeu o nome de esquema RSA devido às iniciais de seus sobrenomes. O esquema RSA, desde então, tem sido afirmado como a técnica mais aceita e implementada para a criptografia de chave pública. O algoritmo de criptografia RSA incorpora resultados da teoria dos números, combinados com a dificuldade de determinar os fatores primos de um alvo. O algoritmo RSA também opera com a aritmética modular — mod n.

Duas chaves,  $d$  e  $e$ , são usadas para criptografia e descriptografia. Uma propriedade importante é que elas podem ser trocadas.  $n$  é escolhida como um inteiro grande, que é um produto de dois números primos distintos grandes,  $a$  e  $b$ ,  $n = a \times b$ . A chave de criptografia  $e$  é um número escolhido aleatoriamente entre 1 e  $n$  que seja relativamente primo de  $(a - 1) \times (b - 1)$ . O bloco de texto limpo  $P$  é criptografado como  $P^e$ , onde  $P^e = P \text{ mod } n$ . Como a exponenciação é realizada como mod  $n$ , a fatoração de  $P^e$  para desvendar o texto limpo criptografado é difícil. Porém, a chave de descriptografia  $d$  é cuidadosamente escolhida de modo que  $(P^e)^d \text{ mod } n = P$ . A chave de descriptografia  $d$  pode ser calculada com base na condição de que  $d \times e = 1 \text{ mod } ((a - 1) \times (b - 1))$ . Assim, o receptor legítimo que conhece  $d$  simplesmente calcula  $(P^e)^d \text{ mod } n = P$  e recupera  $P$  sem ter de fatorar  $P^e$ .

### 24.7.4 Assinaturas digitais

Uma assinatura digital é um exemplo de uso de técnicas de criptografia para fornecer serviços de autenticação em aplicações de comércio eletrônico. Assim como uma assinatura manual, uma **assinatura digital** é um meio de associar uma marca única a um indivíduo com um corpo de texto. A marca deve ser inesquecível, significando que outros devem poder verificar se a assinatura vem do remetente.

Uma assinatura digital consiste em uma string de símbolos. Se a assinatura digital de uma pessoa sempre fosse a mesma para cada mensagem, então alguém poderia facilmente falsificá-la apenas copiando a string de símbolos. Assim, as assinaturas devem ser diferentes para cada uso. Isso pode ser obtido tornando cada assinatura digital uma função da mensagem que ela está assinando, junto com um rótulo de tempo. Para ser única a cada assinante e à prova de falsificação, cada assinatura digital também precisa depender de algum número secreto que seja exclusivo ao assinante. Dessa forma, em geral, uma assinatura digital à prova de falsificação deve depender da mensagem e de um número secreto único do assinante. O verificador da assinatura, porém, não deve precisar

saber qualquer número secreto. As técnicas de chave pública são a melhor maneira de criar assinaturas digitais com essas propriedades.

### 24.7.5 Certificados digitais

Um certificado digital é utilizado para combinar o valor de uma chave pública com a identidade da pessoa ou serviço que mantém a chave privada correspondente em uma declaração assinada digitalmente. Os certificados são emitidos e assinados por uma autoridade certificadora (CA — Certification Authority). A entidade que recebe esse certificado de uma CA é o sujeito desse certificado. No lugar de exigir que cada participante em uma aplicação autentique cada usuário, uma autenticação de terceiros conta com o uso de certificados digitais.

O próprio certificado digital contém vários tipos de informação. Por exemplo, estão incluídas informações tanto da autoridade certificadora quanto do proprietário do certificado. A lista a seguir descreve todas as informações incluídas no certificado:

1. A informação do proprietário do certificado, que é representado por um identificador único, conhecido como nome distinto (DN) do proprietário. Isso inclui o nome do proprietário, bem como sua organização e outras informações sobre ele.
2. O certificado também inclui a chave pública do proprietário.
3. A data de emissão do certificado também é incluída.
4. O período de validade é especificado por datas ‘Válido de’ e ‘Válido até’, que estão incluídas em cada certificado.
5. A informação do identificador do emissor é incluída no certificado.
6. Finalmente, a assinatura digital da CA emissora para o certificado é incluída. Todas as informações listadas são codificadas por meio de uma função message-digest, que cria a assinatura digital. A assinatura digital basicamente certifica que a associação entre o proprietário do certificado e a chave pública é válida.

## 24.8 Questões de privacidade e preservação

A preservação da privacidade dos dados é um desafio cada vez maior para os especialistas em segurança e privacidade do banco de dados. Em algumas perspectivas, para preservar a privacidade dos

dados, devemos até mesmo limitar a realização da mineração e análise de dados em grande escala. Uma das técnicas mais comuns para resolver esse problema é evitar a criação de *warehouses* centrais imensos como um único repositório de informações vitais. Outra medida possível é modificar ou perturbar dados intencionalmente.

Se todos os dados estivessem disponíveis em um único warehouse, a violação da segurança de um único repositório poderia expor todos os dados. Evitar warehouses centrais e usar algoritmos de mineração de dados distribuídos minimiza a troca de dados necessária para desenvolver modelos globalmente válidos. Ao modificar, atrapalhar e tornar os dados anônimos, também podemos aliviar os riscos de privacidade associados à mineração de dados. Isso pode ser feito ao remover informações de identidade dos dados liberados e ao injetar ruído aos dados. Porém, ao usar essas técnicas, devemos prestar atenção à qualidade dos dados resultantes no banco de dados, que podem sofrer muitas modificações. Também devemos poder estimar os erros passíveis de serem introduzidos por essas modificações.

A privacidade é uma área importante de pesquisa contínua no gerenciamento de banco de dados. Isso é complicado devido a sua natureza multidisciplinar e suas questões relacionadas à subjetividade na interpretação da privacidade, confiança, e assim por diante. Como exemplo, considere registros e transações médicos e legais, que devem manter certos requisitos de privacidade enquanto estão sendo definidos e impostos. Oferecer controle de acesso e privacidade para dispositivos móveis também está recebendo cada vez mais atenção. Os SGBDs precisam de técnicas robustas para o armazenamento eficiente de informações relevantes à segurança em pequenos dispositivos, bem como técnicas de negociação de confiança. Onde manter informações relacionadas a identidades, perfis, credenciais e permissões e como usá-las para a identificação confiável do usuário ainda é um problema importante. Como fluxos de dados de grande tamanho são gerados em tais ambientes, é preciso elaborar técnicas eficientes para controle de acesso, integrando-as com técnicas de processamento para consultas contínuas. Por fim, é preciso que se garanta a privacidade dos dados de localização do usuário, adquiridos de sensores e redes de comunicação.

## 24.9 Desafios da segurança do banco de dados

Considerando o grande crescimento em volume e velocidade das ameaças aos bancos de dados e informações, é preciso dedicar esforços de pesquisa

às seguintes questões: qualidade dos dados, direitos de propriedade intelectual e sobrevivência do banco de dados. Estes são apenas alguns dos principais desafios que os pesquisadores em segurança de banco de dados estão tentando resolver.

### 24.9.1 Qualidade dos dados

A comunidade de banco de dados precisa de técnicas e soluções organizacionais para avaliar e atestar a qualidade dos dados. Essas técnicas podem incluir mecanismos simples, como rótulos de qualidade que são postados no sites Web. Também precisamos de técnicas que ofereçam verificação eficaz da semântica de integridade e ferramentas para a avaliação da qualidade dos dados, com base em técnicas como a ligação de registros. Técnicas de recuperação em nível de aplicação também são necessárias para reparar automaticamente os dados incorretos. As ferramentas de ETL (Extract, Transform, Load — extração, transformação, carga), bastante usadas para carregar dados em data warehouses (ver Seção 29.4), atualmente estão atacando essas questões.

### 24.9.2 Direitos de propriedade intelectual

Com o uso generalizado da Internet e de intranets, aspectos legais e informativos dos dados estão se tornando preocupações importantes das organizações. Para enfrentar esses problemas, têm sido propostas técnicas de marca d'água para dados relacionais. A finalidade principal da marca d'água digital é proteger o conteúdo contra duplicação e distribuição não autorizadas, habilitando a proprietário provável do conteúdo. Isso tradicionalmente tem ficado por conta da disponibilidade de um grande domínio de ruído, dentro do qual o objeto pode ser alterado enquanto retém suas propriedades essenciais. Porém, é preciso que haja pesquisa para avaliar a robustez dessas técnicas e para investigar diferentes técnicas visando à prevenção de violações dos direitos de propriedade intelectual.

### 24.9.3 Sobrevivência do banco de dados

Os sistemas de banco de dados precisam operar e continuar suas funções, mesmo com capacidades reduzidas, apesar de eventos destruidores, como ataques de busca de vantagem competitiva. Um SGBD, além de realizar todos os esforços para impedir um ataque e detectar um, caso ocorra, deve ser capaz de fazer o seguinte:

- **Confinamento.** Tomar ação imediata para eliminar o acesso do atacante ao sistema e isolar ou conter o problema para impedir que se espalhe mais.

- **Avaliação de danos.** Determina a extensão do problema, incluindo funções que falharam e dados adulterados.
- **Reconfiguração.** Reconfigurar para permitir que a operação continue em um modo reduzido enquanto a recuperação prossegue.
- **Reparo.** Recuperar dados adulterados ou perdidos e reparar ou reinstalar funções do sistema que falharam, para restabelecer um nível de operação normal.
- **Tratamento de falha.** Ao máximo possível, identificar os pontos fracos explorados no ataque e tomar medidas para impedir uma nova ocorrência.

O objetivo do atacante em busca de vantagem competitiva é prejudicar a operação da organização e a realização de sua missão, por meio de danos a seus sistemas de informação. O alvo específico de um ataque pode ser o próprio sistema ou seus dados. Embora os ataques que paralisam totalmente o sistema sejam graves e dramáticos, eles também devem ser bem temporizados para alcançar o objetivo do atacante, pois os ataques receberão atenção imediata e concentrada, a fim de retornar o sistema à condição operacional, diagnosticar como ocorreu o ataque e instalar medidas preventivas.

Até o momento, questões relacionadas à sobrevivência do banco de dados ainda não foram suficientemente investigadas. É preciso que se dedique muito mais pesquisa às técnicas e metodologias que garantam a sobrevivência do sistema de banco de dados.

## 24.10 Segurança baseada em rótulo no Oracle

Restringir o acesso a tabelas inteiras ou isolar dados confidenciais em bancos de dados separados é uma operação dispendiosa para se administrar. A Oracle Label Security evita a necessidade dessas medidas ao habilitar o controle de acesso em nível de linha. Ela estava disponível no Oracle Database 11g Release 1 (11.1) Enterprise Edition no momento em que este livro foi escrito. Cada tabela ou visão do banco de dados tem uma política de segurança associada a ela. Essa política é executada toda vez que a tabela ou visão é consultada ou alterada. Os desenvolvedores podem prontamente acrescentar o controle de acesso baseado em rótulo as suas aplicações em Oracle Database. A segurança baseada em rótulo oferece uma forma adaptável de controlar o acesso a dados confidenciais. Tanto usuários quanto dados

possuem rótulos associados a eles. A Oracle Label Security usa esses rótulos para oferecer segurança.

### 24.10.1 Tecnologia Virtual Private Database (VPD)

O Virtual Private Databases (VPDs) é um recurso do Oracle Enterprise Edition que acrescenta predicados aos comandos do usuário para limitar seu acesso de uma maneira transparente ao usuário e à aplicação. O conceito de VPD permite o controle de acesso imposto pelo servidor, detalhado, para uma aplicação segura.

O VPD oferece controle de acesso baseado em políticas. Essas políticas de VPD impõem controle de acesso em nível de objeto ou segurança em nível de linha. Isso fornece uma interface de programação de aplicação (API) que permite que as políticas de segurança sejam ligadas às tabelas ou visões do banco de dados. Ao utilizar PL/SQL, uma linguagem de programação hospedeira usada em aplicações Oracle, os desenvolvedores e administradores de segurança podem implementar políticas de segurança com a ajuda de procedimentos armazenados.<sup>7</sup> As políticas VPD permitem que os desenvolvedores removam os mecanismos de segurança de acesso das aplicações e os centralizem no Oracle Database.

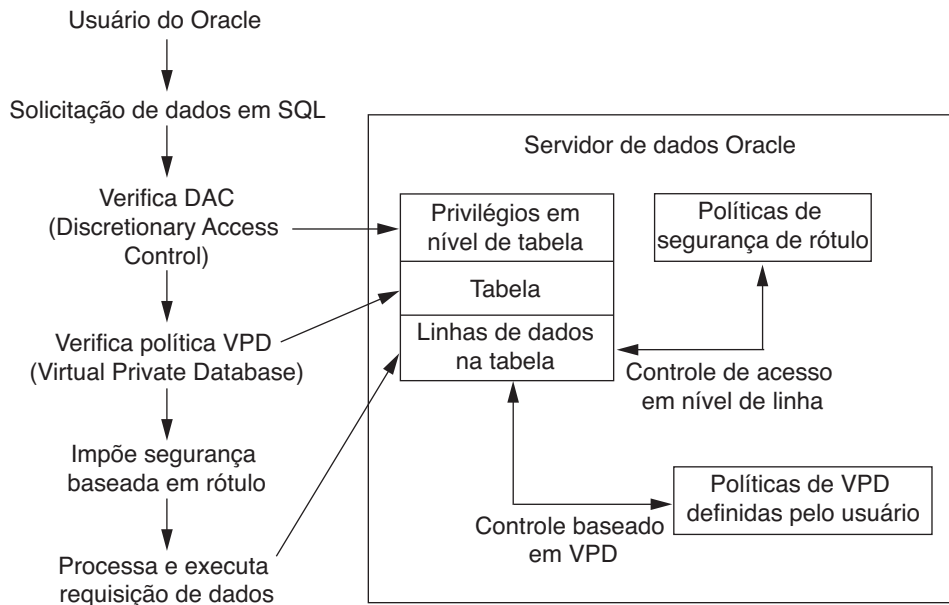
O VPD é habilitado ao associar-se uma 'política' de segurança a uma tabela, visão ou sinônimo. Um administrador usa o pacote PL/SQL fornecido, SGBD\_RLS, para vincular uma função da política a um objeto do banco de dados. Quando um objeto que tem uma política de segurança associada a ela é acessado, a função que implementa essa política é consultada. A função da política retorna um predicho (uma cláusula WHERE) que é então anexado ao comando SQL do usuário, modificando assim, de forma *transparente* e *dinâmica*, o acesso aos dados pelo usuário. A Oracle Label Security é uma técnica de imposição da segurança em nível de linha na forma de uma política de segurança.

### 24.10.2 Arquitetura Label Security

A Oracle Label Security está embutida na tecnologia VPD entregue no Oracle Database 11.1 Enterprise Edition. A Figura 24.4 ilustra como os dados são acessados sob a Oracle Label Security, mostrando a sequência de verificações do DAC e da segurança de rótulo.

A Figura 24.4 mostra a sequência de verificações do DAC e da segurança de rótulo. A parte da esquerda da figura mostra um usuário de aplicação em uma sessão do Oracle Database 11g Release 1 (11.1) enviando uma requisição em SQL. O SGBD Oracle verifica

<sup>7</sup> Procedimentos armazenados (ou *stored procedures*) foram discutidos na Seção 5.2.2.

**Figura 24.4**

Arquitetura Oracle Label Security.

Fonte: Oracle (2007)

os privilégios do DAC do usuário, garantindo que ele ou ela tenha privilégios SELECT na tabela. Depois, ele verifica se a tabela tem uma política de Virtual Private Database (VPD) associada para determinar se a tabela está protegida ao usar a Oracle Label Security. Se tiver, a modificação SQL da política VPD (cláusula WHERE) é acrescentada à instrução SQL original para encontrar o conjunto de linhas acessíveis que o usuário pode ver. Depois, a Oracle Label Security verifica os rótulos em cada linha, para determinar o subconjunto de linhas às quais o usuário tem acesso (conforme explicaremos na próxima seção). Essa consulta modificada é processada, otimizada e executada.

#### 24.10.3 Como rótulos de dados e rótulos de usuário trabalham juntos

O rótulo de um usuário indica a informação que este tem permissão para acessar. Ele também determina o tipo de acesso (leitura ou gravação) que o usuário tem sobre essa informação. O rótulo de uma linha mostra a sensibilidade da informação que a linha contém, bem como a propriedade da informação. Quando uma tabela no banco de dados tem um acesso baseado em rótulo associado a ela, uma linha só pode ser acessada se o rótulo do usuário atender a certos critérios definidos nas definições da política. O acesso é concedido ou negado com base no resultado da comparação do rótulo de dados e do rótulo de sessão do usuário.

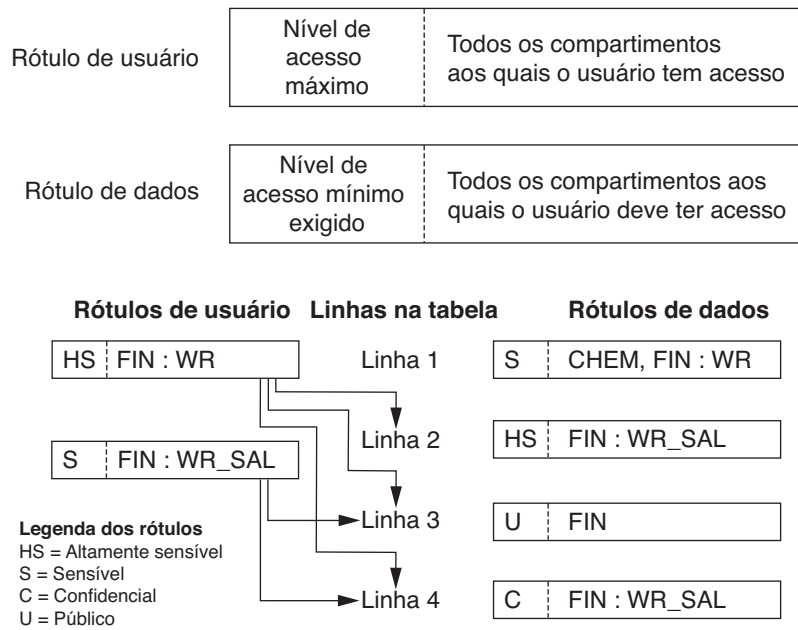
Os compartimentos permitem uma classificação mais detalhada da sensibilidade dos dados rotulados.

Todos os dados relacionados ao mesmo projeto podem ser rotulados com o mesmo compartimento. Os compartimentos são opcionais; um rótulo pode conter zero ou mais compartimentos.

Os grupos são usados para identificar organizações como proprietárias dos dados com rótulos de grupo correspondentes. Os grupos são hierárquicos; por exemplo, um grupo pode ser associado a um grupo pai.

Se um usuário tiver um nível máximo de SENSITIVE, então o usuário potencialmente tem acesso a todos os dados com níveis SENSITIVE, CONFIDENTIAL e UNCLASSIFIED. Esse usuário não tem acesso a dados HIGHLY\_SENSITIVE. A Figura 24.5 mostra como os rótulos de dados e de usuário trabalham juntos para oferecer controle de acesso na Oracle Label Security.

Como vemos na Figura 24.5, o Usuário 1 pode ter acesso às linhas 2, 3 e 4, pois seu nível máximo é HS (Highly\_Sensitive). Ele tem acesso ao compartimento FIN (Finanças), e seu acesso ao grupo WR (Western Region) hierarquicamente inclui o grupo WR\_SAL (WR Sales). Ele não pode acessar a linha 1 porque não tem o compartimento CHEM (Chemical). É importante que um usuário tenha autorização para todos os compartimentos no rótulo de dados de uma linha para poder acessá-la. Com base nesse exemplo, o usuário 2 pode acessar as linhas 3 e 4, e tem um nível máximo de S, que é menor que o HS na linha 2. Portanto, embora o usuário 2 tenha acesso ao compartimento FIN, ele pode acessar apenas o grupo WR\_SAL, e, dessa forma, não pode acessar a linha 1.

**Figura 24.5**

Rótulos de dados e rótulos de usuário no Oracle.

Fonte: Oracle (2007)

## Resumo

Neste capítulo, discutimos várias técnicas para impor a segurança do sistema de banco de dados. Apresentamos diferentes ameaças aos bancos de dados em relação à perda de integridade, disponibilidade e confidencialidade. Discutimos os tipos de medidas de controle para lidar com esses problemas: controle de acesso, controle de inferência, controle de fluxo e criptografia. Na introdução, abordamos diversas questões relacionadas à segurança, incluindo sensibilidade de dados e tipo de exposições, oferecendo segurança *versus* precisão no resultado quando um usuário solicita informações, e o relacionamento entre segurança e privacidade das informações.

A imposição da segurança lida com o controle do acesso ao sistema de banco de dados como um todo e com o controle da autorização para acessar partes específicas de um banco de dados. O primeiro normalmente é feito ao atribuir contas com senhas aos usuários. O segundo pode ser realizado com o uso de um sistema de concessão e revogação de privilégios a contas individuais para acessar partes específicas do banco de dados. Essa técnica geralmente é conhecida como controle de acesso discricionário (DAC). Apresentamos alguns comandos SQL para conceder e revogar privilégios, e ilustramos seu uso com exemplos. Depois, oferecemos uma visão geral dos mecanismos de controle de acesso obrigatório (MAC) que impõem a segurança multinível. Estes exigem

as classificações de usuários e valores de dados em classes de segurança e impõem as regras que proíbem o fluxo de informações dos níveis de segurança mais altos para os mais baixos. Alguns dos principais conceitos nos quais o modelo relacional multinível se baseia, incluindo filtragem e poli-instanciação, foram apresentados. O controle de acesso baseado em papéis (RBAC) foi introduzido, e atribui privilégios com base nos papéis que os usuários desempenham. Abordamos a noção de hierarquias de papéis, exclusão mútua de papéis e segurança baseada em linha e rótulo. Discutimos rapidamente o problema de controle de acesso a bancos de dados estatísticos para proteger a privacidade de informações individuais e, ao mesmo tempo, oferecer acesso estatístico a populações de registros. Explicamos as principais ideias por trás da ameaça da Injeção de SQL, os métodos nos quais ela pode ser induzida e os vários tipos de riscos associados a ela. Depois, demos uma ideia das diversas formas como a Injeção de SQL pode ser impedida. As questões relacionadas a controle de fluxo e os problemas associados a canais secretos foram discutidos em seguida, bem como a criptografia e as infraestruturas baseadas em chave pública/privada. A ideia de algoritmos de chave simétrica e o uso do popular esquema de infraestrutura de chave pública (PKI) baseada em chave assimétrica foram explicados. Também abordamos os conceitos de assinaturas digitais e certificados digitais. Destacamos a impor-

tância de questões de privacidade e sugerimos algumas técnicas de preservação da privacidade. Discutimos uma série de desafios à segurança, incluindo qualidade de dados, direitos de propriedade intelectual e sobrevivência do banco de dados. Terminamos o capítulo introduzindo a implementação de políticas de segurança ao usar uma combinação da segurança baseada em rótulo e os bancos de dados privados virtuais no Oracle 11g.

## Perguntas de revisão

---

- 24.1. Discuta o significado de cada um dos seguintes termos: *autorização de banco de dados, controle de acesso, criptografia de dados, conta privilegiada (sistema), auditoria de banco de dados, trilha de auditoria*.
- 24.2. Que conta é designada como proprietária de uma relação? Que privilégios o proprietário de uma relação possui?
- 24.3. Como o mecanismo de visão é usado como um mecanismo de autorização?
- 24.4. Discuta os tipos de privilégios no nível de conta e aqueles no nível de relação.
- 24.5. O que significa a concessão de um privilégio? O que significa a revogação de um privilégio?
- 24.6. Discuta o sistema de propagação de privilégios e as restrições impostas pelos limites de propagação horizontais e verticais.
- 24.7. Liste os tipos de privilégios disponíveis em SQL.
- 24.8. Qual é a diferença entre controle de acesso *discretionário* e *obrigatório*?
- 24.9. Quais são as classificações de segurança típicas? Discuta a propriedade de segurança simples e a propriedade \*, e explique a justificativa por trás dessas regras para impor a segurança multinível.
- 24.10. Descreva o modelo de dados relacional multinível. Defina os seguintes termos: *chave aparente, poli-instanciação, filtragem*.
- 24.11. Quais são os méritos relativos do uso do DAC ou do MAC?
- 24.12. O que é controle de acesso baseado em papel? De que maneiras ele é superior ao DAC e ao MAC?
- 24.13. Quais são os dois tipos de exclusão mútua no controle de acesso baseado em papel?
- 24.14. O que significa controle de acesso em nível de linha?
- 24.15. O que é a segurança de rótulo? Como um administrador a impõe?
- 24.16. Quais são os diferentes tipos de ataques de Injeção de SQL?
- 24.17. Que riscos estão associados aos ataques de Injeção de SQL?
- 24.18. Que medidas preventivas são possíveis contra os ataques de Injeção de SQL?
- 24.19. O que é um banco de dados estatístico? Discuta o problema da segurança do banco de dados estatístico.
- 24.20. Como a privacidade está relacionada à segurança do banco de dados estatístico? Que medidas podem ser tomadas para garantir algum grau de privacidade nos bancos de dados estatísticos?
- 24.21. O que é controle de fluxo como uma medida de segurança? Que tipos de controle de fluxo existem?
- 24.22. O que são canais secretos? Dê um exemplo de canal secreto.
- 24.23. Qual é o objetivo da criptografia? Que processo está envolvido na criptografia de dados e sua recuperação na outra ponta?
- 24.24. Dê um exemplo de algoritmo de criptografia e explique como ele funciona.
- 24.25. Repita a pergunta anterior para o algoritmo popular RSA.
- 24.26. O que é algoritmo de chave assimétrica para a segurança baseada em chave?
- 24.27. O que é esquema de infraestrutura de chave pública? Como ele oferece segurança?
- 24.28. O que são assinaturas digitais? Como elas funcionam?
- 24.29. Que tipo de informação um certificado digital inclui?

## Exercícios

---

- 24.30. Como a privacidade dos dados pode ser preservada em um banco de dados?
- 24.31. Quais são alguns dos maiores desafios atuais para a segurança do banco de dados?
- 24.32. Considere o esquema de banco de dados relacional da Figura 3.5. Suponha que todas as relações tenham sido criadas pelo (e, portanto, pertencem ao) usuário X, que deseja conceder os seguintes privilégios às contas de usuário A, B, C, D e E:
  - a. A conta A pode recuperar ou modificar qualquer relação, exceto DEPENDENTE, e pode conceder qualquer um desses privilégios a outros usuários.
  - b. A conta B pode recuperar todos os atributos de FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO, exceção Salario, Cpf\_ger e Data\_inicio\_ger.
  - c. A conta C pode recuperar ou modificar TRABALHA\_EM, mas só pode recuperar os atributos Pname, Minicial, Unome e Cpf de FUNCIONARIO e os atributos Projnome e Projnumero de PROJETO.

- d. A conta *D* pode recuperar qualquer atributo de FUNCIONARIO ou DEPENDENTE e pode modificar DEPENDENTE.
  - e. A conta *E* pode recuperar qualquer atributo de FUNCIONARIO, mas somente para tuplas de FUNCIONARIO que têm Dnr = 3.
  - f. Escreva instruções SQL para conceder esses privilégios. Use visões onde for apropriado.
- 24.33.** Suponha que o privilégio (a) do Exercício 24.32 deva ser dado com GRANT OPTION, mas somente para que a conta *A* possa concedê-lo a no máximo cinco contas, e cada uma dessas contas possa propagar o privilégio a outras contas, mas *sem* o privilégio GRANT OPTION. Quais seriam os limites de propagação horizontal e vertical nesse caso?
- 24.34.** Considere a relação mostrada na Figura 24.2(d). Como ela apareceria para um usuário com classificação *U*? Suponha que um usuário com classificação *U* tente atualizar o salário de ‘Silva’ para R\$50.000; qual seria o resultado dessa ação?

## Bibliografia selecionada

A autorização baseada na concessão e revogação de privilégios foi proposta para o SGBD experimental SYSTEM R e é apresentada em Griffiths e Wade (1976). Vários livros discutem a segurança nos bancos de dados e sistemas de computação em geral, incluindo os livros de Leiss (1982a) e Fernandez et al. (1981), e Fugini et al. (1995). Natan (2005) é um livro prático sobre questões de segurança e auditoria em todos os principais SGBDRs.

Muitos artigos discutem as diferentes técnicas para o projeto e proteção de bancos de dados estatísticos. Entre eles estão McLeish (1989), Chin e Ozsoyoglu (1981), Leiss (1982), Wong (1984) e Denning (1980). Ghosh (1984) discute o uso de bancos de dados estatísticos para o controle da qualidade. Há também muitos artigos que discutem a criptografia e a criptografia de dados, incluindo Diffie e Hellman (1979), Rivest et al. (1978), Akl (1983), Pfleeger e Pfleeger (2007), Omura et al. (1990), Stallings (2000) e Iyer et al. (2004).

Halfond et al. (2006) ajudam a entender os conceitos de ataques de Injeção de SQL e as várias ameaças impostas por eles. O documento oficial Oracle (2007a)

explica como o Oracle é menos passível a um ataque de Injeção de SQL em comparação com o SQL Server. Ele também oferece uma rápida explicação de como esses ataques podem ser impedidos. Outras estruturas propostas são discutidas em Boyd e Keromytis (2004), Halfond e Orso (2005) e McClure e Krüger (2005).

A segurança multinível é discutida em Jajodia e Sandhu (1991), Denning et al. (1987), Smith e Winslett (1992), Stachour e Thuraisingham (1990), Lunt et al. (1990) e Bertino et al. (2001). Visões gerais de questões de pesquisa em segurança de banco de dados são dadas por Lunt e Fernandez (1990), Jajodia e Sandhu (1991), Bertino (1998), Castano et al. (1995) e Thuraisingham et al. (2001). Os efeitos da segurança multinível no controle de concorrência são discutidos em Atluri et al. (1997). A segurança nos bancos de dados da próxima geração, semânticos e orientados a objeto é discutida em Rabbiti et al. (1991), Jajodia e Kogan (1990) e Smith (1990). Oh (1999) apresenta um modelo para a segurança discricionária e obrigatória. Os modelos de segurança para aplicações baseadas na Web e o controle de acesso baseado em papel são discutidos em Joshi et al. (2001). As questões de segurança para gerentes no contexto das aplicações de e-commerce e a necessidade de modelos de avaliação de risco para a seleção de medidas apropriadas de controle de segurança são discutidos em Farahmand et al. (2005). O controle de acesso em nível de linha é explicado com detalhes em Oracle (2007b) e Sybase (2005). O último também oferece detalhes sobre hierarquia de papel e exclusão mútua. Oracle (2009) explica como o Oracle usa o conceito de gerenciamento de identidade.

Avanços recentes, bem como desafios futuros para segurança e privacidade de bancos de dados, são discutidos em Bertino e Sandhu (2005). U.S. Govt. (1978), OECD (1980) e NRC (2003) são boas referências sobre a visão da privacidade por importantes agências do governo. Karat et al. (2009) discutem uma estrutura política para segurança e privacidade. XML e controle de acesso são discutidos em Naedele (2003). Mais detalhes podem ser encontrados sobre as técnicas de preservação da privacidade em Vaidya e Clifton (2004), direitos de propriedade intelectual em Sion et al. (2004) e sobrevivência de banco de dados em Jajodia et al. (1999). A tecnologia de VPD e a segurança baseada em rótulo do Oracle são discutidas com mais detalhes em Oracle (2007b).

# Bancos de dados distribuídos

Neste capítulo, voltamos nossa atenção para os bancos de dados distribuídos (BDDs), sistemas de gerenciamento de bancos de dados distribuídos (SGBDDs), e de que forma a arquitetura cliente-servidor é usada como uma plataforma para o desenvolvimento de aplicações de banco de dados. Os bancos de dados distribuídos levam as vantagens da computação distribuída para o domínio do gerenciamento de banco de dados. Um sistema de computação distribuído consiste em uma série de elementos de processamento, não necessariamente homogêneos, que são interconectados por uma rede de computadores e que cooperam na realização de certas tarefas atribuídas. Como um objetivo geral, os sistemas de computação distribuídos dividem um grande problema, difícil de ser administrado em partes menores, solucionando-o de modo eficiente de uma maneira coordenada. A viabilidade econômica dessa técnica tem duas razões: mais poder de computação é aproveitado para solucionar uma tarefa complexa, e cada elemento de processamento autônomo pode ser gerenciado independentemente para desenvolver as próprias aplicações.

A tecnologia de BDD é o resultado de uma fusão de duas tecnologias: tecnologia de banco de dados e tecnologia de rede e comunicação de dados. As redes de computadores permitem o processamento distribuído de dados. Bancos de dados tradicionais, por sua vez, enfocam o fornecimento de acesso centralizado e controlado aos dados. Os bancos de dados distribuídos permitem uma integração de informações e seu processamento por aplicações que podem, por si mesmas, ser centralizadas ou distribuídas.

Diversos sistemas de protótipo de banco de dados distribuído foram desenvolvidos na década de 1980 para resolver as questões de distribuição de dados, consulta distribuída e processamento de transa-

ção, gerenciamento de metadados de banco de dados distribuído e outros assuntos. Porém, um SGBDD abrangente em escala completa, que implementa a funcionalidade e as técnicas propostas na pesquisa em BDD, nunca surgiu como um produto comercialmente viável. A maioria dos principais vendedores redirecionou seus esforços de desenvolvimento de um produto SGBDD *puro* para o desenvolvimento de sistemas com base nos conceitos cliente-servidor, ou para o desenvolvimento de tecnologias para acessar fontes de dados heterogêneas distribuídas.

As organizações continuam a estar interessadas na *descentralização* do processamento (no nível de sistema) enquanto alcançam uma *integração* dos recursos de informação (no nível lógico) dentro de seus sistemas de bancos de dados, aplicações e usuários distribuídos geograficamente. Agora, existe um endosso geral da abordagem cliente-servidor para o desenvolvimento de aplicações, e a abordagem de três camadas para o desenvolvimento de aplicações Web (ver Seção 2.5).

Neste capítulo, discutimos os bancos de dados distribuídos, suas variações arquitetônicas e conceitos centrais à distribuição de dados e ao gerenciamento de dados distribuídos. Alguns detalhes dos avanços nas tecnologias de comunicação que facilitam o desenvolvimento de BDDs estão fora do escopo deste livro; veja os textos sobre comunicações de dados e redes, listados na bibliografia selecionada ao final deste capítulo.

A Seção 25.1 introduz conceitos de gerenciamento de banco de dados distribuído e outros relacionados. As seções 25.2 e 25.3 apresentam diferentes tipos de sistemas de bancos de dados distribuídos e suas arquiteturas, incluindo sistemas federados e multibanco de dados. Os problemas de heterogenei-

dade e as necessidades de autonomia nos sistemas de bancos de dados federados também são destacados. Questões detalhadas sobre projeto de banco de dados distribuído, envolvendo fragmentação de dados e sua distribuição por vários locais com possível replicação, são discutidas na Seção 25.4. As seções 25.5 e 25.6 apresentam as técnicas de processamento de transação e consulta de banco de dados distribuído, respectivamente. A Seção 25.7 oferece uma visão geral do controle de concorrência e recuperação nos bancos de dados distribuídos. A Seção 25.8 discute os esquemas de gerenciamento de catálogo nos bancos de dados distribuídos. Na Seção 25.9, abordamos rapidamente as tendências atuais nos bancos de dados distribuídos, como a computação em nuvem e os bancos de dados peer-to-peer. A Seção 25.10 discute os recursos de banco de dados distribuído do SGBDR Oracle. No final do capítulo há um resumo.

Para obter uma rápida introdução ao assunto de bancos de dados distribuídos, as seções 25.1, 25.2 e 25.3 podem ser estudadas.

## 25.1 Conceitos de banco de dados distribuído<sup>1</sup>

Podemos definir um **banco de dados distribuído (BDD)** como uma coleção de múltiplos bancos de dados logicamente inter-relacionados, distribuídos por uma rede de computadores, e um **sistema de gerenciamento de banco de dados distribuído (SGBDD)** como um sistema de software que gerencia um banco de dados distribuído enquanto torna a distribuição transparente ao usuário.<sup>2</sup>

Os bancos de dados distribuídos são diferentes dos arquivos Web da Internet. As páginas Web são basicamente uma coleção muito grande de arquivos armazenados em diferentes nós em uma rede — a Internet — com inter-relacionamentos entre os arquivos, representados por hyperlinks. As funções comuns do gerenciamento de banco de dados, incluindo o processamento de consulta uniforme e o processamento de transação, ainda *não* se aplicam a esse cenário. A tecnologia, no entanto, está mudando para uma direção tal que os bancos de dados distribuídos da World Wide Web (WWW) se tornarão uma realidade no futuro. Discutimos algumas das questões de acesso a bancos de dados na web nos capítulos 12 e 14. A proliferação de dados em milhões de sites Web em várias formas *não* se qualifica como um BDD pela definição dada anteriormente.

### 25.1.1 Diferenças entre sistemas multiprocessadores e BDD

Precisamos distinguir os bancos de dados distribuídos dos sistemas multiprocessadores que usam armazenamento compartilhado (memória primária ou disco). Para um banco de dados ser chamado de distribuído, as seguintes condições mínimas devem ser satisfeitas:

- **Conexões de nós de banco de dados por uma rede de computadores.** Existem vários computadores, chamados sites ou nós. Esses sites devem ser conectados por uma rede de comunicação básica para transmitir dados e comandos entre sites, como mostramos adiante na Figura 25.3(c).
- **Inter-relação lógica dos bancos de dados conectados.** É essencial que as informações nos bancos de dados sejam relacionadas logicamente.
- **Ausência de restrição de homogeneidade entre os nós conectados.** Não é necessário que todos os nós sejam idênticos em relação aos dados, hardware e software.

Todos os sites podem estar localizados nas proximidades físicas — digamos, dentro do mesmo prédio ou um grupo de prédios adjacentes — e conectados por uma rede local, ou podem estar distribuídos geograficamente por grandes distâncias e conectados por uma rede de longa distância ou rede remota. As redes locais costumam utilizar hubs sem fio ou cabos, enquanto as redes de longa distância utilizam linhas telefônicas ou satélites. Também é possível usar uma combinação de redes.

As redes podem ter diferentes **topologias** que definem os caminhos de comunicação diretos entre os sites. O tipo e a topologia da rede utilizada podem ter um impacto significativo no desempenho e, portanto, nas estratégias para o processamento de consulta distribuído e o projeto de banco de dados distribuído. Para questões arquitetônicas de alto nível, porém, não importa o tipo da rede utilizada; o que importa é que cada site seja capaz de se comunicar, direta ou indiretamente, com todos os outros sites. Para o restante deste capítulo, consideraremos que existe algum tipo de rede de comunicação entre os sites, independentemente de qualquer topologia em particular. Não abordaremos quaisquer questões específicas da rede, embora seja importante entender que, para uma operação eficiente de um sistema de banco de dados distribuído (SBDD), questões de projeto e desempenho da rede são críticos e fazem parte integral da solução geral. Os detalhes da rede de comunicação básica são invisíveis ao usuário final.

<sup>1</sup> Agradecemos a Narasimhan Srinivasan por sua contribuição substancial a esta e a várias outras seções deste capítulo.

<sup>2</sup> Esta definição e as discussões nesta seção são baseadas em grande parte em Ozsu e Valduriez (1999).

### 25.1.2 Transparência

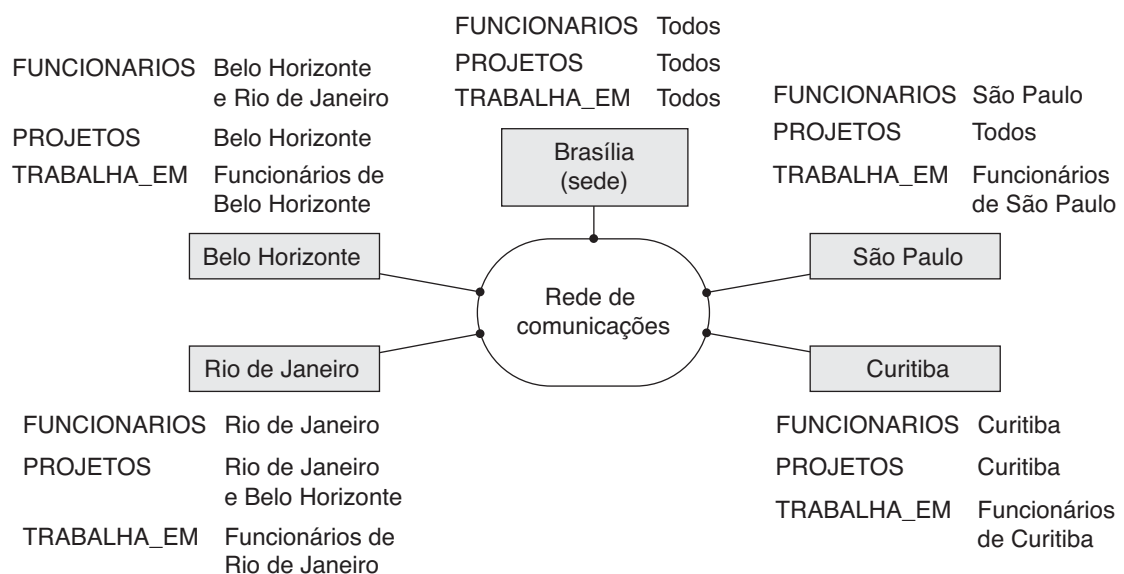
O conceito de transparência estende a ideia geral de ocultar detalhes da implementação dos usuários finais. Um sistema altamente transparente oferece muita flexibilidade ao usuário final/desenvolvedor de aplicação, pois requer pouco ou nenhum conhecimento dos detalhes básicos de sua parte. No caso de um banco de dados centralizado tradicional, a transparência simplesmente pertence à independência lógica e física de dados para desenvolvedores de aplicação. Contudo, em um cenário de BDD, os dados e software são distribuídos por vários sites conectados por uma rede de computadores, de modo que tipos adicionais de transparências são introduzidos.

Considere o banco de dados de empresa da Figura 3.5, que usamos como exemplo no decorrer do livro. As tabelas FUNCIONARIO, PROJETO e TRABALHA\_EM podem ser fragmentadas horizontalmente (ou seja, em conjuntos de linhas, conforme discutiremos na Seção 25.4) e armazenadas com possível replicação, como mostra a Figura 25.1. Os seguintes tipos de transparências são possíveis:

- **Transparência da organização dos dados (também conhecida como *transparência de distribuição ou de rede*).** Isso se refere à liberdade para o usuário de detalhes operacionais da rede e o posicionamento dos dados no sistema distribuído. Ela pode ser dividida em transparência de local e transparência de nomes. **Transparência de local** refere-se ao fato

de que o comando usado para realizar uma tarefa é independente do local dos dados e do local do nó onde o comando foi emitido. **Transparência de nomes** implica que, quando um nome é associado a um objeto, os objetos nomeados podem ser acessados sem ambiguidade, sem especificação adicional quanto ao local onde os dados se encontram.

- **Transparência de replicação.** Como mostramos na Figura 25.1, as cópias dos mesmos objetos de dados podem ser armazenadas em vários sites para melhor disponibilidade, desempenho e confiabilidade. A transparência de replicação torna o usuário desavisado da existência dessas cópias.
- **Transparência de fragmentação.** Dois tipos de fragmentação são possíveis. A **fragmentação horizontal** distribui uma relação (tabela) em sub-relações que são subconjuntos de tuplas (linhas) na relação original. A **fragmentação vertical** distribui uma relação em sub-relações em que cada uma é definida por um subconjunto das colunas da relação original. Uma consulta global pelo usuário precisa ser transformada em várias consultas de fragmento. A transparência de fragmentação torna o usuário desavisado da existência de fragmentos.
- Outras transparências incluem **transparência de projeto** e **transparência de execução** — referindo-se à liberdade de saber como o banco de dados distribuído é projetado e onde uma transação é executada.



**Figura 25.1**

Distribuição e replicação de dados entre bancos de dados distribuídos.

### 25.1.3 Autonomia

A **autonomia** determina a extensão à qual os nós individuais ou BDs em um BDD conectado podem operar independentemente. Um alto grau de autonomia é desejável para maior flexibilidade e manutenção personalizada de um nó individual. A autonomia pode ser aplicada ao projeto, comunicação e execução. A **autonomia de projeto** refere-se à independência do uso do modelo de dados e técnicas de gerenciamento de transação entre nós. A **autonomia de comunicação** determina a extensão à qual cada nó pode decidir sobre o compartilhamento de informações com outros nós. A **autonomia de execução** refere-se à independência dos usuários para atuarem conforme desejarem.

### 25.1.4 Confiabilidade e disponibilidade

Confiabilidade e disponibilidade são duas das vantagens em potencial mais comuns citadas para bancos de dados distribuídos. A **confiabilidade** é definida em termos gerais como a probabilidade de um sistema estar funcionando (não parado) em certo ponto no tempo, enquanto a **disponibilidade** é a probabilidade de que o sistema esteja continuamente disponível durante um intervalo de tempo. Podemos relacionar diretamente confiabilidade e disponibilidade do banco de dados aos defeitos, erros e falhas associadas a ele. Uma **falha** pode ser descrita como um desvio de um comportamento do sistema daquele especificado a fim de garantir a execução correta das operações. Erros constituem o subconjunto de estados do sistema que causam a falha. **Falha** é a causa de um erro.

Para construir um sistema que seja confiável, podemos adotar várias técnicas. Uma técnica comum enfatiza a *tolerância a correções*; ela reconhece que as falhas ocorrerão, e projeta mecanismos que podem detectar e remover falhas antes que elas possam resultar em uma falha do sistema. Outra técnica mais rigorosa tenta garantir que o sistema final não terá falha alguma. Isso é feito por meio de um processo de projeto abrangente, seguido por controle de qualidade e teste abrangentes. Um SGBDD confiável tolera falhas dos componentes básicos e processa solicitações do usuário desde que a coerência do banco de dados não seja violada. Um gerenciador de recuperação do SGBDD precisa lidar com falhas que surgem de transações, hardware e redes de comunicação. As falhas de hardware podem ser aquelas que resultam em perda do conteúdo da memória principal ou perda de conteúdo do armazenamento secundário. As falhas de comunicação ocorrem devido a erros associados a mensagens e falhas na linha. Os erros de mensagem podem incluir sua perda, adulteração ou chegada fora de ordem no destino.

### 25.1.5 Vantagens dos bancos de dados distribuídos

As organizações lançam mão do gerenciamento de banco de dados distribuído por diversos motivos. Algumas vantagens importantes são listadas a seguir.

- Maior facilidade e flexibilidade de desenvolvimento da aplicação.** O desenvolvimento e a manutenção de aplicações em sites geograficamente distribuídos de uma organização são facilitados devido à transparência da distribuição e controle de dados.
- Maior confiabilidade e disponibilidade.** Isso é obtido pelo isolamento de falhas ao seu site de origem, sem afetar os outros bancos de dados conectados à rede. Quando os dados e o software de SGBDD são distribuídos por vários sites, um destes pode apresentar falha enquanto outros continuam a operar. Apenas os dados e software que existem no site defeituoso não poderão ser acessados. Isso melhora tanto a confiabilidade quanto a disponibilidade. Uma melhoria ainda maior é obtida pela devida replicação dos dados e software em mais de um site. Em um sistema centralizado, uma falha em um único site torna o sistema inteiro indisponível a todos os usuários. Em um banco de dados distribuído, alguns dos dados podem ficar inalcançáveis, mas os usuários ainda podem ser capazes de acessar outras partes do banco de dados. Se os dados no site que apresentou falha tiverem sido duplicados em outro site antes da falha, então o usuário não será afetado de forma alguma.
- Maior desempenho.** Um SGBD distribuído fragmenta o banco de dados ao manter os dados mais próximos de onde eles são mais necessários. A **localização de dados** reduz a disputa pela CPU e serviços de E/S e, ao mesmo tempo, reduz os atrasos no acesso envolvidos nas redes remotas. Quando um banco de dados grande é distribuído por vários sites, existem bancos de dados menores em cada site. Como resultado, consultas e transações locais que acessam dados em um único site possuem melhor desempenho por causa dos bancos de dados locais menores. Além disso, cada site tem um número menor de transações executando do que se todas as transações fossem submetidas a um único banco de dados centralizado. Ainda, o paralelismo entre consultas e dentro da consulta pode ser alcançado ao executar várias con-

sultas em diferentes sites, ou ao desmembrar uma consulta em uma série de subconsultas executadas em paralelo. Isso contribui para melhorar o desempenho.

4. **Expansão mais fácil.** Em um ambiente distribuído, a expansão do sistema em matéria de inclusão de mais dados, aumento dos tamanhos do banco de dados ou inclusão de mais processadores é muito mais fácil.

As transparências que discutimos na Seção 25.1.2 levam a um comprometimento entre a facilidade de uso e o custo de overhead da provisão da transparência. A transparência total oferece ao usuário global uma visão do SBDD inteiro como se fosse um único sistema centralizado. A transparência é fornecida como um complemento à **autonomia**, que dá aos usuários um controle mais estrito sobre os bancos de dados locais. Os recursos de transparência podem ser implementados como uma parte da linguagem do usuário, que pode traduzir os serviços requisitados em operações apropriadas. Além disso, a transparência afeta os recursos que devem ser fornecidos pelo sistema operacional e pelo SGBD.

### 25.1.6 Funções adicionais dos bancos de dados distribuídos

A distribuição leva a uma maior complexidade no projeto e implementação do sistema. Para conseguir as vantagens em potencial já listadas, o software de SGBDD precisa ser capaz de oferecer as seguintes funções, além daquelas de um SGBD centralizado:

- **Acompanhar a distribuição de dados.** A capacidade de acompanhar a distribuição de dados, fragmentação e replicação ao expandir o catálogo do SGBDD.
- **Processamento de consulta distribuído.** A capacidade de acessar sites remotos e transmitir consultas e dados entre os vários sites por meio de uma rede de comunicação.
- **Gerenciamento de transação distribuído.** A capacidade de criar estratégias de execução para consultas e transações que acessem dados de mais de um site e de sincronizar o acesso aos dados distribuídos, mantendo a integridade do banco de dados geral.
- **Gerenciamento de dados replicado.** A capacidade de decidir qual cópia de um item de dados replicado acessar e de manter a consistência das cópias de um item de dados replicado.
- **Recuperação de banco de dados distribuído.** A capacidade de recuperar-se de falhas no site

individual e de novos tipos de falhas, como a dos links de comunicação.

- **Segurança.** As transações distribuídas precisam ser executadas com o gerenciamento apropriado da segurança dos dados e dos privilégios de autorização/acesso dos usuários.
- **Gerenciamento de diretório (catálogo) distribuído.** Um diretório contém informações (metadados) sobre os dados no banco de dados. O diretório pode ser global, para o BDD inteiro, ou local para cada site. O posicionamento e a distribuição do diretório são questões de projeto e diretriz.

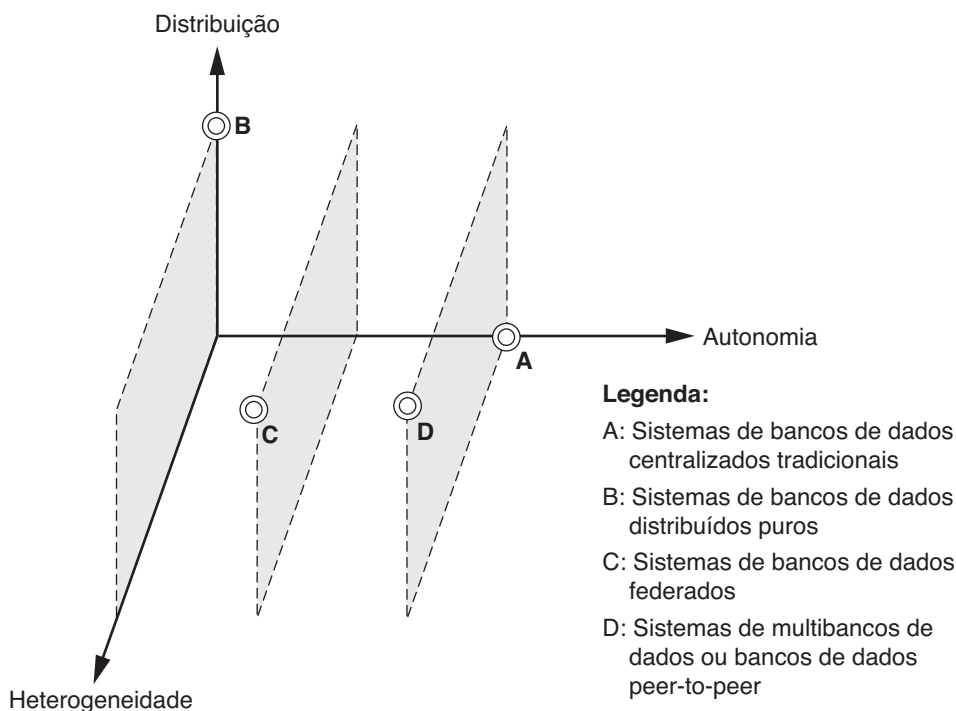
Essas próprias funções aumentam a complexidade de um SGBDD em relação a um SGBD centralizado. Antes que possamos observar todas as vantagens em potencial da distribuição, temos de encontrar soluções satisfatórias para essas questões e problemas de projeto. É difícil conseguir a inclusão de toda essa funcionalidade adicional, e encontrar soluções ideais é um passo além.

## 25.2 Tipos de sistemas de bancos de dados distribuídos

O termo *sistema de gerenciamento de banco de dados distribuído* pode descrever diversos sistemas que diferem um do outro em muitos aspectos. O item principal que todos os sistemas têm em comum é o fato de os dados e software serem distribuídos por vários sites conectados por alguma forma de rede de comunicação. Nesta seção, discutimos uma série de tipos de SGBDDs e os critérios e fatores que tornam alguns desses sistemas diferentes.

O primeiro fator que consideramos é o **grau de homogeneidade** do software de SGBDD. Se todos os servidores (ou SGBDs locais individuais) usarem software idêntico e todos os usuários (clientes) utilizarem software idêntico, o SGBDD é chamado de **homogêneo**; caso contrário, ele é chamado de **heterogêneo**. Outro fator relacionado ao grau de homogeneidade é o **grau de autonomia local**. Se não houver provisão para o site local funcionar como um SGBD independente, então o sistema **não tem autonomia local**. Contudo, se o *acesso direto* por transações locais a um servidor for permitido, o sistema tem algum grau de autonomia local.

A Figura 25.2 mostra a classificação das alternativas do SGBDD junto com eixos ortogonais de distribuição, autonomia e heterogeneidade. Para um banco de dados centralizado, existe autonomia completa, mas uma total falta de distribuição e heterogeneidade (Ponto A na figura). Vemos que o grau de autonomia

**Figura 25.2**

Classificação de bancos de dados distribuídos.

local oferece mais espaço para classificação em sistemas federados e multibanco de dados. No outro extremo do espectro da autonomia, temos um SGBDD que *se parece* com um SGBD centralizado para o usuário, com autonomia zero (Ponto B). Existe um único esquema conceitual, e todo acesso ao sistema é obtido por meio de um site que faz parte do SGBDD — o que significa que não existe autonomia local. Ao longo do eixo da autonomia encontramos dois tipos de SGBDDs, chamados *sistema de banco de dados federado* (Ponto C) e *sistema multibanco de dados* (Ponto D). Em tais sistemas, cada servidor é um SGBD centralizado independente e autônomo, que tem os próprios usuários locais, transações locais e DBA, e, portanto, tem um grau bem alto de *autonomia local*. O termo *sistema de banco de dados federado* (SBDF) é usado quando existe alguma visão ou esquema global da federação de bancos de dados que é compartilhada pelas aplicações (Ponto C). Por sua vez, um *sistema multibanco de dados* tem uma autonomia local completa porque não possui um esquema global, mas constrói um interativamente conforme a necessidade da aplicação (Ponto D).<sup>3</sup> Ambos os sistemas são híbridos entre sistemas distribuídos e centralizados, e a distinção que fizemos entre eles não é estritamente

seguida. Vamos nos referir a eles como SBDFs em um sentido genérico. O Ponto D no diagrama também pode indicar um sistema com autonomia local e heterogeneidade totais — este poderia ser um sistema de banco de dados peer-to-peer (ver Seção 25.9.2). Em um SBDF heterogêneo, um servidor pode ser um SGBD relacional, outro, um SGBD de rede (como o IDMS da Computer Associates ou o IMAGE/3000 da HP), e um terceiro, um SGBD de objeto (como o ObjectStore da Object Design) ou um SGBD hierárquico (como o IMS da IBM); nesse caso, é necessário ter uma linguagem de sistema canônica e incluir tradutores para passar subconsultas da linguagem canônica para a linguagem de cada servidor.

Em seguida, discutimos rapidamente as questões que afetam o projeto dos SBDFs.

### 25.2.1 Problemas com sistemas de gerenciamento de banco de dados federados

O tipo de heterogeneidade presente nos SBDFs pode surgir de várias fontes. Discutimos primeiro essas fontes e, depois, indicamos como os diferentes tipos de autonomias contribuem para uma hetero-

<sup>3</sup> O termo *sistema de multibanco de dados* não se aplica facilmente à maioria dos ambientes de TI empresariais. A noção de construir um esquema global como e quando houver necessidade não é muito viável na prática para bancos de dados de empresa.

geneidade semântica que deve ser resolvida em um SBDF heterogêneo.

- **Diferenças nos modelos de dados.** Os bancos de dados em uma organização vêm de uma série de modelos de dados, incluindo os chamados modelos legados (hierárquicos e de rede, ver apêndices D e E na Web), o modelo de dados relacional, o modelo de dados de objeto e até mesmo arquivos. As capacidades de modelagem variam. Portanto, lidar com os modelos uniformemente por meio de um único esquema global ou processá-los em uma única linguagem é algo desafiador. Mesmo que dois bancos de dados sejam ambos do ambiente do SGBDR, a mesma informação pode ser representada como um nome de atributo, como um nome de relação ou como um valor em bancos de dados diferentes. Isso exige um mecanismo inteligente de processamento de consulta, que possa relacionar informações com base nos metadados.
- **Diferenças nas restrições.** As facilidades de restrição para a especificação e a implementação variam de um sistema para outro. Existem recursos comparáveis que devem ser reconciliados na construção de um esquema global. Por exemplo, os relacionamentos dos modelos ER são representados como restrições de integridade referencial no modelo relacional. Triggers podem precisar ser usados para implementar certas restrições no modelo relacional. O esquema global também deve lidar com conflitos em potencial entre as restrições.
- **Diferenças nas linguagens de consulta.** Até com o mesmo modelo de dados, as linguagens e suas versões variam. Por exemplo, a SQL tem diversas versões, como SQL-89, SQL-92, SQL-99 e SQL:2008, e cada sistema tem o próprio conjunto de tipos de dados, operadores de comparação, recursos de manipulação de string etc.
- **O universo de discurso do qual os dados são retirados.** Por exemplo, para duas contas de cliente, os bancos de dados na federação podem ser dos Estados Unidos e do Japão e ter conjuntos de atributos totalmente diferentes sobre contas de cliente, exigidos pelas práticas contábeis. Flutuações de taxa de câmbio também apresentam um problema. Logo, as relações desses dois bancos de dados que possuem nomes idênticos — CLIENTE ou CONTA — podem ter algumas informações comuns e outras totalmente distintas.
- **Representação e nomeação.** A representação e a nomeação dos elementos de dados e da estrutura do modelo de dados podem ser previamente especificadas para cada banco de dados local.
- **O conhecimento, significado e interpretação subjetiva dos dados.** Essa é uma contribuição importante para a heterogeneidade semântica.
- **Restrições de transação e de diretriz.** Lidam com critérios de serialização, transações de compensação e outras diretrizes de transação.
- **Derivação de resumos.** Agregação, resumo e outros recursos e operações de processamento de dados admitidos pelo sistema.

Esses problemas relacionados à heterogeneidade semântica estão sendo encarados por todas as principais organizações multinacionais e governamentais em todas as áreas de aplicação. No ambiente comercial de hoje, a maioria das empresas está lançando mão de SBDFs heterogêneos, investindo pesado no desenvolvimento de sistemas de banco de dados individuais, usando diversos modelos de dados em diferentes plataformas nos últimos 20 a 30 anos. As empresas estão utilizando diversas formas de software — normalmente chamado de **middleware**, ou pacotes baseados na Web, chamados **servidores de aplicação** (por exemplo, WebLogic ou WebSphere), e até mesmo sistemas genéricos, chamados **sistemas de Enterprise Resource Planning (ERP)** (por exemplo, SAP, J. D. Edwards ERP) — para gerenciar o transporte de consultas e transações da aplicação global para bancos de dados individuais (com possível processamento adicional para regras de negócios) e os dados dos servidores de banco de dados heterogêneos para a aplicação global. Uma discussão detalhada desses tipos de sistemas de software está fora do escopo deste livro.

Assim como oferecer a transparência definitiva é o objetivo de qualquer arquitetura de banco de dados distribuído, os bancos de dados componentes locais lutam para preservar a autonomia. A **autonomia de**

**Heterogeneidade semântica.** A heterogeneidade semântica ocorre quando existem diferenças no significado, interpretação e uso intencionado dos mesmos dados ou dados relacionados. A heterogeneidade semântica entre os sistemas de banco de dados (SBDs) componentes cria o maior obstáculo no projeto de esquemas globais de bancos de dados heterogêneos. A **autonomia de projeto** dos SBDs componentes refere-se a sua liberdade de escolher os seguintes parâmetros de projeto, que, por sua vez, afetam a eventual complexidade do SBDF:

**comunicação** de um SBD componente refere-se a sua capacidade de decidir se irá se comunicar com outro SBD componente. A **autonomia da execução** refere-se à capacidade de um SBD componente executar operações locais sem interferência das operações externas por outros SBDs componentes e sua capacidade de decidir a ordem em que serão executadas. A **autonomia da associação** de um SBD componente implica que ele tem a capacidade de decidir se e quanto compartilhar de sua funcionalidade (operações que ele suporta) e recursos (dados que ele gerencia) com outros SBDs componentes. O maior desafio do projeto de SBDFs é permitir que os SBDs componentes interoperem enquanto ainda lhes fornecem os tipos de autonomias apresentados anteriormente.

## 25.3 Arquiteturas de banco de dados distribuídas

Nesta seção, primeiro mostramos rapidamente a distinção entre arquiteturas de banco de dados paralela e distribuída. Embora ambas estejam bastante presentes na indústria hoje, existem diversas manifestações das arquiteturas distribuídas que estão continuamente evoluindo entre as grandes empresas. A arquitetura paralela é mais comum na computação de alto desempenho, em que há uma necessidade de arquiteturas multiprocessadoras para enfrentar o volume de dados passando por aplicações de processamento de transação e warehousing. Depois, apresentamos a arquitetura genérica de um banco de dados distribuído. Isso é seguido por discussões sobre a arquitetura dos sistemas de banco de dados de três camadas cliente-servidor e federados.

### 25.3.1 Arquiteturas paralelas versus distribuídas

Existem dois tipos principais de arquiteturas de sistema multiprocessador que são comumente utilizados:

- **Arquitetura de memória compartilhada (altamente acoplada).** Múltiplos processadores compartilham armazenamento secundário (disco) e também memória principal.
- **Arquitetura de disco compartilhado (livremente acoplada).** Múltiplos processadores compartilham armazenamento secundário (disco), mas cada um tem a própria memória principal.

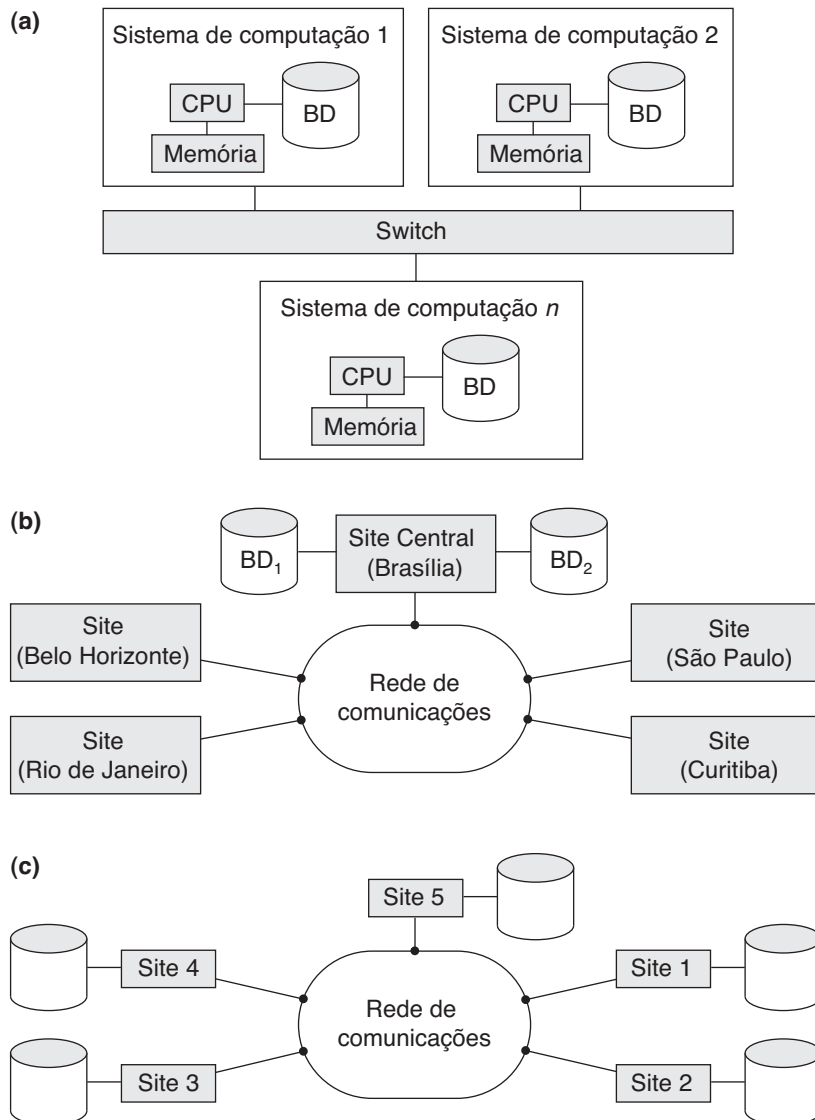
Essas arquiteturas permitem que os processadores se comuniquem sem o overhead de trocar mensagens por uma rede.<sup>4</sup> Os sistemas de gerenciamento

de banco de dados desenvolvidos que utilizam esses tipos de arquiteturas são chamados de **sistemas de gerenciamento de banco de dados paralelos**, em vez de SGBDDs, pois utilizam a tecnologia de processadores paralelos. Outro tipo de arquitetura de multiprocessador é chamado de **arquitetura nada compartilhado**. Nessa arquitetura, cada processador tem a própria memória principal e secundária (disco), não existe memória comum e os processadores se comunicam por uma rede de interconexão de alta velocidade (barramento ou switch). Embora a arquitetura nada compartilhado seja semelhante a um ambiente de computação de banco de dados distribuído, existem diferenças importantes no modo de operação. Nos sistemas de multiprocessador nada compartilhado, há simetria e homogeneidade de nós; isso não acontece no ambiente de banco de dados distribuído, no qual a heterogeneidade do hardware e do sistema operacional em cada nó é muito comum. A arquitetura nada compartilhado também é considerada um ambiente para bancos de dados paralelos. A Figura 25.3a ilustra um banco de dados paralelo (nada compartilhado), enquanto a Figura 25.3b ilustra um banco de dados centralizado com acesso distribuído e a Figura 25.3c mostra um banco de dados distribuído puro. Não vamos nos aprofundar aqui nas arquiteturas paralelas e em questões de gerenciamento de dados relacionadas.

### 25.3.2 Arquitetura geral de bancos de dados distribuídos puros

Nesta seção, discutimos os modelos arquiteturais lógicos e de componente de um BDD. Na Figura 25.4, que descreve a arquitetura de esquema genérico de um BDD, a empresa é apresentada com uma visão consistente, unificada, que mostra a estrutura lógica dos dados básicos por todos os nós. Essa visão é representada pelo esquema conceitual global (ECG), que oferece transparência de rede (ver Seção 25.1.2). Para acomodar a heterogeneidade em potencial no BDD, cada nó aparece como tendo o próprio esquema interno local (EIL) com base nos detalhes da organização física nesse site em particular. A organização lógica dos dados em cada site é especificada pelo esquema conceitual local (ECL). O ECG, ECL e seus mapeamentos básicos oferecem a transparência de fragmentação e replicação discutida na Seção 25.1.2. A Figura 25.5 mostra a arquitetura componente de um BDD. Ela é uma extensão de sua correspondente centralizada (Figura 2.3) do Capítulo 2. Para simplificar, os elementos comuns não são mostrados aqui. O compilador de consulta global referencia o esquema conceitual global com base no catálogo

<sup>4</sup> Se as memórias principal e secundária forem compartilhadas, a arquitetura também é conhecida como **arquitetura tudo compartilhado**.

**Figura 25.3**

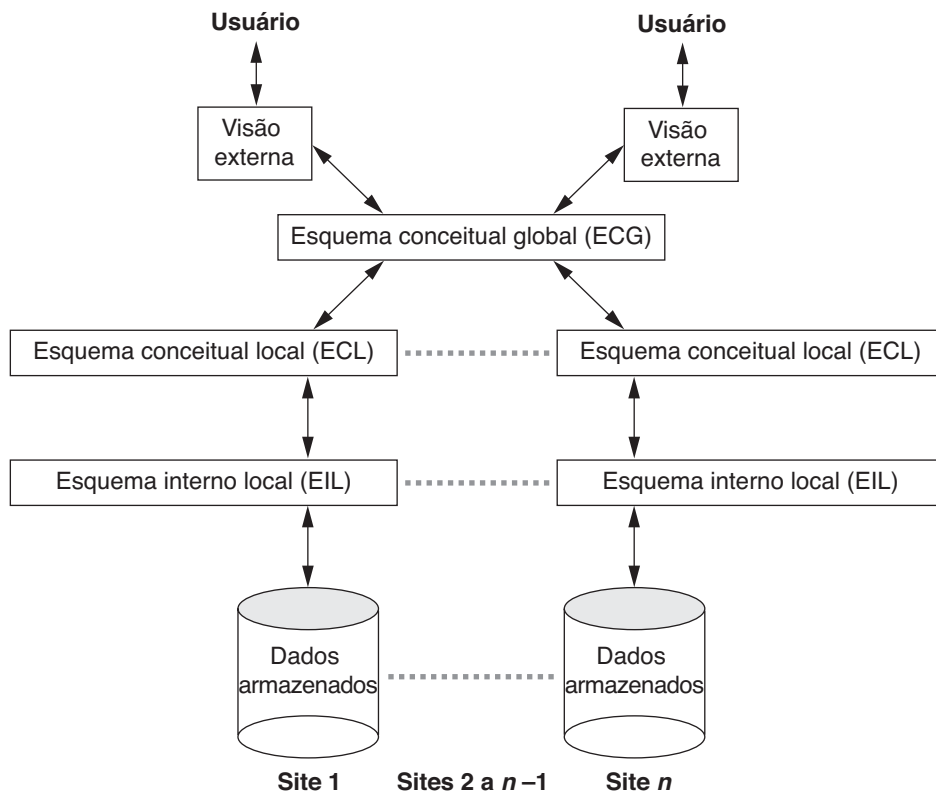
Algumas arquiteturas de sistema de banco de dados diferentes. (a) Arquitetura nada compartilhado. (b) Uma arquitetura em rede com um banco de dados centralizado em um dos sites. (c) Uma arquitetura de banco de dados verdadeiramente distribuída.

go global do sistema para verificar e impor as restrições definidas. O otimizador de consulta global referencia os esquemas conceituais globais e locais e gera consultas locais otimizadas com base nas consultas globais. Ele avalia todas as estratégias candidatas usando uma função de custo que estima o custo com base no tempo de resposta (CPU, E/S e latências de rede) e tamanhos estimados de resultados intermediários. O último é particularmente importante em consultas que envolvem junções. Após calcular o custo para cada candidato, o otimizador seleciona o candidato com o menor custo para execução. Cada SGBD local teria seu otimizador de consulta local, gerenciador de transação e mecanis-

mos de execução, bem como o catálogo do sistema local, que abriga os esquemas locais. O gerenciador de transação global é responsável por coordenar a execução por vários sites em conjunto com o gerenciador de transação local nesses sites.

### 25.3.3 Arquitetura do esquema de banco de dados federado

A arquitetura típica do esquema de cinco níveis para dar suporte a aplicações globais no ambiente de SBDF aparece na Figura 25.6. Nessa arquitetura, o esquema local é o esquema conceitual (definição de

**Figura 25.4**

Arquitetura do esquema para bancos de dados distribuídos.

banco de dados completa) de um banco de dados componente, e o **esquema de componente** é derivado ao se traduzir o esquema local para um modelo de dados canônico ou um modelo de dados comum (MDC) para o SBDF. A tradução de esquema de um esquema local para o esquema componente é acompanhada pela geração de mapeamentos para transformar comandos em um esquema componente em comandos no esquema local correspondente. O **esquema de exportação** representa o subconjunto de um esquema componente que está disponível ao SBDF. O **esquema federado** é o esquema ou visão global, que é o resultado da integração de todos os esquemas de exportação compartilháveis. Os **esquemas externos** definem o esquema para um grupo de usuários ou uma aplicação, assim como na arquitetura de esquema em três níveis.<sup>5</sup>

Todos os problemas relacionados ao processamento de consulta, processamento de transação e gerenciamento e recuperação de diretório e metadados se aplicam aos SBDFs com considerações adicionais. Não está em nosso escopo discutir esses problemas com detalhes aqui.

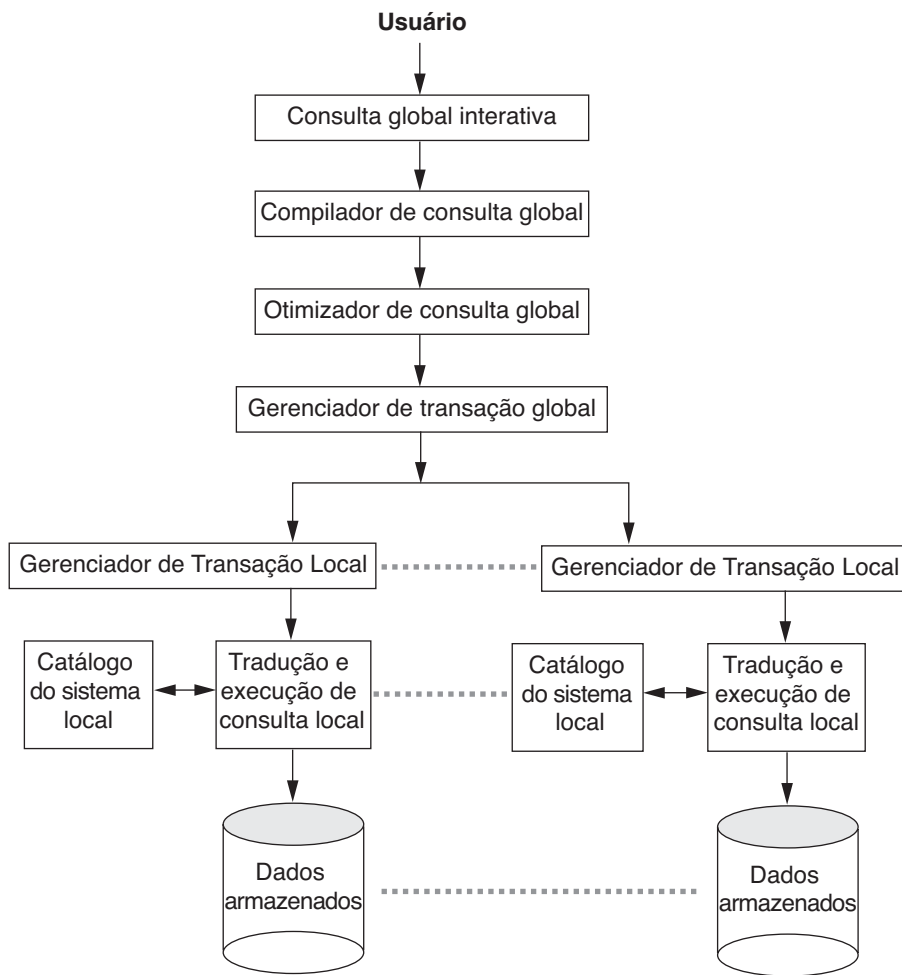
### 25.3.4 Visão geral da arquitetura cliente-servidor de três camadas

Conforme indicado na introdução do capítulo, os SGBDDs em escala completa não foram desenvolvidos para dar suporte a todos os tipos de funcionalidades discutidos até aqui. Em vez disso, aplicações de banco de dados distribuído estão sendo desenvolvidas no contexto das arquiteturas cliente-servidor. Apresentamos a arquitetura cliente-servidor de duas camadas na Seção 2.5. Agora, é mais comum usar uma arquitetura de três camadas, particularmente em aplicações Web. Essa arquitetura é ilustrada na Figura 25.7.

Na arquitetura cliente-servidor de três camadas, existem as seguintes camadas:

- 1. Camada de apresentação (cliente).** Esta oferece a interface com o usuário e interage com o usuário. Os programas nessa camada apresentam interfaces Web ou formulários para o cliente, a fim de realizar a ligação com a aplicação. Os navegadores Web normalmente são utilizados, e as linguagens e especificações usadas incluem HTML, XHTML, CSS, Flash,

<sup>5</sup> Para obter uma discussão detalhada sobre as autonomias e a arquitetura de cinco níveis dos SGBDFs, consulte Sheth e Larson (1990).

**Figura 25.5**

Arquitetura de componentes dos bancos de dados distribuídos.

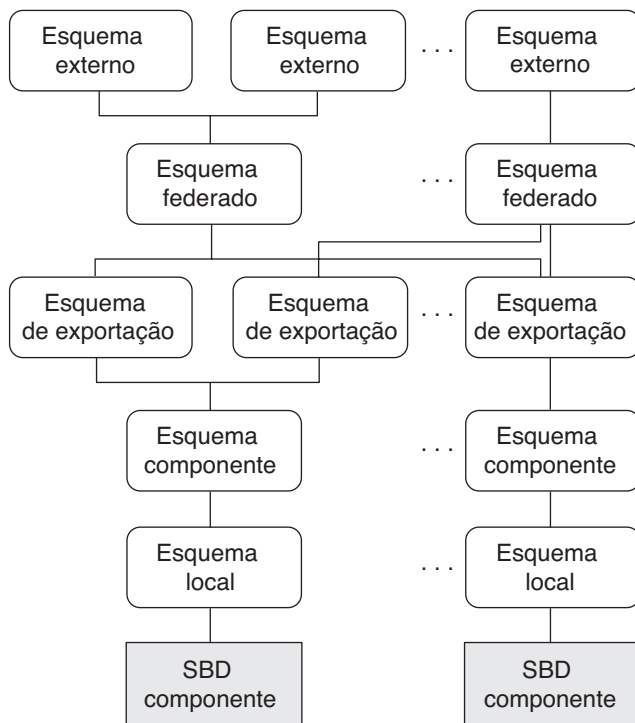
MathML, Scalable Vector Graphics (SVG), Java, JavaScript, Adobe Flex e outras. Essa camada trata da entrada, saída e navegação do usuário, aceitando comandos dele e exibindo a informação necessária, em geral na forma de páginas Web estáticas ou dinâmicas. Estas últimas são empregadas quando a interação envolve acesso a banco de dados. Quando uma interface Web é utilizada, esta camada costuma se comunicar com a camada de aplicação por meio do protocolo HTTP.

2. **Camada de aplicação (lógica de negócios).** Esta camada programa a lógica da aplicação. Por exemplo, as consultas podem ser formuladas com base na entrada do usuário pelo cliente, ou os resultados da consulta podem ser formatados e enviados ao cliente para apresentação. A funcionalidade adicional da aplicação pode ser tratada nessa camada, como as verificações de segurança, a verifica-

ção de identidade e outras funções. A camada de aplicação pode interagir com um ou mais bancos de dados ou fontes de dados, conforme a necessidade, ao conectar ao banco de dados usando ODBC, JDBC, SQL/CLI ou outras técnicas de acesso ao banco de dados.

3. **Servidor de banco de dados.** Esta camada trata de solicitações de consulta e atualização da camada de aplicação, processa as solicitações e envia os resultados. Normalmente, a SQL é usada para acessar o banco de dados se ele for relacional ou objeto-relacional, e procedimentos armazenados do banco de dados também podem ser chamados. Resultados de consulta (e consultas) podem ser formatados em XML (ver Capítulo 12) quando transmitidos entre o servidor de aplicação e o servidor de banco de dados.

O modo exato como deve ser dividida a funcionalidade do SGBD entre o cliente, o servidor de aplicação

**Figura 25.6**

A arquitetura de esquema em cinco níveis em um sistema de banco de dados federado (SBDF).

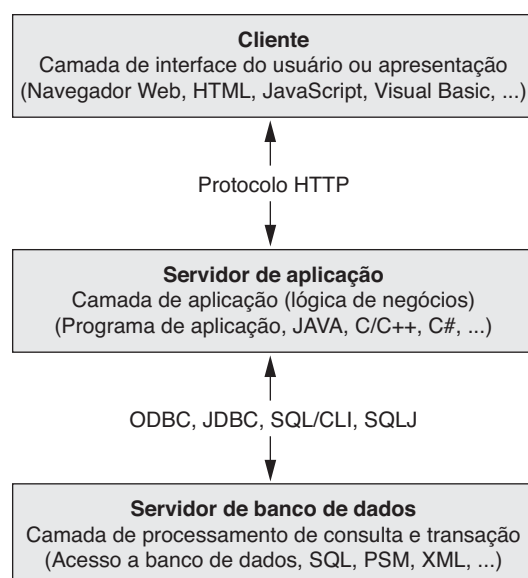
**Fonte:** Adaptado de Sheth e Larson, 'Federated Database Systems for Managing Distributed, Heterogeneous, and Autonomous Databases', *ACM Computing Surveys*, v. 22, n. 3, set. 1990.

e o servidor de banco de dados pode variar. A técnica comum é incluir a funcionalidade de um SGBD centralizado no nível de servidor de banco de dados. Diversos produtos de SGBD relacional utilizaram essa técnica, na qual um servidor SQL é fornecido. O servidor de aplicação deve então formular as consultas SQL apropriadas e se conectar ao servidor de banco de dados quando necessário. O cliente oferece o processamento para as interações da interface com o usuário. Como a SQL é um padrão relacional, diversos servidores em SQL, possivelmente fornecidos por diferentes fornecedores, podem aceitar comandos SQL por meio de padrões como ODBC, JDBC e SQL/CLI (ver Capítulo 13).

Nessa arquitetura, o servidor de aplicação também pode se referir a um dicionário de dados que inclui informações sobre a distribuição de dados entre os diversos servidores SQL, bem como módulos para decompor uma consulta global em uma série de consultas locais que podem ser executadas nos diversos sites. A interação entre um servidor de aplicação e o servidor de banco de dados pode prosseguir da seguinte forma durante o processamento de uma consulta em SQL:

1. O servidor de aplicação formula uma consulta do usuário com base na entrada da camada do cliente e a decompõe em uma série de consultas independentes ao site. Cada consulta do site é enviada ao site do servidor de banco de dados apropriado.
2. Cada servidor de banco de dados processa a consulta local e envia os resultados ao site do servidor de aplicação. Cada vez mais, a XML está sendo recomendada como o padrão para a troca de dados (ver Capítulo 12), de modo que o servidor de banco de dados pode formatar o resultado da consulta em XML antes de enviá-lo ao servidor de aplicação.
3. O servidor de aplicação combina os resultados das subconsultas para produzir o resultado da consulta requisitada originalmente, o formata para HTML ou alguma outra forma aceita pelo cliente e o envia para o site do cliente, para exibição.

O servidor de aplicação é responsável por gerar um plano de execução distribuído para uma consulta ou transação multisite e por supervisionar a execução distribuída ao enviar comandos aos servidores. Esses comandos incluem consultas locais e transações a serem executadas, bem como comandos para transmitir dados a outros clientes ou servidores. Outra função controlada pelo servidor de aplicação (ou coordenador) é a de garantir a consistência de cópias replicadas de um item de dados empregando técnicas de controle de concorrência distribuído (ou global).

**Figura 25.7**

Arquitetura cliente-servidor de três camadas.

O servidor de aplicação também precisa garantir a atomicidade de transações globais realizando recuperação global quando certos sites falham.

Se o SGBDD tiver a capacidade de *ocultar* os detalhes da distribuição de dados do servidor de aplicação, então ele permitirá que tal servidor execute consultas e transações globais como se o banco de dados fosse centralizado, sem ter de especificar os sites em que os dados referenciados na consulta ou transação residem. Essa propriedade é chamada de **transparência de distribuição**. Alguns SGBDDs não oferecem transparência de distribuição, exigindo, em seu lugar, que as aplicações conheçam os detalhes da distribuição de dados.

## 25.4 Técnicas de fragmentação, replicação e alocação de dados para projeto de banco de dados distribuído

Nesta seção, discutimos técnicas usadas para dividir o banco de dados em unidades lógicas, chamadas **fragmentos**, que podem ser atribuídas para armazenamento nos vários sites. Também discutimos o uso da **replicação de dados**, que permite que certos dados sejam armazenados em mais de um site, e o processo de **alocação** de fragmentos — ou réplicas de fragmentos — para armazenamento em vários sites. Essas técnicas são usadas durante o processo de **projeto do banco de dados distribuído**. A informação referente à fragmentação, alocação e replicação de dados é armazenada em um **diretório global**, que é acessado pelas aplicações de SBDD conforme a necessidade.

### 25.4.1 Fragmentação de dados

Em um BDD, precisam ser tomadas decisões com relação a qual site deve ser usado para armazenar quais partes do banco de dados. Por enquanto, vamos considerar que *não existe replicação*; ou seja, cada relação — ou parte de uma relação — é armazenada apenas em um site. Discutiremos a replicação e seus efeitos mais adiante nesta seção. Também usamos a terminologia dos bancos de dados relacionais, mas conceitos semelhantes também se aplicam a outros modelos de dados. Vamos considerar que estamos começando com um esquema de banco de dados relacional e precisamos decidir sobre como distribuir as relações pelos diversos sites. Para ilustrar nossa discussão, utilizamos o esquema de banco de dados relacional da Figura 3.5.

Antes de decidirmos sobre como distribuir os dados, temos que determinar as *unidades lógicas* do banco de dados que devem ser distribuídas. As unidades lógicas mais simples são as próprias relações; ou seja, cada relação *inteira* deve ser armazenada em determinado site. Em nosso exemplo, temos que decidir sobre um site para armazenar cada uma das relações FUNCIONARIO, DEPARTAMENTO, PROJETO, TRABALHA\_EM e DEPENDENTE da Figura 3.5. Em muitos casos, porém, uma relação pode ser dividida em unidades lógicas menores para distribuição. Por exemplo, considere o banco de dados de empresa mostrado na Figura 3.6, e suponha que existam três sites de computador — um para cada departamento na empresa.<sup>6</sup>

Podemos querer armazenar a informação do banco de dados relativa a cada departamento no site de computador para esse departamento. Uma técnica, chamada *fragmentação horizontal*, pode ser usada para particionar cada relação por departamento.

**Fragmentação horizontal.** Uma fragmentação horizontal de uma relação é um subconjunto das tuplas nessa relação. As tuplas que pertencem ao fragmento horizontal são especificadas por uma condição em um ou mais atributos da relação. Com frequência, apenas um único atributo é envolvido. Por exemplo, podemos definir três fragmentos horizontais na relação FUNCIONARIO da Figura 3.6 com as seguintes condições: ( $Dnr = 5$ ), ( $Dnr = 4$ ) e ( $Dnr = 1$ ) — cada fragmento contém as tuplas de FUNCIONARIO que trabalham para um departamento em particular. De modo semelhante, podemos definir três fragmentos horizontais para a relação PROJETO, com as condições ( $Dnum = 5$ ), ( $Dnum = 4$ ) e ( $Dnum = 1$ ) — cada fragmento contém as tuplas de PROJETO controladas por determinado departamento. A *fragmentação horizontal* divide a relação *horizontalmente*, agrupando as linhas para criar subconjuntos de tuplas, onde cada subconjunto tem um significado lógico. Esses fragmentos podem então ser atribuídos a diferentes sites no sistema distribuído. A *fragmentação horizontal derivada* se aplica ao particionamento de uma relação primária (DEPARTAMENTO em nosso exemplo) para outras relações secundárias (FUNCIONARIO e PROJETO em nosso exemplo), que estão relacionadas à principal por meio de uma chave estrangeira. Desse modo, os dados relacionados entre as relações principal e secundária são fragmentados da mesma maneira.

**Fragmentação vertical.** Cada site pode não precisar de todos os atributos de uma relação, o que poderia indicar a necessidade de um tipo de

<sup>6</sup> Naturalmente, em uma situação real, haverá muito mais tuplas na relação do que aquelas mostradas na Figura 3.6.

fragmentação diferente. A **fragmentação vertical** divide uma relação ‘verticalmente’ por colunas. Um **fragmento vertical** de uma relação mantém apenas certos atributos da relação. Por exemplo, podemos querer fragmentar a relação FUNCIONARIO em dois fragmentos verticais. O primeiro fragmento inclui informações pessoais — Nome, Datanasc, Endereco e Sexo — e o segundo inclui informações relacionadas ao trabalho — Cpf, Salario, Cpf\_supervisor e Dnr. Essa fragmentação vertical não é muito apropriada, pois se os dois fragmentos forem armazenados separadamente, não podemos colocar as tuplas de funcionário originais de volta, pois *não existe um atributo comum* entre os dois fragmentos. É necessário incluir a chave primária ou algum atributo de chave candidata em *cada* fragmento vertical, de modo que a relação completa possa ser reconstruída com base nos fragmentos. Logo, precisamos acrescentar o atributo Cpf ao fragmento de informações pessoais.

Observe que cada fragmento horizontal em uma relação  $R$  pode ser especificado na álgebra relacional por uma operação  $\sigma_{C_i}(R)$ . Um conjunto de fragmentos horizontais, cujas condições  $C_1, C_2, \dots, C_n$  incluem todas as tuplas em  $R$  — ou seja, cada tupla em  $R$  satisfaz  $(C_1 \text{ OR } C_2 \text{ OR } \dots \text{ OR } C_n)$  —, é chamado de **fragmentação horizontal completa** de  $R$ . Em muitos casos, uma fragmentação horizontal completa também é **disjunta**; isto é, nenhuma tupla em  $R$  satisfaz  $(C_i \text{ AND } C_j)$  para qualquer  $i \neq j$ . Nossos dois exemplos anteriores de fragmentação horizontal para as relações FUNCIONARIO e PROJETO foram completos e disjuntos. Para reconstruir a relação  $R$  com base em uma fragmentação horizontal *completa*, precisamos aplicar a operação UNIÃO aos fragmentos.

Um fragmento vertical em uma relação  $R$  pode ser especificado por uma operação  $\pi_{L_i}(R)$  na álgebra relacional. Um conjunto de fragmentos verticais cujas listas de projeção  $L_1, L_2, \dots, L_n$  incluem todos os atributos em  $R$ , mas compartilham apenas o atributo de chave primária de  $R$  é chamado de **fragmentação vertical completa** de  $R$ . Nesse caso, as listas de projeção satisfazem as duas condições a seguir:

- $L_1 \cup L_2 \cup \dots \cup L_n = \text{ATTRS}(R)$ .
- $L_i \cap L_j = \text{CRP}(R)$  para qualquer  $i \neq j$ , onde  $\text{ATTRS}(R)$  é o conjunto de atributos de  $R$  e  $\text{CRP}(R)$  é a chave primária de  $R$ .

Para reconstruir a relação  $R$  baseando-se em uma fragmentação vertical *completa*, aplicamos a operação UNIÃO EXTERNA aos fragmentos verticais (supondo que nenhuma fragmentação horizontal seja usada). Observe que também poderíamos aplicar uma operação JUNÇÃO EXTERNA COMPLETA e obter o mesmo

resultado para uma fragmentação vertical completa, mesmo quando alguma fragmentação horizontal também pode ter sido aplicada. Os dois fragmentos verticais da relação FUNCIONARIO com listas de projeção  $L_1 = \{\text{Cpf, Nome, Datanasc, Endereco, Sexo}\}$  e  $L_2 = \{\text{Cpf, Salario, Cpf_supervisor, Dnr}\}$  constituem uma fragmentação vertical completa de FUNCIONARIO.

Dois fragmentos horizontais, que não são completos nem disjuntos, são aqueles definidos sobre a relação FUNCIONARIO na Figura 3.5 pelas condições  $(\text{Salario} > 50.000)$  e  $(\text{Dnr} = 4)$ ; eles podem não incluir todas as tuplas de FUNCIONARIO, e podem incluir tuplas comuns. Dois fragmentos verticais que não são completos são aqueles definidos pelas listas de atributos  $L_1 = \{\text{Nome, Endereco}\}$  e  $L_2 = \{\text{Cpf, Nome, Salario}\}$ ; essas listas violam as duas condições de uma fragmentação vertical completa.

**Fragmentação mista (híbrida).** Podemos misturar os dois tipos de fragmentação, produzindo uma **fragmentação mista**. Por exemplo, podemos combinar as fragmentações horizontal e vertical da relação FUNCIONARIO dada anteriormente em uma fragmentação mista que inclui seis fragmentos. Nesse caso, a relação original pode ser reconstruída ao aplicar operações UNIÃO e UNIÃO EXTERNA (ou JUNÇÃO EXTERNA) na ordem apropriada. Em geral, um **fragmento** de uma relação  $R$  pode ser especificado por uma combinação SELEÇÃO-PROJEÇÃO de operações  $\pi_L(\sigma_C(R))$ . Se  $C = \text{TRUE}$  (ou seja, todas as tuplas são selecionadas) e  $L \neq \text{ATTRS}(R)$ , obtemos um fragmento vertical, e se  $C \neq \text{TRUE}$  e  $L = \text{ATTRS}(R)$ , obtemos um fragmento horizontal. Finalmente, se  $C \neq \text{TRUE}$  e  $L \neq \text{ATTRS}(R)$ , obtemos um fragmento misto. Observe que uma relação por si só pode ser considerada um fragmento com  $C = \text{TRUE}$  e  $L = \text{ATTRS}(R)$ . Na discussão a seguir, o termo *fragmento* é usado para se referir a uma relação ou a qualquer um dos tipos anteriores de fragmentos.

Um **esquema de fragmentação** de um banco de dados é uma definição de um conjunto de fragmentos que inclui *todos* os atributos e tuplas no banco de dados e satisfaz a condição de que o banco de dados inteiro pode ser reconstruído com base nos fragmentos ao aplicar alguma sequência de operações UNIÃO EXTERNA (ou JUNÇÃO EXTERNA) e UNIÃO. Às vezes, é útil — embora não necessário — ter todos os fragmentos disjuntos, exceto para a repetição das chaves primárias entre os fragmentos verticais (ou mistos). Nesse último caso, toda replicação e distribuição de fragmentos é claramente especificada em um estágio subsequente, separadamente da fragmentação.

Um **esquema de alocação** descreve a alocação de fragmentos aos sites do SBDD; logo, esse é um mapeamento que especifica para cada fragmentação o(s)

site(s) em que ela está armazenada. Se um fragmento for armazenado em mais de um site, ele é considerado **replicado**. Abordamos a replicação e a alocação de dados em seguida.

#### 25.4.2 Replicação e alocação de dados

A replicação é útil na melhoria da disponibilidade de dados. O caso mais extremo é a replicação do *banco de dados inteiro* em cada site no sistema distribuído, criando assim um **banco de dados distribuído totalmente replicado**. Isso pode melhorar bastante a disponibilidade porque o sistema continua a operar desde que pelo menos um site esteja funcionando. Isso também melhora o desempenho da recuperação para consultas globais, pois os resultados dessas consultas podem ser obtidos localmente, de qualquer site; logo, uma consulta de recuperação pode ser processada no site local onde ela é submetida, se esse site incluir um módulo servidor. A desvantagem da replicação total é que ela pode atrasar bastante as operações de atualização, já que uma única atualização local precisa ser realizada em cada cópia do banco de dados, para manter as cópias consistentes. Isso é verdade especialmente se existirem muitas cópias do banco de dados. A replicação total torna as técnicas de controle de concorrência e recuperação mais dispendiosas do que seriam se não houvesse replicação, conforme veremos na Seção 25.7.

O outro extremo da replicação total envolve **não ter replicação** — ou seja, cada fragmento é armazenado em exatamente um site. Nesse caso, todos os fragmentos *precisam ser* disjuntos, exceto pela repetição das chaves primárias entre os fragmentos verticais (ou mistos). Isso também é chamado de **alocação não redundante**.

Entre esses dois extremos, temos uma grande variedade de **replicação parcial** dos dados — ou seja, alguns fragmentos do banco de dados podem ser replicados, enquanto outros, não. O número de cópias de cada fragmento pode variar de uma até o total de sites no sistema distribuído. Um caso especial de replicação parcial está ocorrendo bastante em aplicações em que trabalhadores móveis — como o pessoal de vendas, planejadores financeiros e consultores de seguros — transportam bancos de dados parcialmente replicados com eles em laptops e PDAs e os sincronizam periodicamente com o banco de dados do servidor.<sup>7</sup> Uma descrição da replicação de fragmentos às vezes é chamada de **esquema de replicação**.

Cada fragmento — ou cada cópia de um fragmento — precisa ser atribuído a um site em particular no sistema distribuído. Esse processo é chamado de

**distribuição de dados** (ou **alocação de dados**). A escolha de sites e o grau de replicação dependem dos objetivos de desempenho e disponibilidade do sistema e dos tipos e frequências de transações submetidas em cada site. Por exemplo, se a alta disponibilidade for exigida, as transações podem ser submetidas a qualquer site e se a maioria delas for apenas para recuperação, um banco de dados totalmente replicado é uma boa escolha. Porém, se certas transações que acessam determinadas partes do banco de dados forem principalmente submetidas a um site em particular, o conjunto de fragmentos correspondente pode ser alocado apenas nesse site. Os dados acessados em vários sites podem ser replicados nestes últimos. Se muitas atualizações forem realizadas, pode ser útil limitar a replicação. Encontrar uma solução ideal ou mesmo uma solução boa para a alocação de dados distribuídos é um problema de otimização bastante complexo.

#### 25.4.3 Exemplo de fragmentação, alocação e replicação

Agora, vamos considerar um exemplo de fragmentação e distribuição do banco de dados da empresa nas figuras 3.5 e 3.6. Suponha que a empresa tenha três sites de computadores — um para cada departamento atual. Os sites 2 e 3 são para os departamentos 5 e 4, respectivamente. Em cada um desses sites, esperamos ter acesso frequente à informação de FUNCIONARIO e PROJETO para os funcionários *que trabalham nesse departamento* e os projetos *controlados por esse departamento*. Além do mais, assumimos que esses sites acessam principalmente os atributos Nome, Cpf, Salario e Cpf\_supervisor de FUNCIONARIO. O site 1 é usado pela sede da empresa e acessa todas as informações de funcionário e projeto regularmente, além de registrar a informação de DEPENDENTE para fins de seguro.

De acordo com esses requisitos, o banco de dados inteiro da Figura 3.6 pode ser armazenado no site 1. Para determinar os fragmentos a serem replicados nos sites 2 e 3, primeiro podemos fragmentar horizontalmente DEPARTAMENTO por sua chave Dnumero. Depois, aplicamos a fragmentação derivada às relações FUNCIONARIO, PROJETO e LOCALIZACAO\_DEP com base em suas chaves estrangeiras para número de departamento — chamadas Dnr, Dnum e Dnumero, respectivamente, na Figura 3.5. Podemos fragmentar verticalmente os fragmentos de FUNCIONARIO resultantes para incluir apenas os atributos {Nome, Cpf, Salario, Cpf\_supervisor, Dnr}. A Figura 25.8 mostra os fragmentos mistos FUNC\_DEP\_5 e FUNC\_DEP\_4, que incluem as tuplas de FUNCIONARIO que satisfazem as condições Dnr = 5

<sup>7</sup> Para ver uma técnica escalável, proposta para sincronizar parcialmente os bancos de dados replicados, consulte Mahajan et al. (1998).

## (a) FUNC\_DEP\_5

| Pnome    | Minicial | Uname | Cpf         | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|----------|----------|-------|-------------|---------|----------------|-----|
| João     | B        | Silva | 12345678966 | 30.000  | 33344555587    | 5   |
| Fernando | T        | Wong  | 33344555587 | 40.000  | 88866555576    | 5   |
| Ronaldo  | K        | Lima  | 66688444476 | 38.000  | 33344555587    | 5   |
| Joice    | A        | Leite | 45345345376 | 25.000  | 33344555587    | 5   |

## DEP\_5

| Dnome    | Dnumero | Cpf_gerente | Data_inicio_ger |
|----------|---------|-------------|-----------------|
| Pesquisa | 5       | 33344555587 | 22-05-1988      |

## LOCAL\_DEP\_5

| Dnumero | Localizacao |
|---------|-------------|
| 5       | Santo André |
| 5       | Itu         |
| 5       | São Paulo   |

## TRABALHA\_EM\_DEP\_5

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 12345678966 | 1   | 32,5  |
| 12345678966 | 2   | 7,5   |
| 66688444476 | 3   | 40,0  |
| 45345345376 | 1   | 20,0  |
| 45345345376 | 2   | 20,0  |
| 33344555587 | 2   | 10,0  |
| 33344555587 | 3   | 10,0  |
| 33344555587 | 10  | 10,0  |
| 33344555587 | 20  | 10,0  |

## PROJ\_DEP\_5

| Projnome | Projnumero | Projlocal   | Dnum |
|----------|------------|-------------|------|
| ProdutoX | 1          | Santo André | 5    |
| ProdutoY | 2          | Itu         | 5    |
| ProdutoZ | 3          | São Paulo   | 5    |

## Dados no site 2

## (b) FUNC\_DEP\_4

| Pnome    | Minicial | Uname   | Cpf         | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|----------|----------|---------|-------------|---------|----------------|-----|
| Alice    | J        | Zelya   | 99988777767 | 25.000  | 98765432168    | 4   |
| Jennifer | S        | Souza   | 98765432168 | 43.000  | 88866555576    | 4   |
| André    | V        | Pereira | 98798798733 | 25.000  | 98765432168    | 4   |

## DEP\_4

| Dnome         | Dnumero | Cpf_gerente | Data_inicio_ger |
|---------------|---------|-------------|-----------------|
| Administração | 4       | 98765432168 | 01-01-1995      |

## LOCAL\_DEP\_4

| Dnumero | Localizacao |
|---------|-------------|
| 4       | Mauá        |

## TRABALHA\_EM\_DEP\_4

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 33344555587 | 10  | 10,0  |
| 99988777767 | 30  | 30,0  |
| 99988777767 | 10  | 10,0  |
| 98798798733 | 10  | 35,0  |
| 98798798733 | 30  | 5,0   |
| 98765432168 | 30  | 20,0  |
| 98765432168 | 20  | 15,0  |

## PROJ\_DEP\_4

| Projnome         | Projnumero | Projlocal | Dnum |
|------------------|------------|-----------|------|
| Informatização   | 10         | Mauá      | 4    |
| Novos_beneficios | 30         | Mauá      | 4    |

## Dados no site 3

Figura 25.8

Alocação de fragmentos aos sites. (a) Fragmentos de relação no site 2 correspondentes ao departamento 5. (b) Fragmentos de relação no site 3 correspondentes ao departamento 4.

e Dnr = 4, respectivamente. Os fragmentos horizontais de PROJETO, DEPARTAMENTO e LOCALIZACAO\_DEP são fragmentados de maneira semelhante por número de departamento. Todos esses fragmentos — armazenados nos sites 2 e 3 — são replicados porque também são armazenados na sede — site 1.

Agora, devemos fragmentar a relação TRABALHA\_EM e decidir quais de seus fragmentos armazenar nos sites 2 e 3. Confrontamos o problema de que nenhum atributo de TRABALHA\_EM indica diretamente o departamento ao qual cada tupla pertence. De fato, cada tupla em TRABALHA\_EM relaciona um funcionário  $f$  a um projeto  $P$ . Poderíamos fragmentar TRABALHA\_EM com base no departamento  $D$  em que  $f$  trabalha ou baseado no departamento  $D'$  que controla  $P$ . A fragmentação torna-se fácil se temos uma restrição indicando que  $D = D'$  para todas as tuplas de TRABALHA\_EM — ou seja, se os funcionários só puderem trabalhar nos projetos controlados pelo departamento em que trabalham. Contudo, não existe tanta restrição em nosso banco de dados da Figura 3.6. Por exemplo, a tupla de TRABALHA\_EM <33344555587, 10, 10,0> relaciona um funcionário que trabalha para o departamento 5 com um projeto controlado pelo departamento 4. Nesse caso, poderíamos fragmentar TRABALHA\_EM com base no departamento em que o funcionário trabalha (que é expresso pela condição C) e, depois, fragmentar mais com base no departamento que controla os projetos em que o funcionário está trabalhando, como mostra a Figura 25.9.

Na Figura 25.9, a união de fragmentos  $G_1$ ,  $G_2$  e  $G_3$  oferece todas as tuplas de TRABALHA\_EM para os funcionários que trabalham para o departamento 5. De modo semelhante, a união dos fragmentos  $G_4$ ,  $G_5$  e  $G_6$  oferece todas as tuplas de TRABALHA\_EM para os funcionários que trabalham para o departamento 4. Por sua vez, a união dos fragmentos  $G_1$ ,  $G_4$  e  $G_7$  oferece todas as tuplas de TRABALHA\_EM para os projetos controlados pelo departamento 5. A condição para cada um dos fragmentos de  $G_1$  a  $G_9$  é mostrado na Figura 25.9. As relações que representam relacionamentos M:N, como TRABALHA\_EM, normalmente têm diversas fragmentações lógicas possíveis. Em nossa distribuição na Figura 25.8, escolhemos incluir todos os fragmentos que podem ser reunidos a uma tupla FUNCIONARIO ou a uma tupla PROJETO nos sites 2 e 3. Logo, colocamos a união dos fragmentos  $G_1$ ,  $G_2$ ,  $G_3$ ,  $G_4$  e  $G_7$  no site 2 e a união dos fragmentos  $G_4$ ,  $G_5$ ,  $G_6$ ,  $G_2$  e  $G_8$  no site 3. Observe que os fragmentos  $G_2$  e  $G_4$  são replicados nos dois sites. Essa estratégia de alocação permite a junção entre os

fragmentos de FUNCIONARIO ou PROJETO locais no site 2 ou no site 3 e o fragmento de TRABALHA\_EM local para serem realizados completamente no local. Isso demonstra com clareza como o problema de fragmentação e alocação de banco de dados é complexo para bancos de dados grandes. A bibliografia selecionada ao final deste capítulo discute parte do trabalho feito nessa área.

## 25.5 Processamento e otimização de consulta em bancos de dados distribuídos

Agora, vamos dar uma visão geral de como um SGBDD processa e optimiza uma consulta. Primeiro, discutimos as etapas envolvidas no processamento da consulta e, depois, detalhamos os custos de comunicação do processamento de uma consulta distribuída. Por fim, discutimos uma operação especial, chamada *semijunção*, que é usada para optimizar alguns tipos de consultas em um SGBDD. Uma discussão detalhada sobre algoritmos de optimização está além do escopo deste livro. Tentamos ilustrar os princípios de optimização com exemplos adequados.<sup>8</sup>

### 25.5.1 Processamento de consulta distribuído

Uma consulta de banco de dados distribuído é processada em estágios, da seguinte forma:

- 1. Mapeamento de consulta.** A consulta de entrada em dados distribuídos é especificada formalmente usando uma linguagem de consulta. Depois, ela é traduzida para uma consulta algébrica em relações globais. Essa tradução é feita ao referir-se ao esquema conceitual global e não leva em conta a distribuição e replicação real dos dados. Portanto, essa tradução é em grande parte idêntica àquela realizada em um SGBD centralizado. Ela é, primeiro, normalizada, analisada quanto a erros semânticos, simplificada e finalmente reestruturada em uma consulta algébrica.
- 2. Localização.** Em um banco de dados distribuído, a fragmentação resulta em relações armazenadas em sites separados, com alguns fragmentos possivelmente sendo replicados. Esse estágio mapeia a consulta distribuída no esquema global para consultas separadas em fragmentos individuais usando informações de distribuição e replicação de dados.

<sup>8</sup> Para obter uma discussão detalhada dos algoritmos de optimização, veja Ozsu e Valduriez (1999).

## (a) Funcionários no Departamento 5

**G1**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 12345678966 | 1   | 32,5  |
| 12345678966 | 2   | 7,5   |
| 66688444476 | 3   | 40,0  |
| 45345345376 | 1   | 20,0  |
| 45345345376 | 2   | 20,0  |
| 33344555587 | 2   | 10,0  |
| 33344555587 | 3   | 10,0  |

C1 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 5))

**G2**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 33344555587 | 10  | 10,0  |

C2 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJECT WHERE Dnum = 4))

**G3**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 33344555587 | 20  | 10,0  |

C3 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJECT WHERE Dnum = 1))

## (b) Funcionários no Departamento 4

**G4**

| Fcpf | Pnr | Horas |
|------|-----|-------|
|      |     |       |

C4 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 5))

**G5**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 99988777767 | 30  | 30,0  |
| 99988777767 | 10  | 10,0  |
| 98798798733 | 10  | 35,0  |
| 98798798733 | 30  | 5,0   |
| 98765432168 | 30  | 20,0  |

C5 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 4))

**G6**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 98765432168 | 20  | 15,0  |

C6 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 1))

## (c) Funcionários no Departamento 1

**G7**

| Fcpf | Pnr | Horas |
|------|-----|-------|
|      |     |       |

C7 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 5))

**G8**

| Fcpf | Pnr | Horas |
|------|-----|-------|
|      |     |       |

C8 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 4))

**G9**

| Fcpf        | Pnr | Horas |
|-------------|-----|-------|
| 88866555576 | 20  | Null  |

C9 = C e (Pnr em (SELECT Projnumero FROM PROJETO WHERE Dnum = 1))

**Figura 25.9**

Fragmentos completos e disjuntos da relação TRABALHA\_EM. (a) Fragmentos de TRABALHA\_EM para funcionários que trabalham no departamento 5 (C=[Fcpf in (SELECT Cpf FROM FUNCIONARIO WHERE Dnr=5)]). (b) Fragmentos de TRABALHA\_EM para funcionários que trabalham no departamento 4 (C=[Fcpf in (SELECT Cpf FROM FUNCIONARIO WHERE Dnr=4)]). (c) Fragmentos de TRABALHA\_EM para funcionários que trabalham no departamento 1 (C=[Fcpf in (SELECT Cpf FROM FUNCIONARIO WHERE Dnr=1)]).

3. **Otimização global da consulta.** A otimização consiste em selecionar uma estratégia com base em uma lista de candidatas que está mais próxima do ideal. Uma lista de consultas candidatas pode ser obtida ao permutar a ordenação das operações em uma consulta de fragmento gerada pelo estágio anterior. O tempo é a unidade preferida para medir o custo. O custo total é uma combinação ponderada de custos como o de CPU, os de E/S e aqueles de comunicação. Como os BDDs são conectados por uma rede, em geral os custos de comunicação pela rede são os mais significativos. Isso é especialmente verdadeiro quando os sites são conectados por uma rede remota (WAN — Wide Area Network).
4. **Otimização de consulta local.** Esse estágio é comum a todos os sites no BDD. As técnicas são semelhantes àquelas usadas nos sistemas centralizados.

Os três primeiros estágios citados são realizados em um site de controle central, enquanto o último estágio é realizado localmente.

### 25.5.2 Custos de transferência de dados do processamento de consulta distribuído

No Capítulo 19, discutimos as questões envolvidas no processamento e na otimização de uma consulta em um SGBD centralizado. Em um sistema distribuído, vários fatores adicionais complicam ainda mais o processamento da consulta. O primeiro é o custo de transferir dados pela rede. Isso pode incluir arquivos intermediários que são transferidos para outros sites para que haja mais processamento, bem como os arquivos de resultado finais que podem ter de ser transferidos para o site em que o resultado da consulta é necessário. Embora esses custos possam não ser muito altos se os sites estiverem conectados por uma rede local de alto desempenho, eles se tornam bastante significativos em outros tipos de redes. Assim, os algoritmos de otimização de consulta do SGBDD consideram o objetivo de reduzir a *quantidade de transferência de dados* como um critério de otimização na escolha de uma estratégia de execução de consulta distribuída.

Ilustramos isso com duas consultas simples de exemplo. Suponha que as relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO na Figura 3.5 sejam distribuídas em dois sites, como mostra a Figura 25.10. Vamos supor neste exemplo que nenhuma relação seja fragmenta-

da. De acordo com a Figura 25.10, o tamanho da relação FUNCIONARIO é  $100 * 10.000 = 10^6$  bytes, e o tamanho da relação DEPARTAMENTO é  $35 * 100 = 3.500$  bytes. Considere a consulta C: *para cada funcionário, recupere o nome do funcionário e o nome do departamento para o qual o funcionário trabalha.* Isso pode ser indicado da seguinte forma na álgebra relacional:

C:  $\pi_{Pnome, Unome, Dnome}$   
 $(FUNCIONARIO \bowtie_{Dnr=Dnumero} DEPARTAMENTO)$

O resultado dessa consulta incluirá 10.000 registros, supondo que cada funcionário esteja relacionado a um departamento. Suponha que cada registro no resultado da consulta tenha 40 bytes de extensão. A consulta é submetida a um site distinto 3, que é chamado **site de resultado**, pois o resultado da consulta é necessário lá. Nem a relação FUNCIONARIO nem DEPARTAMENTO residem no site 3. Existem três estratégias simples para executar essa consulta distribuída:

1. Transferir tanto FUNCIONARIO quanto DEPARTAMENTO para o site de resultado e realizar a junção no site 3. Nesse caso, um total de  $1.000.000 + 3.500 = 1.003.500$  bytes devem ser transferidos.
2. Transferir a relação FUNCIONARIO para o site 2, executar a junção no site 2 e enviar o resultado para o site 3. O tamanho do resultado da consulta é  $40 * 10.000 = 400.000$  bytes, de modo que  $400.000 + 1.000.000 = 1.400.000$  devem ser transferidos.
3. Transferir a relação DEPARTAMENTO para o site 1, executar a junção no site 1 e enviar o resultado ao site 3. Nesse caso,  $400.000 + 3.500 = 403.500$  bytes devem ser transferidos.

Se a redução na quantidade de transferência de dados é nosso critério de otimização, devemos escolher a estratégia 3. Agora, considere outra consulta C': *para cada departamento, recupere o nome do departamento e o nome do gerente do departamento.* Isso pode ser indicado da seguinte forma na álgebra relacional:

C':  $\pi_{Pnome, Unome, Dnome}$   
 $(DEPARTAMENTO \bowtie_{Cpf_gerente=Cpf} FUNCIONARIO)$

Novamente, suponha que a consulta seja submetida no site 3. As mesmas três estratégias para execução da consulta C se aplicam a C', exceto que o resultado de C' inclui apenas 100 registros, imaginando que cada dependência tenha um gerente:

**Site 1:****FUNCIONARIO**

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|

10.000 registros

cada registro tem 100 bytes

Campo Cpf tem 11 bytes

Campo Pnome tem 15 bytes

Campo Dnr tem 4 bytes

Campo Uname tem 15 bytes

**Site 2:****DEPARTAMENTO**

| Dnome | Dnumero | Cpf_gerente | Data_inicio_ger |
|-------|---------|-------------|-----------------|
|-------|---------|-------------|-----------------|

100 registros

cada registro tem 35 bytes

Campo Dnumero tem 4 bytes

Campo Dnome tem 10 bytes

Campo Cpf\_ger tem 11 bytes

**Figura 25.10**

Exemplo para ilustrar o volume dos dados transferidos.

1. Transferir tanto FUNCIONARIO quanto DEPARTAMENTO para o site de resultado e realizar a junção no site 3. Nesse caso, um total de  $1.000.000 + 3.500 = 1.003.500$  bytes devem ser transferidos.
2. Transferir a relação FUNCIONARIO para o site 2, executar a junção no site 2 e enviar o resultado para o site 3. O tamanho do resultado da consulta é  $40 * 100 = 4.000$  bytes, de modo que  $4.000 + 1.000.000 = 1.004.000$  bytes devem ser transferidos.
3. Transferir a relação DEPARTAMENTO para o site 1, executar a junção no site 1 e enviar o resultado ao site 3. Nesse caso,  $4.000 + 3.500 = 7.500$  bytes devem ser transferidos.

De novo, escolheríamos a estratégia 3 — dessa vez, por uma margem muito grande em relação às estratégias 1 e 2. As três estratégias anteriores são as mais óbvias para o caso em que o site de resultado (site 3) é diferente de todos os sites que contêm arquivos envolvidos na consulta (sites 1 e 2). Porém, suponha que o site de resultado seja o site 2; dessa forma, temos duas estratégias simples:

1. Transferir a relação FUNCIONARIO para o site 2, executar a consulta e apresentar o re-

sultado ao usuário no site 2. Aqui, o mesmo número de bytes — 1.000.000 — deve ser transferido tanto para C quanto para C'.

2. Transferir a relação DEPARTAMENTO para o site 1, executar a consulta no site 1 e enviar o resultado de volta para o site 2. Nesse caso,  $400.000 + 3.500 = 403.500$  bytes devem ser transferidos para C e  $4.000 + 3.500 = 7.500$  bytes para C'.

Uma estratégia mais complexa, que às vezes funciona melhor do que essas mais simples, utiliza uma operação chamada *semijunção*. A seguir, apresentamos essa operação e discutimos a execução distribuída usando semijunções.

### 25.5.3 Processamento de consulta distribuído usando semijunção

A ideia por trás do processamento de consulta distribuído usando uma *operação de semijunção* é reduzir o número de tuplas em uma relação antes de transferi-la para outro site. Intuitivamente, a ideia é enviar a *junção* de uma relação R para o site onde a outra relação S está localizada; é então realizada a junção dessa coluna com S. Depois disso, os atributos de junção, junto com os atributos exigidos no resultado, são projetados para fora e enviados de volta

ao site original e juntados com  $R$ . Logo, somente a coluna de junção de  $R$  é transferida em uma direção, e um subconjunto de  $S$  sem tuplas ou atributos estranhos é transferido na outra direção. Se apenas uma pequena fração das tuplas em  $S$  participar da junção, esta pode ser uma solução eficiente para minimizar a transferência de dados.

Para ilustrar isso, considere a seguinte estratégia para executar  $C$  ou  $C'$ :

1. Projetar os atributos de junção de DEPARTAMENTO no site 2 e transferi-los para o site 1. Para  $C$ , transferimos  $F = \pi_{Dnumero}(\text{DEPARTAMENTO})$ , cujo tamanho é  $4 * 100 = 400$  bytes, enquanto, para  $C'$ , transferimos  $F' = \pi_{Cpf\_ger}(\text{DEPARTAMENTO})$ , cujo tamanho é  $9 * 100 = 900$  bytes.
2. Junção do arquivo transferido com a relação FUNCIONARIO no site 1 e transferir os atributos exigidos do arquivo resultante no site 2. Para  $C$ , transferimos  $R = \pi_{Dnr, Pnome, Unome}(F \bowtie_{Dnumero=Dnr} \text{FUNCIONARIO})$ , cujo tamanho é  $34 * 10.000 = 340.000$  bytes, enquanto, para  $C'$ , transferimos  $R' = \pi_{Cpf\_ger, Pnome, Unome}(F' \bowtie_{Cpf\_ger=Cpf} \text{FUNCIONARIO})$ , cujo tamanho é  $39 * 100 = 3.900$  bytes.
3. Executar a consulta de junção do arquivo transferido  $R$  ou  $R'$  com DEPARTAMENTO e apresentar o resultado ao usuário no site 2.

Ao utilizar essa estratégia, transferimos 340.400 bytes para  $C$  e 4.800 bytes para  $C'$ . Limitamos os atributos de FUNCIONARIO e tuplas transmitidas ao site 2 na etapa 2 para apenas aqueles que *realmente serão usados na junção* com uma tupla DEPARTAMENTO na etapa 3. Para a consulta  $C$ , isso significou incluir todas as tuplas de FUNCIONARIO, de modo que pouca melhoria foi alcançada. Contudo, para  $C'$ , apenas 100 das 10.000 tuplas de FUNCIONARIO foram necessárias.

A operação de semijunção foi criada para formalizar essa estratégia. Uma **operação de semijunção**  $R \bowtie_{A=B} S$ , onde  $A$  e  $B$  são atributos compatíveis em domínio de  $R$  e  $S$ , respectivamente, produz o mesmo resultado que a expressão da álgebra relacional  $\pi_R(R \bowtie_{A=B} S)$ . Em um ambiente distribuído onde  $R$  e  $S$  residem em diferentes sites, a semijunção costuma ser implementada primeiro ao transferir  $F = \pi_B(S)$  ao site onde  $R$  reside e, depois, ao juntar  $F$  com  $R$ , levando assim à estratégia discutida aqui.

Observe que a operação de semijunção não é comutativa; ou seja,

$$R \bowtie S \neq S \bowtie R$$

## 25.5.4 Decomposição de consulta e atualização

Em um SGBDD *sem transparência de distribuição*, o usuário elabora uma consulta diretamente em relação a fragmentos específicos. Por exemplo, considere outra consulta  $C$ : *recupere os nomes e horas por semana para cada funcionário que trabalha em algum projeto controlado pelo departamento 5*, que é especificado no banco de dados distribuído onde as relações nos sites 2 e 3 aparecem na Figura 25.8, e aquelas no site 1 aparecem na Figura 3.6, como em nosso exemplo anterior. Um usuário que submete tal consulta precisa especificar se ela referencia as relações PROJ\_DEP\_5 e TRABALHA\_EM\_DEP\_5 no site 2 (Figura 25.8) ou as relações PROJETO e TRABALHA\_EM no site 1 (Figura 3.6). O usuário também deve manter a consistência dos itens de dados replicados ao atualizar um SGBDD *sem transparência de replicação*.

Além disso, um SGBDD que oferece suporte à *transparência completa de distribuição, fragmentação e replicação* permite que o usuário especifique uma solicitação de consulta ou atualização no esquema da Figura 3.5 como se o SGBD fosse centralizado. Para as atualizações, o SGBDD é responsável por manter a *consistência entre itens replicados* usando um dos algoritmos de controle de concorrência distribuídos a serem discutidos na Seção 25.7. Para consultas, um módulo de **decomposição de consulta** precisa desmembrar ou **decompor** uma consulta em **subconsultas** que possam ser executadas nos sites individuais. Ademais, deve ser gerada uma estratégia para combinar os resultados das subconsultas, a fim de formar o resultado da consulta. Sempre que o SGBDD determina que um item referenciado na consulta é replicado, ele deve escolher ou **materializar** uma réplica em particular durante a execução da consulta.

Para determinar quais réplicas incluem os itens de dados referenciados em uma consulta, o SGBDD refere-se à informação de fragmentação, replicação e distribuição armazenada no catálogo do SGBDD. Para a fragmentação vertical, a lista de atributos para cada fragmento é mantida no catálogo. Para a fragmentação horizontal, uma condição, às vezes chamada de **guarda**, é mantida para cada fragmento. Esta é basicamente uma condição de seleção que especifica quais tuplas existem no fragmento; ela é chamada de guarda porque *apenas tuplas que satisfazem essa condição têm permissão para serem armazenadas no fragmento*. Para fragmentos mistos, tanto a lista de atributos quanto a condição de guarda são mantidas no catálogo.

Em nosso exemplo anterior, as condições de guarda para os fragmentos no site 1 (Figura 3.6) são TRUE (todas as tuplas) e as listas de atributos são

\* (todos os atributos). Para os fragmentos mostrados na Figura 25.8, temos as condições de guarda e as listas de atributos mostradas na Figura 25.11. Quando o SGBDD decompõe uma solicitação de atualização, ele pode determinar quais fragmentos devem ser atualizados ao examinar suas condições de guarda. Por exemplo, uma solicitação do usuário para inserir uma nova tupla de FUNCIONARIO <‘Alex’, ‘B’, ‘Coleman’, ‘34567123911’, ‘22-ABR-1964’, ‘Rua Sabarás, 3306, São Paulo, SP’, M, 33.000, ‘98765432168’, 4> no fragmento FUNC\_DEP\_4 do site 3.

a tupla anterior no fragmento FUNCIONARIO no site 1, e a segunda insere a tupla projetada <‘Alex’, ‘B’, ‘Coleman’, ‘34567123911’, 33.000, ‘98765432168’, 4> no fragmento FUNC\_DEP\_4 do site 3.

Para a decomposição da consulta, o SGBDD pode determinar quais fragmentos podem conter as tuplas exigidas ao comparar a condição de consulta com as condições de guarda. Por exemplo, considere a consulta C: *recupere os nomes e horas por semana para cada funcionário que trabalha em algum projeto controlado pelo departamento 5*. Isso pode ser especificado em SQL no esquema da Figura 3.5 da seguinte forma:

### (a) FUNC\_DEP\_5

lista atributo: Pnome, Minicial, Unome, Cpf, Salario, Cpf\_supervisor, Dnr

condição guarda: Dnr=5

DEP\_5

lista atributo: \* (todos os atributos Dnome, Dnumero, Cpf\_gerente, Data\_inicio\_ger)

condição guarda: Dnumero=5

LOCAL\_DEP\_5

lista atributo: \* (todos os atributos Dnumero, Localizacao)

condição guarda: Dnumero=5

PROJ\_DEP\_5

lista atributo: \* (todos os atributos Projnome, Projnumero, Projlocal, Dnum)

condição guarda: Dnum=5

TRABALHA\_EM\_DEP\_5

lista atributo: \* (todos os atributos Fcpf, Pnr, Horas)

condição guarda: Fcpf IN ( $\pi_{\text{Cpf}}(\text{FUNC\_DEP\_5})$ ) OR Pnr IN ( $\pi_{\text{Projnumero}}(\text{PROJ\_DEP\_5})$ )

### (b) FUNC\_DEP\_4

lista atributo: Pnome, Minicial, Unome, Cpf, Salario, Cpf\_supervisor, Dnr

condição guarda: Dnum=4

DEP\_4

lista atributo: \* (todos os atributos Dnome, Dnumero, Cpf\_gerente, Data\_inicio\_ger)

condição guarda: Dnumero=4

LOCAL\_DEP\_4

lista atributo: \* (todos os atributos Dnumero, Localizacao)

condição guarda: Dnumero=4

PROJ\_DEP\_4

lista atributo: \* (todos os atributos Projnome, Projnumero, Projlocal, Dnum)

condição guarda: Dnum=4

TRABALHA\_EM5

lista atributo: \* (todos os atributos Fcpf, Pnr, Horas)

condição guarda: Fcpf IN ( $\pi_{\text{Cpf}}(\text{FUNC\_DEP\_4})$ )

OR Pnr IN ( $\pi_{\text{Projnumero}}(\text{PROJ\_DEP\_4})$ )

### Figura 25.11

Condições de guarda e listas de atributos para fragmentos. (a) Fragmentos do site 2. (b) Fragmentos do site 3.

**C: SELECT** Pnome, Unome, Horas **FROM** FUNCIONARIO, PROJETO, TRABALHA\_EM  
**WHERE** Dnum=5 **AND** Projnumero=Pnr **AND**  
 Fcpf=Cpf;

Suponha que a consulta seja submetida no site 2, que é onde o resultado da consulta será necessário. O SGBDD pode determinar, pela condição de guarda em PROJ\_DEP\_5 e TRABALHA\_EM\_DEP\_5, que todas as tuplas que satisfazem as condições (Dnum = 5 AND Projnumero = Pnr) residem no site 2. Logo, ele pode decompor a consulta nas seguintes subconsultas da álgebra relacional:

$$\begin{aligned} T_1 &\leftarrow \pi_{Fcpf}(\text{PROJ\_DEP\_5} \bowtie_{\text{Projnumero}=\text{Pnr}} \text{TRABALHA\_EM\_DEP\_5}) \\ T_2 &\leftarrow \pi_{Fcpf, \text{Pnome}, \text{Unome}}(T_1 \bowtie_{Fcpf=Cpf} \text{FUNCIONARIO}) \\ \text{RESULTADO} &\leftarrow \pi_{\text{Pnome}, \text{Unome}, \text{Horas}}(T_2 * \text{TRABALHA\_EM\_DEP\_5}) \end{aligned}$$

Essa decomposição pode ser utilizada para executar a consulta usando uma estratégia de semijunção. O SGBDD sabe, pelas condições de guarda, que PROJ\_DEP\_5 contém exatamente as tuplas que satisfazem (Dnum = 5) e que TRABALHA\_EM\_DEP\_5 contém todas as tuplas a serem juntadas com PROJ\_DEP\_5; logo, a subconsulta  $T_1$  pode ser executada no site 2, e a coluna projetada Fcpf pode ser enviada ao site 1. A subconsulta  $T_2$  pode então ser executada no site 1, e o resultado pode ser enviado de volta ao site 2, onde o resultado da consulta final é calculado e apresentado ao usuário. Uma estratégia alternativa seria enviar a própria consulta C ao site 1, que inclui todas as tuplas do banco de dados, onde seria executada localmente e da qual o resultado seria enviado de volta ao site 2. O otimizador de consulta estimaria os custos das duas estratégias e escolheria aquela com a estimativa de custo mais baixa.

## 25.6 Visão geral do gerenciamento de transação em bancos de dados distribuídos

Os módulos de software de gerenciamento de transação global e local, junto com o gerenciador de controle de concorrência e recuperação de um SGBDD, coletivamente garantem as propriedades ACID das transações (ver Capítulo 21). Discutimos sobre o gerenciamento distribuído de transações nesta seção e exploramos o controle de concorrência na Seção 25.7.

Como podemos ver na Figura 25.5, um componente adicional, chamado **gerenciador de transação global**, é introduzido para dar suporte a transações

distribuídas. O site em que a transação foi originada pode assumir temporariamente o papel de gerenciador de transação global e coordenar a execução das operações de banco de dados com gerenciadores de transação por múltiplos sites. Os gerenciadores de transação exportam suas funcionalidades como uma interface para os programas de aplicação. As operações exportadas por essa interface são semelhantes àquelas cobertas na Seção 21.2.1, a saber, BEGIN\_TRANSACTION, READ ou WRITE, END\_TRANSACTION, COMMIT\_TRANSACTION e ROLLBACK (ou ABORT). O gerenciador armazena informações contábeis relacionadas a cada transação, como um identificador exclusivo, site de origem, nome, e assim por diante. Para operações READ, ele retorna uma cópia local se for válida e estiver disponível. Para operações WRITE, ele garante que as atualizações sejam visíveis em todos os sites que contém cópias (réplicas) do item de dados. Para operações ABORT, o gerenciador garante que nenhum efeito da transação seja refletido em qualquer site do banco de dados distribuído. Para operações COMMIT, ele garante que os efeitos de uma gravação sejam registrados persistentemente em todos os bancos de dados que contêm cópias do item de dados. O término atômico (COMMIT/ABORT) de transações distribuídas normalmente é implementado usando o protocolo de confirmação em duas fases. Oferecemos mais detalhes desse protocolo na próxima seção.

O gerenciador de transação passa ao controlador de concorrência a operação do banco de dados e informações associadas. O controlador é responsável pela aquisição e liberação dos bloqueios associados. Se a transação exigir acesso a um recurso bloqueado, ela é adiada até que o bloqueio seja adquirido. Quando o bloqueio é adquirido, a operação é enviada ao processador em tempo de execução, que trata da execução real da operação do banco de dados. Quando a operação é concluída, os bloqueios são liberados e o gerenciador de transação é atualizado com o resultado da operação. Discutimos métodos de concorrência distribuídos comumente utilizados na Seção 25.7.

### 25.6.1 Protocolo de confirmação em duas fases

Na Seção 23.6, descrevemos o *protocolo de confirmação em duas fases* (2PC), que exige um gerenciador de recuperação global, ou coordenador, para manter as informações necessárias para recuperação, além dos gerenciadores de recuperação locais e as informações que eles mantêm (log, tabelas). O protocolo de confirmação em duas fases tem certas desvantagens que levaram ao desenvolvimento do protocolo de confirmação em três fases, que discutiremos a seguir.

## 25.6.2 Protocolo de confirmação em três fases

A maior desvantagem do 2PC é que ele é um protocolo de bloqueio. Uma falha do coordenador bloqueia todos os sites participantes, fazendo que esperem até que o coordenador se recupere. Isso pode causar diminuição do desempenho, especialmente se os participantes estiverem mantendo bloqueios para recursos compartilhados. Outro cenário problemático é quando tanto o coordenador quanto um participante que foi confirmado falham juntos. No protocolo de confirmação em duas fases, um participante não tem como garantir que todos os participantes receberam a mensagem de confirmação na segunda fase. Logo, quando uma decisão de confirmar foi tomada pelo coordenador na primeira fase, os participantes confirmarão suas transações na segunda fase, independentemente do recebimento de uma mensagem de confirmação global por outros participantes. Assim, na situação em que tanto o coordenador quanto um participante confirmado falham juntos, o resultado da transação torna-se incerto ou não determinístico. Como a transação já foi confirmada por um participante, ela não pode ser abortada na recuperação pelo coordenador. Além disso, a transação não pode ser confirmada otimisticamente na recuperação, pois o voto original do coordenador pode ter sido para abortar.

Esses problemas são solucionados pelo protocolo de confirmação em três fases (3PC), que basicamente divide a segunda fase de confirmação em duas subfases, chamadas **preparar-para-confirmar** e **confirmar**. A fase preparar-para-confirmar é utilizada para comunicar o resultado da fase de voto a todos os participantes. Se todos os participantes votarem sim, então o coordenador os instrui a entrar no estado preparar-para-confirmar. A subfase confirmar é idêntica à sua correspondente em duas fases. Agora, se o coordenador falhar durante essa subfase, outro participante pode ver a transação inteira até o término. Ele pode simplesmente perguntar a um participante que falhou se ele recebeu uma mensagem de preparar-para-confirmar. Se não tiver recebido, então ele assume seguramente que deve abortar. Assim, o estado do protocolo pode ser recuperado independentemente de qual participante falhou. Além disso, ao limitar o tempo exigido para uma transação confirmar ou abortar a um tempo-límite máximo, o protocolo garante que uma transação tentando confirmar por 3PC libera os bloqueios sobre o tempo-límite.

A ideia principal é limitar o tempo de espera para os participantes que confirmaram e estão esperando por uma confirmação ou aborto global do coordenado. Quando um participante recebe uma mensagem de pré-confirmação, ele sabe que o restante dos participantes votou para confirmar. Se uma mensagem de pré-confirmação não tiver sido recebida, então o participante abortará e liberará todos os bloqueios.

## 25.6.3 Suporte do sistema operacional para o gerenciamento de transações

A seguir estão os principais benefícios do gerenciamento de transação apoiado pelo sistema operacional (SO):

- Em geral, os SGBDs usam os próprios semáforos<sup>9</sup> para garantir o acesso mutuamente exclusivo aos recursos compartilhados. Como esses semáforos são implementados no espaço do usuário no nível do software de aplicação do SGBD, o SO não tem conhecimento a respeito deles. Logo, se o SO desativar um processo do SGBD mantendo um bloqueio, outros processos do SGBD que esperam esse recurso de bloqueio são enfileirados. Essa situação pode causar uma séria degradação no desempenho. O conhecimento em nível de SO dos semáforos pode ajudar a eliminar tais situações.
- O suporte especializado do hardware para bloqueio pode ser explorado para reduzir os custos associados. Isso pode ser de grande importância, visto que o bloqueio é uma das operações mais comuns do SGBD.
- Fornecer um conjunto de operações comuns de suporte à transação por meio do kernel permite que os desenvolvedores de aplicação focalizem a inclusão de novos recursos a seus produtos, em vez de reimplementarem a funcionalidade comum para cada operação. Por exemplo, se diferentes SGBDDs tiverem de coexistir na mesma máquina e eles escolherem o protocolo de confirmação em duas fases, então é mais benéfico com esse protocolo ser implementado como parte do kernel, de modo que os desenvolvedores de SGBDD possam focalizar mais na inclusão de novos recursos para seus produtos.

<sup>9</sup> Semáforos são estruturas de dados usadas para o acesso sincronizado e exclusivo a recursos compartilhados, para impedir condições de disputa em um sistema de computação paralelo.

## 25.7 Visão geral do controle de concorrência e recuperação em bancos de dados distribuídos

Para fins de controle de concorrência e recuperação, diversos problemas que não são encontrados em um ambiente de SGBD centralizado surgem em um ambiente de SGBD distribuído. Entre eles estão os seguintes:

- **Lidar com múltiplas cópias dos itens de dados.** O método de controle de concorrência é responsável por manter a consistência entre essas cópias. O método de recuperação é responsável por tornar uma cópia coerente com outras cópias se o site em que a cópia é armazenada falhar e se recuperar mais tarde.
- **Falha de sites individuais.** O SGBDD deve continuar a operar com seus sites em execução, se possível, quando um ou mais sites individuais falharem. Quando um site se recupera, seu banco de dados local precisa ser atualizado com o restante dos sites antes que se junte novamente ao sistema.
- **Falha dos links de comunicação.** O sistema precisa ser capaz de lidar com a falha de um ou mais dos links de comunicação que conectam os sites. Um caso extremo desse problema é que pode haver **particionamento da rede**. Isso divide os sites em duas ou mais partições, onde os sites dentro de cada partição só podem ser comunicar entre si e não com sites em outras partições.
- **Confirmação distribuída.** Pode haver problemas com a confirmação de uma transação que está acessando bancos de dados armazenados em vários sites se alguns destes falharem durante o processo de confirmação. O **protocolo de confirmação em duas fases** (ver Seção 23.6) costuma ser usado para lidar com esse problema.
- **Deadlock distribuído.** Pode haver deadlock entre vários sites, de modo que as técnicas para lidar com os deadlocks precisam ser estendidas para levar isso em consideração.

As técnicas distribuídas de controle de concorrência e recuperação precisam lidar com esses e outros problemas. Nas subseções a seguir, revisamos algumas das técnicas que foram sugeridas para lidar com a recuperação e o controle de concorrência nos SGBDDs.

### 25.7.1 Controle de concorrência distribuído baseado em uma cópia distinguida de um item de dados

Para lidar com itens de dados replicados em um banco de dados distribuído, diversos métodos de controle de concorrência foram propostos, entendendo as técnicas de controle de concorrência para bancos de dados centralizados. Discutimos essas técnicas no contexto da extensão do *bloqueio* centralizado. Extensões semelhantes se aplicam a outras técnicas de controle de concorrência. A ideia é designar *uma cópia em particular* de cada item de dados como uma **cópia distinguida**. Os bloqueios para esse item de dados são associados à *cópia distinguida*, e todas as solicitações de bloqueio e desbloqueio são enviadas ao site que contém essa cópia.

Diversos métodos são baseados nessa ideia, mas eles diferem em seu método de escolha das cópias distinguidas. Na **técnica de site primário**, todas as cópias distinguidas são mantidas no mesmo site. Uma modificação dessa técnica é o site primário com um **site de backup**. Outra técnica é o método da **cópia primária**, em que as cópias distinguidas dos diversos itens de dados podem ser armazenadas em diferentes sites. Um site que inclui uma cópia distinguida de um item de dados basicamente atua como o **site coordenador** para controle de concorrência sobre esse item. Discutimos essas técnicas a seguir.

**Técnica de site primário.** Nesse método, um único site primário é designado para ser o **site coordenador** para todos os itens do banco de dados. Logo, todos os bloqueios são mantidos nesse site, e todas as solicitações para bloquear ou desbloquear são enviadas para lá. Esse método, portanto, é uma extensão da técnica de bloqueio centralizada. Por exemplo, se todas as transações seguirem o protocolo de bloqueio em duas fases, a serialização está garantida. A vantagem dessa técnica é que ela é uma extensão simples da técnica centralizada e, portanto, não é demasia-damente complexa. No entanto, ela tem certas desvantagens inerentes. Uma delas é que todas as solicitações de bloqueio são enviadas para um único site, possivelmente sobrecarregando-o e causando um gargalo no sistema. Uma segunda desvantagem é que uma falha do site principal paralisa o sistema, pois toda a informação de bloqueio é mantida nesse site. Isso pode limitar a confiabilidade e a disponibilidade do sistema.

Embora todos os bloqueios sejam acessados no site primário, os próprios itens podem ser acessados em qualquer site em que residem. Por exemplo, quando uma transação obtém um `Read_lock` em um

item de dados do site primário, ela pode acessar qualquer cópia desse item de dados. Porém, quando uma transação obtém um Write\_lock e atualiza um item de dados, o SGBDD é responsável por atualizar *todas as cópias* do item de dados antes de liberar o bloqueio.

**Site primário com site de backup.** Essa técnica enfrenta a segunda desvantagem do método do site primário ao designar um segundo site para ser um **site de backup**. Toda a informação de bloqueio é mantida nos sites primário e de backup. No caso de uma falha no site primário, o site de backup assume como site primário, e um novo site de backup é escolhido. Isso simplifica o processo de recuperação de falhas do site primário, pois o site de backup assume e o processamento pode retomar após um novo site de backup ser escolhido e a informação de status de bloqueio ser copiada para esse site. Contudo, isso atrasa o processo de aquisição de bloqueios, pois todas as solicitações de bloqueio e concessões de bloqueios devem ser registrados nos *sites primário e de backup* antes que uma resposta seja enviada à transação solicitante. O problema dos sites primário e de backup tornarem-se sobrecarregados com solicitações e atrasos deixando o sistema inalterado.

**Técnica de cópia primária.** Esse método tenta distribuir a carga da coordenação de bloqueio entre vários sites, tendo as cópias distinguidas de diferentes itens de dados *armazenadas em diferentes sites*. A falha de um site afeta quaisquer transações que estão acessando bloqueios em itens cujas cópias primárias residem nesse site, mas outras transações não são afetadas. Esse método também pode usar sites de backup para melhorar a confiabilidade e a disponibilidade.

**Escolhendo um novo site coordenador em caso de falha.** Sempre que um site coordenador falha em qualquer uma das técnicas anteriores, os sites que ainda estão funcionando devem escolher um novo coordenador. No caso da técnica de site primário *sem* site de backup, todas as transações em execução precisam ser abortadas e reiniciadas em um processo de recuperação tedioso. Parte do processo de recuperação envolve a escolha de um novo site primário e a criação de um processo gerenciador de bloqueio e um registro de toda a informação de bloqueio nesse site. Para métodos que usam sites de backup, o processamento de transação é suspenso enquanto o site de backup é designado como o site principal e um novo site de backup é escolhido e recebe cópias de toda a informação de bloqueio do novo site primário.

Se um site de backup *X* está para se tornar o novo site primário, *X* pode escolher o novo site de backup dentre os sites em execução no sistema. Po-

rém, se não existisse um site de backup, ou se os sites primário e de backup estiverem parados, um processo denominado **eleição** pode ser utilizado para escolher o novo site coordenador. Nesse processo, qualquer site *Y*, que tenta se comunicar com o site coordenador repetidamente e falha ao fazer isso, pode assumir que o coordenador está parado e iniciar o processo de eleição ao enviar uma mensagem a todos os sites em funcionamento, propondo que *Y* se torne o novo coordenador. Assim que *Y* recebe uma maioria dos votos sim, *Y* pode declarar que é o novo coordenador. O algoritmo de eleição em si é muito complexo, mas essa é a ideia principal por trás do método de eleição. O algoritmo também resolve qualquer tentativa por dois ou mais sites de se tornarem o coordenador ao mesmo tempo. As referências na bibliografia selecionada, ao final deste capítulo, discutem o processo com detalhes.

### 25.7.2 Controle de concorrência distribuído baseado em votação

Todos os métodos de controle de concorrência para itens replicados, discutidos anteriormente, utilizam a ideia de uma cópia distinguida que mantém os bloqueios para esse item. No **método de votação**, não existe cópia distinguida; em vez disso, uma solicitação de bloqueio é enviada a todos os sites, que inclui uma cópia do item de dados. Cada cópia mantém o próprio bloqueio e pode conceder ou negar a solicitação por ele. Se uma transação que solicita um bloqueio receber esse bloqueio por *uma maioria* das cópias, ela mantém o bloqueio e informa a *todas as cópias* de que ela o teve concedido. Se uma transação não receber uma maioria dos votos concedendo-lhe um bloqueio dentro de certo *período*, ela cancela sua solicitação e informa a todos os sites sobre o cancelamento.

O método de votação é considerado um método de controle de concorrência verdadeiramente distribuído, pois a responsabilidade por uma decisão reside em todos os sites envolvidos. Estudos de simulação mostraram que a votação tem tráfego de mensagens mais alto entre os sites do que os métodos de cópia distinguida. Se o algoritmo levar em conta possíveis falhas do site durante o processo de votação, ele se torna extremamente complexo.

### 25.7.3 Recuperação distribuída

O processo de recuperação em bancos de dados distribuídos é bastante complicado. Aqui, damos apenas uma rápida ideia de algumas das questões. Em alguns casos, é muito difícil até mesmo determinar se um site está parado sem trocar diversas men-

sagens com outros sites. Por exemplo, suponha que o site *X* envie uma mensagem ao site *Y* e espere uma resposta de *Y*, mas não a receba. Existem várias explicações possíveis:

- A mensagem não foi entregue a *Y* por uma falha de comunicação.
- O site *Y* está parado e não conseguiu responder.
- O site *Y* está rodando e enviou uma resposta, mas esta não foi entregue.

Sem informações adicionais ou o envio de mensagens adicionais, é difícil determinar o que realmente aconteceu.

Outro problema com a recuperação distribuída é a confirmação distribuída. Quando uma transação está atualizando dados em vários sites, ela não pode ser confirmada até que tenha certeza de que o efeito da transação em *cada* site não poderá ser perdido. Isso significa que cada site precisa ter registrado os efeitos locais das transações permanentemente no log do site local em disco. O protocolo de confirmação em duas fases normalmente é usado para garantir a exatidão da confirmação distribuída (ver Seção 23.6).

## 25.8 Gerenciamento de catálogo distribuído

O gerenciamento de catálogo eficiente nos bancos de dados distribuídos é crítico para garantir o desempenho satisfatório relacionado à autonomia do site, gerenciamento de visão e distribuição e replicação de dados. Os catálogos são por si sós bancos de dados que contém metadados sobre o sistema de banco de dados distribuído.

Três sistemas de gerenciamento populares para catálogos distribuídos são catálogos *centralizados*, catálogos *totalmente replicados* e catálogos *particionados*. A escolha do esquema depende do próprio banco de dados e também dos padrões de acesso das aplicações aos dados básicos.

**Catálogos centralizados.** Nesse esquema, o catálogo inteiro é armazenado em um único site. Devido à sua natureza central, ele é fácil de implementar. No entanto, as vantagens da confiabilidade, disponibilidade, autonomia e distribuição do processamento da carga são afetadas de maneira adversa. Para operações de leitura de sites não centrais, os dados de catálogo solicitados são bloqueados no site central e, depois, enviados ao site solicitante. Ao terminar a operação de leitura, uma confirmação é enviada ao site central, que, por sua vez, desbloqueia esses dados. Todas as operações de atualização devem ser

processadas por meio do site central. Isso pode rapidamente se tornar um gargalo de desempenho para aplicações com uso intensivo de gravação.

**Catálogos totalmente replicados.** Nesse esquema, cópias idênticas do catálogo completo estão presentes em cada site. Esse esquema facilita leituras mais rápidas ao permitir que sejam respondidas localmente. Porém, todas as atualizações devem ser transmitidas a todos os sites. As atualizações são tratadas como transações e um esquema de confirmação em duas fases é empregado para garantir a consistência do catálogo. Assim como no esquema centralizado, as aplicações com uso intensivo da gravação podem causar maior tráfego de rede devido ao broadcast associado às gravações.

**Catálogos parcialmente replicados.** Os esquemas centralizados e totalmente replicados restringem a autonomia do site, pois precisam garantir uma visão global coerente do catálogo. Sob o esquema parcialmente replicado, cada site mantém informações de catálogo completas sobre os dados armazenados localmente nesse site. Cada site também tem permissão para colocar em cache as entradas recuperadas de sites remotos. Porém, não há garantias de que essas cópias em cache serão as mais recentes e atualizadas. O sistema rastreia entradas de catálogo para sites onde o objeto foi criado e para sites que contêm cópias desse objeto. Quaisquer mudanças nas cópias são propagadas imediatamente para o site original (de nascimento). Recuperar cópias atualizadas para que substituam dados antigos pode ser adiado até que haja um acesso a esses dados. Em geral, os fragmentos de relações entre os sites devem ser exclusivamente acessíveis. Além disso, para garantir a transparência na distribuição de dados, os usuários devem ter permissão para criar sinônimos para objetos remotos e utilizá-los para referências subsequentes.

## 25.9 Tendências atuais em bancos de dados distribuídos

As tendências atuais em gerenciamento de dados distribuídos giram em torno da Internet, em que petabytes de dados podem ser gerenciados de uma forma escalável, dinâmica e confiável. Duas áreas importantes nessa direção são a computação de nuvem e os bancos de dados peer-to-peer.

### 25.9.1 Computação de nuvem

A computação de nuvem é o paradigma de oferecer infraestrutura de computação, plataformas e software como serviços pela Internet. Isso fornece

vantagens econômicas significativas ao limitar os investimentos de capital iniciais para a infraestrutura de computação e também o custo total de propriedade. Isso tem introduzido um novo desafio de gerenciar petabytes de dados de uma forma escalável. Os sistemas de banco de dados tradicionais para gerenciar dados da empresa provaram ser inadequados no tratamento desse desafio, o que resultou em uma revisão de arquitetura importante. O relatório Claremont,<sup>10</sup> realizado por um grupo de pesquisadores de banco de dados sênior, prevê que a pesquisa futura em computação de nuvem resultará no surgimento de novas arquiteturas de gerenciamento de dados e na interação de dados estruturados e não estruturados, bem como outros desenvolvimentos.

Custos de desempenho associados a falhas parciais e sincronismo global foram gargalos de desempenho importantes das soluções de banco de dados tradicionais. A ideia-chave é que a natureza do valor de hash dos conjuntos de dados básicos usados por essas organizações servem naturalmente para o particionamento. Por exemplo, consultas de pesquisa basicamente envolvem um processo recursivo de mapeamento de palavras-chave para um conjunto de documentos relacionados, que podem se beneficiar de tal particionamento. Além disso, as partições podem ser tratadas de maneira independente, eliminando assim a necessidade de uma confirmação coordenada. Outro problema com os SGBDDs tradicionais é a falta de suporte para particionamento dinâmico eficiente de dados, o que limitou a escalabilidade e a utilização de recursos. Sistemas tradicionais tratavam metadados do sistema e dados de aplicação da mesma forma, com os dados do sistema exigindo garantias estritas de consistência e disponibilidade. Mas os dados da aplicação têm requisitos variáveis nessas características, dependendo de sua natureza. Por exemplo, enquanto um mecanismo de pesquisa pode permitir garantias de consistência mais fracas, um editor de textos on-line, como o Google Documentos, que permite usuários concorrentes, possui requisitos de consistência estritos.

Os metadados de um sistema de banco de dados distribuído devem ser desacoplados de seus dados reais a fim de garantir a escalabilidade. Esse desacoplamento pode ser usado para desenvolver soluções inovadoras para gerenciar os dados reais, explorando sua adequação inerente ao particionamento e usando soluções de banco de dados tradicionais para gerenciar metadados críticos do sistema. Como os metadados são apenas uma fração do conjunto de dados total, eles não se tornam um gargalo para o

desempenho. A semântica de objeto único dessas implementações permite uma tolerância mais alta à não volatilidade de certas seções de dados. O acesso aos dados costuma se dar por um único objeto em um padrão atômico. Logo, o suporte da transação para tais dados não é tão rigoroso quanto para os bancos de dados tradicionais.<sup>11</sup> Há um conjunto variado de serviços de nuvem disponíveis hoje, incluindo serviços de aplicação ([salesforce.com](http://salesforce.com)), serviços de armazenamento (Amazon Simple Storage Service, ou Amazon S3), serviços de computação (Google App Engine, Amazon Elastic Compute Cloud — Amazon EC2) e serviços de dados (Amazon SimpleDB, Microsoft SQL Server Data Services, Google's Datastore). Cada vez mais aplicações centralizadas nos dados devem aproveitar os serviços de dados na nuvem. Embora os serviços de nuvem mais atuais sejam para uso intensivo de análise de dados, espera-se que a lógica de negócios por fim seja migrada para a nuvem. O principal desafio nessa migração seria garantir as vantagens de escalabilidade para a semântica de objetos múltiplos, inerente à lógica de negócios. Para um tratamento detalhado da computação de nuvem, consulte a bibliografia selecionada no final deste capítulo.

### 25.9.2 Sistemas de banco de dados peer-to-peer

Um sistema de banco de dados peer-to-peer (SBDP) visa integrar as vantagens da computação P2P (peer-to-peer), como escalabilidade, resiliência a ataque e auto-organização, com os recursos do gerenciamento de dados descentralizado. Os nós são autônomos e vinculados apenas a um pequeno número de pares individualmente. É permitido que um nó se comporte puramente como uma coleção de arquivos sem oferecer um conjunto completo de funcionalidades do SGBD tradicional. Embora o SBDF e SBDM exijam a existência de mapeamentos entre esquemas federados locais e globais, os SBDPs tentam evitar um esquema global ao oferecer mapeamentos entre pares de fontes de informação. No SBDP, cada par potencialmente modela de maneira semântica dados relacionados de uma forma diferente dos outros pares, e, portanto, a tarefa de construir um esquema mediado central pode ser muito desafiadora. Os SBDPs visam descentralizar o compartilhamento de dados. Cada par tem um esquema associado a seus dados armazenados específicos do domínio. O SBDP constrói um caminho semântico<sup>12</sup> de mapeamentos entre os esquemas de pares. Usando esse caminho, um par ao qual uma consulta foi submetida pode obter informações de qualquer par

<sup>10</sup> 'The Claremont Report on Database Research' está disponível em: <<http://db.cs.berkeley.edu/claremont/claremontreport08.pdf>>.

<sup>11</sup> Os leitores podem se referir ao trabalho feito por Das et al. (2008) para obterem mais detalhes.

<sup>12</sup> Um **caminho semântico** descreve o relacionamento de nível mais alto entre dois domínios que são diferentes, mas não relacionados.

relevante conectado por esse caminho. Em sistemas multibanco de dados, um processador de consulta global é utilizado, enquanto em um sistema P2P uma consulta é enviada de um para outro até que ela seja processada completamente. Uma consulta submetida a um nó pode ser encaminhada para outros com base no gráfico de mapeamento dos caminhos semânticos. Edutella e Piazza são exemplos de SBDPs. Os detalhes desses sistemas podem ser encontrados nas fontes mencionadas na bibliografia selecionada deste capítulo.

## 25.10 Bancos de dados distribuídos em Oracle<sup>13</sup>

O Oracle oferece suporte para arquiteturas homogêneas, heterogêneas e cliente-servidor de bancos de dados distribuídos. Em uma arquitetura homogênea, um mínimo de dois bancos de dados Oracle reside em pelo menos uma máquina. Embora a localização e a plataforma dos bancos de dados sejam transparentes para aplicações clientes, elas precisariam distinguir entre objetos locais e remotos semanticamente. Ao utilizar sinônimos, essa necessidade pode ser contornada onde os usuários podem acessar os objetos remotos com a mesma sintaxe dos objetos locais. Diferentes versões de SGBDs podem ser usadas, embora deva ser observado que o Oracle oferece compatibilidade anterior, mas não compatibilidade posterior entre suas versões. Por exemplo, é possível que algumas das extensões em SQL que foram incorporadas no Oracle11i não sejam entendidas pelo Oracle 9.

Em uma arquitetura heterogênea, pelo menos um dos bancos de dados na rede é um sistema não Oracle. O banco de dados Oracle local para a aplicação esconde a heterogeneidade básica e oferece a visão de um único banco de dados Oracle local, básico. A conectividade é tratada pelo uso de um protocolo compatível com ODBC ou OLE-DB ou pelos componentes agentes Heterogeneous Services e Transparent Gateway do Oracle. Uma discussão sobre os tais agentes está fora do escopo deste livro, e o leitor é aconselhado a consultar a documentação on-line do Oracle.

Na arquitetura cliente-servidor, o sistema de banco de dados Oracle é dividido em duas partes: um front-end como a parte do cliente e um back-end como a parte do servidor. A parte do cliente é a aplicação de banco de dados de front-end que interage com o usuário. O cliente não tem responsabilidade de acesso aos dados e simplesmente trata da

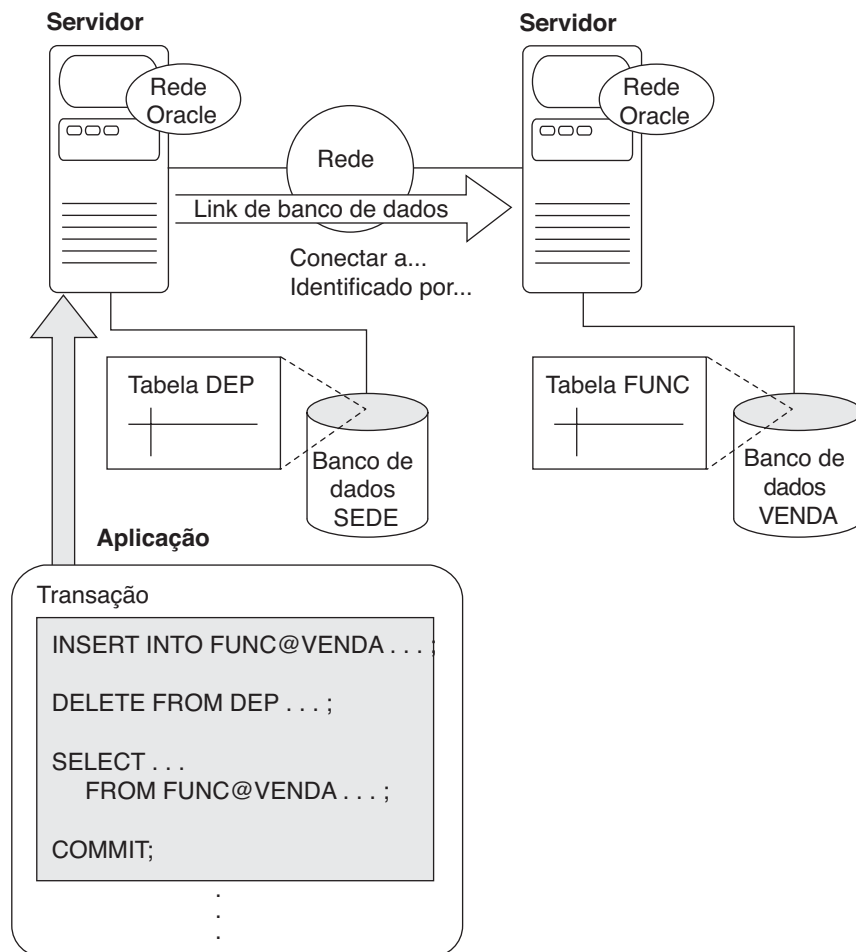
solicitação, processamento e apresentação dos dados gerenciados pelo servidor. A parte do servidor roda o Oracle e trata das funções relacionadas ao acesso compartilhado concorrente. Ela aceita as instruções SQL e PL/SQL originadas das aplicações cliente, as processa e envia os resultados de volta a ele. As aplicações cliente-servidor do Oracle oferecem transparência de local, tornando o local dos dados transparente aos usuários; vários recursos, como visões, sinônimos e procedimentos, contribuem para isso. A nomeação global é obtida pelo uso de <NOME\_TABELA@NOME\_BD> para se referir às tabelas de forma exclusiva.

O Oracle utiliza um protocolo de confirmação em duas fases para lidar com transações distribuídas concorrentes. A instrução COMMIT dispara o mecanismo de confirmação em duas fases. O processo de segundo plano RECO (*recoverer* — recuperador) resolve o resultado daquelas transações distribuídas em que a confirmação foi interrompida. O RECO de cada servidor Oracle local confirma ou reverte automaticamente quaisquer transações distribuídas *em dúvida* consistentemente em todos os nós envolvidos. Para falhas a longo prazo, o Oracle permite que cada DBA local confirme ou reverta manualmente quaisquer transações em dúvida e libere os recursos. A consistência global pode ser mantida ao restaurar o banco de dados em cada site a um ponto fixo predefinido no passado.

A arquitetura de banco de dados distribuído do Oracle aparece na Figura 25.12. Um nó em um sistema de banco de dados distribuído pode atuar como um cliente, como um servidor ou ambos, dependendo da situação. A Figura mostra dois sites onde os bancos de dados chamados SEDE e VENDAS são mantidos. Por exemplo, na aplicação mostrada que é executada na SEDE, para um comando SQL emitido ao encontro dos dados locais (por exemplo, DELETE FROM DEP ...), o computador SEDE atua como um servidor, enquanto para um comando ao encontro dos dados remotos (por exemplo, INSERT INTO FUNC@VENDAS), o computador SEDE atua como um cliente.

A comunicação nesse ambiente heterogêneo distribuído é facilitada pelos Oracle Net Services, que admitem os protocolos de rede padrão e APIs. Sob a implementação cliente-servidor do Oracle dos bancos de dados distribuídos, o Net Services é responsável por estabelecer e gerenciar conexões entre uma aplicação cliente e o servidor de banco de dados. Ele está presente em cada nó na rede que roda uma aplicação cliente Oracle, servidor de banco de dados ou

<sup>13</sup> A discussão é baseada na documentação disponível em: <<http://docs.oracle.com>>.

**Figura 25.12**

Sistema de banco de dados distribuído do Oracle.

*Fonte:* Oracle (2008). Copyright © Oracle Corporation 2008. Todos os direitos reservados.

ambos. E também empacota comandos SQL em um dos muitos protocolos de comunicação para facilitar a comunicação cliente-a-servidor, e depois empacota os resultados de volta de maneira semelhante para o cliente. O suporte oferecido pelo Net Services à heterogeneidade refere-se apenas às especificações de plataforma, e não ao software de banco de dados. O suporte para SGBDs diferentes do Oracle é feito por meio dos Heterogeneous Services e Transparent Gateway do Oracle. Cada banco de dados tem um nome global único, fornecido por um arranjo hierárquico de nomes de domínio de rede que é prefixado ao nome do banco de dados, para torná-lo único.

O Oracle admite links de banco de dados que definem um caminho de comunicação unidirecional de um banco de dados Oracle para outro. Por exemplo,

**CREATE DATABASE LINK** vendas.br.americas;

estabelece uma conexão com o banco de dados vendas da Figura 25.12 sob o domínio de rede br que vem abaixo do domínio americas. Usando links, um usuário pode acessar um objeto remoto em outro banco de dados sujeito aos direitos de propriedade sem a necessidade de ser um usuário no banco de dados remoto.

Os dados em um SBDD Oracle podem ser replicados usando snapshots (instantâneos) ou tabelas mestras replicadas. A replicação é fornecida nos seguintes níveis:

- **Replicação básica.** Réplicas de tabelas são gerenciadas para acesso somente de leitura. Para atualizações, os dados devem ser acessados em um único site primário.
- **Replicação avançada (simétrica).** Isso estende além da replicação básica, permitindo que as aplicações atualizem réplicas de tabela por

meio de um SBDD replicado. Os dados podem ser lidos e atualizados em qualquer site. Isso requer um software adicional, chamado *advanced replication option do Oracle*. Um **snapshot** gera uma cópia de uma parte da tabela por meio de uma consulta, chamada *consulta de definição de snapshot*. Uma definição de snapshot simples se parece com esta:

```
CREATE SNAPSHOT PEDIDOS_VENDA AS
```

```
SELECT * FROM PEDIDOS_VENDA@sede.
br.americas;
```

O Oracle agrupa snapshots em grupos de atualização (ou refresh). Ao especificar um intervalo de atualização, o snapshot é atualizado automaticamente periodicamente nesse intervalo, por até dez **Snapshot Refresh Processes (SNPs)**. Se a consulta de definição de um snapshot tiver uma função distinta ou de agregação, uma cláusula GROUP BY ou CONNECT BY, ou operações de junção ou conjunto, o snapshot é chamado de **snapshot complexo** e exige processamento adicional. O Oracle (até a versão 7.3) também tem suporte para snapshots ROWID, que são baseados em identificadores de linha físicos das linhas na tabela mestra.

**Bancos de dados heterogêneos no Oracle.** Em um SBDD heterogêneo, pelo menos um banco de dados é um sistema não Oracle. O **Oracle Open Gateways** oferece acesso a um banco de dados não Oracle com base em um servidor Oracle, que usa um link de banco de dados para acessar dados ou executar procedimentos remotos no sistema não Oracle. O recurso Open Gateways inclui o seguinte:

- **Transações distribuídas.** Sob o mecanismo de confirmação em duas fases, as transações podem se espalhar por sistemas Oracle e não Oracle.
- **Acesso transparente à SQL.** Instruções SQL emitidas por uma aplicação são transformadas transparentemente em instruções SQL entendidas pelo sistema não Oracle.
- **SQL pass-through e procedimentos armazenados.** Uma aplicação pode acessar diretamente um sistema não Oracle usando a versão da SQL desse sistema. Os procedimentos armazenados em um sistema baseado em SQL não Oracle são tratados como se fossem procedimentos remotos PL/SQL.
- **Otimização de consulta global.** Informação de cardinalidade, índices e outros no sistema não Oracle são considerados pelo otimizador de consulta do servidor Oracle para realizar a otimização de consulta global.

- **Acesso procedural.** Os sistemas procedimentais, como sistemas de mensagens ou enfileiramento, são acessados pelo servidor Oracle usando chamadas de procedimento remoto PL/SQL.

Além destes, referências ao dicionário de dados são traduzidas para fazer que o dicionário de dados não Oracle pareça ser parte do dicionário do servidor Oracle. Traduções de conjunto de caracteres são feitas entre conjuntos de caracteres do idioma nacional para conectar bancos de dados multi-idiomas.

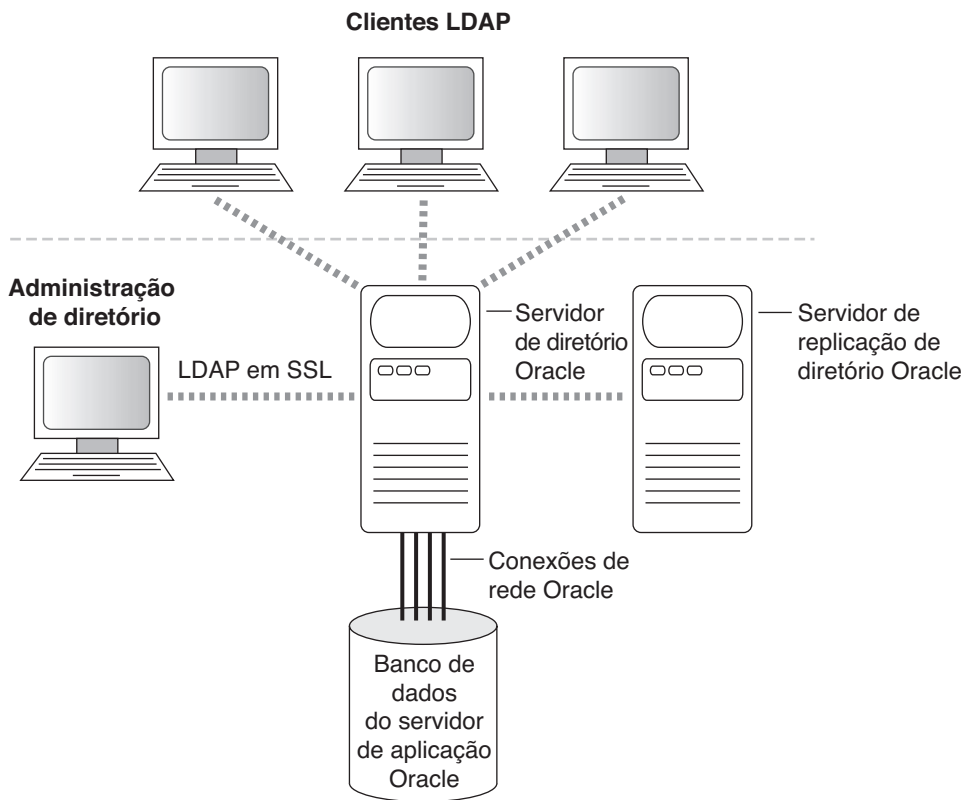
Do ponto de vista da segurança, a Oracle recomenda que, se uma consulta for originada no site A e acessar os sites B, C e D, então a auditoria dos links deverá ser feita apenas no banco de dados no site A. Isso porque os bancos de dados remotos não podem distinguir se uma solicitação de conexão bem-sucedida e as instruções SQL seguintes estão vindo de outro servidor ou de um cliente conectado localmente.

### 25.10.1 Serviços de diretório

Um conceito bastante relacionado aos sistemas empresariais distribuídos é o de **diretórios on-line**. Os diretórios on-line são basicamente uma organização estruturada de metadados necessários para as funções de gerenciamento. Eles podem representar informações sobre diversas fontes, variando de credenciais de segurança, recursos de rede compartilhados a catálogo de banco de dados. O **Lightweight Directory Access Protocol (LDAP)** é um protocolo-padrão do setor para serviços de diretório. Ele permite o uso de uma **Directory Information Tree (DIT)** por vários servidores LDAP, que, por sua vez, pode retornar referências a outros servidores como resultado de uma consulta de diretório. Os diretórios on-line e LDAP são particularmente importantes em bancos de dados distribuídos, onde o acesso de metadados relacionados às transparências discutidas na Seção 25.1 deve ser escalável, seguro e altamente disponível.

O Oracle aceita o LDAP Version 3 e diretórios on-line por meio do **Oracle Internet Directory**, um serviço de diretório de uso geral para acesso rápido e gerenciamento centralizado de metadados pertencentes a recursos de rede e usuários distribuídos. Ele é executado como uma aplicação em um banco de dados Oracle e se comunica com o banco de dados por meio do Oracle Net Services. Ele também fornece autenticação do usuário baseada em senha, anônima e baseada em certificado, usando SSL Version 3.

A Figura 25.13 ilustra a arquitetura do Oracle Internet Directory. Os componentes principais são:

**Figura 25.13**

Visão geral do Oracle Internet Directory.

**Fonte:** Oracle (2005). Copyright © Oracle Corporation 2005. Todos os direitos reservados.

- **Servidor de diretório Oracle.** Trata das solicitações e atualizações do cliente para informações pertencentes a pessoas e recursos.
- **Servidor de replicação de diretório Oracle.** Armazena uma cópia dos dados LDAP dos servidores de diretório Oracle como um backup.
- **Administrador de diretório.** Admite interfaces baseadas em GUI e baseadas na linha de comandos para administração de diretório.

## Resumo

Neste capítulo, fornecemos uma introdução aos bancos de dados distribuídos. Esse é um assunto muito amplo, e discutimos apenas algumas das técnicas básicas usadas com bancos de dados distribuídos. Primeiro, abordamos os motivos para distribuição e as vantagens em potencial dos bancos de dados distribuídos em relação aos sistemas centralizados. Depois, o conceito de transparência de distribuição e os conceitos relacionados de transparência de fragmentação e transparência de replicação foram definidos. Categorizamos os SGBDDs com critérios como o grau de homogeneidade dos módulos de software e o grau de

autonomia local. Distinguimos arquiteturas de sistemas paralela e distribuída e, depois, apresentamos a arquitetura genérica dos bancos de dados distribuídos de um ponto de vista de arquitetura de componente e também esquemático. As questões de gerenciamento de banco de dados federado foram então discutidas com alguns detalhes, focalizando as necessidades de suporte a vários tipos de autonomias e tratando da heterogeneidade semântica. Também revisamos os conceitos da arquitetura cliente-servidor e os relacionamos aos bancos de dados distribuídos. Discutimos as questões de projeto relacionadas à fragmentação de dados, replicação e distribuição, e distinguimos entre fragmentos horizontais e verticais das relações. O uso da replicação de dados para melhorar a confiabilidade e disponibilidade do sistema foi discutido em seguida. Ilustramos algumas das técnicas empregadas no processamento de consulta distribuído e discutimos o custo da comunicação entre os sites, que é considerado um fator importante na otimização de consulta distribuída. As diferentes técnicas para executar junções foram comparadas e, depois, apresentamos a técnica de semijunção para juntar relações que residem em diferentes sites. Em seguida, discutimos o gerenciamento de transação, incluindo diferentes protocolos de confirmação e suporte do sistema operacional para o gerenciamento de transação. Discutimos rapidamente as

técnicas de controle de concorrência e recuperação usadas nos SGBDDs, e então revisamos alguns dos problemas adicionais que devem ser tratados em um ambiente distribuído e que não aparecem em um ambiente centralizado. Revisamos o gerenciamento de catálogo nos bancos de dados distribuídos e resumimos suas vantagens e desvantagens relativas. Depois, apresentamos a Computação em Nuvem e os Sistemas de Banco de Dados Peer-to-Peer como novas áreas de foco em BDDs, em resposta à necessidade de gerenciar petabytes de informações acessíveis pela Internet hoje em dia.

Descrevemos algumas das facilidades no Oracle para dar suporte a bancos de dados distribuídos. Também discutimos sobre diretórios on-line e o protocolo LDAP de maneira resumida.

## Perguntas de revisão

---

- 25.1. Quais são os principais motivos e vantagens em potencial dos bancos de dados distribuídos?
- 25.2. Que funções adicionais um SGBDD tem sobre um SGBD centralizado?
- 25.3. Discuta o significado dos seguintes termos: *grau de homogeneidade de um SGBDD*, *grau de autonomia local de um SGBDD*, *SGBD federado*, *transparência de distribuição*, *transparência de fragmentação*, *transparência de replicação*, *sistema multibanco de dados*.
- 25.4. Discuta a arquitetura de um SGBDD. Dentro do contexto de um SGBD centralizado, explique resumidamente os novos componentes introduzidos pela distribuição de dados.
- 25.5. Quais são os principais módulos de software de um SGBDD? Discuta as principais funções de cada um desses módulos no contexto da arquitetura cliente-servidor.
- 25.6. Compare as arquiteturas cliente-servidor de duas e três camadas.
- 25.7. O que é um fragmento de uma relação? Quais são os principais tipos de fragmentos? Por que a fragmentação é um conceito útil no projeto de banco de dados distribuído?
- 25.8. Por que a replicação de dados é útil nos SGBDDs? Que unidades de dados típicas são replicadas?
- 25.9. O que significa *alocação de dados* no projeto de banco de dados distribuído? Que unidades de dados típicas são distribuídas pelos sites?
- 25.10. Como um particionamento horizontal de uma relação é especificado? Como uma relação pode ser reunida com base em um particionamento horizontal completo?
- 25.11. Como um particionamento vertical de uma relação é especificado? Como uma relação pode ser reunida novamente com base em um particionamento vertical completo?
- 25.12. Discuta o problema de nomeação nos bancos de dados distribuídos.
- 25.13. Quais são os diferentes estágios de processamento de uma consulta em um SGBDD?
- 25.14. Discuta as diferentes técnicas para executar uma equijunção de dois arquivos localizados em sites diferentes. Que fatores principais afetam o custo da transferência de dados?
- 25.15. Discuta o método de semijunção para executar uma equijunção de dois arquivos localizados em sites diferentes. Sob que condições uma estratégia de equijunção é eficiente?
- 25.16. Discuta os fatores que afetam a decomposição da consulta. Como as condições de guarda e as listas de atributos dos fragmentos são usadas durante o processo de decomposição da consulta?
- 25.17. Como a decomposição de uma solicitação de atualização é diferente da decomposição de uma consulta? Como as condições de guarda e as listas de atributos dos fragmentos são usadas durante a decomposição de uma solicitação de atualização?
- 25.18. Liste o suporte oferecido pelos sistemas operacionais para um SGBDD e também seus benefícios.
- 25.19. Discuta os fatores que não aparecem nos sistemas centralizados que afetam o controle de concorrência e a recuperação nos sistemas distribuídos.
- 25.20. Discuta o protocolo de confirmação em duas fases usado para gerenciamento de transação em um SGBDD. Liste suas limitações e explique como eles são contornados usando o protocolo de confirmação em três fases.
- 25.21. Compare o método de site primário com o método de cópia primária para o controle de concorrência distribuído. Como o uso de sites de backup afeta cada um deles?
- 25.22. Quando a votação e as eleições são usadas em bancos de dados distribuídos?
- 25.23. Discuta o gerenciamento de catálogo nos bancos de dados distribuídos.
- 25.24. Quais são os principais desafios enfrentados por um SGBDD tradicional no contexto das aplicações da Internet de hoje? Como a computação em nuvem tenta resolvê-los?
- 25.25. Discuta em poucas palavras o suporte oferecido pelo Oracle para arquiteturas de banco de dados distribuído homogêneas, heterogêneas e baseadas em cliente-servidor.
- 25.26. Discuta resumidamente os diretórios on-line, seu gerenciamento e seu papel nos bancos de dados distribuídos.

## Exercícios

---

- 25.27.** Considere a distribuição de dados do banco de dados EMPRESA, em que os fragmentos nos sites 2 e 3 são conforme aparecem na Figura 25.9 e os fragmentos no site 1 são conforme aparecem na Figura 3.6. Para cada uma das consultas a seguir, mostre pelo menos duas estratégias de decomposição e execução da consulta. Sob que condições cada uma de suas estratégias funcionaria bem?

- Para cada funcionário no departamento 5, recupere o nome do funcionário e os nomes dos dependentes do funcionário.
- Imprima os nomes de todos os funcionários que trabalham no departamento 5, mas que trabalham em algum projeto *não* controlado pelo departamento 5.

- 25.28.** Considere as seguintes relações:

LIVROS(Num\_livro, Autor\_principal, Assunto, Estoque\_total, preco)

LIVRARIA(Num\_livraria, Cidade, Estado, Cep, Valor\_estoque\_total)

ESTOQUE(Num\_livraria, Num\_livro, Qtd)

Estoque\_total é o número total de livros em estoque e Valor\_estoque\_total é o valor de estoque total para a loja em reais.

- Dê um exemplo de dois predicados simples que seriam significativos para a relação LIVRARIA para particionamento horizontal.
- Como um particionamento horizontal derivado de ESTOQUE seria baseado no particionamento de LIVRARIA?
- Mostre predicados pelos quais LIVROS pode ser particionado horizontalmente por tópico.
- Mostre como o ESTOQUE pode ser particionado ainda mais pelas partições em (b) ao acrescentar os predicados em (c).

- 25.29.** Considere um banco de dados distribuído para uma cadeia de livrarias chamada Livros Nacionais com três sites chamados LESTE, CENTRO e OESTE. Os esquemas de relação são dados no Exercício 25.28. Considere que LIVROS são fragmentados por quantias de preço em:

$B_1$ : LIVRO1: preco até R\$20,00

$B_2$ : LIVRO 2: preco de R\$20,01 até R\$50,00

$B_3$ : LIVRO 3: preco de R\$50,01 até R\$100,00

$B_4$ : LIVRO 4: preco de R\$100,01 em diante

De modo semelhante, LIVRARIAS são divididas por códigos de CEP (Cep) em:

$S_1$ : LESTE: Cep até 35.000

$S_2$ : CENTRO: Cep 35.001 até 70.000

$S_3$ : OESTE: Cep 70.001 até 99.999

Suponha que ESTOQUE seja um fragmento derivado baseado apenas em LIVRARIA.

- Considere a consulta:

```
SELECT Num_livro, Estoque_Total
FROM Livros
WHERE preco > 15 AND preco < 55;
```

Suponha que os fragmentos de LIVRARIA sejam não replicados e atribuídos com base na região. Suponha ainda que LIVROS sejam alocados como:

LESTE:  $B_1, B_4$

CENTRO:  $B_1, B_2$

OESTE:  $B_1, B_2, B_3, B_4$

Supondo que a consulta fosse submetida em LESTE, que subconsultas remotas ela gera? (Escreva em SQL.)

- Se o preço de Num\_livro = 1234 for atualizado de R\$45,00 para R\$55,00 no site CENTRO, que atualizações isso gera? Escreva em português e, depois, em SQL.
- Dê um exemplo de consulta emitida em OESTE que gerará uma subconsulta para CENTRO.
- Escreva uma consulta envolvendo seleção e projeção nas relações acima e mostre duas árvores de consulta possíveis que indicam diferentes formas de execução.

- 25.30.** Considere que você foi solicitado a propor uma arquitetura de banco de dados em uma grande organização (General Motors, por exemplo) para consolidar todos os dados, incluindo bancos de dados legados (de modelos hierárquicos e de rede, que serão explicados nos apêndices D e E disponíveis no site de apoio do livro; nenhum conhecimento específico desses modelos é necessário), bem como bancos de dados relacionais, que são distribuídos geograficamente, de modo que as aplicações globais possam ser admitidas. Suponha que a alternativa um é manter todos os bancos de dados como estão, enquanto a alternativa dois é primeiro convertê-los para relacionais e depois dar suporte às aplicações por um banco de dados integrado distribuído.

- a. Desenhe dois diagramas esquemáticos para ambas as alternativas, mostrando as ligações entre os esquemas apropriados. Para a alternativa um, escolha a técnica de oferecer esquemas de exportação para cada banco de dados e construir esquemas unificados para cada aplicação.
- b. Liste as etapas pelas quais você teria de passar sob cada alternativa da situação presente até que as aplicações globais sejam viáveis.
- c. Compare estas com:
  - i. considerações em tempo de projeto.
  - ii. considerações em tempo de execução.

## Bibliografia selecionada

---

Os livros-texto de Ceri e Pelagatti (1984a) e Ozsu e Valduriez (1999) são dedicados a bancos de dados distribuídos. Peterson e Davie (2008), Tannenbaum (2003) e Stallings (2007) abordam as comunicações de dados e redes de computadores. Comer (2008) discute as redes e a internet. Ozsu et al. (1994) têm uma coleção de artigos sobre gerenciamento de objeto distribuído.

A maior parte da pesquisa sobre projeto de banco de dados distribuído, processamento de consulta e otimização ocorreu nos anos 1980 e 1990; aqui, revisamos rapidamente as referências importantes. O projeto de banco de dados distribuído foi focalizado em matéria de fragmentação horizontal e vertical, alocação e replicação. Ceri et al. (1982) definiram o conceito de fragmentos horizontais minterm. Ceri et al. (1983) desenvolveram um modelo de otimização baseado em programação de inteiros para a fragmentação e alocação horizontal. Navathe et al. (1984) desenvolveram algoritmos para fragmentação vertical com base na afinidade de atributos e mostraram uma série de contextos para alocação de fragmento vertical. Wilson e Navathe (1986) apresentam um modelo analítico para alocação ideal de fragmentos. Elmasri et al. (1987) discutem a fragmentação para o modelo ECR; Karlapalem et al. (1996) discutem questões para projeto distribuído de bancos de dados de objeto. Navathe et al. (1996) discutem a fragmentação mista ao combinar a fragmentação horizontal e vertical; Karlapalem et al. (1996) apresentam um modelo para reprojeto de bancos de dados distribuídos.

O processamento de consulta distribuído, otimização e decomposição são discutidos em Hevner e Yao (1979), Kerschberg et al. (1982), Apers et al. (1983), Ceri e Pelagatti (1984) e Bodorick et al. (1992). Bernstein e Goodman (1981) discutem a teoria por trás do processamento de semijunção. Wong (1983) discute o uso de relacionamentos na fragmentação da relação. Os esquemas de controle de concorrência e recuperação são discutidos em Bernstein e Goodman (1981a). Kumar e Hsu (1998) compilam alguns artigos relacionados à recuperação nos bancos de dados distribuídos. As eleições nos sistemas distribuídos são discutidas em Garcia-Molina (1982).

Lamport (1978) discute os problemas com a geração de timestamps exclusivas em um sistema distribuído. Rahimi e Haug (2007) discutem um modo mais flexível de construir metadados críticos de consulta para bancos de dados P2P. Ouzzani e Bouguettaya (2004) esboçam problemas fundamentais no processamento de consulta distribuído por fontes de dados baseadas na Web.

Uma técnica de controle de concorrência para dados replicados, que é baseada na votação, é apresentada por Thomas (1979). Gifford (1979) propõe o uso da votação ponderada, e Paris (1986) descreve um método chamado *votação com testemunhas*. Jajodia e Mutchler (1990) discutem a votação dinâmica. Uma técnica chamada de *cópia disponível* é proposta por Bernstein e Goodman (1984), e uma que usa a ideia de um grupo é apresentada em ElAbbadi e Toueg (1988). Outro trabalho que discute os dados replicados inclui Gladney (1989), Agrawal e ElAbbadi (1990), ElAbbadi e Toueg (1989), Kumar e Segev (1993), Mukkamala (1989) e Wolfson e Milo (1991). Bassiouni (1988) discute os protocolos otimistas para controle de concorrência de BDD. Garcia-Molina (1983) e Kumar e Stonebraker (1987) discutem técnicas que usam a semântica das transações. As técnicas de controle de concorrência distribuído baseadas em bloqueio e cópias distinguidas são apresentadas por Menasce et al. (1980) e Minoura e Wiederhold (1982). Obermark (1982) apresenta algoritmos para a detecção de impasse distribuída. Em trabalho mais recente, Vadivelu et al. (2008) propõem o uso do mecanismo de backup e segurança multinível para desenvolver algoritmos para melhorar a concorrência. Madria et al. (2007) propõem um mecanismo baseado em um esquema de bloqueio em duas fases multiversão e timestamp para resolver questões de concorrência específicas aos sistemas de banco de dados móveis. Boukerche e Tuck (2001) propõem uma técnica que permite que transações estejam fora de ordem até certo ponto. Eles tentam facilitar a carga no desenvolvedor da aplicação ao explorar o ambiente de rede e produzir um schedule equivalente a um schedule serial ordenado temporalmente. Han et al. (2004) propõem um modelo de rede Petri estendido sem impasse e serializável para bancos de dados de tempo real distribuídos, baseados na Web.

Um estudo de técnicas de recuperação nos sistemas distribuídos é dado por Kohler (1981). Reed (1983) discute ações atômicas em dados distribuídos. Bhargava (1987) apresenta uma compilação editada de várias abordagens e técnicas para concorrência e confiabilidade nos sistemas distribuídos.

Os sistemas de banco de dados federados foram definidos inicialmente em McLeod e Heimbigner (1985). Técnicas para integração de esquema nos bancos de dados federados são apresentadas em Elmasri et al. (1986), Batini et al. (1987), Hayne e Ram (1990) e Motro (1987).

Elmagarmid e Helal (1988) e Gamal-Eldin et al. (1988) discutem o problema de atualização em SBDDs heterogêneos. As questões de banco de dados distribuído heterogêneo são discutidas em Hsiao e Kamel (1989).

Sheth e Larson (1990) apresentam um estudo abrangente sobre o gerenciamento de banco de dados federado.

Desde o final da década de 1980, os sistemas multibanco de dados e a interoperabilidade se tornaram tópicos importantes. As técnicas para lidar com incompatibilidades semânticas entre múltiplos bancos de dados são examinadas em DeMichiel (1989), Siegel e Madnick (1991), Krishnamurthy et al. (1991) e Wang e Madnick (1989). Castano et al. (1998) apresentam um excelente estudo de técnicas para análise de esquemas. Pitoura et al. (1995) discutem a orientação a objeto nos sistemas multibanco de dados. Xiao et al. (2003) propõem um modelo baseado em XML para um modelo de dados comum para sistemas multibanco de dados e apresentam uma nova técnica para mapeamento de esquema, com base nesse modelo. Lakshmanan et al. (2001) propõem estender a SQL para interoperabilidade, e descrevem a arquitetura e os algoritmos para conseguir o mesmo.

O processamento de transação em multibancos de dados é discutido em Mehrotra et al. (1992), Georgakopoulos et al. (1991), Elmagarmid et al. (1990) e Brietbart et al. (1990), entre outros. Elmagarmid (1992) discute o processamento de transação para aplicações avançadas, incluindo aplicações de engenharia discutidas em Heiler et al. (1992).

Os sistemas de fluxo de trabalho, que estão se tornando populares para gerenciar informações em organizações complexas, usam transações multinível e aninhadas junto com bancos de dados distribuídos. Weikum (1991) discute o gerenciamento de transação multinível. Alonso et al. (1997) discutem as limitações dos sistemas atuais de fluxo de trabalho. Lopes et al. (2009) propõem que os usuários definam e executem os próprios fluxos de trabalho usando um navegador Web no lado do cliente. Eles tentam aproveitar as tendências da Web 2.0 para simplificar o trabalho do usuário para gerenciamento de fluxo de trabalho. Jung e Yeom (2008) exploram o

fluxo de trabalho de dados para desenvolver um sistema de gerenciamento de transação melhorado, que oferece acesso simultâneo e transparente aos armazenamentos heterogêneos que constituem o HVEM DataGrid. Deelman e Chervanak (2008) listam os desafios nos fluxos de trabalho científicos com uso intenso de dados. Especificamente, eles examinam o gerenciamento automatizado de dados, técnicas de mapeamento eficientes e questões de feedback do usuário no mapeamento de fluxo de trabalho. Eles também argumentam em favor do reuso de dados como um meio eficiente para gerenciar dados e apresentar os desafios a esse respeito.

Diversos SGBDs distribuídos experimentais têm sido implementados. Estes incluem INGRES distribuído, por Epstein et al. (1978), DDTs, por Devor e Weeldreyer (1980), SDD-1, por Rothnie et al. (1980), System R\*, por Lindsay et al. (1984), SIRIUS-DELTA, por Ferrier e Stangret (1982), e MULTIBASE, por Smith et al. (1981). O sistema OMNIBASE, por Rusinkiewicz et al. (1988), e o Federated Information Base, desenvolvido com o modelo de dados Candide, por Navathe et al. (1994), são exemplos de SGBDDs federados. Pitoura et al. (1995) apresentam um estudo comparativo dos protótipos de sistemas de bancos de dados federados. A maioria dos vendedores de SGBD comercial possui produtos que usam a abordagem cliente-servidor e oferecem versões distribuídas de seus sistemas. Algumas questões de sistema referentes a arquiteturas SGBD cliente-servidor são discutidas em Carey et al. (1991), DeWitt et al. (1990) e Wang e Rowe (1991). Khoshafian et al. (1992) discutem questões de projeto para SGBDs relacionais no ambiente cliente-servidor. As questões de gerenciamento cliente-servidor são discutidas em muitos livros, como Zantinge e Adriaans (1996). Di Stefano (2005) discute questões de distribuição de dados específicas à computação de grade. Uma parte importante dessa discussão também pode se aplicar à computação de nuvem.



parte



11

# Modelos, sistemas e aplicações de bancos de dados avançados

# Modelos de dados avançados para aplicações avançadas

À medida que o uso de sistemas de banco de dados crescia, os usuários exigiam funcionalidade adicional desses pacotes de software, com a finalidade de facilitar a implementação de aplicações do usuário mais avançadas e mais complexas. Os bancos de dados orientados a objeto e os sistemas objeto-relacional oferecem recursos que permitem que os usuários estendam seus sistemas ao especificar outros tipos de dados abstratos para cada aplicação. No entanto, é muito útil identificar certos recursos comuns para algumas dessas aplicações avançadas e criar modelos que possam representá-las. Além disso, estruturas de armazenamento especializadas e métodos de indexação podem ser implementados para melhorar o desempenho desses recursos comuns. Depois, os recursos podem ser implementados como tipos de dados abstratos ou bibliotecas de classes e adquiridos separadamente do pacote de software de SGBD básico. Os termos *data blade*, no Informix, e *cartridge*, no Oracle, têm sido usados para se referirem a esses submódulos opcionais que podem ser incluídos em um pacote de SGBD. Os usuários podem utilizar esses recursos diretamente se eles forem adequados para suas aplicações, sem precisarem reinventar, reimplementar e reprogramar tais recursos comuns.

Este capítulo apresenta os conceitos de banco de dados para alguns dos recursos comuns que são exigidos por aplicações avançadas e que estão sendo muito utilizados. Abordaremos as *regras ativas* que são usadas nas aplicações de bancos de dados ativos, *conceitos temporais* que são empregados em aplicações de bancos de dados temporais e, resumidamente, algumas das questões que envolvem *bancos de dados espaciais* e *bancos de dados multimídia*. Também discutiremos os *bancos de dados dedutivos*. É importante observar que cada um desses assuntos

é muito amplo, e damos apenas uma rápida introdução a cada um. De fato, cada uma dessas áreas pode servir como assunto isolado de um livro inteiro.

Na Seção 26.1, apresentamos o tópico de bancos de dados ativos, que oferecem funcionalidade adicional para especificar *regras ativas*. Essas regras podem ser disparadas automaticamente por eventos que ocorrem, como atualizações ao banco de dados ou certos momentos sendo alcançados, e podem iniciar certas ações que foram especificadas na declaração da regra para que ocorram se certas condições forem atendidas. Muitos pacotes comerciais incluem parte da funcionalidade fornecida pelos bancos de dados ativos na forma de *triggers*. Triggers agora fazem parte da SQL-99 e de padrões mais recentes.

Na Seção 26.2, apresentamos os conceitos de *bancos de dados temporais*, que permitem que o sistema de banco de dados armazene um histórico de mudanças e que os usuários consultem os estados atual e passado do banco de dados. Alguns modelos de banco de dados temporais também permitem que os usuários armazenem informações esperadas no futuro, como *schedules* planejados. É importante observar que muitas aplicações de banco de dados são temporais, mas elas normalmente são implementadas sem que haja muito suporte temporal do pacote de SGBD — ou seja, os conceitos temporais são implementados nos programas de aplicação que acessam o banco de dados.

A Seção 26.3 oferece uma breve visão geral dos conceitos de *banco de dados espacial*. Discutimos os tipos de dados espaciais, diferentes tipos de análises espaciais, operações sobre dados espaciais, tipos de consultas espaciais, indexação de dados espaciais, mineração de dados espaciais e aplicações de bancos de dados espaciais.

A Seção 26.4 é dedicada a conceitos de banco de dados de multimídia. Os **bancos de dados de multimídia** oferecem recursos que permitem que os usuários armazenem e consultem diferentes tipos de informações de multimídia, que incluem **imagens** (como figuras e desenhos), **clipes de vídeo** (como filmes, curtas-metragens e vídeos caseiros), **clipes de áudio** (como músicas, mensagens telefônicas e discursos) e **documentos** (como livros e artigos). Discutimos a análise automática de imagens, o reconhecimento de objeto em imagens e a marcação semântica de imagens.

Na Seção 26.5, discutimos sobre bancos de dados dedutivos,<sup>1</sup> uma área que está na interseção de bancos de dados, lógica e inteligência artificial ou bases de conhecimento. Um **sistema de banco de dados dedutivo** inclui capacidades para definir **regras (dedutivas)**, que podem deduzir informações adicionais dos fatos que estão armazenados em um banco de dados. Como parte da base teórica para alguns sistemas de banco de dados dedutivos é a lógica matemática, essas regras costumam ser chamadas de **bancos de dados lógicos**. Outros tipos de sistemas, conhecidos como **sistemas de banco de dados especialistas** ou **sistemas baseados em conhecimento**, também incorporam capacidades de raciocínio e dedução. Eles utilizam técnicas que foram desenvolvidas no campo da inteligência artificial, incluindo redes semânticas, frames, sistemas de produção ou regras para capturar conhecimento específico do domínio. No final do capítulo há um resumo.

Os leitores podem examinar cuidadosamente os tópicos em que possuem interesse particular, pois as seções deste capítulo são praticamente independentes uma da outra.

## 26.1 Conceitos de banco de dados ativo e triggers

As regras que especificam ações que são disparadas automaticamente por certos eventos têm sido consideradas melhorias importantes para os sistemas de banco de dados há muito tempo. De fato, o conceito de **triggers** — uma técnica para especificar certos tipos de regras ativas — já existia nas primeiras versões da especificação SQL para bancos de dados relacionais, e as triggers agora fazem parte do padrão SQL-99 e outros mais recentes. Os SGBDs relacionais comerciais — como Oracle, DB2 e Microsoft SQL Server — possuem diversas versões de triggers à disposição. Contudo, desde que os primeiros modelos de triggers foram propostos, muita pesquisa

tem sido feita sobre como deve ser um modelo geral para bancos de dados ativos. Na Seção 26.1.1, apresentaremos os conceitos gerais que foram propostos para especificar regras para bancos de dados ativos. Usaremos a sintaxe do SGBD relacional comercial do Oracle para ilustrar esses conceitos com exemplos específicos, pois as triggers do Oracle são próximas ao modo como as regras são especificadas no padrão SQL. A Seção 26.1.2 discutirá algumas questões gerais de projeto e implementação para os bancos de dados ativos. Mostramos exemplos de como os bancos de dados ativos são implementados no SGBD experimental STARBURST na Seção 26.1.3, pois o STARBURST provê muitos dos conceitos de bancos de dados ativos generalizados em sua estrutura. A Seção 26.1.4 discute as aplicações possíveis dos bancos de dados ativos. Finalmente, a Seção 26.1.5 descreve como as triggers são declaradas no padrão SQL-99.

### 26.1.1 Modelo generalizado para bancos de dados ativos e triggers no Oracle

O modelo que tem sido usado para especificar regras de banco de dados ativo é conhecido como **modelo Evento-Condição-Ação (ECA)**. Uma regra no modelo ECA tem três componentes:

1. **O(s) evento(s) que dispara(m) a regra:** esses eventos normalmente são operações de atualização do banco de dados que são aplicadas explicitamente ao banco de dados. No entanto, no modelo geral, eles também poderiam ser eventos temporais<sup>2</sup> ou outros tipos de eventos externos.
2. **A condição que determina se a ação da regra deve ser executada:** quando o evento que dispara a ação tiver ocorrido, uma condição *opcional* pode ser avaliada. Se *nenhuma condição* for especificada, a ação será executada quando ocorrer o evento. Se uma condição for especificada, ela é primeiro avaliada e, somente se *for avaliada como verdadeira*, a ação da regra será executada.
3. **A ação a ser tomada:** a ação normalmente é uma sequência de comandos SQL, mas também poderia ser uma transação do banco de dados ou um programa externo que será executado automaticamente.

Vamos considerar alguns exemplos para ilustrar esses conceitos. Os exemplos são baseados em uma variação muito simplificada da aplicação de banco

<sup>1</sup> A Seção 26.5 é um resumo dos bancos de dados dedutivos.

<sup>2</sup> Um exemplo seria um evento temporal especificado como uma hora qualquer, como: dispare esta regra todo dia às 17h30.

de dados EMPRESA da Figura 3.5 e que aparece na Figura 26.1, com cada funcionário tendo um nome (Nome), número de cadastro de pessoa física (Cpf), salário (Salario), departamento ao qual eles estão atualmente designados (Dnr, uma chave estrangeira para DEPARTAMENTO) e um supervisor direto (Cpf\_supervisor, uma chave estrangeira recursiva para FUNCIONARIO). Para este exemplo, vamos supor que NULL seja permitido para Dnr, indicando que um funcionário pode não estar temporariamente designado a nenhum departamento. Cada departamento tem um nome (Dnome), número (Dnr), o salário total de todos os funcionários designados para o departamento (Sal\_total) e um gerente (Cpf\_gerente, que é uma chave estrangeira para FUNCIONARIO).

Observe que o atributo Sal\_total é, na realidade, um atributo derivado, cujo valor deve ser a soma dos salários de todos os funcionários que estão atribuídos ao departamento em particular. A manutenção do valor correto desse atributo derivado pode ser feita por uma regra ativa. Primeiro, temos de determinar os **eventos** que *podem causar* uma mudança no valor de Sal\_total, que são os seguintes:

1. Inserir (uma ou mais) tuplas de novos funcionários.
2. Alterar o salário de (um ou mais) funcionários existentes.
3. Alterar a designação dos funcionários existentes de um departamento para outro.
4. Excluir (uma ou mais) tuplas de funcionários.

No caso do evento 1, só precisamos recalcular Sal\_total se o novo funcionário for imediatamente atribuído a um departamento — ou seja, se o valor do atributo Dnr para a nova tupla de funcionário não for NULL (supondo que NULL seja permitido para Dnr). Logo, esta seria a **condição** a ser verificada. Uma condição semelhante poderia ser verificada

| <b>FUNCIONARIO</b>  |     |           |             |                |
|---------------------|-----|-----------|-------------|----------------|
| Nome                | Cpf | Salario   | Dnr         | Cpf_supervisor |
| <b>DEPARTAMENTO</b> |     |           |             |                |
| Dnome               | Dnr | Sal_total | Cpf_gerente |                |

**Figura 26.1**

Um banco de dados EMPRESA simplificado usado para os exemplos de regra ativa.

para o evento 2 (e 4) para determinar se o funcionário cujo salário é alterado (ou que está sendo excluído) está atualmente atribuído a um departamento. Para o evento 3, sempre executaremos uma ação para manter o valor de Sal\_total corretamente, de modo que nenhuma condição seja necessária (a ação sempre é executada).

A **ação** para os eventos 1, 2 e 4 é atualizar automaticamente o valor de Sal\_total para o departamento do funcionário, a fim de refletir o salário do funcionário recém-inserido, atualizado ou excluído. No caso do evento 3, uma ação dupla é necessária: uma é atualizar o Sal\_total do antigo departamento do funcionário e a outra é atualizar o Sal\_total do novo departamento do funcionário.

As quatro regras ativas (ou triggers) R1, R2, R3 e R4 — correspondentes à situação acima — podem ser especificadas na notação do SGBD Oracle, como mostra a Figura 26.2(a). Vamos considerar a regra R1 para ilustrar a sintaxe da criação de triggers em Oracle.

A instrução CREATE TRIGGER especifica o nome de uma trigger (ou regra ativa) — Sal\_total1 para R1. A cláusula AFTER especifica que a regra será disparada *depois* que ocorrerem os eventos que disparam a regra. Os eventos de disparo — uma inserção de um novo funcionário, neste exemplo — são especificados após a palavra-chave AFTER.<sup>3</sup>

A cláusula ON determina a relação em que a regra é especificada — FUNCIONARIO para R1. As palavras-chave *opcionais* FOR EACH ROW especificam que a regra será disparada *uma vez para cada linha* que é afetada pelo evento de disparo.<sup>4</sup>

A cláusula *opcional* WHEN é utilizada para especificar quaisquer condições que precisam ser verificadas após a regra ser disparada, mas antes que a ação seja executada. Por fim, as ações a serem tomadas são especificadas como um bloco PL/SQL, que normalmente contém um ou mais comandos SQL ou chamadas para executar procedimentos externos.

As quatro triggers (regras ativas) R1, R2, R3 e R4 ilustram uma série de recursos das regras ativas. Primeiro, os **eventos** básicos que podem ser especificados para disparar as regras são os comandos de atualização da SQL padrão: **INSERT**, **DELETE** e **UPDATE**. Eles são especificados pelas palavras-chave **INSERT**, **DELETE** e **UPDATE** na notação Oracle. No caso de **UPDATE**, podem-se especificar os atributos a serem atualizados — por exemplo, ao escrever **UPDATE OF** Salario, Dnr. Segundo, o projetista da regra precisa ter um modo de se referir às tuplas que foram inseridas,

<sup>3</sup> Conforme veremos, também é possível especificar BEFORE em vez de AFTER, que indica que a regra é disparada *antes que o evento de disparo seja executado*.

<sup>4</sup> Novamente, veremos que uma alternativa é disparar a regra *apenas uma vez*, mesmo que várias linhas (tuplas) sejam afetadas pelo evento de disparo.

(a) R1: **CREATE TRIGGER** Sal\_total1  
**AFTER INSERT ON** FUNCIONARIO  
**FOR EACH ROW**  
**WHEN ( NEW.Dnr IS NOT NULL )**  
**UPDATE** DEPARTAMENTO  
**SET** Sal\_total = Sal\_total + **NEW**.Salario  
**WHERE** Dnr = **NEW**.Dnr;

R2: **CREATE TRIGGER** Sal\_total2  
**AFTER UPDATE OF** Salario **ON** FUNCIONARIO  
**FOR EACH ROW**  
**WHEN ( NEW.Dnr IS NOT NULL )**  
**UPDATE** DEPARTAMENTO  
**SET** Sal\_total = Sal\_total + **NEW**.Salario – **OLD**.Salario  
**WHERE** Dnr = **NEW**.Dnr;

R3: **CREATE TRIGGER** Sal\_total3  
**AFTER UPDATE OF** Dnr **ON** FUNCIONARIO  
**FOR EACH ROW**  
**BEGIN**  
**UPDATE** DEPARTAMENTO  
**SET** Sal\_total = Sal\_total + **NEW**.Salario  
**WHERE** Dnr = **NEW**.Dnr;  
**UPDATE** DEPARTAMENTO  
**SET** Sal\_total = Sal\_total – **OLD**.Salario  
**WHERE** Dnr = **OLD**.Dnr;  
**END;**

R4: **CREATE TRIGGER** Sal\_total4  
**AFTER DELETE ON** FUNCIONARIO  
**FOR EACH ROW**  
**WHEN ( OLD.Dnr IS NOT NULL )**  
**UPDATE** DEPARTAMENTO  
**SET** Sal\_total = Sal\_total – **OLD**.Salario  
**WHERE** Dnr = **OLD**.Dnr;

(b) R5: **CREATE TRIGGER** Informar\_supervisor1  
**BEFORE INSERT OR UPDATE OF** Salario, Cpf\_supervisor  
**ON** FUNCIONARIO  
**FOR EACH ROW**  
**WHEN ( NEW.Salario > ( SELECT Salario **FROM** FUNCIONARIO  
**WHERE** Cpf = **NEW**.Cpf\_supervisor ) )**  
informar\_supervisor (**NEW**.Cpf\_supervisor, **NEW**.Cpf );

**Figura 26.2**

Especificando regras ativas como triggers na notação do Oracle. (a) Triggers para manter automaticamente a consistência de Sal\_total de DEPARTAMENTO. (b) Trigger para comparar o salário de um funcionário com o de seu supervisor.

excluídas ou modificadas pelo evento de disparo. As palavras-chave **NEW** e **OLD** são empregadas na notação Oracle; **NEW** é utilizada para se referir a uma tupla recém-inserida ou recém-atualizada, enquanto **OLD** é usada para se referir a uma tupla excluída ou a uma tupla antes que ela seja atualizada.

Assim, a regra R1 é disparada após uma operação **INSERT** ser aplicada à relação **FUNCIONARIO**. Em R1, a condição (**NEW.Dnr IS NOT NULL**) é verificada, e, se for avaliada como verdadeira, significando que a tupla de funcionário recém-inserida está relacionada a um departamento, então a ação é executada. A ação atualiza a(s) tupla(s) de **DEPARTAMENTO** relacionada(s) ao funcionário recém-inserido, acrescentando seu salário (**NEW.Salario**) ao atributo **Sal\_total** de seu departamento relacionado.

A regra R2 é semelhante a R1, mas é disparada por uma operação **UPDATE** que atualiza o **SALARIO** de um funcionário, em vez de por um **INSERT**. A regra R3 é disparada por uma atualização no atributo **Dnr** de **FUNCIONARIO**, o que significa alterar a designação de um funcionário de um departamento para outro. Não existe condição a verificar em R3, de modo que a ação é executada sempre que o evento de disparo ocorre. A ação atualiza tanto o departamento antigo quanto o novo dos funcionários redesignados, somando seu salário a **Sal\_total** de seu *novo* departamento e subtraindo seu salário do **Sal\_total** de seu *antigo* departamento. Observe que isso deve funcionar mesmo que o valor de **Dnr** seja **NULL**, pois nesse caso nenhum departamento será selecionado para a ação da regra.<sup>5</sup>

É importante notar o efeito da cláusula **FOR EACH ROW**, que significa que a regra é disparada separadamente *para cada tupla*. Isso é conhecido como uma **trigger de nível de linha**. Se essa cláusula fosse omitida, a trigger seria conhecida como uma **trigger em nível de comando**, e seria disparada uma vez para cada comando de disparo. Para ver a diferença, considere a seguinte operação de atualização, que gera um aumento de 10 por cento para todos os funcionários designados para o departamento 5. Essa operação seria um evento que dispara a regra R2:

```
UPDATE FUNCIONARIO
SET Salario = 1,1 * Salario
WHERE Dnr = 5;
```

Como o comando acima poderia atualizar vários registros, uma regra que usa a semântica em nível de

linha, como R2 na Figura 26.2, seria disparada *uma vez para cada linha*, enquanto uma regra que utiliza a semântica em nível de comando é disparada *apenas uma vez*. O sistema Oracle permite que o usuário escolha qual dessas opções deve ser usada para cada regra. A inclusão da cláusula opcional **FOR EACH ROW** cria uma trigger em nível de linha, e omiti-la cria uma trigger em nível de comando. Observe que as palavras-chave **NEW** e **OLD** só podem ser utilizadas com triggers em nível de linha.

Como um segundo exemplo, suponha que queremos verificar sempre se o salário de um funcionário é maior que o salário de seu supervisor direto. Vários eventos podem disparar essa regra: inserir um novo funcionário, alterar o salário de um funcionário ou alterar o supervisor de um funcionário. Suponha que a ação a tomar seja chamar um procedimento externo **informar\_supervisor**,<sup>6</sup> que notificará o supervisor. A regra poderia, então, ser escrita como em R5 (ver Figura 26.2(b)).

A Figura 26.3 mostra a sintaxe para especificar algumas das principais opções disponíveis nas triggers Oracle. Na Seção 26.1.5, descreveremos a sintaxe para as triggers no padrão SQL-99.

### 26.1.2 Questões de projeto e implementação para bancos de dados ativos

A seção anterior forneceu uma visão geral de alguns dos principais conceitos para especificar regras ativas. Nesta seção, discutimos algumas questões adicionais referentes à forma como as regras são projetadas e implementadas. A primeira questão está relacionada à ativação, desativação e agrupamento de regras. Além de criar regras, um sistema de banco de dados ativo deve permitir que os usuários *ativem*, *desativem* e *removam* regras ao referir-se a seus nomes de regra. Uma regra desativada não será disparada pelo evento de disparo. Esse recurso permite que os usuários seletivamente desativem regras por certos períodos quando elas não forem necessárias. O comando de ativação tornará a regra ativa novamente. O comando de remoção exclui a regra do sistema. Outra opção é agrupar as regras em **conjuntos de regras** nomeados, de modo que o conjunto inteiro de regras possa ser ativado, desativado ou removido. Também é útil ter um comando que possa disparar uma regra ou conjunto de regras por meio de um comando **PROCESS RULES** explícito, emitido pelo usuário.

<sup>5</sup> R1, R2 e R4 também podem ser escritas sem uma condição. Porém, pode ser mais eficiente executá-las com a condição, pois a ação não é chamada a menos que seja exigida.

<sup>6</sup> Considerando que um procedimento externo apropriado tenha sido declarado. Esse é um recurso que está disponível na SQL-99 e em padrões posteriores.

```

<trigger> ::= CREATE TRIGGER <nome trigger>
 (AFTER | BEFORE) <evento trigger> ON <nome tabela>
 [FOR EACH ROW]
 [WHEN <condição>]
 <ações da trigger>;
<evento triggering> ::= <evento trigger> {OR <evento trigger>}
<evento trigger> ::= INSERT | DELETE | UPDATE [OF <nome coluna> {, <nome coluna>}]
<acao trigger> ::= <bloco PL/SQL>

```

**Figura 26.3**

Um resumo de sintaxe para especificar triggers no sistema Oracle (apenas opções principais).

A segunda questão diz respeito a se a ação disparada deve ser executada *antes*, *depois*, *no lugar de* ou *juntamente com* o evento de disparo. Uma **trigger before** executa a trigger antes de executar o evento que a causou. Ela pode ser usada em aplicações como a verificação de violações de restrição. Uma **trigger after** executa a trigger depois de executar o evento, e pode ser usada em aplicações como a manutenção de dados derivados e monitoramento de eventos e condições específicas. Uma **trigger instead of** executa a trigger em vez de executar o evento, e pode ser utilizada em aplicações como executar atualizações correspondentes em relações da base em resposta a um evento que é uma atualização de uma visão.

Uma questão relacionada é se a ação que está sendo executada deve ser considerada uma *transação separada* ou se deve fazer parte da mesma transação que disparou a regra. Tentaremos categorizar as diversas opções. É importante observar que nem todas as opções podem estar disponíveis para determinado sistema de banco de dados ativo. De fato, a maioria dos sistemas comerciais é *limitada a uma ou duas das opções* que discutiremos em seguida.

Vamos supor que o evento de disparo ocorra como parte da execução de uma transação. Devemos considerar primeiro as diversas opções de como o evento de disparo está relacionado à avaliação da condição da regra. A *avaliação de condição* da regra também é conhecida como **consideração da regra**, pois a ação deve ser executada somente depois de considerar se a condição é avaliada como verdadeira ou falsa. Existem três possibilidades principais para a consideração da regra:

- 1. Consideração imediata.** A condição é avaliada como parte da mesma transação que o evento de disparo, e é avaliada *imediatamente*. Esse caso pode ser categorizado ainda em três opções:

- Avaliar a condição *antes* de executar o evento de disparo.
- Avaliar a condição *depois* de executar o evento de disparo.
- Avaliar a condição *em vez de* executar o evento de disparo.

- 2. Consideração adiada.** A condição é avaliada ao final da transação que incluiu o evento de disparo. Nesse caso, pode haver muitas regras disparadas esperando para ter suas condições avaliadas.
- 3. Consideração separada.** A condição é avaliada como uma transação separada, gerada com base na transação de disparo.

O próximo conjunto de opções refere-se ao relacionamento entre a avaliação da condição de regra e a *execução* da ação da regra. Aqui, novamente, três opções são possíveis: execução **imediata**, **adiada** ou **separada**. A maioria dos sistemas ativos utiliza a primeira opção. Ou seja, assim que a condição é avaliada, se ela retornar verdadeira, a ação é executada *imediatamente*.

O sistema Oracle (ver Seção 26.1.1) utiliza o modelo de *consideração imediata*, mas permite que o usuário especifique para cada regra se a opção *before* ou *after* deve ser usada com a avaliação de condição imediata. Ele também usa o modelo de *execução imediata*. O sistema STARBURST (ver Seção 26.1.3) tem a opção de *consideração adiada*, significando que todas as regras disparadas por uma transação esperam até que a transação de disparo alcance seu fim e emita seu comando COMMIT WORK antes que as condições da regra sejam avaliadas.<sup>7</sup>

<sup>7</sup> O STARBURST também permite que o usuário inicie a consideração da regra explicitamente por meio do comando PROCESS RULES.

Outra questão referente a regras de banco de dados ativo é a distinção entre *regras em nível de linha* e *regras em nível de comando*. Como as instruções de atualização SQL (que atuam como eventos de disparo) podem especificar um conjunto de tuplas, é preciso distinguir se a regra deve ser considerada uma vez para o *comando inteiro* ou se deve ser considerada separadamente para cada linha (ou seja, tupla) afetada pelo comando. O padrão SQL-99 (ver Seção 26.1.5) e o sistema Oracle (ver Seção 26.1.1) permitem que o usuário escolha qual das opções deve ser usada para cada regra, enquanto o STARBURST utiliza apenas a semântica em nível de comando. Daremos exemplos de como as triggers em nível de comando podem ser especificadas na Seção 26.1.3.

Uma das dificuldades que podem ter limitado o uso generalizado de regras ativas, apesar de seu potencial para simplificar o desenvolvimento de banco de dados e software, é que não existem técnicas de fácil utilização para projetar, escrever e verificar regras. Por exemplo, é muito difícil verificar se um conjunto de regras é consistente, significando que duas ou mais regras no conjunto não contradizem uma à outra. É difícil garantir o *término* de um conjunto de regras sob todas as circunstâncias. Para ilustrar o problema do término resumidamente, considere as regras da Figura 26.4. Aqui, a regra R1 é disparada por um evento INSERT na TABLE1 e sua ação inclui um evento de atualização em Attribute1 de TABLE2. Porém, o evento de disparo da regra R2 é um evento UPDATE em Attribute1 de TABLE2, e sua ação inclui um evento INSERT na TABLE1. Neste exemplo, é fácil ver que essas duas regras podem disparar uma à outra indefinidamente, levando ao não término. Contudo, se dezenas de regras forem escritas, é muito difícil determinar se o término é garantido ou não.

```
R1:CREATE TRIGGER T1
AFTER INSERT ON TABLE1
FOR EACH ROW
 UPDATE TABLE2
 SET Attribute1 = ... ;
R2:CREATE TRIGGER T2
AFTER UPDATE OF Attribute1 ON TABLE2
FOR EACH ROW
 INSERT INTO TABLE1 VALUES (...);
```

**Figura 26.4**

Um exemplo para ilustrar o problema de término para regras ativas.

Se as regras ativas tiverem de alcançar seu potencial, é necessário desenvolver ferramentas para o projeto, depuração e monitoramento de regras ativas que possam ajudar os usuários a projetarem e depurarem suas regras.

### 26.1.3 Exemplos de regras ativas em nível de comando no STARBURST

Agora, oferecemos alguns exemplos para ilustrar como as regras podem ser especificadas no SGBD experimental STARBURST. Isso nos permitirá demonstrar como as regras em nível de comando podem ser escritas, pois estes são os únicos tipos de regras permitidas no STARBURST.

As três regras ativas R1S, R2S e R3S da Figura 26.5 correspondem às três primeiras regras da Figura 26.2, mas elas usam a notação do STARBURST e a semântica em nível de comando. Podemos explicar a estrutura da regra com a regra R1S. O comando CREATE RULE especifica um nome de regra — Sal\_total1 para R1S. A cláusula ON especifica a relação na qual a regra é especificada — FUNCIONARIO para R1S. A cláusula WHEN é usada para especificar os **eventos** que disparam a regra.<sup>8</sup> A cláusula IF *opcional* é utilizada para especificar quaisquer **condições** que precisam ser verificadas. Finalmente, usa-se a cláusula THEN para especificar as **ações** a serem tomadas, que normalmente são um ou mais comandos SQL.

No STARBURST, os eventos básicos que podem ser especificados para disparar as regras são os comandos de atualização SQL padrão: INSERT, DELETE e UPDATE. Estes são especificados pelas palavras-chave **INSERTED**, **DELETED** e **UPDATED** na notação do STARBURST. Segundo, o projetista de regra precisa ter um modo de referenciar as tuplas que foram modificadas. As palavras-chave **INSERTED**, **DELETED**, **NEW-UPDATED** e **OLD-UPDATED** são empregadas na notação do STARBURST para se referirem a quatro **tabelas de transição** (relações) que incluem as tuplas recém-inseridas, as tuplas excluídas, as tuplas atualizadas *antes* que fossem atualizadas e as tuplas atualizadas *depois* que foram atualizadas, respectivamente. Obviamente, dependendo dos eventos de disparo, somente algumas dessas tabelas de transição podem estar disponíveis. O escritor da regra pode se referir a essas tabelas ao escrever as partes de condição e ação dela. As tabelas de transição contêm tuplas do mesmo tipo que aquelas na relação especificada na cláusula ON da regra — para R1S, R2S e R3S, esta é a relação FUNCIONARIO.

<sup>8</sup> Observe que a palavra-chave WHEN especifica **eventos** no STARBURST, mas serve para especificar a regra **condição** em SQL e triggers Oracle.

**R1S:** **CREATE RULE** Sal\_total1 **ON FUNCIONARIO**

**WHEN INSERTED**

**IF EXISTS** ( **SELECT \* FROM INSERTED WHERE Dnr IS NOT NULL** )

**THEN UPDATE DEPARTAMENTO AS D**

**SET D.Sal\_total = D.Sal\_total + ( SELECT SUM (l.Salario) FROM INSERTED AS l WHERE D.Dnr = l.Dnr )**

**WHERE D.Dnr IN ( SELECT Dnr FROM INSERTED );**

**R2S:** **CREATE RULE** Sal\_total2 **ON FUNCIONARIO**

**WHEN UPDATED ( Salario )**

**IF EXISTS ( SELECT \* FROM NEW-UPDATED WHERE Dnr IS NOT NULL )**

**OR EXISTS ( SELECT \* FROM OLD-UPDATED WHERE Dnr IS NOT NULL )**

**THEN UPDATE DEPARTAMENTO AS D**

**SET D.Sal\_total = D.Sal\_total + ( SELECT SUM (N.Salario) FROM NEW-UPDATED AS N WHERE D.Dnr = N.Dnr ) - ( SELECT SUM (O.Salario) FROM OLD-UPDATED AS O WHERE D.Dnr = O.Dnr )**

**WHERE D.Dnr IN ( SELECT Dnr FROM NEW-UPDATED ) OR D.Dnr IN ( SELECT Dnr FROM OLD-UPDATED );**

**R3S:** **CREATE RULE** Sal\_total3 **ON FUNCIONARIO**

**WHEN UPDATED ( Dnr )**

**THEN UPDATE DEPARTAMENTO AS D**

**SET D.Sal\_total = D.Sal\_total + ( SELECT SUM (N.Salario) FROM NEW-UPDATED AS N WHERE D.Dnr = N.Dnr )**

**WHERE D.Dnr IN ( SELECT Dnr FROM NEW-UPDATED );**

**UPDATE DEPARTAMENTO AS D**

**SET D.Sal\_total = D.Sal\_total - ( SELECT SUM (O.Salario) FROM OLD-UPDATED AS O WHERE D.Dnr = O.Dnr )**

**WHERE D.Dnr IN ( SELECT Dnr FROM OLD-UPDATED );**

**Figura 26.5**

Regras ativas usando semântica em nível de comando na notação do STARBURST.

Na semântica em nível de comando, o projetista da regra só pode se referir às tabelas de transição como um todo, e a regra é disparada apenas uma vez, de modo que as regras precisam ser escritas de forma diferente daquela para a semântica em nível de linha. Como várias tuplas de funcionários podem ser inseridas em um único comando de inserção, temos de verificar se *pelo menos uma* das tuplas de funcionário recém-inseridas está relacionada a um departamento. Em R1S, a condição

**EXISTS (SELECT \* FROM INSERTED WHERE Dnr IS NOT NULL )**

é verificada e, se for avaliada como verdadeira, então a ação é executada. A ação atualiza em um único comando as tuplas de DEPARTAMENTO relacionadas aos funcionários recém-inseridos ao acrescentar seus salários ao atributo Sal\_total de cada departamento relacionado. Como mais de um funcionário recém-inserido pode pertencer ao mesmo departamento, usamos a função de agregação SUM para garantir que todos os seus salários sejam atualizados.

A regra R2S é semelhante à R1S, mas é disparada por uma operação UPDATE que atualiza o salário de um ou mais funcionários, em vez de um

INSERT. A regra R3S é disparada por uma atualização no atributo Dnr de FUNCIONARIO, que significa alterar a designação de um ou mais funcionários de um departamento para outro. Não existe condição em R3S, de modo que a ação é executada sempre que o evento de disparo ocorre.<sup>9</sup> A ação atualiza tanto o(s) departamento(s) antigo(s) quanto o(s) departamento(s) novo(s) dos funcionários redesignados, somando seu salário a Sal\_total de cada departamento *novo* e subtraindo-o de Sal\_total de cada departamento *antigo*.

Em nosso exemplo, é mais complexo escrever as regras em nível de comando do que em nível de linha, como pode ser ilustrado ao se comparar as figuras 26.2 e 26.5. No entanto, essa não é uma regra geral, e outros tipos de regras ativas podem ser mais fáceis de especificar quando se usa a notação em nível de comando do que quando se usa a notação em nível de linha.

O modelo de execução para regras ativas no STARBURST usa a **consideração adiada**. Ou seja, todas as regras que são disparadas em uma transação são colocadas em um conjunto — chamado **conjunto de conflito** — que não é considerado para avaliação de condições e execução até que a transação termine (emitindo seu comando COMMIT WORK). O STARBURST também permite que o usuário inicie explicitamente a consideração da regra no meio de uma transação por meio de um comando PROCESS RULES explícito. Como várias regras precisam ser avaliadas, é necessário especificar uma ordem entre as regras. A sintaxe para a declaração da regra no STARBURST permite a especificação da *ordenação* entre as regras para instruir o sistema sobre a ordem em que um conjunto de regras deve ser considerado.<sup>10</sup> Além disso, as tabelas de transição — INSERTED, DELETED, NEW-UPDATED e OLD-UPDATED — contêm o *efeito de entrelaçamento* (net effect) de todas as operações na transação que afetaram cada tabela, pois múltiplas operações podem ter sido aplicadas a cada tabela durante a transação.

#### 26.1.4 Aplicações em potencial para bancos de dados ativos

Agora, discutimos rapidamente algumas das aplicações em potencial das regras ativas. Obviamente, uma aplicação importante é permitir a **notificação** de certas condições que ocorrem. Por exemplo, um banco de dados ativo pode ser usado para monitorar, digamos, a temperatura de uma fornalha industrial.

A aplicação pode inserir periodicamente no banco de dados os registros de leitura de temperatura diretamente dos sensores de temperatura, e regras ativas podem ser escritas, que são ativadas sempre que um registro de temperatura for inserido, com uma condição que verifica se a temperatura excede o nível de perigo, e resulta na ação para disparar um alarme.

As regras ativas também podem ser usadas para **impõr restrições de integridade** ao especificar os tipos de eventos que podem fazer que as restrições sejam violadas e, depois, avaliar condições apropriadas que verificam se as restrições são realmente violadas pelo evento ou não. Logo, as restrições de aplicação complexas, normalmente conhecidas como **regras de negócios**, podem ser impostas dessa forma. Por exemplo, na aplicação de banco de dados UNIVERSIDADE, uma regra pode monitorar a média dos alunos sempre que uma nova nota for inserida, e pode alertar o conselho se a média de um aluno ficar abaixo de certo patamar. Outra regra pode verificar se os pré-requisitos do curso são satisfeitos antes de permitir que um aluno se matricule em uma disciplina; e assim por diante.

Outras aplicações incluem a **manutenção automática de dados derivados**, como os exemplos das regras de R1 a R4 que mantêm o atributo derivado Sal\_total sempre que tuplas de funcionário individual são alteradas. Uma aplicação semelhante é usar regras ativas para manter a consistência de **visões materializadas** (ver Seção 5.3) sempre que as relações da base são modificadas. Como alternativa, uma operação de atualização especificada em uma visão pode ser um evento de disparo, que pode ser convertido para atualizações nas relações de base ao usar uma trigger *instead of*. Essas aplicações também são relevantes para as novas tecnologias de data warehousing (ver Capítulo 29). Uma aplicação relacionada mantém que **tabelas replicadas** são consistentes ao especificar regras que modificam as réplicas sempre que a tabela mestra é modificada.

#### 26.1.5 Triggers na SQL-99

As triggers na SQL-99 e padrões posteriores são muito semelhantes aos exemplos que discutimos na Seção 26.1.1, com algumas pequenas diferenças sintáticas. Os eventos básicos que podem ser especificados para disparar as regras são os comandos de atualização SQL padrão: INSERT, DELETE e UPDATE. No caso de UPDATE, podem-se especificar os atributos a serem atualizados. Tanto as triggers em nível de linha quanto em nível de comando são permitidas, indica-

<sup>9</sup> Assim como nos exemplos do Oracle, as regras R1S e R2S podem ser escritas sem uma condição. Porém, pode ser mais eficiente executá-las com a condição, já que a ação não é chamada a menos que seja exigida.

<sup>10</sup> Se nenhuma ordem for especificada entre um par de regras, a ordem default do sistema é baseada na colocação da regra declarada primeiro, antes da outra regra.

```
T1: CREATE TRIGGER Sal_total1
AFTER UPDATE OF Salario ON FUNCIONARIO
REFERENCING OLD ROW AS O, NEW ROW AS N
FOR EACH ROW
WHEN (N.Dnr IS NOT NULL)
UPDATE DEPARTAMENTO
SET Sal_total = Sal_total + N.salario – O.salario
WHERE Dnr = N.Dnr;
```

```
T2: CREATE TRIGGER Sal_total2
AFTER UPDATE OF Salario ON FUNCIONARIO
REFERENCING OLD TABLE AS O, NEW TABLE AS N
FOR EACH STATEMENT
WHEN EXISTS (SELECT * FROM N WHERE N.Dnr IS NOT NULL) OR
EXISTS (SELECT * FROM O WHERE O.Dnr IS NOT NULL)
UPDATE DEPARTAMENTO AS D
SET D.Sal_total = D.Sal_total
+ (SELECT SUM (N.Salario) FROM N WHERE D.Dnr=N.Dnr)
– (SELECT SUM (O.Salario) FROM O WHERE D.Dnr=O.Dnr)
WHERE Dnr IN ((SELECT Dnr FROM N) UNION (SELECT Dnr FROM O));
```

**Figura 26.6**

Trigger T1 ilustrando a sintaxe para definir triggers na SQL-99.

das na trigger pelas cláusulas FOR EACH ROW e FOR EACH STATEMENT, respectivamente. Uma diferença sintática é que a trigger pode especificar nomes de variável de tupla em particular para as tuplas antiga e nova em vez de usar as palavras-chave NEW e OLD, como mostra a Figura 26.1. A trigger T1 da Figura 26.6 mostra como a trigger em nível de linha R2 da Figura 26.1(a) pode ser especificada na SQL-99. Dentro da cláusula REFERENCING, nomeamos variáveis de tupla (apelidos) O e N para nos referirmos à tupla OLD (antes da modificação) e à tupla NEW (após a modificação), respectivamente. A trigger T2 da Figura 26.6 mostra como a trigger em nível de comando R2S da Figura 26.5 pode ser especificada na SQL-99. Para uma trigger em nível de comando, a cláusula REFERENCING é usada para se referir à tabela de todas as tuplas novas (recém-inseridas ou recém-atualizadas) como N, enquanto a tabela de todas as tuplas antigas (tuplas excluídas ou tuplas antes que sejam atualizadas) é referenciada como O.

## 26.2 Conceitos de banco de dados temporal

Bancos de dados temporais, no sentido mais amplo, abrangem todas as aplicações de banco de dados que exigem algum aspecto de tempo quando

organizam suas informações. Logo, elas oferecem um bom exemplo para ilustrar a necessidade de desenvolver um conjunto de conceitos de unificação para os desenvolvedores de aplicação usarem. Aplicações de banco de dados temporal têm sido desenvolvidas desde os primeiros dias do uso do banco de dados. Porém, na criação dessas aplicações, fica principalmente a cargo dos projetistas e desenvolvedores de aplicação descobrir, projetar, programar e implementar os conceitos temporais de que eles necessitam. Existem muitos exemplos de aplicações em que algum aspecto de tempo é necessário para manter as informações em um banco de dados. Entre eles estão a área de *saúde*, em que históricos de paciente precisam ser mantidos; *seguro*, em que históricos de acidentes e sinistros são necessários, bem como informações sobre as datas em que as apólices de seguro estão em vigor; *sistemas de reserva* em geral (hotel, companhia aérea, aluguel de carro etc.), em que informações sobre datas e horários das reservas são necessárias; *bancos de dados científicos*, em que os dados coletados de experimentos incluem o horário em que cada dado é medido; e assim por diante. Até mesmo os dois exemplos usados neste livro podem ser facilmente expandidos para aplicações temporais. No banco de dados EMPRESA, podemos querer manter históricos de SALARIO, CARGO e PROJETO sobre

cada funcionário. No banco de dados UNIVERSIDADE, a hora já está incluída em SEMESTRE e ANO de cada TURMA de uma DISCIPLINA, o histórico de notas de um ALUNO e as informações sobre concessões de pesquisa. De fato, é correto concluir que a maioria das aplicações de banco de dados possui alguma informação temporal. Porém, os usuários normalmente tentam simplificar ou ignorar os aspectos temporais por causa da complexidade que eles acrescentam às suas aplicações.

Nesta seção, apresentaremos alguns dos conceitos que foram desenvolvidos para lidar com a complexidade das aplicações de bancos de dados temporais. A Seção 26.2.1 contém uma visão geral de como o tempo é representado nos bancos de dados, os diferentes tipos de informações temporais e algumas das diferentes dimensões do tempo que podem ser necessárias. A Seção 26.2.2 discute como o tempo pode ser incorporado nos bancos de dados relacionais. A Seção 26.2.3 oferece algumas opções adicionais para representar o tempo, que são possíveis nos modelos de banco de dados que permitem objetos estruturados complexos, como bancos de dados de objeto. A Seção 26.2.4 introduz operações para consulta de bancos de dados temporais e oferece uma breve visão geral da linguagem TSQL2, que estende a SQL com conceitos temporais. A Seção 26.2.5 focaliza os dados de série temporal, que é um tipo de dado temporal muito importante na prática.

### 26.2.1 Representação de tempo, calendários e dimensões de tempo

Para bancos de dados temporais, o tempo é considerado uma *sequência ordenada de pontos* em alguma *granularidade* que é determinado pela aplicação. Por exemplo, suponha que alguma aplicação temporal nunca exija unidades de tempo que são menores que um segundo. Então, cada ponto no tempo representa um segundo usando essa granularidade. Na realidade, cada segundo é uma (curta) *duração de tempo*, e não um ponto, pois ele pode ser dividido ainda em milissegundos, microsegundos, e assim por diante. Os pesquisadores de banco de dados temporal têm usado o termo *crônons* em vez de ponto para descrever essa granularidade mínima para determinada aplicação. A principal consequência da escolha de uma granularidade mínima — digamos, um segundo — é que os eventos que ocorrem no mesmo segundo serão considerados *eventos simultâneos*, embora na realidade eles podem não ser.

Como não existe um início ou fim conhecido para o tempo, é preciso que haja um ponto de referência para medir pontos específicos no tempo. Diversos calendários são usados por várias culturas (como o gregoriano — ocidental, chinês, islâmico, hindu, judeu, cóptico etc.), com diferentes pontos de referência. Um **calendário** organiza o tempo em diferentes unidades por conveniência. A maioria dos calendários agrupa 60 segundos em um minuto, 60 minutos em uma hora, 24 horas em um dia (com base no tempo físico da rotação da terra em relação a seu eixo) e sete dias em uma semana. Outros agrupamentos de dias em meses e de meses em anos seguem o fenômeno natural solar ou lunar, e geralmente são irregulares. No calendário gregoriano, que é usado na maioria dos países ocidentais, os dias são agrupados em meses, que têm 28, 29, 30 ou 31 dias, e 12 meses são agrupados em um ano. Fórmulas complexas são utilizadas para mapear as diferentes unidades de tempo entre si.

Em SQL2, os tipos de dados temporais (ver Capítulo 4) incluem DATE (especificando dia, mês e ano como DD-MM-AAAA), TIME (especificando hora, minuto e segundo como HH:MM:SS), TIMESTAMP (especificando uma combinação de data/hora, com opções para incluir divisões de subsegundo, se forem necessárias), INTERVAL (uma duração de tempo relativa, como dez dias ou 250 minutos) e PERIOD (uma duração de tempo  *ancorada* com um ponto de partida fixo, como o período de dez dias desde 1 de janeiro de 2009 até 10 de janeiro de 2009, inclusive).<sup>11</sup>

**Informação de evento versus informação de duração (ou estado).** Um banco de dados temporal ainda armazenará informações referentes a quando certos eventos ocorrem, ou quando certos fatos são considerados verdadeiros. Existem vários tipos de informações temporais. Eventos ou fatos pontuais em geral são associados no banco de dados a um *único ponto no tempo* em alguma granularidade. Por exemplo, um evento de depósito bancário pode ser associado ao rótulo de tempo de quando o depósito foi feito, ou as vendas totais mensais de um produto (fato) podem ser associadas a determinado mês (digamos, fevereiro de 2010). Observe que, embora tais eventos ou fatos possam ter diferentes níveis de granularidades, cada um ainda é associado a um *único valor de tempo* no banco de dados. Esse tipo de informação costuma ser representado como *dado de série temporal*, conforme discutiremos na Seção 26.2.5. Eventos ou fatos de duração, por sua vez, são

<sup>11</sup> Infelizmente, a terminologia não tem sido usada de forma consistente. Por exemplo, o termo *interval* normalmente é usado para indicar uma duração ancorada. Para consistência, usaremos a terminologia da SQL.

associados a um período específico no banco de dados.<sup>12</sup> Por exemplo, um funcionário pode ter trabalhado em uma empresa desde 15 de agosto de 2003 até 20 de novembro de 2008.

Um *period* é representado por seus **pontos inicial e final** [START-TIME, END-TIME]. Por exemplo, o período que acabamos de indicar é representado como [15-08-2003, 20-11-2008]. Esse período normalmente é interpretado para indicar o *conjunto de todos os pontos de tempo* desde a data inicial até a data final, inclusive, na granularidade especificada. Logo, considerando a granularidade de dia, o período [15-08-2003, 20-11-2008] representa o conjunto de todos os dias desde 15 de agosto de 2003 até 20 de novembro de 2008, inclusive.<sup>13</sup>

**Dimensões de tempo válido e tempo de transação.** Dado um evento ou fato em particular, associado a um ponto no tempo ou período em particular no banco de dados, a associação pode ser interpretada para indicar coisas diferentes. A interpretação mais natural é que o tempo associado é a hora em que o evento ocorreu, ou o período durante o qual o fato foi considerado como verdadeiro *no mundo real*. Se essa interpretação for usada, o tempo associado com frequência é conhecido como **tempo válido**. Um banco de dados temporal que usa essa interpretação é chamado de **banco de dados de tempo válido**.

Contudo, uma interpretação diferente pode ser utilizada, na qual o tempo associado refere-se ao tempo em que a informação foi realmente armazenada no banco de dados; ou seja, é o valor do clock de tempo do sistema quando a informação é válida *no sistema*.<sup>14</sup> Nesse caso, o tempo associado é chamado de **tempo de transação**. Um banco de dados temporal que usa essa interpretação é chamado de **banco de dados de tempo de transação**.

Outras interpretações também podem ser intencionadas, mas estas são consideradas as mais comuns e conhecidas como **dimensões de tempo**. Em algumas aplicações, somente uma das dimensões é necessária e, em outros casos, as duas dimensões de tempo são necessárias, quando o banco de dados temporal é chamado de **banco de dados bitemporal**. Se outras interpretações forem intencionadas para o tempo, o usuário pode definir a semântica e programar as aplicações devidamente, e ele é chamado de **tempo definido pelo usuário**.

A próxima seção mostra como esses conceitos podem ser incorporados aos bancos de dados relacionais, e a Seção 26.2.3 aborda uma técnica para incorporar os conceitos temporais em bancos de dados de objeto.

## 26.2.2 Incorporando o tempo nos bancos de dados relacionais com versionamento de tupla

**Relações de tempo válidas.** Vamos agora ver como diferentes tipos de bancos de dados temporais podem ser representados no modelo relacional. Primeiro, suponha que queiramos incluir o histórico das mudanças conforme ocorrem no mundo real. Considere novamente o banco de dados da Figura 26.1, e vamos supor que, para essa aplicação, a granularidade seja em nível de dia. Então, poderíamos converter as duas relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO para **relações de tempo válidas** ao acrescentar os atributos Tiv (Tempo Inicial Válido) e Tfv (Tempo Final de Transação), cujo tipo de dado é DATE, a fim de oferecer detalhamento de dia. Isso é mostrado na Figura 26.7(a), em que as relações foram renomeadas para FUNC\_TV e DEP\_TV, respectivamente.

Considere como a relação FUNC\_TV difere da relação não temporal FUNCIONARIO (Figura 26.1).<sup>15</sup> Em FUNC\_TV, cada tupla V representa uma **versão** da informação de um funcionário que é válida (no mundo real) apenas durante o período [V.Tiv, V.Tfv], enquanto em FUNCIONARIO cada tupla representa apenas o estado ou a versão atual de cada funcionário. Em FUNC\_TV, a **versão atual** de cada funcionário normalmente tem um valor especial, *now*, como seu tempo final válido. Esse valor especial, *now*, é uma variável **temporal** que implicitamente representa a hora atual à medida que o tempo prossegue. A relação não temporal FUNCIONARIO só incluiria as tuplas da relação FUNC\_TV cujo Tfv é *now*.

A Figura 26.8 mostra algumas versões de tupla nas relações de tempo válido FUNC\_TV e DEP\_TV. Existem duas versões de Silva, três versões de Wong, uma versão de Braga e uma versão de Lima. Agora, podemos ver como uma relação de tempo válida deve se comportar quando as informações são trocadas. Sempre que um ou mais atributos de um funcionário são **atualizados**, em vez de simplesmente sobreescreve-

<sup>12</sup> Isso é o mesmo que uma *duração ancorada*. Também tem sido constantemente chamado de *intervalo de tempo*, mas, para evitar confusão, usaremos *period* para sermos coerentes com a terminologia da SQL.

<sup>13</sup> A representação [15-08-2003, 20-11-2008] é chamada de representação de *intervalo fechado*. Também é possível usar um *intervalo aberto*, indicado como [15-08-2003, 21-11-2008], em que o conjunto de pontos não inclui o ponto final. Embora essa última representação às vezes seja mais conveniente, usaremos os intervalos fechados, exceto quando indicado de outra forma.

<sup>14</sup> A explicação é mais complicada, conforme veremos na Seção 26.2.3.

<sup>15</sup> Uma relação não temporal também é chamada de **relação de snapshot**, pois mostra apenas o *snapshot atual* ou *estado atual* do banco de dados.

**(a) FUNC\_TV**

| Nome | Cpf | Salario | Dnr | Cpf_supervisor | Tiv | Tfv |
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|

**DEP\_TV**

| Dnome | Dnr | Sal_total | Cpf_gerente | Tiv | Tfv |
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|

**(b) FUNC\_TT**

| Nome | Cpf | Salario | Dnr | Cpf_supervisor | Tit | Tft |
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|

**DEP\_TT**

| Dnome | Dnr | Sal_total | Cpf_gerente | Tit | Tft |
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|

**(c) FUNC\_BT**

| Nome | Cpf | Salario | Dnr | Cpf_supervisor | Tiv | Tfv | Tit | Tft |
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|-----|-----|
|------|-----|---------|-----|----------------|-----|-----|-----|-----|

**DEP\_BT**

| Dnome | Dnr | Sal_total | Cpf_gerente | Tiv | Tfv | Tit | Tft |
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|-----|-----|
|-------|-----|-----------|-------------|-----|-----|-----|-----|

**Figura 26.7**

Diferentes tipos de bancos de dados relacionais temporais. (a) Esquema de banco de dados de tempo válido. (b) Esquema de banco de dados de tempo de transação. (c) Esquema de banco de dados bitemporal.

**FUNC\_TV**

| Nome  | Cpf         | Salario | Dnr | Cpf_supervisor | Tiv        | Tfv        |
|-------|-------------|---------|-----|----------------|------------|------------|
| Silva | 12345678966 | 25.000  | 5   | 33344555587    | 15-06-2002 | 31-05-2003 |
| Silva | 12345678966 | 30.000  | 5   | 33344555587    | 01-06-2003 | Now        |
| Wong  | 33344555587 | 25.000  | 4   | 99988777767    | 20-08-1999 | 31-01-2001 |
| Wong  | 33344555587 | 30.000  | 5   | 99988777767    | 01-02-2001 | 31-03-2002 |
| Wong  | 33344555587 | 40.000  | 5   | 88866555576    | 01-04-2002 | Now        |
| Braga | 22244777711 | 28.000  | 4   | 99988777767    | 01-05-2001 | 10-08-2002 |
| Lima  | 66688444476 | 38.000  | 5   | 33344555587    | 01-08-2003 | Now        |

...

**DEP\_TV**

| Dnome    | Dnr | Cpf_gerente | Tiv        | Tfv        |
|----------|-----|-------------|------------|------------|
| Pesquisa | 5   | 88866555576 | 20-09-2001 | 31-03-2002 |
| Pesquisa | 5   | 33344555587 | 01-04-2002 | Now        |

....

**Figura 26.8**

Algumas versões de tupla nas relações de tempo válidas FUNC\_TV e DEP\_TV.

rem os valores antigos, como aconteceria em uma relação não temporal, o sistema deve criar outra versão e fechar a versão atual ao alterar seu Tfv para o tempo final. Logo, quando o usuário emitiu o comando para atualizar o salário de Silva a partir de 1 de junho

de 2003 para R\$30.000, a segunda versão de Silva foi criada (ver Figura 26.8). No momento dessa atualização, a primeira versão de Silva era a versão atual, com *now* como seu Tfv, mas após a atualização *now* foi alterado para 31 de maio de 2003 (um a menos

que 1 de junho de 2003, com granularidade de dia), para indicar que a versão tornou-se uma **versão fechada ou histórica** e que a nova (segunda) versão de Silva agora é a atual.

É importante observar que, em uma relação de tempo válida, o usuário geralmente precisa oferecer o tempo válido de uma atualização. Por exemplo, a atualização de salário de Silva pode ter sido inserida no banco de dados em 15 de maio de 2003, às 8:52:12, digamos, embora a mudança de salário no mundo real tenha sido efetivada em 1 de junho de 2003. Isso é chamado de **atualização proativa**, pois é aplicada ao banco de dados *antes* que se torne efetiva no mundo real. Se a atualização for aplicada ao banco de dados *após* ter se tornado efetiva no mundo real, ela é chamada de **atualização retroativa**. Uma atualização que é aplicada ao mesmo tempo em que se torna efetiva é chamada de **atualização simultânea**.

A ação que corresponde a **excluir** um funcionário em um banco de dados não temporal em geral seria aplicada a um banco de dados de tempo válido *ao fechar a versão atual* do funcionário sendo excluído. Por exemplo, se Silva deixar a empresa a partir de 19 de janeiro de 2004, então isso seria aplicado ao alterar o Tfv da versão atual de Silva de *now* para 19-01-2004. Na Figura 26.8, não existe uma versão atual para Braga, pois presume-se que ele saiu da empresa em 10-08-2002, e foi *excluído logicamente*. Mas, como o banco de dados é temporal, a informação antiga sobre Braga ainda está lá.

A operação para **inserir** um novo funcionário corresponderia a *criar a primeira versão de tupla* para esse funcionário e torná-la a versão ativa, com o Tiv sendo o tempo de efetivação (mundo real) em que o funcionário começa a trabalhar. Na Figura 26.7, a tupla em Lima ilustra isso, pois a primeira versão ainda não foi atualizada.

Observe que, em uma relação de tempo válida, a *chave não temporal*, como Cpf em FUNCIONARIO, não é mais única em cada tupla (versão). A nova chave da relação para FUNC\_TV é uma combinação da chave não temporal e o atributo de hora de início válido Tiv,<sup>16</sup> de modo que usamos (Cpf, Tiv) como chave primária. Isso porque, em qualquer ponto no tempo, deve haver *no máximo uma versão válida* de cada entidade. Logo, a restrição de que duas versões de tupla quaisquer representando a mesma entidade devem ter *períodos válidos sem intersecção* que deve

ser mantida nas relações de tempo válidas. Observe que, se o valor da chave primária não temporal puder mudar com o tempo, é importante ter um **atributo de chave substituta** único, cujo valor nunca muda para cada entidade do mundo real, a fim de relacionar todas as versões da mesma entidade do mundo real.

Relações de tempo válidas basicamente acompanham o histórico das mudanças à medida que se tornam efetivas no  *mundo real*. Assim, se todas as mudanças do mundo real são aplicadas, o banco de dados mantém um histórico dos *estados do mundo real* que são representados. No entanto, como atualizações, inserções e exclusões podem ser aplicadas de maneira retroativa ou proativa, não há registro do *estado do banco de dados* real em qualquer ponto no tempo. Se os estados reais do banco de dados forem importantes para uma aplicação, então é preciso usar *relações de tempo de transação*.

**Relações de tempo de transação.** Em um banco de dados de tempo de transação, sempre que uma mudança é aplicada ao banco de dados, o **rótulo de tempo** real da transação que aplicou a mudança (inserção, exclusão ou atualização) é registrado. Esse banco de dados é mais útil quando as mudanças são aplicadas *simultaneamente* na maioria dos casos — por exemplo, em transações de negociações de ações em tempo real ou bancárias. Se convertermos o banco de dados não temporal da Figura 26.1 em um banco de dados de tempo de transação, então as duas relações FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO são convertidas para **relações de tempo de transação** ao acrescentar os atributos Tit (Tempo Inicial de Transação) e Tft (Tempo Final de Transação), cujo tipo de dados normalmente é TIMESTAMP. Isso aparece na Figura 26.7(b), onde as relações foram renomeadas como FUNC\_TT e DEP\_TT, respectivamente.

Em FUNC\_TT, cada tupla V representa uma *versão* das informações de um funcionário, que foi criada no tempo real V.Tit e (logicamente) removida no tempo real V.Tft (porque a informação não estava mais correta). Em FUNC\_TT, a *versão atual* de cada funcionário costuma ter um valor especial, uc (Until Changed — até ser alterada), como seu tempo final de transação, que indica que a tupla representa informações corretas *até que seja alterada* por alguma outra transação.<sup>17</sup> Um banco de dados de tempo de transação também é chamado de **banco de dados de rollback**,<sup>18</sup> pois um usuário pode reverter logi-

<sup>16</sup> Uma combinação da chave não temporal e do atributo de tempo final válido Tfv também poderia ser usada.

<sup>17</sup> A variável uc nas relações de tempo de transação corresponde à variável now nas relações de tempo válidas. Contudo, a semântica é ligeiramente diferente.

<sup>18</sup> Aqui, o termo *rollback* não tem o mesmo significado que *rollback de transação* (ver Capítulo 23) durante a recuperação, onde as atualizações de transação são *desfeitas fisicamente*. Em vez disso, aqui as atualizações podem ser *desfeitas logicamente*, permitindo que o usuário examine o banco de dados conforme ele apareceu em um ponto anterior no tempo.

camente para o estado real do banco de dados em qualquer ponto do passado no tempo  $T$  ao recuperar todas as versões de tupla  $V$  cujo período de transação  $[V.\text{Tit}, V.\text{Tft}]$  inclui o ponto no tempo  $T$ .

**Relações bitemporais.** Algumas aplicações exigem tanto o tempo válido quanto o tempo de transação, levando a relações bitemporais. Em nosso exemplo, a Figura 26.7(c) mostra como as relações não temporais FUNCIONARIO e DEPARTAMENTO na Figura 26.1 apareceriam como relações bitemporais FUNC\_BT e DEP\_BT, respectivamente. A Figura 26.9 mostra algumas tuplas nessas relações. Nas tabelas, as tuplas cujo tempo final de transação Tft é *uc* são aquelas que representam informações atualmente válidas, enquanto as tuplas cujo Tft é um rótulo de tempo absoluto são tuplas que eram válidas até (imediatamente antes de) esse rótulo de tempo. Logo, as tuplas com *uc* da Figura 26.9 correspondem às tuplas de tempo válidas da Figura 26.7. O atributo de tempo de início de transação Tit em cada tupla é o rótulo de tempo de transação que criou essa tupla.

Agora, considere como uma **operação de atualização** seria implementada em uma relação bitemporal. Nesse modelo de bancos de dados bitemporais,<sup>19</sup> *nenhum atributo é fisicamente alterado* em qualquer tupla, exceto pelo atributo de tempo final de transação Tft com um valor de *uc*.<sup>20</sup> Para ilustrar como as tuplas são criadas, considere a relação FUNC\_BT. A *versão atual*  $V$  de um funcionário tem *uc* em seu atributo Tft e *now* em seu atributo Tfv. Se algum atributo — digamos, Salario — for atualizado, então a transação  $T$  que realiza a atualização deverá ter dois parâmetros: um novo valor de Salario e o tempo válido TV quando o novo salário torna-se efetivo (no mundo real). Suponha que TV— seja o ponto no tempo antes de TV na granularidade de tempo válido indicado e que a transação  $T$  tenha um rótulo de tempo RT( $T$ ). Então, as mudanças físicas a seguir seriam aplicadas à tabela FUNC\_BT:

1. Faça uma cópia  $V_2$  da versão atual  $V$ ; defina  $V_2.\text{Tfv}$  para  $\text{TV}^-$ ,  $V_2.\text{Tit}$  para  $\text{TS}(T)$ ,  $V_2.\text{Tft}$  para *uc*, e insira  $V_2$  em FUNC\_BT;  $V_2$  é uma cópia

### FUNC\_BT

| Nome  | Cpf         | Salario | Dnr | Cpf_supervisor | Tiv        | Tfv        | Tit                  | Tft                  |
|-------|-------------|---------|-----|----------------|------------|------------|----------------------|----------------------|
| Silva | 12345678966 | 25.000  | 5   | 33344555587    | 15-06-2002 | Now        | 08-06-2002, 13:05:58 | 04-06-2003, 08:56:12 |
| Silva | 12345678966 | 25.000  | 5   | 33344555587    | 15-06-2002 | 31-05-2003 | 04-06-2003, 08:56:12 | uc                   |
| Silva | 12345678966 | 30.000  | 5   | 33344555587    | 01-06-2003 | Now        | 04-06-2003, 08:56:12 | uc                   |
| Wong  | 33344555587 | 25.000  | 4   | 99988777767    | 20-08-1999 | Now        | 20-08-1999, 11:18:23 | 07-01-2001, 14:33:02 |
| Wong  | 33344555587 | 25.000  | 4   | 99988777767    | 20-08-1999 | 31-01-2001 | 07-01-2001, 14:33:02 | uc                   |
| Wong  | 33344555587 | 30.000  | 5   | 99988777767    | 01-02-2001 | Now        | 07-01-2001, 14:33:02 | 28-03-2002, 09:23:57 |
| Wong  | 33344555587 | 30.000  | 5   | 99988777767    | 01-02-2001 | 31-03-2002 | 28-03-2002, 09:23:57 | uc                   |
| Wong  | 33344555587 | 40.000  | 5   | 88866777767    | 01-04-2002 | Now        | 28-03-2002, 09:23:57 | uc                   |
| Braga | 22244777711 | 28.000  | 4   | 99988777767    | 01-05-2001 | Now        | 27-04-2001, 16:22:05 | 12-08-2002, 10:11:07 |
| Braga | 22244777711 | 28.000  | 4   | 99988777767    | 01-05-2001 | 10-08-2002 | 12-08-2002, 10:11:07 | uc                   |
| Lima  | 66688444476 | 38.000  | 5   | 33344555587    | 01-08-2003 | Now        | 28-07-2003, 09:25:37 | uc                   |

...

### DEP\_BT

| Dnome    | Dnr | Cpf_gerente | Tiv        | Tfv        | Tit                  | Tft                  |
|----------|-----|-------------|------------|------------|----------------------|----------------------|
| Pesquisa | 5   | 88866555576 | 20-09-2001 | Now        | 15-09-2001, 14:52:12 | 28-03-2001, 09:23:57 |
| Pesquisa | 5   | 88866555576 | 20-09-2001 | 31-03-1997 | 28-03-2002, 09:23:57 | uc                   |
| Pesquisa | 5   | 33344555587 | 01-04-2002 | Now        | 28-03-2002, 09:23:57 | uc                   |

**Figura 26.9**

Algumas versões de tupla nas relações bitemporais FUNC\_BT e DEP\_BT.

<sup>19</sup> Muitos têm sido modelos de banco de dados temporais propostos. Descrevemos modelos específicos aqui como exemplos para ilustrar os conceitos.

<sup>20</sup> Alguns modelos bitemporais permitem que o atributo Tfv seja alterado também, mas as interpretações das tuplas são diferentes nesses modelos.

- da versão atual e anterior  $V$  depois de ser fechada no tempo válido  $VT$ .
2. Faça uma cópia  $V_3$  da versão atual  $V$ ; defina  $V_3.Tiv$  como  $TV$ ,  $V_3.Tft$  como *now*,  $V_3.Salario$  como o novo valor do salário,  $V_3.Tit$  como  $RT(T)$ ,  $V_3.Tft$  como *uc* e insira  $V_3$  em FUNC\_BT;  $V_3$  representa a nova versão atual.
  3. Defina  $V.Tft$  como  $RT(T)$ , pois a versão atual não está mais representando a informação correta.

Como uma ilustração, considere as três primeiras tuplas  $V_1$ ,  $V_2$  e  $V_3$  em FUNC\_BT da Figura 26.9. Antes da atualização do salário de Silva de 25.000 para 30.000, somente  $V_1$  estava em FUNC\_BT e essa era a versão atual e seu  $Tft$  era *uc*. Depois, uma transação  $T$  cujo rótulo de tempo  $RT(T)$  é ‘04-06-2003,08:56:12’ atualiza o salário para 30.000 com o tempo válido efetivo de ‘01-06-2003’. A tupla  $V_2$  é criada, que é uma cópia de  $V_1$ , exceto que seu  $Tfv$  é definido como ‘31-05-2003’, um dia a menos que o novo tempo válido, e seu  $Tit$  é o rótulo de tempo de transação em atualização. A tupla  $V_3$  também é criada, que tem o novo salário, seu  $Tiv$  é definido como ‘01-06-2003’ e seu  $Tit$  também é o rótulo de tempo de transação em atualização. Por fim, o  $Tft$  de  $V_1$  é definido como o rótulo de tempo da transação em atualização, ‘04-06-2003, 08:56:12’. Observe que esta é uma *atualização retroativa*, pois a transação de atualização rodou em 4 de junho de 2003, mas a mudança de salário é efetivada em 1 de junho de 2003.

De modo semelhante, quando o salário e o departamento de Wong são atualizados (ao mesmo tempo) para 30.000 e 5, o rótulo de tempo da transação de atualização é ‘07-01-2001, 14:33:02’ e o tempo válido efetivo para a atualização é ‘01-02-2001’. Logo, esta é uma *atualização proativa*, pois a transação rodou em 7 de janeiro de 2001, mas a data de efetivação foi 1 de fevereiro de 2001. Neste caso, a tupla  $V_4$  é logicamente substituída por  $V_5$  e  $V_6$ .

Em seguida, vamos ilustrar como uma **operação de exclusão** seria implementada em uma relação bitemporal ao considerar as tuplas  $V_9$  e  $V_{10}$  na relação FUNC\_BT da Figura 26.9. Aqui, o funcionário Braga saiu da empresa efetivamente em 10 de agosto de 2002, e a exclusão lógica é executada por uma transação  $T$  com  $RT(T) = 12-08-2002,10:11:07$ . Antes disso,  $V_9$  era a versão atual de Braga, e seu  $Tft$  era *uc*. A exclusão lógica é implementada ao definir  $V_9.Tft$  como 12-08-2002, 10:11:07 para invalidá-la, e ao criar a versão final  $V_{10}$  para Braga, com seu  $Tfv = 10-08-2002$  (ver Figura 26.9). Finalmente, uma

**operação de inserção** é implementada ao criar a *primeira versão*, conforme ilustrada por  $V_{11}$  na tabela FUNC\_BT.

**Considerações de implementação.** Existem diversas opções para armazenar as tuplas em uma relação temporal. Uma é armazenar todas as tuplas na mesma tabela, como mostram as figuras 26.8 e 26.9. Outra opção é criar duas tabelas: uma para a informação atualmente válida e a outra para o restante das tuplas. Por exemplo, na relação bitemporal FUNC\_BT, as tuplas com *uc* para seu  $Tft$  e *now* para seu  $Tfv$  estariam em uma relação, a *tabela atual*, pois elas são aquelas atualmente válidas (ou seja, representam o snapshot atual), e todas as outras tuplas estariam em outra relação. Isso permite que o administrador de banco de dados tenha diferentes caminhos de acesso, como índices para cada relação, e mantenha o tamanho da tabela atual razoável. Outra possibilidade é criar uma terceira tabela para as tuplas corrigidas cujo  $Tet$  não é *uc*.

Outra opção disponível é *particionar verticalmente* os atributos da relação temporal em relações separadas, de modo que, se uma relação tem muitos atributos, uma versão de tupla inteira é criada sempre que qualquer um dos atributos for atualizado. Se os atributos forem atualizados assincronamente, cada nova versão pode diferir apenas em um dos atributos, repetindo assim, de maneira desnecessária, os outros valores de atributo. Se uma relação separada for criada para conter apenas os atributos que *sempre mudam sincronamente*, com a chave primária replicada em cada relação, diz-se que o banco de dados está em **forma normal temporal**. Contudo, para combinar a informação, uma variação de junção conhecida como **junção de interseção temporal** seria necessária, que geralmente é dispensiosa de se implementar.

É importante observar que os bancos de dados bitemporais permitem um registro completo das mudanças. Até mesmo um registro de correções é possível. Por exemplo, é possível que duas versões de tupla do mesmo funcionário possam ter o mesmo tempo válido, mas diferentes valores de atributo, desde que seus tempos de transação sejam disjuntos. Nesse caso, a tupla com o tempo de transação mais recente é uma **correção** da outra versão de tupla. Até mesmo tempos válidos incorretamente inseridos podem ser corrigidos dessa maneira. O estado incorreto do banco de dados ainda estará disponível como um estado de banco de dados anterior para fins de consulta. Um banco de dados que mantém tal registro completo de mudanças e correções às vezes é chamado de **banco de dados apenas de inserção**.

### 26.2.3 Incorporando o tempo nos bancos de dados orientados a objeto com o versionamento de atributo

A seção anterior discutiu a técnica de **versionamento de tupla** para implementação de bancos de dados temporais. Nessa técnica, sempre que um valor de atributo é mudado, uma nova versão de tupla inteira é criada, embora todos os outros valores de atributo sejam idênticos à versão de tupla anterior. Uma técnica alternativa pode ser usada nos sistemas de banco de dados que dão suporte a **objetos estruturados complexos**, como bancos de dados de objeto (ver Capítulo 11) ou sistemas objeto-relacional. Essa técnica é chamada de **versionamento de atributo**.

No versionamento de atributo, um único objeto complexo é utilizado para armazenar todas as mudanças temporais do objeto. Cada atributo que muda com o tempo é chamado de **atributo variável com o tempo**, e ele tem seus valores versionados com o tempo pela inclusão de períodos temporais ao atributo. Os períodos temporais podem representar tempo válido, tempo de transação ou bitemporal, dependendo dos requisitos da aplicação. Os atributos que não mudam com o tempo são chamados de **não variáveis com o tempo**, e não são associados a períodos temporais. Para ilustrar isso, considere o exemplo da Figura 26.10, que é uma representação de tempo válido versionada por atributo de FUNCIONARIO que usa a notação da linguagem de definição de objeto (ODL) para bancos de dados de objeto (ver Capítulo 11). Aqui, assumimos que nome e número de CPF são atributos não variáveis com o tempo, enquanto salário, departamento e supervisor são atributos variáveis com o tempo (eles podem mudar com o tempo). Cada atributo variável com o tempo é representado como uma lista de tuplas  $\langle \text{Tempo\_inicial\_valido}, \text{Tempo\_final\_valido}, \text{Valor} \rangle$ , ordenada por tempo inicial válido.

Sempre que um atributo é mudado nesse modelo, a versão do atributo atual é *fechada* e uma **nova versão de atributo** é apenas anexada à lista. Isso permite que os atributos mudem assincronamente. O valor atual para cada atributo tem *now* para seu *Tempo\_final\_valido*. Ao usar o versionamento de atributo, é útil incluir um **atributo temporal de expectativa de vida** associado ao objeto inteiro cujo valor é um ou mais períodos válidos, que indicam o tempo válido de existência para o objeto inteiro. A exclusão lógica do objeto é implementada ao fechar a expectativa de vida. A restrição de que qualquer período de um atributo em um objeto deve ser um subconjunto de sua expectativa de vida precisa ser imposta.

Para bancos de dados bitemporais, cada versão de atributo teria uma tupla com cinco componentes:

$$\langle \text{Tempo\_inicial\_valido}, \text{Tempo\_final\_valido}, \\ \text{Tempo\_inicial\_trans}, \text{Tempo\_final\_trans}, \text{Valor} \rangle$$

A expectativa de vida do objeto também incluiria dimensões de tempo válidas e de transação. Portanto, as capacidades completas dos bancos de dados bitemporais podem estar disponíveis com o versionamento de atributo. Mecanismos semelhantes aos discutidos anteriormente para atualização de versões de tupla podem ser aplicados à atualização de versões de atributo.

### 26.2.4 Construções de consulta temporal e a linguagem TSQL2

Até aqui, discutimos como os modelos de dados podem ser estendidos com construções temporais. Agora, oferecemos uma breve visão geral de como as operações de consulta precisam ser estendidas para a consulta temporal. Vamos discutir rapidamente a linguagem TSQL2, que estende a SQL para a consulta de tempo válido, tempo de transação e bancos de dados relacionais bitemporais.

Em bancos de dados relacionais não temporais, as condições de seleção típicas envolvem condições de atributo, e tuplas que satisfazem essas condições são selecionadas com base no conjunto de *tuplas atuais*. Seguindo isso, os atributos de interesse à consulta são especificados por uma *operação de projeção* (ver Capítulo 6). Por exemplo, na consulta para recuperar os nomes de todos os funcionários que trabalham no departamento 5 cujo salário é maior que 30.000, a condição de seleção seria a seguinte:

$$(\text{Salario} > 30.000) \text{ AND } (\text{Dnr} = 5)$$

O atributo projetado seria *Nome*. Em um banco de dados temporal, as condições podem envolver o tempo além dos atributos. Uma **condição de tempo pura** envolve apenas tempo — por exemplo, para selecionar todas as versões de tupla de funcionário que eram válidas em certo *ponto no tempo*  $T$  ou que eram válidas *durante certo período*  $[T_1, T_2]$ . Nesse caso, o período especificado é comparado com o período válido de cada versão de tupla  $[T_{\text{Ti}}, T_{\text{Tf}}]$ , e somente as tuplas que satisfazem a condição são selecionadas. Nessas operações, um período é considerado equivalente ao conjunto de pontos de tempo de  $T_1$  a  $T_2$  inclusive, de modo que as operações de comparação do conjunto-padrão podem ser usadas. Operações adicionais, como se um período termina *antes* de outro começar, também são necessárias.<sup>21</sup>

<sup>21</sup> Um conjunto completo de operações, conhecido como **álgebra de Allen** (Allen, 1983), tem sido definido para a comparação de períodos de tempo.

```

class SALARIO_TEMPORAL
{ attribute Date Tempo_inicial_valido;
 attribute Date Tempo_final_valido;
 attribute float Salario;
};

class DEP_TEMPORAL
{ attribute Date Tempo_inicial_valido;
 attribute Date Tempo_final_valido;
 attribute DEPARTAMENTO_TV Dept;
};

class SUPERVISOR_TEMPORAL
{ attribute Date Tempo_inicial_valido;
 attribute Date Tempo_final_valido;
 attribute FUNCIONARIO_TV Supervisor;
};

class EXPECTATIVA_TEMPORAL
{ attribute Date Tempo_inicial_valido;
 attribute Date Tempo_final_valido;
};

class FUNCIONARIO_TV
(extent FUNCIONARIO)
{ attribute list<EXPECT_VIDA_TEMPORAL> expectvida;
 attribute string Nome;
 attribute string Cpf;
 attribute list<SALARIO_TEMPORAL> Historico_sal;
 attribute list<DEP_TEMPORAL> Historico_dep;
 attribute list<SUPERVISOR_TEMPORAL> Historico_supervisor;
};

```

**Figura 26.10**

Esquema ODL possível para uma classe de objeto FUNCIONARIO\_VT de tempo válido temporal usando versionamento de atributo.

Algumas das operações mais comuns usadas nas consultas são as seguintes:

|                                                                     |                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>INCLUDES</b> $[T_1, T_2]$     | Equivalente a $T_1 \geq T_{\text{Tiv}}$ AND $T_2 \leq T_{\text{TfV}}$        |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>INCLUDED_IN</b> $[T_1, T_2]$  | Equivalente a $T_1 \leq T_{\text{Tiv}}$ AND $T_2 \geq T_{\text{TfV}}$        |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>OVERLAPS</b> $[T_1, T_2]$     | Equivalente a $(T_1 \leq T_{\text{TfV}}$ AND $T_2 \geq T_{\text{Tiv}})^{22}$ |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>BEFORE</b> $[T_1, T_2]$       | Equivalente a $T_1 \geq T_{\text{TfV}}$                                      |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>AFTER</b> $[T_1, T_2]$        | Equivalente a $T_2 \leq T_{\text{Tiv}}$                                      |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>MEETS_BEFORE</b> $[T_1, T_2]$ | Equivalente a $T_1 = T_{\text{TfV}} + 1^{23}$                                |
| $[T_{\text{Tiv}}, T_{\text{TfV}}]$ <b>MEETS_AFTER</b> $[T_1, T_2]$  | Equivalente a $T_2 + 1 = T_{\text{Tiv}}$                                     |

<sup>22</sup> Esta operação retorna verdadeira se a *interseção* dos dois períodos não for vazia; ela também tem sido chamada de INTERSECTS\_WITH.

<sup>23</sup> Aqui, 1 refere-se a um ponto no tempo na granularidade especificada. As operações MEETS basicamente especificam se um período começa imediatamente após outro período terminar.

Além disso, são necessárias operações para manipular períodos de tempo, como para calcular a união ou intersecção de dois períodos de tempo. Os resultados dessas operações podem não ser períodos, mas sim **elementos temporais** — uma coleção de um ou mais períodos *disjuntos*, de modo que dois períodos de tempo em um elemento temporal não sejam diretamente adjacentes. Ou seja, para dois períodos quaisquer  $[T_1, T_2]$  e  $[T_3, T_4]$  em um elemento temporal, as três condições a seguir devem ser mantidas:

- Interseção de  $[T_1, T_2]$ ,  $[T_3, T_4]$ , é vazia.
- $T_3$  não é o ponto no tempo após  $T_2$  na granularidade indicada.
- $T_1$  não é o ponto no tempo após  $T_4$  na granularidade indicada.

Essas últimas condições são necessárias para garantir representações únicas dos elementos temporais. Se dois períodos  $[T_1, T_2]$  e  $[T_3, T_4]$  são adjacentes, eles são combinados em um único período  $[T_1, T_4]$ . Isso é chamado de **aglutinação** de períodos. A aglutinação também combina a interseção de períodos.

Para ilustrar como as condições de tempo puras podem ser usadas, suponha que um usuário queira selecionar todas as versões de funcionário que foram válidas em qualquer ponto durante 2002. A condição de seleção apropriada aplicada à relação na Figura 26.8 seria

**[T.Tiv, T.Tfv] OVERLAPS [01-01-2002, 31-12-2002]**

Normalmente, a maioria das seleções temporais é aplicada à dimensão de tempo válida. Para um banco de dados bitemporal, em geral se aplicam as condições às tuplas atualmente corretas com *uc* como seus tempos finais de transação. Contudo, se a consulta precisa ser aplicada a um estado de banco de dados anterior, uma cláusula AS\_OF  $T$  é anexada à consulta, o que significa que a consulta é aplicada às tuplas de tempo válidas que estavam corretas no banco de dados no tempo  $T$ .

Além das condições de tempo puras, outras seleções envolvem **condições de atributo e tempo**. Por exemplo, suponha que queiramos recuperar todas as versões de tupla T de FUNC\_TV para funcionários que trabalharam no departamento 5 em qualquer momento durante 2002. Nesse caso, a condição é

**[T.Tiv, T.Tfv] OVERLAPS [01-01-2002, 31-12-2002] AND (T.Dnr = 5)**

Finalmente, damos uma breve visão geral da linguagem de consulta TSQL2, que estende a SQL com construções para bancos de dados temporais. A ideia principal por trás da TSQL2 é permitir que os usuários especifiquem se uma relação é não temporal (ou seja,

uma relação SQL padrão) ou temporal. O comando CREATE TABLE é estendido com uma cláusula *opcional* AS para permitir que os usuários declarem diferentes opções temporais. As seguintes opções estão disponíveis:

- <AS VALID STATE <GRANULARITY> (relação de tempo válida com período válido.)
- <AS VALID EVENT <GRANULARITY> (relação de tempo válida com ponto no tempo válido.)
- <AS TRANSACTION (relação de tempo de transação com período de transação.)
- <AS VALID STATE <GRANULARITY> AND TRANSACTION (relação bitemporal, período de tempo válido.)
- <AS VALID EVENT <GRANULARITY> AND TRANSACTION (relação bitemporal, ponto de tempo válido.)

As palavras-chave STATE e EVENT são usadas para especificar se um *período* ou *ponto* no tempo está associado à dimensão de tempo válida. Em TSQL2, em vez de um usuário realmente ver como as tabelas temporais são implementadas (conforme discutimos nas seções anteriores), a linguagem TSQL2 acrescenta construções da linguagem de consulta para especificar diversos tipos de seleções temporais, projeções temporais, agregações temporais, transformação entre granularidades e muitos outros conceitos. O livro de Snodgrass et al. (1995) descreve a linguagem.

## 26.2.5 Dados de série temporais

Os dados de série temporais são usados com muita frequência em aplicações financeiras, de vendas e economia. Eles envolvem valores de dados que são registrados de acordo com uma sequência pre-definida de pontos no tempo. Portanto, eles são um tipo especial de **dados de evento válidos**, em que os pontos no tempo do evento são predeterminados de acordo com um calendário fixo. Considere o exemplo do preço de fechamento diário das ações de determinada empresa na Bolsa de Valores de Nova York. A granularidade aqui é o dia, mas os dias em que a bolsa de valores está aberta são conhecidos (dias de semana não feriados). Logo, tem sido comum especificar um procedimento computacional que calcula o calendário em particular associado à série de tempo. Consultas típicas sobre séries de tempo envolvem **agregação temporal** em intervalos de granularidade maior — por exemplo, encontrar o preço de fechamento de ação *semanal* médio ou máximo, ou o preço de fechamento de ação máximo e mínimo *mensal* com base na informação *diária*.

Como outro exemplo, considere as vendas diárias em dólar em cada loja de uma cadeia de super-

mercados pertencente à determinada empresa. Novamente, as agregações temporais típicas estariam recuperando as vendas semanal, mensal ou anual da informação de vendas diárias (usando a função de agregação de soma), ou comparando algumas vendas mensais da loja com as vendas mensais anteriores, e assim por diante.

Devido à natureza especializada dos dados de série de tempo e a falta de suporte para isso nos SGBDs mais antigos, tem sido comum usar **sistemas de gerenciamento de série de tempo** especializados em vez de SGBDs de uso geral para gerenciar tais informações. Nesses sistemas, tem sido comum armazenar valores de série de tempo em ordem sequencial em um arquivo e aplicar procedimentos de série de tempo especializados para analisar as informações. O problema com essa técnica é que o poder total da consulta de alto nível em linguagens como SQL não estará disponível em tais sistemas.

Mais recentemente, alguns pacotes de SGBD comerciais estão oferecendo extensões de série de tempo, como o cartridge de tempo da Oracle e a data blade de dados de série de tempo do Informix Universal Server. Além disso, a linguagem TSQL2 oferece algum suporte para a série de tempo na forma de tabelas de evento.

## 26.3 Conceitos de banco de dados espacial<sup>24</sup>

### 26.3.1 Introdução aos bancos de dados espaciais

Os bancos de dados espaciais incorporam a funcionalidade que oferece suporte para bancos de dados que registram objetos em um espaço multidimensional. Por exemplo, bancos de dados cartográficos que armazenam mapas incluem descrições espaciais bidimensionais de seus objetos — de países e estados até rios, cidades, estradas, mares, e assim por diante. Os sistemas que gerenciam dados geográficos e aplicações relacionadas são conhecidos como **sistemas de informações geográficas (GIS — Geographical Information Systems)**, e são usados em áreas como aplicações ambientais, sistemas de transporte, sistemas de resposta à emergência e gerenciamento de batalha. Outros bancos de dados, como os meteorológicos para informações de clima, são tridimensionais, pois as temperaturas e outras informações meteorológicas estão relacionadas a pontos espaciais tridimensionais. Em geral, um **banco de dados espacial** armazena objetos que possuem

características espaciais que os descrevem e que possuem relacionamentos espaciais entre eles. Os relacionamentos espaciais entre os objetos são importantes, e eles costumam ser necessários quando se consulta o banco de dados. Embora um banco de dados espacial em geral possa se referir a um espaço  $n$ -dimensional para qualquer  $n$ , limitaremos nossa discussão a duas dimensões como uma ilustração.

Um banco de dados espacial é otimizado para armazenar e consultar dados relacionados a objetos no espaço, incluindo pontos, linhas e polígonos. Imagens de satélite são um exemplo proeminente de dados espaciais. As consultas impostas nesses dados espaciais, onde os predicados para seleção lidam com parâmetros espaciais, são chamados **consultas espaciais**. Por exemplo, ‘Quais são os nomes de todas as livrarias que estão dentro de cinco quilômetros do prédio da Faculdade de Computação na Georgia Tech?’ é uma consulta espacial. Enquanto os bancos de dados típicos processam dados numéricos e de caractere, uma funcionalidade adicional precisa ser acrescentada aos bancos de dados para que processem tipos de dados espaciais. Uma consulta como ‘Liste todos os clientes localizados dentro de 20 quilômetros da sede da empresa’ exigirá o processamento de tipos de dados espaciais normalmente fora do escopo da álgebra relacional padrão, e pode envolver a consulta a um banco de dados geográfico externo, que mapeia a sede da empresa e cada cliente em um mapa 2-D com base em seu endereço. Efetivamente, cada cliente estará associado a uma posição de <latitude, longitude>. Um índice B+-tree tradicional, baseado nos ceps dos clientes, ou outros atributos não espaciais, não pode ser usado para processar essa consulta, visto que os índices tradicionais não são capazes de ordenar dados de coordenadas multidimensionais. Portanto, existe uma necessidade especial para bancos de dados ajustados para tratar de dados e consultas espaciais.

A Tabela 26.1 mostra as operações analíticas comuns envolvidas no processamento de dados geográficos ou espaciais.<sup>25</sup> **Operações de medição** são usadas para medir algumas propriedades globais de objetos isolados (como a área, o tamanho relativo das partes de um objeto, compactação ou simetria) e a posição relativa de diferentes objetos em relação a distância e direção. Operações de **análise espacial**, que normalmente usam técnicas estatísticas, são utilizadas para desvendar *relacionamentos espaciais* dentro e entre camadas de dados mapeados. Um exemplo seria criar um mapa — conhecido como *mapa de previsão* — que identifica os locais de prováveis clientes para produtos em particular com

<sup>24</sup> Agradecemos a participação de Pranesh Parimala Ranganathan a esta seção.

<sup>25</sup> Lista de operações de análise de GIS proposta em Albrecht (1996).

**Tabela 26.1**

Tipos comuns de análise para dados espaciais.

| Tipo de análise              | Tipo de operações e medidas                                                                       |
|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Medidas                      | Distância, perímetro, forma, adjacência e direção                                                 |
| Análise estatística espacial | Padrão, autocorrelação e índices de semelhança e topologia usando dados espaciais e não espaciais |
| Análise de fluxo             | Conectividade e caminho mais curto                                                                |
| Análise de local             | Análise de pontos e linhas dentro de um polígono                                                  |
| Análise de terreno           | Inclinação/aspecto, área de captação, rede de dreno                                               |
| Pesquisa                     | Busca temática, busca por região                                                                  |

base nas informações de vendas históricas e demográficas. Operações de **análise de fluxo** ajudam a determinar o caminho mais curto entre dois pontos e também a conectividade entre nós ou regiões em um grafo. A **análise de local** visa descobrir se o conjunto dado de pontos e linhas se encontra em determinado polígono (local). O processo envolve gerar um buffer em torno dos recursos geográficos existentes e, depois, identificar ou selecionar recursos baseado em se eles estão dentro ou fora do limite do buffer. A **análise digital de terreno** é utilizada para montar modelos tridimensionais, nos quais a topografia de um local geográfico pode ser representada com um modelo de dados  $x$ ,  $y$ ,  $z$  conhecido como Digital Terrain (ou Elevation) Model (DTM/DEM). As dimensões  $x$  e  $y$  de um DTM representam o plano horizontal e  $z$  representa alturas pontuais para as respectivas coordenadas  $x$ ,  $y$ . Esses modelos podem ser usados para análise de dados ambientais ou durante o desenho de projetos de engenharia que exijam informações de terreno. A busca espacial permite que um usuário procure objetos em determinada região espacial. Por exemplo, a **busca temática** nos permite procurar objetos relacionados a determinado tema ou classe, como ‘Encontre todas as fontes de água dentro de 25 quilômetros de Atlanta’, onde a classe é **água**.

Há também **relacionamentos topológicos** entre objetos espaciais. Estes normalmente são usados em predicados booleanos para selecionar objetos com base em seus relacionamentos espaciais. Por exemplo, se um limite de cidade for representado como um polígono e as rodovias forem representadas como multilinhas, uma condição como ‘Encontrar todas as rodovias que passam por Campinas, São Paulo’ envolveria uma operação de *interseção*, para determinar quais rodovias (linhas) cruzam o limite da cidade (polígono).

## 26.3.2 Tipos de dados e modelos espaciais

Esta seção descreve resumidamente os modelos e tipos de dados comuns para armazenamento de dados espaciais. Os dados espaciais vêm em três formas básicas. Essas formas se tornaram um padrão *de fato* devido a seu uso generalizado em sistemas comerciais.

- **Dados de mapa**<sup>26</sup> incluem diversos recursos geográficos ou espaciais de objetos em um mapa, como a forma de um objeto e seu local no mapa. Os três tipos básicos de recursos são pontos, linhas e polígonos (ou áreas). **Pontos** são usados para representar características espaciais dos objetos cujos locais correspondem a uma única coordenada 2-D ( $x$ ,  $y$  ou longitude/latitude) na escala de uma aplicação em particular. Dependendo da escala, alguns exemplos de objetos de ponto poderiam ser prédios, torres de celular ou veículos estacionários. Veículos em movimento e outros objetos em movimento podem ser representados por uma sequência de locais de ponto que mudam com o tempo. As **linhas** representam objetos que têm comprimento, como estradas e rios, cujas características espaciais podem ser aproximadas por uma sequência de linhas conectadas. **Polígonos** são usados para representar características espaciais de objetos que têm um limite, como países, estados, lagos ou cidades. Observe que alguns objetos, como prédios ou cidades, podem ser representados como pontos ou polígonos, dependendo da escala do detalhe.
- **Dados de atributo** são os dados descritivos que os sistemas de GIS associam a **recursos de mapa**. Por exemplo, suponha que um mapa contenha recursos que representam municípios em um estado dos Estados Unidos (como Texas ou Oregon). Os atributos para cada recurso de município (objeto) poderia incluir população, maior cidade, área em quilômetros quadrados, e assim por diante. Outros dados de atributo poderiam ser incluídos para outros recursos no mapa, como estados, cidades, distritos, tratados de censo etc.
- **Dados de imagem** incluem dados como imagens de satélite e fotografias aéreas, que são tipicamente criadas por câmeras. Objetos de interesse, como prédios e estradas, podem ser identificados e sobrepostos nessas imagens.

<sup>26</sup> Esses tipos de dados geográficos são baseados no guia da ESRI para o GIS. Disponível em: <[www.esri.com/implementing\\_gis/data/data\\_types.html](http://www.esri.com/implementing_gis/data/data_types.html)>.

As imagens também podem ser atributos de recursos de mapa. Podem-se acrescentar imagens a outros recursos de mapa, de modo que o clique no recurso exibiria a imagem. Imagens aéreas e de satélite são exemplos típicos de dados de rastreio.

**Modelos de informação espaciais** às vezes são agrupados em duas categorias gerais: *campo* e *objeto*. Uma aplicação espacial (como sensoriamento remoto ou controle de tráfego de rodovia) é moldada usando um modelo baseado em campo ou objeto, dependendo dos requisitos e da escolha tradicional do modelo para a aplicação. **Modelos de campo** normalmente são utilizados para modelar dados espaciais que são contínuos em natureza, como elevação de terreno, dados de temperatura e características de variação de solo, enquanto **modelos de objeto** tradicionalmente têm sido usados para aplicações como redes de transporte, lotes de terra, prédios e outros objetos que possuem atributos espaciais e não espaciais.

### 26.3.3 Operadores espaciais

Operadores espaciais são usados para capturar todas as propriedades geométricas relevantes dos objetos embutidos no espaço físico e as relações entre elas, bem como realizar análise espacial. Os operadores são classificados em três categorias gerais.

- **Operadores topológicos.** Propriedades topológicas são invariáveis quando transformações topológicas são aplicadas. Essas propriedades não mudam após transformações como rotação, translação ou escala. Operadores topológicos são hierarquicamente estruturados em diversos níveis, sendo que o nível básico oferece aos operadores a capacidade de verificar relações topológicas detalhadas entre regiões com um limite amplo, e os níveis mais altos oferecem operadores mais abstratos, que permitem que os usuários consultem dados espaciais incertos independentemente do modelo de dados geométricos básico. Alguns exemplos incluem aberto (região), fechado (região) e interno (ponto, loop).
- **Operadores projetivos.** Operadores projetivos, como *corpo convexo*, são usados para expressar predicados sobre a concavidade/convexidade de objetos, bem como outras relações espaciais (por exemplo, estar dentro da concavidade de determinado objeto).
- **Operadores métricos.** Operadores métricos oferecem uma descrição mais específica da geometria do objeto. Eles são usados para medir algumas propriedades globais de obje-

tos isolados (como a área, o tamanho relativo das partes de um objeto, a compactação e a simetria) e para medir a posição relativa de diferentes objetos em relação a distância e direção. Alguns exemplos incluem tamanho (arco) e distância (ponto, ponto).

**Operadores espaciais dinâmicos.** As operações realizadas pelos operadores mencionados são estáticas, no sentido de que os operandos não são afetados pela aplicação da operação. Por exemplo, calcular o tamanho da curva não tem efeito sobre a própria curva. **Operações dinâmicas** alteram os objetos sobre os quais as operações atuam. As três operações dinâmicas fundamentais são *criar*, *destruir* e *atualizar*. Um exemplo representativo das operações dinâmicas seria atualizar um objeto espacial que pode ser subdividido em traduzir (deslocar posição), girar (mudar orientação), escalar para cima ou para baixo, refletir (produzir uma imagem de espelho) e cortar (deformar).

**Consultas espaciais.** As consultas espaciais são solicitações para dados espaciais que exigem o uso de operações espaciais. As categorias a seguir ilustram três tipos típicos de consultas espaciais:

- **Consulta de intervalo (range).** Encontra os objetos de determinado tipo que estão dentro de determinada área espacial ou dentro de determinada distância de um local indicado. (Por exemplo, encontre todos os hospitais dentro da área da cidade metropolitana de São Paulo, ou encontre todas as ambulâncias no raio de cinco quilômetros do local de um acidente.)
- **Consulta do vizinho mais próximo.** Encontra um objeto de determinado tipo que esteja mais próximo de determinado local. (Por exemplo, encontre o carro da polícia que esteja mais próximo do local do crime.)
- **Junções ou sobreposições espaciais.** Normalmente, a junção dos objetos de dois tipos com base em alguma condição espacial, como os objetos que cruzam ou sobrepõem espacialmente ou que estão dentro de certa distância um do outro. (Por exemplo, encontre todas as cidades localizadas em uma rodovia importante entre duas cidades ou encontre todas as casas que estejam a menos de dois quilômetros de um lago.)

### 26.3.4 Indexação de dados espaciais

Um índice espacial é usado para organizar objetos em um conjunto de buckets (que correspondem a páginas de memória secundária), de modo que os

objetos em determinada região espacial possam ser facilmente localizados. Cada bucket tem uma região de bucket, uma parte do espaço que contém todos os objetos armazenados no bucket. As regiões do bucket normalmente são retângulos; para estruturas de dados pontuais, essas regiões são disjuntas e dividem o espaço de modo que cada ponto pertença a exatamente um bucket. Existem basicamente duas maneiras de oferecer um índice espacial.

1. Estruturas de indexação especializadas, que permitem a busca eficiente por objetos de dados com base nas operações de busca espacial, são incluídas no sistema de banco de dados. Essas estruturas de indexação desempenhariam um papel semelhante ao que é realizado pelos índices da B<sup>+</sup>-tree nos sistemas de banco de dados tradicionais. Alguns exemplos dessas estruturas de indexação são *arquivos de grade* e *R-trees*. Tipos especiais de índices espaciais, conhecidos como *índices de junção espacial*, podem ser usados para agilizar operações de junção espacial.
2. Em vez de criar estruturas de indexação totalmente novas, os dados espaciais bidimensionais (2-D) são convertidos em dados unidimensionais (1-D), de modo que técnicas de indexação tradicionais (B<sup>+</sup>-tree) podem ser usadas. Os algoritmos para converter 2-D para 1-D são conhecidos como *curvas de preenchimento de espaço*. Não discutiremos esses métodos com detalhes (veja outras referências na bibliografia selecionada no final deste capítulo).

A seguir, oferecemos uma visão geral de algumas das técnicas de indexação espacial.

**Arquivos de grade.** Apresentamos os arquivos de grade para indexação de dados em múltiplos atributos no Capítulo 18. Eles também podem ser usados para indexação de dados espaciais bidimensionais e de dimensão  $n$  mais alta. O **método de grade fixa** divide um hiperespaço  $n$ -dimensional em buckets de mesmo tamanho. A estrutura de dados que implementa a grade fixa é um vetor  $n$ -dimensional. Os objetos cujos locais espaciais se encontram em uma célula (total ou parcialmente) podem ser armazenados em uma estrutura dinâmica para lidar com overflows. Essa estrutura é útil para dados uniformemente distribuídos, como imagens de satélite. Porém, a estrutura de grade fixa é rígida, e seu diretório pode ser esparsa e grande.

**R-trees.** A R-tree é uma árvore com altura balanceada, que é uma extensão da B<sup>+</sup>-tree para  $k$  dimensões, onde  $k > 1$ . Para duas dimensões (2-D), os objetos espaciais são aproximados na R-tree por seu **retângulo delimitador mínimo** (MBR — Minimum Bounding Rectangle), que é o menor retângulo, com lados paralelos

ao eixo do sistema de coordenadas ( $x$  e  $y$ ), que contém o objeto. As R-trees são caracterizadas pelas propriedades a seguir, que são semelhantes às propriedades das B<sup>+</sup>-trees (ver Seção 18.3), mas são adaptadas para objetos espaciais 2-D. Como na Seção 18.3, usamos  $M$  para indicar o número máximo de entradas que podem caber em um nó da R-tree.

1. A estrutura de cada entrada de índice (ou registro de índice) em um nó folha é  $(I, identificador-objeto)$ , onde  $I$  é o MBR para o objeto espacial cujo identificador é *identificador-objeto*.
2. Cada nó, exceto o nó raiz, deve estar cheio pelo menos até a metade. Assim, um nó folha que não é a raiz deve conter  $m$  entradas  $(I, identificador-objeto)$ , onde  $M/2 \leq m \leq M$ . De modo semelhante, um nó não folha que não é a raiz deve conter  $m$  entradas  $(I, ponteiro-filho)$ , onde  $M/2 \leq m \leq M$ , e  $I$  é o MBR que contém a união de todos os retângulos no nó apontado pelo *ponteiro-filho*.
3. Todos os nós folha estão no mesmo nível, e o nó raiz deve ter pelo menos dois ponteiros, a menos que seja um nó folha.
4. Todos os MBRs têm seus lados paralelos aos eixos do sistema de coordenada global.

Outras estruturas de armazenamento espaciais incluem quadtrees e suas variações. Quadtrees costumam dividir cada espaço ou subespaço em áreas de mesmo tamanho, e prosseguem com as subdivisões de cada subespaço para identificar as posições de vários objetos. Recentemente, muitas estruturas de acesso espaciais mais novas têm sido propostas, e essa área continua sendo uma área de pesquisa ativa.

**Índice de junção espacial.** Um índice de junção espacial pré-calcula uma operação de junção espacial e armazena os ponteiros para o objeto relacionado em uma estrutura de índice. Os índices de junção melhoraram o desempenho das consultas de junção recorrentes em tabelas que possuem baixas taxas de atualização. As condições de junção espaciais são usadas para responder a desafios como ‘Crie uma lista de combinações de rodovia e estrada que se cruzam’. A junção espacial é usada para identificar e recuperar esses pares de objetos que satisfazem o relacionamento espacial *cruzado*. Como o cálculo dos resultados dos relacionamentos espaciais geralmente é demorado, o resultado pode ser calculado uma vez e armazenado em uma tabela que tem os pares de identificadores de objetos (ou ids de tupla) que satisfazem o relacionamento espacial, o qual basicamente é o índice de junção.

Um índice de junção pode ser descrito por um gráfico bipartite  $G = (V1, V2, E)$ , onde  $V1$  contém as

ids de tupla da relação  $R$ , e  $V2$  contém as ids de tupla da relação  $S$ . O conjunto de arestas contém uma aresta  $(vr, vs)$  para  $vr$  em  $R$  e  $vs$  em  $S$ , se existir uma tupla correspondente a  $(vr, vs)$  no índice de junção. O grafo bipartite modela todas as tuplas relacionadas como vértices conectados nos gráficos. Os índices de junção espacial são usados nas operações (ver Seção 26.3.3) que envolvem o cálculo de relacionamentos entre objetos espaciais.

### 26.3.5 Mineração de dados espaciais

Dados espaciais tendem a ser altamente correlacionados. Por exemplo, as pessoas com características, ocupações e bases semelhantes tendem a se agrupar nas mesmas vizinhanças.

As três técnicas principais de mineração de dados espaciais são classificação espacial, associação espacial e agrupamento espacial.

■ **Classificação espacial.** O objetivo da classificação é estimar o valor de um atributo de uma relação com base no valor dos outros atributos da relação. Um exemplo do problema de classificação espacial é determinar os locais dos ninhos em um pântano com base no valor de outros atributos (por exemplo, durabilidade da vegetação e profundidade da água); isso também é chamado de *problema da previsão de local*. De modo semelhante, onde esperar os principais pontos de atividade criminosa também é um problema de previsão de local.

■ **Associação espacial.** As regras de associação espacial são definidas em matéria de predicados espaciais, em vez de itens. Uma regra de associação espacial tem a forma

$$P_1 \wedge P_2 \wedge \dots \wedge P_n \Rightarrow Q_1 \wedge Q_2 \wedge \dots \wedge Q_m,$$

onde pelo menos um dos  $P_i$  ou  $Q_j$  é um predíaco espacial. Por exemplo, a regra  
 $\text{is\_a}(x, \text{país}) \wedge \text{touches}(x, \text{Mediterrâneo}) \Rightarrow \text{is\_a}(x, \text{exportador-vinho})$

(ou seja, um país que é adjacente ao Mar Mediterrâneo normalmente é um exportador de vinho) é um exemplo de uma regra de associação, que terá certo suporte  $s$  e confiança  $c$ .<sup>27</sup>

**Regras de colocação espacial** tentam generalizar as regras de associação para que apontem para conjuntos de dados de coleta que são índices pelo espaço. Existem várias diferenças cruciais entre associações espaciais e não espaciais, incluindo:

1. A noção de uma transação é ausente em situações espaciais, pois os dados são embutidos no espaço contínuo. O particionamento do espaço em transações levaria a uma superestimativa ou uma subestimativa de medidas de interesse, por exemplo, suporte ou confiança.
2. O tamanho dos conjuntos de itens nos bancos de dados espaciais é pequeno, ou seja, existem muito menos itens no conjunto de itens em uma situação espacial do que em uma situação não espacial.

Na maioria dos casos, os itens espaciais são uma versão discreta das variáveis contínuas. Por exemplo, no Brasil, as regiões de receita podem ser definidas como regiões onde a receita anual média está dentro de certos intervalos, como abaixo de R\$40.000, de R\$40.000 a R\$100.000, e acima de R\$100.000.

■ **O agrupamento (clustering) espacial** tenta agrupar objetos do banco de dados de modo que os objetos mais semelhantes estejam no mesmo cluster, e objetos em clusters diferentes sejam os mais divergentes possíveis. Uma aplicação do agrupamento espacial é agrupar eventos sísmicos a fim de determinar falhas de terremoto. Um exemplo de algoritmo de agrupamento espacial é o **agrupamento baseado em densidade**, que tenta encontrar clusters com base na densidade dos pontos de dados em uma região. Esses algoritmos tratam os clusters como regiões densas de objetos no espaço de dados. Duas variações desses algoritmos são o agrupamento espacial baseado em densidade das aplicações com ruído (DBSCAN)<sup>28</sup> e o agrupamento baseado em densidade (DENCLUE).<sup>29</sup> DBSCAN é um algoritmo de agrupamento baseado em densidade porque encontra uma série de clusters que começam da distribuição de densidade estimada dos nós correspondentes.

### 26.3.6 Aplicações de dados espaciais

O gerenciamento de dados espaciais é útil em muitas disciplinas, incluindo geografia, sensores remotos, planejamento urbano e gerenciamento de recurso natural. O gerenciamento de banco de dados espacial está desempenhando um papel importante na solução de problemas científicos desafiadores, como mudanças globais no clima e no genoma. Devido à natureza espacial dos dados de genoma, o GIS

<sup>27</sup> Os conceitos de suporte e confiança para regras de associação serão discutidos como parte da mineração de dados, na Seção 28.2.

<sup>28</sup> DBSCAN foi proposto por Martin Ester, Hans-Peter Kriegel, Jörg Sander e Xiaowei Xu (1996).

<sup>29</sup> DENCLUE foi proposto por Hinnenberg e Gabriel (2007).

e sistemas de gerenciamento de banco de dados espacial têm um papel importante a desempenhar na área de bioinformática. Algumas das aplicações típicas incluem reconhecimento de padrão (por exemplo, para verificar se a topologia de determinado gene no genoma é encontrada em qualquer outro mapa de característica de sequência no banco de dados), desenvolvimento de navegador de genoma e mapas de visualização. Outra área de aplicação importante da mineração de dados espaciais é a detecção de *outlier* espacial. Um *outlier* espacial é um objeto referenciado espacialmente cujos valores de atributo não espaciais são significativamente diferentes daqueles de outros objetos referenciados espacialmente em sua vizinhança espacial. Por exemplo, se uma vizinhança de casas mais antigas tiver apenas uma casa nova, essa casa seria um outlier com base no atributo não espacial ‘casa\_antiga’. A detecção de outliers espaciais é útil em muitas aplicações de sistemas de informações geográficas e bancos de dados espaciais. Esses domínios de aplicação incluem transporte, ecologia, segurança pública, saúde pública, climatologia e serviços baseados em local.

## 26.4 Conceitos de banco de dados multimídia

Os **bancos de dados multimídia** oferecem recursos que permitem que os usuários armazenem e consultem diferentes tipos de informações de multimídia, que incluem *imagens* (como fotos ou desenhos), *clipes de vídeo* (como filmes, noticiários ou vídeos caseiros), *clipes de áudio* (como músicas, mensagens telefônicas ou discursos) e *documentos* (como livros ou artigos). Os principais tipos de consultas de banco de dados necessários envolvem localização de fontes de multimídia que contêm certos objetos de interesse. Por exemplo, alguém pode querer localizar todos os clipes de vídeo em um banco de dados de vídeo que incluam certa pessoa, digamos, Michael Jackson. Também se pode querer recuperar clipes de vídeo com base em certas atividades incluídas neles, como clipes de vídeo onde um gol no futebol é avaliado por certo jogador ou time.

Esses tipos de consultas são conhecidos como **recuperação baseada em conteúdo**, pois a fonte de multimídia está sendo recuperada se contiver certos objetos ou atividades. Logo, um banco de dados multimídia precisa usar algum modelo para organizar e indexar as fontes de multimídia com base em seus conteúdos. A *identificação do conteúdo* das fontes de multimídia é uma tarefa difícil e demorada. Existem duas técnicas principais. A primeira se baseia na **análise automática** das fontes de multimídia para identificar certas características matemáticas de seu conteúdo.

Essa abordagem usa diferentes técnicas, dependendo do tipo de fonte de multimídia (imagem, vídeo, áudio ou texto). A segunda abordagem depende da **identificação manual** dos objetos e atividades de interesse em cada fonte de multimídia e do uso dessa informação para indexar as fontes. Essa técnica pode ser aplicada a todas as fontes de multimídia, mas requer uma fase de pré-processamento manual em que uma pessoa precisa analisar cada fonte de multimídia para identificar e catalogar os objetos e atividades que ela contém, de modo que possam ser usados para indexar as fontes.

Na primeira parte desta seção, discutiremos rapidamente algumas das características de cada tipo de fonte de multimídia — imagens, vídeo, áudio e texto/documentos. Depois, abordaremos técnicas para análise automática de imagens seguidas pelo problema de reconhecimento de objeto nelas. Terminamos esta seção com alguns comentários sobre análise de fontes de áudio.

Uma **imagem** costuma ser armazenada em forma bruta, como um conjunto de valores de pixel ou célula, ou em forma compactada, para economizar espaço. O *descritor de forma* da imagem descreve a forma geométrica da imagem bruta, que normalmente é um retângulo de células de certa largura e altura. Logo, cada imagem pode ser representada por uma grade de células de  $m$  por  $n$ . Cada célula contém um valor de pixel que descreve seu conteúdo. Nas imagens em preto e branco, os pixels podem ter um bit. Em imagens com escala de cinza ou coloridas, um pixel tem múltiplos bits. Como as imagens podem exigir grande quantidade de espaço, elas normalmente são armazenadas em forma compactada. Os padrões de compactação, como GIF, JPEG ou MPEG, utilizam diversas transformações matemáticas para reduzir o número de células armazenadas, mas ainda mantêm as principais características da imagem. Transformações matemáticas aplicáveis incluem Discrete Fourier Transform (DFT), Discrete Cosine Transform (DCT) e transformações de *wavelet*.

Para identificar objetos de interesse em uma imagem, esta normalmente é dividida em segmentos homogêneos que usam um *predicado de homogeneidade*. Por exemplo, em uma imagem colorida, células adjacentes que possuem valores de pixel semelhantes são agrupadas em um segmento. O predicado de homogeneidade define condições para agrupar essas células automaticamente. A segmentação e compactação podem, então, identificar as principais características de uma imagem.

Uma consulta de banco de dados de imagem típica seria encontrar imagens no banco de dados que são similares à determinada imagem. A imagem dada poderia ser um segmento isolado que contém, digamos,

um padrão de interesse, e a consulta deve localizar outras imagens que contenham esse mesmo padrão. Existem duas técnicas principais para esse tipo de consulta. A primeira utiliza uma **função de distância** para comparar a imagem dada com as imagens armazenadas e seus segmentos. Se o valor de distância retornado for pequeno, a probabilidade de uma combinação é alta. Os índices podem ser criados para agrupar imagens armazenadas que são próximas na métrica da distância para limitar o espaço de pesquisa. A segunda, chamada de **técnica da transformação**, mede a semelhança da imagem tendo um pequeno número de transformações que podem mudar as células de uma imagem para combinar com a outra imagem. As transformações incluem rotações, translações e escala. Embora a abordagem da transformação seja mais geral, ela também é mais demorada e difícil.

Uma **fonte de vídeo** em geral é representada como uma sequência de quadros, onde cada quadro ainda é uma imagem. Porém, em vez de identificar os objetos e atividades em cada quadro individual, o vídeo é dividido em **segmentos de vídeo**, onde cada segmento comprehende uma sequência de quadros contíguos que inclui os mesmos objetos/atividades. Cada segmento é identificado por seus quadros inicial e final. Os objetos e atividades identificados em cada segmento de vídeo podem ser usados para indexar os segmentos. Uma técnica de indexação chamada *árvores de segmento de quadro* foi proposta para a indexação do vídeo. O índice inclui tanto objetos, como pessoas, casas e carros, quanto atividades, como uma pessoa *realizando* um discurso ou duas pessoas *falando*. Os vídeos também costumam ser compactados usando padrões como MPEG.

**Fontes de áudio** incluem mensagens gravadas armazenadas, como discursos, apresentações de sala de aula ou mesmo gravações de vigilância de mensagens ou conversas telefônicas por imposição da lei. Aqui, transformações discretas podem ser usadas para identificar as principais características da voz de uma pessoa a fim de ter indexação e recuperação baseada em semelhança. Comentaremos rapidamente sobre sua análise na Seção 26.4.4.

Uma **fonte de texto/documento** é basicamente o texto completo de algum artigo, livro ou revista. Essas fontes normalmente são indexadas ao identificar as palavras-chave que aparecem no texto e suas frequências relativas. Contudo, palavras de preenchimento ou palavras comuns, chamadas **stopwords**, são eliminadas do processo. Como pode haver muitas palavras-chave ao se tentar indexar uma coleção de documentos, têm sido desenvolvidas técnicas para reduzir o número de palavras-chave para as que são mais relevantes à coleção. Uma técnica de redução de

dimensionalidade, chamada *decomposições de valor singular* (SVD), que é baseada em transformações de matriz, pode ser utilizada para essa finalidade. Uma técnica de indexação, chamada *árvores de vetor telescópico* (árvores TV), pode então ser usada para agrupar documentos semelhantes. O Capítulo 27 discutirá o processamento de documentos em detalhes.

## 26.4.1 Análise automática de imagens

A análise de fontes de multimídia é crítica para o suporte de qualquer tipo de consulta ou interface de pesquisa. Precisamos representar dados de fonte de multimídia, como imagens, em relação aos recursos que nos permitiriam definir similaridade. O trabalho feito até aqui nessa área usa recursos visuais de baixo nível, como cor, textura e forma, que estão diretamente relacionados aos aspectos perceptivos do conteúdo da imagem. Esses recursos são fáceis de extraír e representar, e é conveniente projetar medidas de similaridade com base em suas propriedades estatísticas.

A **cor** é um dos recursos visuais mais usados na recuperação de imagens baseada em conteúdo, pois não depende do tamanho ou da orientação da imagem. A recuperação baseada em semelhança de cor é feita principalmente ao calcular um histograma de cor para cada imagem, que identifica a proporção de pixels dentro de uma imagem para os três canais de cor (vermelho, verde, azul — RGB). Porém, a representação RGB é afetada pela orientação do objeto com relação à iluminação e direção da câmera. Portanto, as técnicas atuais de recuperação de imagens calculam histogramas de cores que usam representações invariáveis concorrentes, como HSV (matiz, saturação, valor). A HSV descreve cores como pontos em um cilindro cujo eixo central varia de preto, no fundo, até branco, no topo, com cores neutras entre elas. O ângulo em torno do eixo corresponde à matiz, a distância do eixo, à saturação e a distância ao longo do eixo, ao valor (brilho).

A **textura** refere-se aos padrões em uma imagem que apresentam as propriedades de homogeneidade que não resultam da presença de um único valor de cor ou de intensidade. Alguns exemplos de classes de textura são a bruta e a lustrosa. Alguns exemplos de texturas que podem ser identificadas incluem couro de bezerro prensado, esteira de palha, tela de algodão, e assim por diante. Assim como as figuras são representadas por vetores de pixels (elementos de imagem), as texturas são representadas por **vetores de texels** (elementos de textura). Essas texturas são então colocadas em uma série de conjuntos, dependendo de quantas texturas são identificadas na imagem. Tais conjuntos não apenas contêm a definição de textura, mas também indicam onde a textura está localizada na imagem. A identificação

de textura é feita principalmente ao modelá-la como uma variação bidimensional, de nível de cinza. O brilho relativo dos pares de pixels é calculado para estimar o grau de contraste, regularidade, rispidez e direcionalidade.

A forma refere-se à forma de uma região em uma imagem. Ela geralmente é determinada ao aplicar segmentação ou detecção de borda a uma imagem. A segmentação é uma técnica baseada em região que usa uma região inteira (conjuntos de pixels), enquanto a detecção de borda é uma técnica baseada em limites, que utiliza apenas as características de contorno externo das entidades. A representação da forma em geral precisa ser invariável à translação, rotação e escala. Alguns métodos bem conhecidos para a representação de forma incluem descriptores de Fourier e invariáveis de movimento.

#### 26.4.2 Reconhecimento de objeto em imagens

O reconhecimento de objeto é a tarefa de identificar objetos do mundo real em uma imagem ou sequência de vídeo. O sistema precisa ser capaz de identificar o objeto mesmo quando suas imagens variam em pontos de vista, tamanho, escala ou mesmo quando elas são giradas ou passam por translação. Algumas técnicas foram desenvolvidas para dividir a imagem original em regiões com base na similaridade dos pixels contíguos. Assim, em determinada imagem que mostra um tigre na selva, uma subimagem do tigre pode ser detectada contra o fundo da selva, e, quando comparada com um conjunto de imagens em treinamento, ela pode ser marcada como um tigre.

A representação do objeto de multimídia em um modelo de objeto é extremamente importante. Uma técnica consiste em dividir a imagem em segmentos homogêneos usando um predicado homogêneo. Por exemplo, em uma imagem colorida, células adjacentes que possuem valores de pixel semelhantes são agrupadas em um segmento. O predicado de homogeneidade define condições para agrupar automaticamente essas células. A segmentação e compactação, portanto, podem identificar as principais características de uma imagem. Outra técnica encontra medições do objeto que são invariáveis às transformações. É impossível manter um banco de dados de exemplos de todas as diferentes transformações de uma imagem. Para lidar com isso, as técnicas de reconhecimento de objeto encontram pontos (ou características) interessantes em uma imagem, que não variam com as transformações.

Uma contribuição importante para esse campo foi feita por Lowe,<sup>30</sup> que usou recursos invariáveis na

escala com base nas imagens para realizar um reconhecimento de objeto confiável. Essa técnica é chamada de **transformação de característica invariável em escala (SIFT)**. Os recursos SIFT são invariáveis ao redimensionamento e rotação da imagem, e parcialmente invariáveis à mudança na iluminação e ponto de vista da câmera 3D. Eles são bem localizados nos domínios espacial e de frequência, reduzindo a probabilidade de interrupção por oclusão, aglomeração ou ruído. Além disso, as características são altamente distintivas, o que permite que um único recurso seja corretamente combinado com alta probabilidade contra um grande banco de dados de características, oferecendo uma base para reconhecimento de objeto e cena.

Para combinação e reconhecimento de imagem, os recursos do SIFT (também conhecidos como *características de ponto-chave*) são primeiro extraídos de um conjunto de imagens de referência e armazenados em um banco de dados. O reconhecimento de objeto é então realizado ao comparar cada característica da nova imagem com as características armazenadas no banco de dados e ao encontrar prováveis características correspondentes com base na distância euclidiana de seus vetores de característica. Como as características de ponto-chave são altamente distintas, uma única característica pode ser combinada corretamente com boa probabilidade em um grande banco de dados de características.

Além do SIFT, existem diversos métodos concorrentes disponíveis para reconhecimento de objeto sob aglomeração ou oclusão parcial. Por exemplo, o RIFT, uma generalização invariável à rotação do SIFT, identifica grupos de regiões afins locais (características de imagem com uma aparência característica e forma elíptica) que permanecem aproximadamente afins por uma gama de visões de um objeto, e por múltiplas instâncias da mesma classe de objeto.

#### 26.4.3 Marcação semântica de imagens

A noção de marcação implícita é importante para reconhecimento e comparação de imagem. Múltiplas tags podem se conectar a uma imagem ou uma subimagem: por exemplo, no caso que referenciamos acima, tags como ‘tigre’, ‘selva’, ‘verde’ e ‘listras’ podem ser associadas a essa imagem. A maioria das técnicas de pesquisa de imagem recupera imagens com base em tags fornecidas pelo usuário, que normalmente não são muito precisas ou abrangentes. Para melhorar a qualidade da pesquisa, diversos sistemas recentes visam à geração automatizada dessas tags de imagem. No caso de dados de multimídia, a maio-

<sup>30</sup> Ver Lowe (2004), ‘Distinctive Image Features from Scale-Invariant Keypoints’.

ria de sua semântica está presente em seu conteúdo. Esses sistemas utilizam técnicas de processamento de imagem e modelagem estatística para analisar o conteúdo da imagem e gerar tags de anotação precisas, que podem então ser usadas para recuperar imagens por conteúdo. Como diferentes esquemas de anotação empregarão vocabulários distintos para anotar imagens, a qualidade da recuperação da imagem será fraca. Para resolver esse problema, técnicas de pesquisa recentes propuseram o uso de hierarquias de conceito, taxonomias ou ontologias usando OWL (Web Ontology Language), em que termos e seus relacionamentos são claramente definidos. Estes podem ser usados para deduzir conceitos de nível mais alto com base nas tags. Conceitos como ‘céu’ e ‘grama’ podem ser divididos ainda em ‘céu claro’ e ‘céu nublado’ ou ‘grama seca’ e ‘grama verde’ nessa taxonomia. Essas técnicas costumam vir sob a marcação semântica e podem ser usadas em conjunto com as estratégias citadas de análise de recursos e identificação de objetos.

#### 26.4.4 Análise de fontes de dados de áudio

As fontes de áudio são em geral classificadas em dados de voz, música e outros dados de áudio. Cada uma delas é significativamente diferente da outra, e, portanto, diversos tipos de dados de áudio são tratados de formas diferentes. Os dados de áudio precisam ser digitalizados antes que possam ser processados e armazenados. A indexação e recuperação de dados de áudio é comprovadamente a mais difícil entre todos os tipos de mídia, pois, assim como o vídeo, ela é contínua no tempo e não tem características facilmente mensuráveis, como o texto. A clareza das gravações de som é fácil de perceber humanamente, mas difícil de ser quantificada para aprendizado da máquina. É interessante que os dados de voz com frequência usam técnicas de reconhecimento de voz para auxiliar o conteúdo de áudio real, e isso pode tornar a indexação desses dados muito mais fácil e precisa. Isso às vezes é chamado de *indexação baseada em texto de dados de áudio*. Os metadados de voz costumam depender do conteúdo, na medida em que eles são gerados do conteúdo de áudio, por exemplo, o comprimento da fala, o número de pessoas falando, e assim por diante. Porém, alguns dos metadados poderiam ser independentes do conteúdo real, como o comprimento da fala e o formato em que os dados são armazenados. A indexação da música, por sua vez, é feita com base na análise estatística do sinal de áudio, também conhecida como *indexação baseada em conteúdo*. Tal tipo de indexação normalmente utiliza os principais recursos do som: intensidade,

tom, timbre e ritmo. É possível comparar diferentes trechos de dados de áudio e recuperar informações deles com base no cálculo de certas características, bem como a aplicação de certas transformações.

## 26.5 Introdução aos bancos de dados dedutivos

### 26.5.1 Visão geral dos bancos de dados dedutivos

Em um sistema de banco de dados dedutivo, é comum especificarmos regras por meio de uma linguagem declarativa — uma linguagem em que especificamos o que conseguir em vez de como consegui-lo. Um mecanismo de inferência (ou mecanismo de dedução) dentro do sistema pode deduzir novos fatos do banco de dados ao interpretar essas regras. O modelo usado para bancos de dados dedutivos está bastante relacionado ao modelo de dados relacional, e particularmente ao formalismo do cálculo relacional do domínio (ver Seção 6.6). Ele também está relacionado ao campo da programação lógica e à linguagem Prolog. O trabalho com banco de dados dedutivo baseado na lógica tem usado Prolog como ponto de partida. Uma variação da Prolog, chamada Datalog, é utilizada para definir regras em forma de declaração, junto com um conjunto de relações existentes, que por si sós são tratadas como literais na linguagem. Embora a estrutura da linguagem da Datalog seja semelhante à da Prolog, sua semântica operacional — ou seja, como um programa em Datalog é executado — ainda é diferente.

Um banco de dados dedutivo usa dois tipos principais de especificações: fatos e regras. Fatos são especificados de uma maneira semelhante ao modo como as relações são especificadas, exceto que não é necessário incluir nomes de atributo. Lembre-se de que uma tupla em uma relação descreve algum fato do mundo real, cujo significado é parcialmente determinado pelos nomes de atributo. Em um banco de dados dedutivo, o significado de um valor de atributo em uma tupla é determinado unicamente por sua posição na tupla. Regras são semelhantes a visões relacionais. Elas especificam relações virtuais que não estão realmente armazenadas, mas podem ser formadas com base nos fatos, ao aplicar mecanismos de inferência baseados nas especificações da regra. A principal diferença entre regras e visões é que as regras podem envolver recursão e, portanto, gerar relações virtuais que não podem ser definidas em relação a visões relacionais básicas.

A avaliação de programas Prolog se baseia em uma técnica chamada *backward chaining*, que envolve uma avaliação top-down (de cima para baixo) dos objetivos. Em bancos de dados dedutivos que usam Datalog, a atenção deve ser dedicada ao tratamento de grande volume de dados armazenados em um banco de dados relacional. Logo, técnicas de avaliação foram criadas, semelhantes àquelas para uma avaliação bottom-up (de baixo para cima). O Prolog sofre da limitação de que a ordem da especificação dos fatos e regras é significativa na avaliação; além do mais, a ordem de literais (definidas na Seção 26.5.3) em uma regra é significativa. As técnicas de execução para programas Datalog tentam contornar esses problemas.

### 26.5.2 Notação Prolog/Datalog

A notação em Prolog/Datalog é baseada em fornecer predicados com nomes exclusivos. Um **predicado** tem um significado implícito, que é sugerido pelo nome do predicado, e um número fixo de **argumentos**. Se os argumentos forem todos valores constantes, o predicado simplesmente indica que certo fato é verdadeiro. Se, caso contrário, o predicado tiver variáveis como argumentos, ele é considerado uma consulta ou parte de uma regra ou restrição. Em nossa discussão, adotamos a convenção Prolog de que todos os **valores constantes** em um predicado são *strings numéricas* ou de *caractere*; eles são represen-

tados como identificadores (ou nomes) que começam com uma *letra minúscula*, enquanto **nomes de variáveis** sempre começam com uma *letra maiúscula*.

Considere o exemplo mostrado na Figura 26.11, que é baseado no banco de dados relacional da Figura 3.6, mas em uma forma bastante simplificada. Existem três nomes de predicado: *supervisiona*, *superior* e *subordinado*. O predicado SUPERVISIONA é definido por meio de um conjunto de fatos, cada um com dois argumentos: um nome de supervisor, seguido pelo nome de um supervisionado *direto* (subordinado) desse supervisor. Esses fatos correspondem aos dados reais armazenados no banco de dados, e podem ser considerados constituintes de um conjunto de tuplas em uma relação SUPERVISIONA com dois atributos, cujo esquema é

SUPERVISIONA(Supervisor, Supervisionado)

Assim, SUPERVISIONA(X, Y) declara o fato de que X *supervisiona* Y. Observe a omissão dos nomes de atributo na notação Prolog. Os nomes de atributo só são representados em virtude da posição de cada argumento em um predicado: o primeiro argumento representa o supervisor, e o segundo argumento representa um subordinado direto.

Os outros dois nomes de predicado são definidos por regras. As principais contribuições dos bancos de dados dedutivos são a capacidade de especificar regras recursivas e oferecer um framework para deduzir novas informações com base nas regras específicas.

**(a) Fatos**

SUPERVISIONA (fernando, joao).  
 SUPERVISIONA (fernando, ronaldo).  
 SUPERVISIONA (fernando, joice).  
 SUPERVISIONA (jennifer, alice).  
 SUPERVISIONA (jennifer, andre).  
 SUPERVISIONA (jorge, fernando).  
 SUPERVISIONA (jorge, jennifer).

...

#### Regras

SUPERIOR(X, Y) :- SUPERVISIONA(X, Y).  
 SUPERIOR(X, Y) :- SUPERVISIONA(X, Z), SUPERIOR(Z, Y).  
 SUBORDINADO(X, Y) :- SUPERIOR(Y, X).

#### Consultas

SUPERIOR(jorge, Y)?  
 SUPERIOR(jorge, joice)?

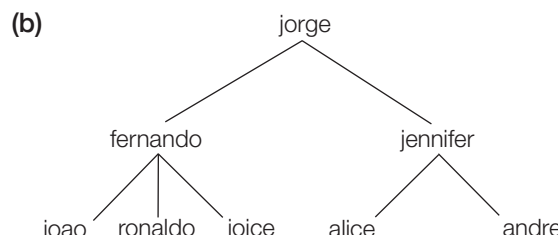


Figura 26.11

(a) Notação Prolog. (b) A árvore de supervisor.

cas. Uma regra tem a forma **cabeça :- corpo**, onde :- é lido como *se e somente se*. Uma regra normalmente tem um **único predicado** à esquerda do símbolo :- — chamado de **cabeça** ou **left-hand side** (LHS) ou **conclusão** da regra — e **um ou mais predicados** à direita do símbolo :- — chamado de **corpo** ou **right-hand side** (RHS) ou **premissa(s)** da regra. Um predicado com constantes como argumentos é considerado **base**; também nos referimos a ele como um **predicado instanciado**. Os argumentos dos predicados que aparecem em uma regra costumam incluir uma série de símbolos variáveis, embora os predicados também possam conter constantes como argumentos. Uma regra especifica que, se determinada atribuição ou **vínculo** dos valores constantes às variáveis no corpo (predicados RHS) tornar *todos* os predicados RHS **verdadeiros**, ela também torna a cabeça (predicado LHS) verdadeira ao usar a mesma atribuição de valores constantes às variáveis. Logo, uma regra nos oferece um modo de gerar novos fatos que são instâncias da cabeça da regra. Esses novos fatos são baseados em fatos que já existem, correspondentes às instâncias (ou vínculos) de predicados no corpo da regra. Observe que, ao listar vários predicados no corpo de uma regra, aplicamos implicitamente o operador lógico **AND** a esses predicados. Assim, as vírgulas entre os predicados RHS podem ser lidas como significando *and*.

Considere a definição do predicado SUPERIOR da Figura 26.11, cujo primeiro argumento é um nome de funcionário e cujo segundo argumento é um funcionário subordinado *direto* ou *indireto* do primeiro funcionário. Com *subordinado indireto*, queremos dizer o subordinado ou algum subordinado abaixo até qualquer número de níveis. Assim, SUPERIOR(X,Y) indica o fato de que X é *um superior de* Y por meio de supervisão direta ou indireta. Podemos escrever duas regras que juntas especificam o significado do novo predicado. A primeira regra sob Regras na figura indica que, para cada valor de X e Y, se SUPERVISIONA(X,Y) — o corpo da regra — for verdadeiro, então SUPERIOR(X,Y) — a cabeça da regra — também é verdadeiro, pois Y seria um subordinado direto de X (um nível abaixo). Essa regra pode ser usada para gerar todos os relacionamentos diretos de superior/subordinado com base nos fatos que definem o predicado SUPERVISIONA. A segunda regra recursiva indica que, se SUPERVISIONA(X,Z) e SUPERIOR(Z,Y) são *ambos* verdadeiros, então SUPERIOR(X,Y) também é verdadeiro. Esse é um exemplo de **uma regra recursiva**, onde um dos predicados do corpo da regra no RHS é o mesmo que o predicado de cabeça da regra no LHS. Em geral, o

corpo da regra define uma série de premissas, de modo que, se todas elas são verdadeiras, podemos deduzir que a conclusão na cabeça da regra também é verdadeira. Observe que, se tivermos duas (ou mais) regras com a mesma cabeça (predicado LHS), isso é equivalente a dizer que o predicado é verdadeiro (ou seja, que pode ser instanciado) se *um* dos corpos for verdadeiro; logo, isso é equivalente a uma operação **OR lógica**. Por exemplo, se tivermos duas regras X :- Y e X :- Z, elas são equivalentes a uma regra X :- Y OR Z. Porém, a última forma não é usada nos sistemas dedutivos, pois não está na forma padrão da regra, chamada **cláusula Horn**, como discutimos na Seção 26.5.4.

Um sistema Prolog contém uma série de predicados **embutidos** que o sistema pode interpretar diretamente. Estes costumam incluir o operador de comparação de igualdade =(X, Y), que retorna verdadeiro se X e Y forem idênticos e também pode ser escrito como X=Y ao utilizar a notação de infixo padrão.<sup>31</sup> Outros operadores de comparação para números, como <, <=, > e >=, podem ser tratados como predicados binários. As funções aritméticas como +, -, \*, / e / podem ser usadas como argumentos em predicados Prolog. Por sua vez, Datalog (em sua forma básica) *não* permite funções como operações aritméticas como argumentos; na realidade, essa é uma das principais diferenças entre Prolog e Datalog. Contudo, foram propostas extensões à Datalog, que incluem funções.

Uma **consulta** normalmente envolve um símbolo de predicado com alguns argumentos variáveis, e seu significado (ou *resposta*) é deduzir todas as diferentes combinações de constantes que, quando **vinculadas** (atribuídas) às variáveis, podem tornar o predicado verdadeiro. Por exemplo, a primeira consulta na Figura 26.11 solicita os nomes de todos os subordinados de *jorge* em qualquer nível. Um tipo diferente de consulta, que tem apenas símbolos constantes como argumentos, retorna um resultado verdadeiro ou falso, dependendo de os argumentos fornecidos puderem ser deduzidos dos fatos e regras. Por exemplo, a segunda consulta na Figura 26.11 retorna verdadeira, pois SUPERIOR(jorge, joice) pode ser deduzido.

### 26.5.3 Notação Datalog

Em Datalog, como em outras linguagens baseadas na lógica, um programa é criado com base em objetos básicos, chamados **fórmulas atômicas**. É comum definir a sintaxe de linguagens baseadas em lógica ao descrever a sintaxe de fórmulas atômicas e identificar como elas podem ser combinadas para formar um programa. Em Datalog, as fórmulas atômicas são **literais** na forma  $p(a_1, a_2, \dots, a_n)$ , onde  $p$  é

<sup>31</sup> Um sistema Prolog normalmente tem uma série de predicados de igualdade diferentes, que possuem interpretações diversas.

o nome do predicado e  $n$  é o número de argumentos para o predicado  $p$ . Diferentes símbolos de predicado podem ter distintos números de argumentos, e o número de argumentos  $n$  do predicado  $p$  às vezes é chamado de *aridez* ou *grau* de  $p$ . Os argumentos podem ser valores constantes ou nomes variáveis. Como já dissemos, usamos a convenção de que valores constantes ou são numéricos ou começam com um caractere *minúsculo*, enquanto nomes de variável sempre começam com um caractere *maiúsculo*.

Uma série de **predicados embutidos** está incluída em Datalog, que também pode ser usada para construir fórmulas atômicas. Os predicados embutidos são de dois tipos principais: os predicados de comparação binária  $<$  (*less*),  $\leq$  (*less\_or\_equal*),  $>$  (*greater*) e  $\geq$  (*greater\_or\_equal*) em domínios ordenados; e os predicados de comparação  $=$  (*equal*) e  $\neq$  (*not\_equal*) em domínios ordenados ou não ordenados. Estes podem ser utilizados como predicados binários com a mesma sintaxe funcional de outros predicados — por exemplo, ao escrever *less*( $X, 3$ ) — ou eles podem ser especificados ao usar a notação infixa comum  $X < 3$ . Observe que, como os domínios desses predicados são potencialmente infinitos, eles devem ser usados com cuidado nas definições de regra. Por exemplo, o predicado *greater*( $X, 3$ ), se usado isoladamente, gera um conjunto infinito de valores para  $X$  que satisfaz o predicado (todos os números inteiros maiores que 3).

Um literal é uma fórmula atômica, conforme definido anteriormente — chamado **literal positivo** —, ou uma fórmula atômica precedida por *not*. A última é uma fórmula atômica negada, chamada **literal negativo**. Os programas em Datalog podem ser considerados um *subconjunto* das fórmulas de cálculo de predicado, que são semelhantes às fórmulas do cálculo relacional de domínio (ver Seção 6.7). Em Datalog, porém, essas fórmulas são primeiro convertidas no que é conhecido como **forma clausular** antes que sejam expressas em Datalog, e somente fórmulas dadas em uma forma clausular restrita, denominadas **cláusulas de Horn**,<sup>32</sup> podem ser usadas em Datalog.

#### 26.5.4 Forma clausular e cláusulas de Horn

Lembre-se, da Seção 6.6, que uma fórmula no cálculo relacional é uma condição que inclui predicados chamados *átomos* (com base nos nomes de relação). Além disso, uma fórmula pode ter quantificadores — a saber, o *quantificador universal* (para todos) e o *quantificador existencial* (existe). Na forma clausular, uma fórmula precisa ser transformada em outra com as seguintes características:

- Todas as variáveis na fórmula são quantificadas universalmente. Logo, não é necessário incluir os quantificadores universais (para todos) explicitamente; os quantificadores são removidos, e todas as variáveis na fórmula são *implicitamente* quantificadas pelo quantificador universal.
- Na forma clausular, a fórmula é composta de uma série de cláusulas, em que cada **cláusula** é composta de uma série de *literais* conectadas apenas por conectivos lógicos OR. Logo, cada cláusula é uma *disjunção* de literais.
- As *próprias cláusulas* são conectadas apenas por conectivos lógicos AND, para formar uma fórmula. Assim, a **forma clausular de uma fórmula** é uma *conjunção* de cláusulas.

Pode-se mostrar que *qualquer fórmula pode ser convertida para uma forma clausular*. Para nossos propósitos, estamos interessados principalmente na forma das cláusulas individuais, cada qual sendo uma disjunção das literais. Lembre-se de que os literais podem ser literais positivos ou negativos. Considere a cláusula na forma:

$$\begin{aligned} \text{NOT}(P_1) \text{ OR } \text{NOT}(P_2) \text{ OR } \dots \text{ OR } \text{NOT}(P_n) \\ \text{OR } Q_1 \text{ OR } Q_2 \text{ OR } \dots \text{ OR } Q_m \end{aligned} \quad (1)$$

Esta cláusula tem  $n$  literais negativos e  $m$  literais positivos. Ela pode ser transformada na seguinte fórmula lógica equivalente:

$$\begin{aligned} P_1 \text{ AND } P_2 \text{ AND } \dots \text{ AND } P_n \Rightarrow Q_1 \\ \text{OR } Q_2 \text{ OR } \dots \text{ OR } Q_m \end{aligned} \quad (2)$$

onde  $\Rightarrow$  é o símbolo **implica**. As fórmulas (1) e (2) são equivalentes, significando que seus valores verdade são sempre os mesmos. Isso acontece porque, se todas as literais  $P_i$  ( $i = 1, 2, \dots, n$ ) forem verdadeiros, a fórmula (2) só é verdadeira se pelo menos um dos  $Q_i$  for verdadeiro, que é o significado do símbolo  $\Rightarrow$  (implica). Para a fórmula (1), se todos os literais  $P_i$  ( $i = 1, 2, \dots, n$ ) forem verdadeiros, suas negações são todas falsas; assim, neste caso, a fórmula (1) só é verdadeira se pelo menos um dos  $Q_i$  for verdadeiro. Em Datalog, as regras são expressas como uma forma restrita de cláusulas, chamadas **cláusulas de Horn**, em que uma cláusula pode conter *no máximo* um literal positivo. Logo, uma cláusula de Horn pode ter a forma

$$\text{NOT}(P_1) \text{ OR } \text{NOT}(P_2) \text{ OR } \dots \text{ OR } \text{NOT}(P_n) \text{ OR } Q \quad (3)$$

ou a forma

$$\text{NOT}(P_1) \text{ OR } \text{NOT}(P_2) \text{ OR } \dots \text{ OR } \text{NOT}(P_n) \quad (4)$$

<sup>32</sup> Devido ao nome do matemático Alfred Horn.

A cláusula de Horn em (3) pode ser transformada na cláusula

$$P_1 \text{ AND } P_2 \text{ AND } \dots \text{ AND } P_n \Rightarrow Q \quad (5)$$

que é escrita em Datalog como a seguinte regra:

$$Q \leftarrow P_1, P_2, \dots, P_n. \quad (6)$$

A cláusula de Horn em (4) pode ser transformada para

$$P_1 \text{ AND } P_2 \text{ AND } \dots \text{ AND } P_n \Rightarrow \quad (7)$$

que é escrita em Datalog da seguinte forma:

$$P_1, P_2, \dots, P_n. \quad (8)$$

Uma **regra Datalog**, como em (6), é, portanto, uma cláusula de Horn, e seu significado, baseado na fórmula (5), é que, se os predicados  $P_1$  AND  $P_2$  AND ... AND  $P_n$  forem todos verdadeiros para um vínculo em particular com seus argumentos variáveis, então  $Q$  também é verdadeiro e, portanto, pode ser deduzido. A expressão Datalog (8) pode ser considerada uma restrição de integridade, onde todos os predicados devem ser verdadeiros para satisfazer a consulta.

Em geral, uma **consulta em Datalog** consiste em dois componentes:

- Um programa Datalog, que é um conjunto finito de regras.
- Uma literal  $P(X_1, X_2, \dots, X_n)$ , onde cada  $X_i$  é uma variável ou uma constante.

Um sistema em Prolog ou Datalog tem um **mecanismo de inferência** interno que pode ser usado para processar e calcular os resultados de tais consultas. Os mecanismos de inferência em Prolog normalmente retornam um resultado para a consulta (ou seja, um conjunto de valores para as variáveis na consulta) de cada vez e devem ser solicitados a retornar resultados adicionais. Ao contrário, Datalog retorna resultados um conjunto de cada vez.

1.  $\text{SUPERIOR}(X, Y) \leftarrow \text{SUPERVISIONA}(X, Y).$  (regra 1)
2.  $\text{SUPERIOR}(X, Y) \leftarrow \text{SUPERVISIONA}(X, Z), \text{SUPERIOR}(Z, Y).$  (regra 2)
3.  $\text{SUPERVISIONA}(\text{jennifer}, \text{andre}).$  (axioma de base, dado)
4.  $\text{SUPERVISIONA}(\text{jorge}, \text{jennifer}).$  (axioma de base, dado)
5.  $\text{SUPERIOR}(\text{jennifer}, \text{andre}).$  (aplicar regra 1 sobre 3)
6.  $\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{andre}).$  (aplicar regra 2 sobre 4 e 5)

### Figura 26.12

Provando um novo fato.

<sup>33</sup> O domínio escolhido mais comum é finito e se chama *Universo de Herbrand*.

uma **interpretação** do conjunto de predicados. Por exemplo, considere a interpretação mostrada na Figura 26.13 para os predicados SUPERVISIONA e SUPERIOR. Essa interpretação atribui um valor verdadeiro (verdadeiro ou falso) para cada combinação possível de valores de argumento (de um domínio finito) para os dois predicados.

Uma interpretação é chamada de **modelo** para um *conjunto específico de regras* se essas regras forem *sempre verdadeiras* sob essa interpretação; ou seja, para quaisquer valores atribuídos às variáveis nas regras, a cabeça das regras é verdadeira quando substituímos os valores verdadeiros atribuídos aos predicados no corpo da regra por essa interpretação. Logo, sempre que determinada substituição (vínculo) para as variáveis nas regras é aplicada, se todos os predicados no corpo de uma regra forem verdadeiros sob a interpretação, o predicado na cabeça da regra também precisa ser verdadeiro. A interpretação da Figura 26.13 é um modelo para as duas regras mostradas, pois nunca pode fazer que as regras sejam violadas. Observe que uma regra é violada se determinado vínculo de constantes para variáveis tornar todos os predicados no corpo da regra verdadeiros, mas tornar o predicado na cabeça da regra falso. Por exemplo, se SUPERVISIONA(*a*, *b*) e SUPERIOR(*b*, *c*) forem ambos verdadeiros sob alguma interpretação, mas SUPERIOR(*a*, *c*) não for verdadeiro, a interpretação não pode ser um modelo para a regra recursiva:

$$\begin{aligned} \text{SUPERIOR}(X, Y) &:- \text{SUPERVISIONA}(X, Z), \\ &\quad \text{SUPERIOR}(Z, Y) \end{aligned}$$

Na técnica teórica de modelo, o significado das regras é estabelecido ao oferecer um modelo para essas regras. Um modelo é chamado de **modelo mínimo** para um conjunto de regras se não pudermos mudar nenhum fato de verdadeiro para falso e ainda obter um modelo para essas regras. Por exemplo, considere a interpretação da Figura 26.13, e suponha que o predicado SUPERVISIONA seja definido por um conjunto de fatos conhecidos, enquanto o predicado SUPERIOR é definido como uma interpretação (modelo) para as regras. Suponha que acrescentemos o predicado SUPERIOR(jorge, roberto) aos predicados verdadeiros. Este permanece um modelo para as regras mostradas, mas não é um modelo mínimo, pois mudar o valor verdadeiro de SUPERIOR(jorge, roberto) de verdadeiro para falso ainda nos oferece um modelo para as regras. O modelo mostrado na Figura 26.13 é o modelo mínimo para o conjunto de fatos que são definidos pelo predicado SUPERVISIONA.

Em geral, o modelo mínimo que corresponde a determinado conjunto de fatos na interpretação teórica de modelo deve ser o mesmo que os fatos

## Regras

$\text{SUPERIOR}(X, Y) :- \text{SUPERVISIONA}(X, Y).$

$\text{SUPERIOR}(X, Y) :- \text{SUPERVISIONA}(X, Z), \text{SUPERIOR}(Z, Y).$

## Interpretação

*Fatos conhecidos:*

$\text{SUPERVISIONA}(\text{fernando}, \text{joao})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{fernando}, \text{ronaldo})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{fernando}, \text{joice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{jennifer}, \text{alice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{jennifer}, \text{andre})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{jorge}, \text{fernando})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(\text{jorge}, \text{jennifer})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERVISIONA}(X, Y)$  é **falso** para todas as outras combinações possíveis de  $(X, Y)$

*Fatos derivados:*

$\text{SUPERIOR}(\text{fernando}, \text{joao})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{fernando}, \text{ronaldo})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{fernando}, \text{joice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jennifer}, \text{alice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jennifer}, \text{andre})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{fernando})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{jennifer})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{joao})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{ronaldo})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{joice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{alice})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(\text{jorge}, \text{andr\'e})$  é **verdadeiro**.

$\text{SUPERIOR}(X, Y)$  é **falso** para todas as outras combinações possíveis de  $(X, Y)$

## Figura 26.13

Uma interpretação que é um modelo mínimo.

gerados pela interpretação teórica de prova para o mesmo conjunto original de axiomas de base e dedutivos. Porém, isso geralmente é verdadeiro apenas para regras com uma estrutura simples. Quando permitimos a negação na especificação das regras, a correspondência entre as interpretações *não* se mantém.

De fato, com a negação, diversos modelos mínimos são possíveis para determinado conjunto de fatos.

Uma terceira técnica para interpretar o significado das regras envolve a definição de um mecanismo de inferência que é usado pelo sistema para deduzir fatos das regras. Esse mecanismo de inferência definiria uma **interpretação computacional** para o significado das regras. A linguagem de programação lógica Prolog utiliza seu mecanismo de interface para definir o significado das regras e fatos em um programa Prolog. Nem todos os programas Prolog correspondem às interpretações teórica de prova ou teórica de modelo; isso depende do tipo de regras no programa. Porém, para muitos programas Prolog simples, o mecanismo de inferência Prolog deduz os fatos que correspondem ou à interpretação teórica de prova ou a um modelo mínimo sob a interpretação teórica de modelo.

### 26.5.6 Programas Datalog e sua segurança

Existem dois métodos principais para definir os valores verdade de predicados em programas Datalog reais. **Predicados definidos por fato** (ou relações) são definidos ao listar todas as combinações de valores (as tuplas) que tornam o predicado verdadeiro. Estas correspondem às relações de base cujo conjunto é armazenado em um sistema de banco de dados. A Figura 26.14 mostra os predicados definidos por fato FUNCIONARIO, MASCULINO, FEMININO, DEPARTAMENTO, SUPERVISIONA, PROJETO e TRABALHA\_EM, que correspondem à parte do banco de dados relacional mostrado na Figura 3.6. **Predicados definidos por regra** (ou visões) são definidos por serem a cabeça (LHS) de uma ou mais regras Datalog; eles correspondem a relações virtuais cujo conteúdo pode ser deduzido pelo mecanismo de inferência. A Figura 26.15 mostra uma série de predicados definidos por regra.

Um programa ou uma regra é considerado **seguro** se gerar um conjunto *finito* de fatos. O problema teórico geral de determinar se um conjunto de regras é seguro é indecidível. Contudo, pode-se determinar a segurança de formas restritas de regras. Por exemplo, as regras mostradas na Figura 26.16 são seguras. Uma situação em que obtemos regras inseguras que podem gerar um número infinito de fatos surge quando uma das variáveis na regra pode variar por um domínio infinito de valores, e essa variável não é limitada a variar por uma relação finita. Por exemplo, considere a regra a seguir:

```
ALTO_SALARIO(Y) :- Y>60.000
```

Aqui, podemos obter um resultado infinito se Y variar por todos os inteiros possíveis. Mas suponha que mudemos a regra da seguinte forma:

```
ALTO_SALARIO(Y) :- FUNCIONARIO(X), Salario(X, Y), Y>60.000
```

Na segunda regra, o resultado não é infinito, pois os valores aos quais Y pode estar vinculado agora são restringidos a valores que são o salário de algum funcionário no banco de dados — presumidamente, um conjunto de valores finito. Também podemos reescrever a regra da seguinte forma:

```
ALTO_SALARIO(Y):- Y>60.000, FUNCIONARIO(X), Salario(X, Y)
```

Nesse caso, a regra ainda é teoricamente segura. Porém, em Prolog ou em qualquer outro sistema que usa um mecanismo de inferência top-down, começando na profundidade, a regra cria um loop infinito, visto que primeiro procuramos um valor para Y e, depois, verificamos se ele é o salário de um funcionário. O resultado é a geração de um número infinito de valores Y, embora estes, após certo ponto, não possam levar a um conjunto de predicados RHS verdadeiros. Uma definição da Datalog considera que as duas regras são seguras, pois isso não depende de um mecanismo de inferência em particular. Apesar disso, em geral é aconselhável escrever tal regra da forma mais segura, com os predicados que restringem possíveis vínculos das variáveis colocados em primeiro lugar. Como outro exemplo de uma regra insegura, considere a regra a seguir:

```
TEM_ALGO(X, Y) :- FUNCIONARIO(X)
```

Aqui, um número infinito de valores Y novamente pode ser gerado, pois a variável Y só aparece na cabeça da regra e, portanto, não é limitada a um conjunto finito de valores. Para definir regras seguras mais formalmente, usamos o conceito de uma variável limitada. Uma variável X é **limitada** em uma regra se (1) ela aparecer em um predicado regular (não embutido) no corpo da regra; (2) ela aparecer em um predicado na forma  $X=c$  ou  $c=X$  ou  $(c_1 <= X \wedge X <= c_2)$  no corpo da regra, onde  $c$ ,  $c_1$  e  $c_2$  são valores constantes; ou (3) ela aparecer em um predicado na forma  $X=Y$  ou  $Y=X$  no corpo da regra, onde Y é uma variável limitada. Uma regra é considerada **segura** se todas as suas variáveis forem limitadas.

### 26.5.7 Uso de operações relacionais

É fácil especificar muitas operações da álgebra relacional na forma de regras Datalog que definem o resultado da aplicação dessas operações em relações do banco de dados (predicados de fato). Isso significa que as consultas e visões relacionais podem ser facilmente especificadas em Datalog. O poder adicio-

|                                        |                                             |
|----------------------------------------|---------------------------------------------|
| FUNCIONARIO(joao).                     | HOMEM(joao).                                |
| FUNCIONARIO(fernando).                 | HOMEM(fernando).                            |
| FUNCIONARIO(alice).                    | HOMEM(ronaldo).                             |
| FUNCIONARIO(jennifer).                 | HOMEM(andre).                               |
| FUNCIONARIO(ronaldo).                  | HOMEM(jorge).                               |
| FUNCIONARIO(joice).                    |                                             |
| FUNCIONARIO(andre).                    | MULHER(alice).                              |
| FUNCIONARIO(jorge).                    | MULHER(jennifer).                           |
|                                        | MULHER(joice).                              |
| SALARIO(joao, 30.000).                 |                                             |
| SALARIO(fernando, 40.000).             | PROJETO(prodotox).                          |
| SALARIO(alice, 25.000).                | PROJETO(produtoy).                          |
| SALARIO(jennifer, 43.000).             | PROJETO(produtoz).                          |
| SALARIO(ronaldo, 38.000).              | PROJETO(informatizacao).                    |
| SALARIO(joice, 25.000).                | PROJETO(reorganizacao).                     |
| SALARIO(andre, 25.000).                | PROJETO(novosbeneficios).                   |
| SALARIO(jorge, 55.000).                |                                             |
| DEPARTAMENTO(joao, pesquisa).          | TRABALHA_EM(joao, prodotox, 32).            |
| DEPARTAMENTO(fernando, pesquisa).      | TRABALHA_EM(joao, produtoy, 8).             |
| DEPARTAMENTO(alice, administracao).    | TRABALHA_EM(ronaldo, produtoz, 40).         |
| DEPARTAMENTO(jennifer, administracao). | TRABALHA_EM(joice, prodotox, 20).           |
| DEPARTAMENTO(ronaldo, pesquisa).       | TRABALHA_EM(joice, produtoy, 20).           |
| DEPARTAMENTO(joice, pesquisa).         | TRABALHA_EM(fernando, prodotoy, 10).        |
| DEPARTAMENTO(andre, administracao).    | TRABALHA_EM(fernando, produtoz, 10).        |
| DEPARTAMENTO(jorge, matriz).           | TRABALHA_EM(fernando, informatizacao, 10).  |
| SUPERVISIONA(fernando, joao).          | TRABALHA_EM(fernando, reorganizacao, 10).   |
| SUPERVISIONA(fernando, ronaldo).       | TRABALHA_EM(alice, novosbeneficios, 30).    |
| SUPERVISIONA(fernando, joice).         | TRABALHA_EM(alice, informatizacao, 10).     |
| SUPERVISIONA(jennifer, alice).         | TRABALHA_EM(andre, informatizacao, 35).     |
| SUPERVISIONA(jennifer, andre).         | TRABALHA_EM(andre, novosbeneficios, 5).     |
| SUPERVISIONA(jorge, fernando).         | TRABALHA_EM(jennifer, novosbeneficios, 20). |
| SUPERVISIONA(jorge, jennifer).         | TRABALHA_EM(jennifer, reorganizacao, 15).   |
|                                        | TRABALHA_EM(jorge, reorganizacao, 10).      |

**Figura 26.14**

Predicados de fato para parte do banco de dados da Figura 3.6.

```

SUPERIOR(X, Y) :- SUPERVISIONA(X, Y).
SUPERIOR(X, Y) :- SUPERVISIONA(X, Z), SUPERIOR(Z, Y).

SUBORDINADO(X, Y) :- SUPERIOR(Y, X).

SUPERVISOR(X) :- FUNCIONARIO(X), SUPERVISIONA(X, Y).
FUNC_ACIMA_40K(X) :- FUNCIONARIO(X), SALARIO(X, Y), Y >= 40.000.
SUPERVISOR_ABAIXO_40K(X) :- SUPERVISOR(X), NOT(OVER_40_K_EMP(X)).
FUNC_PRINC_PRODUTO(X) :- FUNCIONARIO(X), TRABALHA_EM(X, produtox, Y), Y >= 20.
PRESIDENTE(X) :- FUNCIONARIO(X), NOT(SUPERVISIONA(Y, X)).

```

**Figura 26.15**

Predicados definidos por regra.

```

REL_ONE(A, B, C).
REL_TWO(D, E, F).
REL_THREE(G, H, I, J).

SELECT_ONE_A_EQ_C(X, Y, Z) :- REL_ONE(C, Y, Z).
SELECT_ONE_B_LESS_5(X, Y, Z) :- REL_ONE(X, Y, Z), Y < 5.
SELECT_ONE_A_EQ_C_AND_B_LESS_5(X, Y, Z) :- REL_ONE(C, Y, Z), Y < 5.

SELECT_ONE_A_EQ_C_OR_B_LESS_5(X, Y, Z) :- REL_ONE(C, Y, Z).
SELECT_ONE_A_EQ_C_OR_B_LESS_5(X, Y, Z) :- REL_ONE(X, Y, Z), Y < 5.

```

```
PROJECT_THREE_ON_G_H(W, X) :- REL_THREE(W, X, Y, Z).
```

```

UNION_ONE_TWO(X, Y, Z) :- REL_ONE(X, Y, Z).
UNION_ONE_TWO(X, Y, Z) :- REL_TWO(X, Y, Z).

```

```
INTERSECT_ONE_TWO(X, Y, Z) :- REL_ONE(X, Y, Z), :- REL_TWO(X, Y, Z).
```

```
DIFFERENCE_TWO_ONE(X, Y, Z) :- REL_TWO(X, Y, Z) NOT(REL_ONE(X, Y, Z)).
```

```

CART PROD_ONE_THREE(T, U, V, W, X, Y, Z) :-
 REL_ONE(T, U, V), REL_THREE(W, X, Y, Z).

```

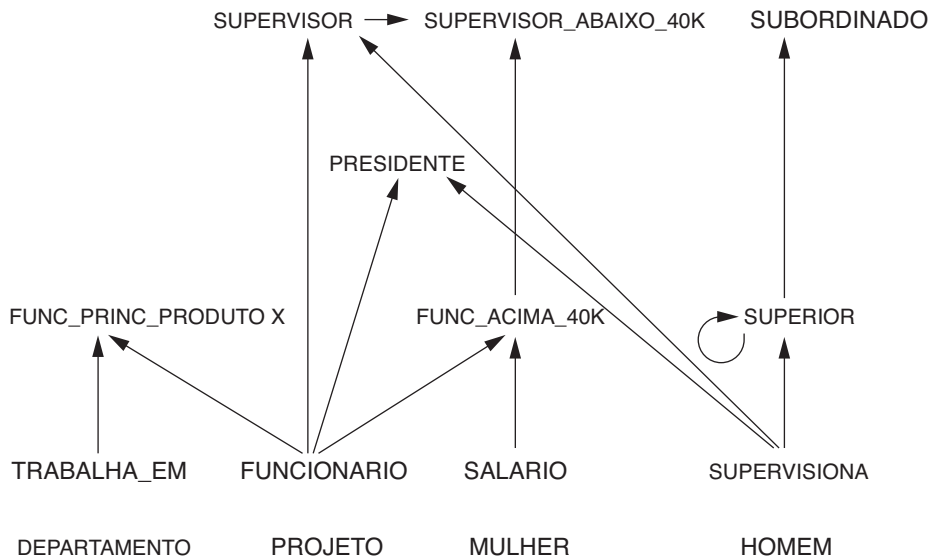
```

NATURAL_JOIN_ONE_THREE_C_EQ_G(U, V, W, X, Y, Z) :-
 REL_ONE(T, U, V), REL_THREE(W, X, Y, Z).

```

**Figura 26.16**

Predicados para ilustrar operações relacionais.

**Figura 26.17**

Grafo de dependência de predicados para as figuras 26.15 e 26.16.

nal que o Datalog oferece está na especificação de consultas recursivas e visões baseadas em consultas recursivas. Nesta seção, mostramos como algumas das operações relacionais padrão podem ser especificadas como regras Datalog. Nossos exemplos usarão as relações da base (predicados definidos por fato) REL\_ONE, REL\_TWO e REL\_THREE, cujos esquemas são exibidos na Figura 26.16. Em Datalog, não precisamos especificar os nomes de atributo como na Figura 26.16. Em vez disso, a aridez (grau) de cada predicado é o aspecto importante. Em um sistema prático, o domínio (tipo de dado) de cada atributo também é relevante para operações como UNIÃO, INTERSECÇÃO e JUNÇÃO, e consideraremos que os tipos de atributo são compatíveis para as diversas operações, conforme discutimos no Capítulo 3.

A Figura 26.16 ilustra uma série de operações relacionais básicas. Observe que, se o modelo Datalog for baseado no modelo relacional e, portanto, pressupor que os predicados (relações de fato e resultados de consulta) especificam conjuntos de tuplas, as tuplas duplicadas no mesmo predicado são automaticamente eliminadas. Isso pode ou não ser verdade, dependendo do mecanismo de inferência do Datalog. Contudo, esse definitivamente *não* é o caso em Prolog, de modo que qualquer uma das regras da Figura 26.16 que envolva eliminação de duplicatas não está correta para o Prolog. Por exemplo, se quisermos especificar regras Prolog para a operação UNIÃO com eliminação de duplicatas, temos de reescrevê-las da seguinte forma:

```
UNION_ONE_TWO(X, Y, Z) :- REL_ONE(X, Y, Z).
UNION_ONE_TWO(X, Y, Z) :- REL_TWO(X, Y, Z),
 NOT(REL_ONE(X, Y, Z)).
```

Entretanto, as regras mostradas na Figura 26.16 devem funcionar para Datalog, se as duplicatas forem automaticamente eliminadas. De modo semelhante, as regras para a operação PROJEÇÃO exibida na Figura 26.16 devem funcionar para Datalog nesse caso, mas não estão corretas para Prolog, pois as duplicatas apareceriam nesse último caso.

## 26.5.8 Avaliação de consultas Datalog não recursivas

Para usar o Datalog como um sistema de banco de dados dedutivo, é apropriado definir um mecanismo de inferência baseado nos conceitos de processamento de consulta a banco de dados relacional. A estratégia inerente envolve uma avaliação bottom-up, começando com as relações da base; a ordem das operações é mantida flexível e sujeita à otimização da consulta. Nesta seção, discutimos um **mecanismo de inferência** baseado nas operações relacionais que podem ser aplicadas a consultas Datalog **não recursivas**. Usamos as bases de fato e de regra das figuras 26.14 e 26.15 para ilustrar nossa discussão.

Se uma consulta envolver apenas predicados definidos por fato, a inferência se torna a de procurar o resultado da consulta nos fatos. Por exemplo, uma consulta como

### DEPARTAMENTO(X, Pesquisa)?

é uma seleção de todos os nomes de funcionário X que trabalham para o departamento Pesquisa. Na álgebra relacional, ela é a consulta:

$$\pi_{\$1} (\sigma_{\$2 = 'Pesquisa'} (\text{DEPARTAMENTO}))$$

que pode ser respondida ao pesquisar o predicado definido por fato  $\text{departamento}(X, Y)$ . A consulta envolve as operações relacionais SELEÇÃO e PROJEÇÃO em uma relação da base, e pode ser tratada pelas técnicas de processamento e otimização da consulta de banco de dados discutidas no Capítulo 19.

Quando uma consulta envolve predicados definidos por regra, o mecanismo de inferência precisa calcular o resultado com base nas definições de regra. Se uma consulta for não recursiva e envolver um predicado  $p$  que aparece como cabeça de uma regra  $p := p_1, p_2, \dots, p_n$ , a estratégia é primeiro calcular as relações correspondentes a  $p_1, p_2, \dots, p_n$  e, depois, calcular a relação correspondente a  $p$ . É útil acompanhar a dependência entre os predicados de um banco de dados dedutivo em um **grafo de dependência de predicados**. A Figura 26.17 mostra o grafo para os predicados de fato e regra mostrados nas figuras 26.14 e 26.15. O grafo de dependência contém um nó para cada predicado. Sempre que um predicado  $A$  é especificado no corpo (RHS) de uma regra, e a cabeça (LHS) dessa regra é o predicado  $B$ , dizemos que  $B$  **depende de**  $A$ , e desenhamos uma aresta direcionada de  $A$  para  $B$ . Isso indica que, para calcular os fatos para o predicado  $B$  (a cabeça da regra), temos de primeiro calcular os fatos para todos os predicados  $A$  no corpo da regra. Se o grafo de dependência não tiver ciclos, chamamos o conjunto de regras de **não recursivo**. Se houver pelo menos um ciclo, chamamos o conjunto de regras de **recursivo**. Na Figura 26.17, existe um predicado definido recursivamente — a saber, SUPERIOR — que tem uma aresta recursiva apontando de volta para si mesma. Além disso, como o predicado subordinado depende de SUPERIOR, ele também requer recursão no cálculo de seu resultado.

Uma consulta que inclui apenas predicados não recursivos é chamada de **consulta não recursiva**. Nesta seção, discutimos apenas mecanismos de inferência para consultas não recursivas. Na Figura 26.17, qualquer consulta que não envolva os predicados SUBORDINADO ou SUPERIOR é não recursiva. No grafo de dependência de predicado, os nós correspondentes a predicados definidos por fato não têm quaisquer arestas chegando, pois todos os predicados definidos por fato têm seus fatos armazenados em uma relação do banco de dados. O conteúdo de

um predicado definido por fato pode ser calculado ao recuperar diretamente as tuplas na relação correspondente do banco de dados.

A função principal de um mecanismo de inferência é calcular os fatos que correspondem aos predicados de consulta. Isso pode ser realizado ao gerar uma **expressão relacional** que envolva operadores relacionais como SELEÇÃO, PROJEÇÃO, JUNÇÃO, UNIÃO e DIFERENÇA DE CONJUNTOS (com a devida provisão para lidar com questões de segurança) que, quando executada, forneça o resultado da consulta. A consulta pode então ser executada utilizando o processamento de consulta interno e operações de otimização de um sistema de gerenciamento de banco de dados relacional. Sempre que o mecanismo de inferência precisa calcular o conjunto de fatos correspondente a um predicado definido por regra não recursivo  $p$ , ele primeiro localiza todas as regras que têm  $p$  como sua cabeça. A ideia é calcular o conjunto de fatos para cada regra desse tipo e, depois, aplicar a operação UNIÃO aos resultados, pois UNIÃO corresponde a uma operação OR lógica. O grafo de dependência indica todos os predicados  $q$  dos quais cada  $p$  depende, e como assumimos que o predicado é não recursivo, sempre podemos determinar uma ordem parcial entre tais predicados  $q$ . Antes de calcular o conjunto de fatos para  $p$ , primeiro calculamos os conjuntos de fatos para todos os predicados  $q$  dos quais  $p$  depende, com base em sua ordem parcial. Por exemplo, se uma consulta envolve o predicado FUNC\_ACIMA\_40K, primeiro temos de calcular tanto SUPERVISOR quanto FUNC\_ACIMA\_40K. Como os dois últimos dependem apenas dos predicados definidos por fato FUNCIONARIO, SALARIO e SUPERVISIONA, eles podem ser calculados diretamente das relações armazenadas no banco de dados.

Isso conclui nossa introdução aos bancos de dados dedutivos. Isso inclui uma discussão sobre algoritmos para processamento de consulta recursiva. Incluímos uma extensa bibliografia do trabalho realizado sobre bancos de dados dedutivos, processamento de consulta recursiva, conjuntos mágicos, combinação de bancos de dados relacionais com regras dedutivas e o GLUE-NAIL! System ao final deste capítulo.

## Resumo

Neste capítulo, apresentamos os conceitos de banco de dados para alguns dos recursos comuns que são exigidos por aplicações avançadas: bancos de dados ativos, bancos de dados temporais, bancos de dados espaciais, bancos de dados de multimídia e bancos de dados dedutivos. É importante observar que cada um destes é um assunto amplo e justifica um livro-texto completo.

Primeiro, apresentamos o tópico de bancos de dados ativos, que oferece funcionalidade adicional para especificar regras ativas. Apresentamos o modelo Event-Condition-Action (ECA) para bancos de dados ativos. As regras podem ser disparadas automaticamente por eventos que ocorrem — como uma atualização de banco de dados — e iniciar certas ações que foram especificadas na declaração de regra se certas condições forem verdadeiras. Muitos pacotes comerciais possuem parte da funcionalidade oferecida por bancos de dados ativos na forma de triggers. Discutimos as diferentes opções para especificar regras, como regras em nível de linha *versus* em nível de comando, before *versus* after e imediata *versus* adiada. Demos exemplos de triggers em nível de linha no sistema comercial Oracle e de regras em nível de comando no sistema experimental STARBURST. A sintaxe para triggers no padrão SQL-99 também foi discutida. Abordamos rapidamente algumas questões de projeto e algumas aplicações possíveis para bancos de dados ativos.

Em seguida, apresentamos alguns dos conceitos de bancos de dados temporais, que permitem que o sistema de banco de dados armazene um histórico das mudanças e permite que os usuários consultem os estados atual e passado do banco de dados. Discutimos como o tempo é representado e distinguido entre as dimensões de tempo válido e tempo de transação. Abordamos como o tempo válido, o tempo de transação e as relações bitemporais podem ser implementados usando versionamento de tupla no modelo relacional, com exemplos para ilustrar como as atualizações, inserções e exclusões são implementadas. Também mostramos como objetos complexos podem ser usados para implementar bancos de dados temporais com versionamento de atributos. Examinamos algumas das operações de consulta para bancos de dados relacionais temporais e demos uma rápida introdução à linguagem TSQL2.

Depois, passamos para os bancos de dados espaciais. Estes oferecem conceitos para bancos de dados que registram objetos que possuem características espaciais. Discutimos os tipos de dados espaciais, tipos de operadores para processamento de dados espaciais, tipos de consultas espaciais e técnicas de indexação espacial, incluindo as populares R-trees. Na sequência, falamos sobre algumas técnicas de mineração de dados espaciais e aplicações dos dados espaciais.

Tratamos de alguns tipos básicos de banco de dados multimídia e suas características mais importantes. Os bancos de dados de multimídia oferecem recursos que permitem aos usuários armazenar e consultar diferentes tipos de informações de multimídia, incluindo imagens (como figuras e desenhos), clipes de vídeo (como filmes, noticiários e vídeos caseiros), clipes de áudio (como músicas, mensagens telefônicas e discursos) e documentos

(como livros e artigos). Oferecemos uma rápida visão geral dos diversos tipos de fontes de mídia e como as fontes de multimídia podem ser indexadas. As imagens são um tipo de dado extremamente comum entre os bancos de dados de hoje, e provavelmente ocuparão uma grande proporção dos dados armazenados nos bancos de dados. Portanto, oferecemos um tratamento mais detalhado das imagens: sua análise automática, reconhecimento de objetos em imagens e sua marcação semântica — todos contribuindo para o desenvolvimento de sistemas melhores para recuperar imagens por conteúdo, o que ainda continua sendo um problema desafiador. Também comentamos sobre a análise de fontes de dados de áudio.

Concluímos o capítulo com uma introdução aos bancos de dados dedutivos. Demos uma visão geral da notação Prolog e Datalog. Discutimos a forma clausular das fórmulas. Regras Datalog são restritas a cláusulas de Horn, que contêm no máximo um literal positivo. Abordamos a interpretação teórica de prova e teórica de modelo das regras. Discutimos rapidamente as regras da Datalog e sua segurança, e as maneiras de expressar operações relacionais usando regras Datalog. Finalmente, tratamos de um mecanismo de inferência baseado em operações relacionais, que pode ser usado para avaliar consultas Datalog não recursivas com técnicas de otimização de consulta relacional. Embora a Datalog seja uma linguagem popular com muitas aplicações, infelizmente, implementações de sistemas de banco de dados dedutivos, como LDL ou VALIDITY, não se tornaram muito disponíveis comercialmente.

## Perguntas de revisão

---

- 26.1. Quais são as diferenças entre as regras ativas em nível de linha e em nível de comando?
- 26.2. Quais são as diferenças entre a *consideração* imediata, adiada e separada das condições da regra ativa?
- 26.3. Quais são as diferenças entre a *execução* imediata, adiada e separada das ações da regra ativa?
- 26.4. Discuta rapidamente os problemas de consistência e término ao projetar um conjunto de regras ativas.
- 26.5. Discuta algumas aplicações dos bancos de dados ativos.
- 26.6. Discuta como o tempo é representado nos bancos de dados temporais e compare as diferentes dimensões de tempo.
- 26.7. Quais são as diferenças entre relações de tempo válido, de tempo de transação e bitemporais?
- 26.8. Descreva como os comandos de inserção, exclusão e atualização devem ser implementados em uma relação de tempo válido.
- 26.9. Descreva como os comandos de inserção, exclusão e atualização devem ser implementados em uma relação bitemporal.

- 26.10. Descreva como os comandos de inserção, exclusão e atualização devem ser implementados em uma relação de tempo de transação.
- 26.11. Quais são as principais diferenças entre versionamento de tupla e versionamento de atributo?
- 26.12. Como os bancos de dados espaciais diferem dos bancos de dados regulares?
- 26.13. Quais são os diferentes tipos de dados espaciais?
- 26.14. Cite os principais tipos de operadores espaciais e diferentes classes de consultas espaciais.
- 26.15. Quais são as propriedades das R-trees que atuam como um índice para dados espaciais?
- 26.16. Descreva como um índice de junção espacial entre objetos espaciais pode ser construído.
- 26.17. Quais são os diferentes tipos de mineração de dados espacial?
- 26.18. Indique a forma geral de uma regra de associação espacial. Dê um exemplo de regra de associação espacial.
- 26.19. Quais são os diferentes tipos de fontes de multimídia?
- 26.20. Como as fontes de multimídia são indexadas para recuperação baseada em conteúdo?
- 26.21. Que recursos importantes das imagens são usados para compará-las?
- 26.22. Quais são as diferentes técnicas para o reconhecimento de objetos em imagens?
- 26.23. Como é usada a marcação semântica das imagens?
- 26.24. Quais são as dificuldades na análise de fontes de áudio?
- 26.25. O que são bancos de dados dedutivos?
- 26.26. Escreva exemplos de regras em Prolog para definir que os cursos com número acima de CC5000 são cursos de graduação e que DBgrads são aqueles alunos formados que se matriculam nos cursos CC6400 e CC8803.
- 26.27. Defina a forma clausular das fórmulas e as cláusulas de Horn.
- 26.28. O que é prova do teorema e o que é interpretação teórica de prova das regras?
- 26.29. O que é interpretação teórica de modelo e como ela difere da interpretação teórica de prova?
- 26.30. O que são predicados definidos por fato e predicados definidos por regra?
- 26.31. O que é uma regra segura?
- 26.32. Dê exemplos de regras que podem definir operações relacionais SELEÇÃO, PROJEÇÃO, JUNÇÃO e CONJUNTO.
- 26.33. Discuta o mecanismo de inferência baseado em operações relacionais que pode ser aplicado para avaliar consultas Datalog não recursivas.

## Exercícios

- 26.34. Considere o banco de dados EMPRESA descrito na Figura 3.6. Usando a sintaxe das triggers em Oracle, escreva regras ativas para fazer o seguinte:
- Sempre que as tarefas de projeto de um funcionário mudarem, verifique se o total de horas gasta por semana nos projetos do funcionário são menores que 30 ou maiores que 40; nesse caso, notifique o supervisor direto do funcionário.
  - Sempre que um funcionário for excluído, exclua as tuplas de PROJETO e as tuplas de DEPENDENTE relacionadas a esse funcionário, e se o funcionário gerenciar um departamento ou supervisionar funcionários, defina o Cpf\_gerente para esse departamento como NULL e defina o Cpf\_supervisor para esses funcionários como NULL.
- 26.35. Repita o Exercício 26.34, mas use a sintaxe das regras ativas do STARBURST.
- 26.36. Considere o esquema relacional mostrado na Figura 26.18. Escreva regras ativas para manter o atributo Comissoes\_soma de PESSOAL\_VENDAS igual à soma do atributo Comissao em VENDAS para cada vendedor. Suas regras também deverão verificar se a Comissoes\_soma ultrapassa 100.000; nesse caso, chame um procedimento Notifica\_gerente (S\_id). Escreva regras em nível de comando na notação STARBURST e regras em nível de linha no Oracle.

**VENDAS**

| Id_S | Id_V | Comissao |
|------|------|----------|
|------|------|----------|

**VENDEDOR**

| Id_vendedor | Nome | Titulo | Telefone | Comissoes_soma |
|-------------|------|--------|----------|----------------|
|-------------|------|--------|----------|----------------|

**Figura 26.18**

Esquema de banco de dados para comissões de vendas e vendedores do Exercício 26.36.

- 26.37.** Considere o esquema EER UNIVERSIDADE da Figura 8.10. Escreva algumas regras (em português) que poderiam ser implementadas por meio de regras ativas para impor algumas restrições de integridade comuns, que você acredita serem relevantes a essa aplicação.
- 26.38.** Discuta quais das atualizações que criaram cada uma das tuplas mostradas na Figura 26.9 foram aplicadas retroativamente e quais foram aplicadas proativamente.
- 26.39.** Mostre como as seguintes atualizações, se aplicadas em sequência, mudariam o conteúdo da relação bitemporal FUNC\_BT na Figura 26.9. Para cada atualização, indique se ela é uma atualização retroativa ou proativa.
- Em 10-03-2004,17:30:00, o salário de Lima é atualizado para 40.000, efetivado em 01-03-2004.
  - Em 30-07-2003,08:31:00, o salário de Silva foi corrigido para mostrar que deveria ter sido informado como 31.000 (em vez de 30.000, conforme aparece), efetivado em 01-06-2003.
  - Em 18-03-2004,08:31:00, o banco de dados foi alterado para indicar que Lima estava saindo da empresa (ou seja, excluído logicamente), com efetivação em 31-03-2004.
  - Em 20-04-2004,14:07:33, o banco de dados foi alterado para indicar a contratação de um novo funcionário chamado Jonas, com a tupla <'Jonas', '33445566711', 1, NULL >, efetivada em 20-04-2004.
  - Em 28-04-2004,12:54:02, o banco de dados foi alterado para indicar que Wong estava saindo da empresa (ou seja, foi logicamente excluído), com data de efetivação 01-06-2004.
  - Em 05-05-2004,13:07:33, o banco de dados foi alterado para indicar a recontratação de Braga, com o mesmo departamento e supervisor, mas com salário de 35.000, efetivado em 01-05-2004.
- 26.40.** Mostre como as atualizações dadas no Exercício 26.39, se aplicadas em sequência, mudariam o conteúdo da relação de tempo válido FUNC\_TV da Figura 26.8.
- 26.41.** Acrescente os seguintes fatos ao banco de dados de exemplo da Figura 26.11:
- SUPERVISIONA(andre, roberto),  
SUPERVISIONA(fernando, gisele).

Primeiro, modifique a árvore de supervisão na Figura 26.11(b) para refletir essa mudança. Depois, construa um diagrama mostrando a avaliação top-down da consulta SUPERIOR(jorge, Y) usando as regras 1 e 2 da Figura 26.12.

- 26.42.** Considere o seguinte conjunto de fatos para a relação PAI(X,Y), onde Y é o pai de X:

PAI(a, aa), PAI(a, ab), PAI(aa, aaa), PAI(aa, aab),  
PAI(aaa, aaaa), PAI(aaa, aaab).

Considere as regras

$r_1: \text{ANCESTRAL}(X, Y) :- \text{PAI}(X, Y)$

$r_2: \text{ANCESTRAL}(X, Y) :- \text{PAI}(X, Z), \text{ANCESTRAL}(Z, Y)$

que definem o ancestral Y de X, como acima.

- Mostre como solucionar a consulta Datalog  $\text{ANCESTRAL}(\text{aa}, X)$ .  
e mostre seu trabalho a cada etapa.
- Mostre a mesma consulta calculando apenas as mudanças na relação ancestral e usando isso na regra 2 a cada vez.

[Esta questão é derivada de Bancilhon e Ramakrishnan (1986).]

- 26.43.** Considere um banco de dados dedutivo com as seguintes regras:

$\text{ANCESTRAL}(X, Y) :- \text{PAI}(X, Y)$

$\text{ANCESTRAL}(X, Y) :- \text{PAI}(X, Z), \text{ANCESTRAL}(Z, Y)$

Observe que  $\text{PAI}(X, Y)$  significa que Y é o pai de X;  $\text{ANCESTRAL}(X, Y)$  significa que Y é o ancestral de X.

Considere a seguinte base de fatos:

PAI(Hamilton, Isaac), PAI(Isaac, Joao), PAI(Joao, Carlos).

- Construa uma interpretação teórica de modelo das regras acima usando os fatos dados.
- Considere que um banco de dados contém as relações acima  $\text{PAI}(X, Y)$ , outra relação  $\text{IRMAO}(X, Y)$  e uma terceira relação  $\text{DATANASC}(X, B)$ , onde B é a data de nascimento da pessoa X. Indique uma regra que calcule os primeiros primos da seguinte variação: seus pais devem ser irmãos.
- Mostre um programa Datalog completo, com literais baseadas em fato e baseadas em regra, que calcule a seguinte relação: lista de pares de primos, onde a primeira pessoa nasceu depois de 1960 e a segunda, depois de 1970. Você pode usar *greater-than* como predicado embutido. (Nota: fatos de amostra para irmão, nascimento e pessoa também precisam ser mostrados.)

26.44. Considere as seguintes regras:

```
ALCANCAVEL(X, Y) :- VOO(X, Y)
ALCANCAVEL(X, Y) :- VOO(X, Z),
ALCANCAVEL(Z, Y)
```

onde ALCANCAVEL( $X, Y$ ) significa que a cidade  $Y$  pode ser alcançada da cidade  $X$  e VOO( $X, Y$ ) significa que existe um voo para a cidade  $Y$  da cidade  $X$ .

- Construa predicados de fato que descrevam o seguinte:
  - Los Angeles, Nova York, Chicago, Atlanta, Frankfurt, Paris, Cingapura, Sydney são cidades.
  - Os seguintes voos existem: LA para NY, NY para Atlanta, Atlanta para Frankfurt, Frankfurt para Atlanta, Frankfurt para Cingapura e Cingapura para Sydney. (Nota: nenhum voo na direção oposta pode ser assumido automaticamente.)
- Os dados apresentados são cíclicos? Se forem, em que sentido?
- Construa uma interpretação teórica de modelo (ou seja, uma interpretação semelhante àquela mostrada na Figura 26.13) dos fatos e regras acima.
- Considere a consulta

ALCANCAVEL(Atlanta, Sydney)?

Como essa consulta será executada? Liste a série de etapas por que ela passará.

- Considere os seguintes predicados definidos por regra:

```
DA_VOLTA_ALCANCAVEL(X, Y) :-
 ALCANCAVEL(X, Y), ALCANCAVEL(Y, X)
 DURACAO(X, Y, Z)
```

Desenhe um grafo de dependência de predicado para os predicados acima. (Nota: DURACAO( $X, Y, Z$ ) significa que você pode fazer um voo de  $X$  para  $Y$  em  $Z$  horas.)

- Considere a consulta a seguir: que cidades podem ser alcançadas em 12 horas saindo de Atlanta? Mostre como expressar isso em Datalog. Considere que haja predicados embutidos como greater( $X, Y$ ). Isso pode ser convertido para um comando da álgebra relacional de uma forma direta? Por quê?
- Considere o predicado população( $X, Y$ ), onde  $Y$  é a população da cidade  $X$ . Considere a seguinte consulta: liste todos os vínculos possíveis do par de predicados ( $X, Y$ ), onde  $Y$  é uma cidade que pode ser alcançada em dois

voos saindo da cidade  $X$ , que tem mais de 1 milhão de pessoas. Mostre essa consulta em Datalog. Desenhe uma árvore de consulta correspondente em termos algébricos relacionais.

## Bibliografia selecionada

O livro de Zaniolo et al. (1997) consiste em várias partes, cada uma descrevendo um conceito avançado de banco de dados, como bancos de dados ativos, temporais e espaciais/texto/multimídia. Widom e Ceri (1996) e Ceri e Fraternali (1997) focalizam os conceitos e sistemas de bancos de dados ativos. Snodgrass (1995) descreve a linguagem e o modelo de dados TSQL2. Khoshafian e Baker (1996), Faloutsos (1996) e Subrahmanian (1998) descrevem conceitos de banco de dados multimídia. Tansel et al. (1993) é uma coleção de capítulos sobre bancos de dados temporais.

As regras do STARBURST são descritas em Widom e Finkelstein (1990). Cada trabalho sobre bancos de dados ativos inclui o projeto HiPAC, discutido em Chakravarthy et al. (1989) e Chakravarthy (1990). Um glossário para bancos de dados temporais é dado em Jensen et al. (1994). Snodgrass (1987) focaliza a TQuel, uma antiga linguagem de consulta temporal.

A normalização temporal é definida em Navathe e Ahmed (1989). Paton (1999) e Paton e Diaz (1999) analisam os bancos de dados ativos. Chakravarthy et al. (1994) descrevem o SENTINEL e sistemas ativos baseados em objeto. Lee et al. (1998) discutem o gerenciamento de série temporal.

O livro de Shekhar e Chawla (2003) consiste em todos os aspectos dos bancos de dados espaciais, incluindo modelos de dados espaciais, armazenamento e indexação espacial e mineração de dados espacial. Scholl et al. (2001) é outro livro-texto sobre gerenciamento de dados espaciais. Albrecht (1996) descreve com detalhes as diversas operações de análise GIS. Clementini e Di Felice (1993) dão uma descrição detalhada dos operadores espaciais. Güting (1994) descreve as estruturas de dados espaciais e as linguagens de consulta para sistemas de banco de dados espaciais. Guttman (1984) propôs R-trees para a indexação de dados espaciais. Manolopoulos et al. (2005) é um livro sobre a teoria e aplicações de R-trees. Papadias et al. (2003) discutem o processamento de consulta usando R-trees para redes espaciais. Ester et al. (2001) oferecem uma discussão abrangente sobre os algoritmos e aplicações da mineração de dados espacial. Koperski e Han (1995) discutem a descoberta da regra de associação com base em bancos de dados geográficos. Brinkhoff et al. (1993) oferecem uma visão geral abrangente do uso de R-trees para o processamento eficaz de junções espaciais. Rotem (1991) descreve índices de junção espacial de modo abrangente. Shekhar e Xiong (2008) é uma compilação de diversas fontes, que discute diferentes aspectos dos sistemas de gerenciamento de banco de dados espacial e GIS. Os algoritmos de agrupamento baseados em densidade DBSCAN e DENCLUE

são propostos por Ester et al. (1996) e Hinnenberg e Gabriel (2007), respectivamente.

A modelagem de banco de dados de multimídia tem uma vasta quantidade de literatura — é difícil indicar todas as referências importantes aqui. O sistema QBIC (Query By Image Content) da IBM, descrito em Niblack et al. (1998), foi uma das primeiras técnicas abrangentes para consultar imagens com base no conteúdo. Agora, ele está disponível como parte do extensor de imagem de banco de dados DB2 da IBM. Zhao e Grosky (2002) discutem a recuperação de imagens baseada em conteúdo. Carneiro e Vasconcelos (2005) apresentam uma visão centrada em banco de dados da anotação e recuperação semânticas de imagens. A recuperação de subimagens baseada em conteúdo é discutida por Luo e Nascimento (2004). Tuceryan e Jain (1998) abordam diversos aspectos da análise de textura. O reconhecimento de objetos usando SIFT é discutido em Lowe (2004). Lazebnik et al. (2004) descrevem o uso de regiões afins locais para modelar objetos 3D (RIFT). Em outras técnicas de reconhecimento de objetos, G-RIF é descrito em Kim et al. (2006), Bay et al. (2006) discutem SURF, Ke e Sukthankar (2004) apresentam PCA-SIFT, e Mikolajczyk e Schmid (2005) descrevem GLOH. Fan et al. (2004) apresentam uma técnica para a anotação automática de imagem usando objetos sensíveis ao conceito. Fotouhi et al. (2007) foi o primeiro workshop internacional sobre as muitas faces da semântica de multimídia, que está continuando anualmente. Thuraisingham (2001) classifica os dados de áudio em diferentes categorias e, ao tratar cada uma delas de maneira diferente, desenvolve o uso de metadados para áudio. Prabhakaran (1996) também discutiu como as técnicas de processamento de voz podem acrescentar informações de metadados valiosas ao trecho de áudio.

Os primeiros desenvolvimentos da técnica de lógica e banco de dados são analisados por Gallaire et al. (1984). Reiter (1984) oferece uma reconstrução da teoria de banco de dados relacional, enquanto Levesque (1984) fornece uma discussão do conhecimento incompleto do ponto de vista da lógica. Gallaire e Minker (1978) oferecem um livro antigo sobre esse assunto. Um tratamento detalhado da lógica e bancos de dados aparece em Ullman (1989, volume 2) e existe um capítulo relacionado no volume 1 (1988). Ceri, Gottlob e Tanca (1990) apresentam um tratamento abrangente, porém conciso, sobre lógica e bancos de dados. Das (1992) é um livro abrangente sobre bancos de dados dedutivos e programação lógica. A história antiga da DataLog é abordada em Maier e Warren (1988). Clocksin e Mellish (2003) é uma excelente referência sobre a linguagem Prolog.

Aho e Ullman (1979) oferecem um algoritmo antigo para lidar com consultas recursivas, usando o menor operador de ponto fixo. Bancilhon e Ramakrishnan (1986) dão uma descrição excelente e detalhada das técnicas para o processamento de consulta recursiva, com exemplos detalhados das técnicas naïve e seminaive. Artigos de estudo excelentes sobre bancos de dados dedutivos e processamento de consulta recursiva incluem Warren (1992) e Ramakrishnan e Ullman (1995). Uma descrição completa da técnica seminaive baseada na álgebra relacional é dada em Bancilhon (1985). Outras técnicas para o processamento de consulta recursiva incluem a estratégia de consulta/subconsulta recursiva de Vieille (1986), que é uma estratégia interpretada top-down, e a estratégia iterativa compilada top-down de Henschhen-Naqvi (1984). Balbin e Ramamohanrao (1987) discutem uma extensão da técnica diferencial seminaive para predicados múltiplos.

O artigo original sobre conjuntos mágicos é de Bancilhon et al. (1986). Beeri e Ramakrishnan (1987) o estendem. Mumick et al. (1990a) mostram a aplicabilidade dos conjuntos mágicos às consultas SQL aninhadas não recursivas. Outras técnicas para otimizar regras sem reescrevê-las aparecem em Vieille (1986, 1987). Kifer e Lozinskii (1986) propõem uma técnica diferente. Bry (1990) discute como as técnicas top-down e bottom-up podem ser reconciliadas. Whang e Navathe (1992) descrevem uma técnica de forma normal disjuntiva estendida para lidar com a recursão nas expressões da álgebra relacional, para oferecer uma interface de sistema especialista em um SGBD relacional.

Chang (1981) descreve um antigo sistema para combinar regras dedutivas com bancos de dados relacionais. O protótipo de sistema LDL é descrito em Chimenti et al. (1990). Krishnamurthy e Naqvi (1989) apresentam a noção de *escolha* em LDL. Zaniolo (1988) discute as questões de linguagem para o sistema LDL. Uma visão geral da linguagem do CORAL é fornecida em Ramakrishnan et al. (1992) e a implementação é descrita em Ramakrishnan et al. (1993). Uma extensão para dar suporte a recursos orientados a objeto, chamada CORAL++, é descrita em Srivastava et al. (1993). Ullman (1985) oferece a base para o sistema NAIL!, que é descrito em Morris et al. (1987). Phipps et al. (1991) descrevem o sistema de banco de dados dedutivo GLUE-NAIL!

Zaniolo (1990) analisa a base teórica e a importância prática dos bancos de dados dedutivos. Nicolas (1997) oferece um histórico excelente dos desenvolvimentos levando até os sistemas Deductive Object-Oriented Database (DOOD). Falcone et al. (1997) analisam o panorama do DOOD. As referências sobre o sistema VALIDITY incluem Friesen et al. (1995), Vieille (1998) e Dietrich et al. (1999).

# Introdução à recuperação de informações e busca na Web<sup>1</sup>

capítulo

27

Até aqui, discutimos técnicas para modelagem, projeto, consulta, processamento de transação e gerenciamento de *dados estruturados*. Na Seção 12.1, discutimos a diferença entre dados estruturados, semiestruturados e desestruturados. A recuperação de informações lida principalmente com *dados desestruturados*, e as técnicas para indexação, pesquisa e recuperação de informações de grandes coleções de documentos desestruturados. Neste capítulo, faremos uma introdução à recuperação de informações. Esse é um tópico muito amplo, de modo que focalizaremos as semelhanças e diferenças entre as tecnologias de recuperação de informação e banco de dados, além das técnicas de indexação que formam a base de muitos sistemas de recuperação de informações.

Na Seção 27.1, apresentamos os conceitos de recuperação de informação (RI) e discutimos como ela difere dos bancos de dados tradicionais. A Seção 27.2 é dedicada a uma discussão dos modelos de recuperação, que formam a base para a consulta RI. A Seção 27.3 aborda diferentes tipos de consultas em sistemas RI. A Seção 27.4 discute o pré-processamento de textos, e a Seção 27.5 oferece uma visão geral da indexação RI, que está no âmago de qualquer sistema RI. Na Seção 27.6, descrevemos as diversas métricas de avaliação para desempenho de sistemas RI. A Seção 27.7 detalha a análise da Web e seu relacionamento com a recuperação de informações, e a Seção 27.8 apresenta resumidamente as tendências atuais em RI. No final do capítulo há um resumo. Para uma visão geral limitada da RI, sugerimos que os alunos leiam as seções 27.1 a 27.6.

## 27.1 Conceitos de recuperação de informações (RI)

Recuperação de informações é o processo de recuperar documentos de uma coleção em resposta a uma consulta (ou solicitação de consulta) por um usuário. Esta seção oferece uma visão geral dos conceitos de recuperação de informações (RI). Na Seção 27.1.1, apresentamos a recuperação de informações em geral e, depois, discutimos os diferentes tipos e níveis de pesquisa que a RI abrange. Na Seção 27.1.2, comparamos a RI e as tecnologias de banco de dados. A Seção 27.1.3 oferece um breve histórico da RI. Depois, apresentamos os diferentes modos de interação do usuário com sistemas de RI na Seção 27.1.4. Na Seção 27.1.5, descrevemos o processo de RI típico com um conjunto detalhado de tarefas e, depois, com um fluxo de processo simplificado, e terminamos com uma breve discussão sobre as bibliotecas digitais e a Web.

### 27.1.1 Introdução à recuperação de informações

Primeiro, revemos a distinção entre dados estruturados e desestruturados (ver Seção 12.1) para entender como a recuperação de informações difere do gerenciamento de dados estruturados. Considere uma relação (ou tabela) chamada CASAS com os atributos:

CASAS(Num\_lote, Endereco, Metragem\_quadrada, Preco\_listado)

Este é um exemplo de *dados estruturados*. Podemos comparar essa relação com documentos de

<sup>1</sup> Este capítulo tem como coautor Saurav Sahay, do Georgia Institute of Technology.

contrato de compra de casa, que são exemplos de *dados desestruturados*. Esses tipos de documentos podem variar de uma cidade para outra, e até mesmo de um município para outro, em determinado estado no Brasil. Normalmente, um documento de contrato em determinado estado terá uma lista-padrão de cláusulas descritas em parágrafos dentro de seções do documento, com algum texto predeterminado (fixo) e algumas áreas variáveis cujo conteúdo deve ser fornecido pelo comprador e vendedor específico. Outras informações variáveis incluiriam taxa de juros para financiamento, valor de pagamento antecipado, datas de fechamento, e assim por diante. Os documentos possivelmente também poderiam incluir algumas imagens tiradas durante uma inspeção da casa. O conteúdo das informações em tais documentos pode ser considerado *dados desestruturados* que podem ser armazenados em diversos arranjos e formatos possíveis. Com **informação desestruturada**, geralmente queremos dizer informações que não têm um modelo formal bem definido e uma linguagem formal correspondente para a representação e argumento, mas que é baseada no conhecimento da linguagem natural.

Com o advento da World Wide Web (ou Web, para abreviar), o volume de informações desestruturadas armazenadas em mensagens e documentos que contêm informações textuais e de multimídia explodiu. Esses documentos são armazenados em uma série de formatos-padrão, incluindo HTML, XML (ver Capítulo 12) e diversos padrões de formatação de áudio e vídeo. A recuperação de informações lida com os problemas de armazenamento, indexação e recuperação (busca) de tais informações para satisfazer as necessidades dos usuários. Os problemas com que a RI lida são aumentados pelo fato de o número de páginas Web e o número de eventos de interação social já estar na casa dos bilhões, e crescer em um ritmo fenomenal. Todas as formas de dados desestruturados descritas estão sendo acrescentadas a taxas de milhões por dia, expandindo o espaço pesquisável na Web em taxas que crescem de maneira rápida.

Historicamente, a **recuperação de informações** é ‘a disciplina que trata da estrutura, análise, organização, armazenamento, pesquisa e recuperação de informações’, conforme definida por Gerald Salton, um pioneiro em RI.<sup>2</sup> Podemos aperfeiçoar a definição ligeiramente para dizer que ela se aplica ao contexto de documentos desestruturados para satisfazer as necessidades de informação de um usuário. Esse campo já existia bem antes do campo de banco de dados, e tratava originalmente da recuperação de informações catalogadas em bibliotecas baseadas em títulos, au-

tores, tópicos e palavras-chave. Em programas acadêmicos, o campo de RI há muito tem feito parte de programas de Ciência da Informação e Biblioteca. A informação no contexto da RI não requer estruturas que a máquina possa entender, como nos sistemas de bancos de dados relacionais. Alguns exemplos desse tipo de informação são textos escritos, resumos, documentos, livros, páginas Web, e-mails, mensagens instantâneas e coleções de bibliotecas digitais. Portanto, toda a informação livremente representada (desestruturada) ou semiestruturada também faz parte da disciplina de RI.

Apresentamos a modelagem e recuperação da XML no Capítulo 12 e discutimos tipos avançados de dados, incluindo dados espaciais, temporais e multimídia, no Capítulo 26. Vendedores de SGBDR estão oferecendo módulos para dar suporte a muitos desses tipos de dados, bem como dados em XML, nas versões mais recentes de seus produtos, às vezes conhecidos como *SGBDRs estendidos*, ou *sistemas de gerenciamento de banco de dados objeto-relacional* (SGBDORs, ver Capítulo 11). O desafio de lidar com dados desestruturados é em grande parte um problema de recuperação de informações, embora os pesquisadores de banco de dados estejam aplicando indexação de banco de dados e técnicas de pesquisa a alguns desses problemas.

Os sistemas RI vão além dos sistemas de banco de dados, pois não limitam o usuário a uma linguagem de consulta específica, nem esperam que ele conheça a estrutura (esquema) ou conteúdo de um banco de dados em particular. Os sistemas de RI utilizam a necessidade de informação de um usuário como uma **solicitação de pesquisa em forma livre** (às vezes chamada de **consulta por pesquisa de palavra-chave**, ou apenas **consulta**) para interpretação pelo sistema. Embora o campo de RI historicamente tenha tratado da catalogação, processamento e acesso de texto na forma de documentos há décadas, no mundo de hoje, o uso de mecanismos de busca da Web está se tornando o modo dominante de encontrar informações. Os problemas tradicionais da indexação de texto e da elaboração de coleções de documentos pesquisáveis têm sido transformados ao tornar a própria Web um repositório de conhecimento humano facilmente acessível.

Um sistema de RI pode ser caracterizado em diferentes níveis: por tipos de *usuários*, tipos de *dados* e tipos de *necessidade de informação*, junto com o tamanho e a escala do repositório de informações que ele trata. Diferentes sistemas de RI são designados para lidar com problemas específicos que exigem

<sup>2</sup> Ver o livro de 1968 de Salton, intitulado *Automatic Information Organization and Retrieval*.

uma combinação de diversas características. Essas características podem ser rapidamente descritas da seguinte forma:

**Tipos de usuários.** O usuário pode ser um *usuário especialista* (por exemplo, um curador ou um bibliotecário), que está procurando informações específicas que estão claras em sua mente e forma consultas relevantes para a tarefa, ou um *usuário leigo* com uma necessidade de informação genérica. Este último não pode criar consultas altamente relevantes para pesquisa (por exemplo, alunos tentando encontrar informações sobre um novo tópico, pesquisadores tentando assimilar diferentes pontos de vista sobre uma questão histórica, um cientista verificando uma declaração de outro cientista ou uma pessoa tentando comprar roupas).

**Tipos de dados.** Sistemas de pesquisa podem ser ajustados a tipos de dados específicos. Por exemplo, o problema de recuperar informações sobre um tópico específico pode ser tratado de modo mais eficiente por sistemas de pesquisa personalizados, que são criados para coletar e recuperar apenas informações relacionadas a esse tópico específico. O repositório de informações poderia ser organizado hierarquicamente com base em uma hierarquia de conceito ou tópico. Esses *sistemas de RI tópicos específicos do domínio ou verticais* não são tão grandes ou tão diversos como a World Wide Web genérica, que contém informações sobre todos os tipos de tópicos. Visito que essas coleções específicas do domínio existem e podem ter sido adquiridas por meio de um processo específico, elas podem ser exploradas muito mais eficientemente por um sistema especializado.

**Tipos de informação necessária.** No contexto de pesquisa na Web, as necessidades de informação dos usuários podem ser definidas como navegacional, informativa ou transacional.<sup>3</sup> **Pesquisa navegacional** refere-se a encontrar um pedaço de informação em particular (como o Website da Georgia Tech University) de que um usuário precisa rapidamente. A **finalidade de pesquisa informativa** é encontrar informações atuais sobre um tópico (como atividades de pesquisa na faculdade de computação da Georgia Tech — essa é a tarefa clássica do sistema de RI). O **objetivo da pesquisa transacional** é alcançar um site em que acontece mais interação (como juntar-se a uma rede social, compra de produtos, reservas on-line, acesso a bancos de dados, e assim por diante).

**Níveis de escala.** Nas palavras do ganhador do prêmio Nobel Herbert Simon,

O que a informação consome é bastante óbvio: ela consome a atenção de seus destinatários. Logo, uma rica fonte de informações cria uma pobreza de atenção e uma necessidade de alocar essa atenção de forma eficiente entre a superabundância de fontes de informações que poderiam consumi-la.<sup>4</sup>

Essa superabundância de fontes de informação de fato cria uma alta relação sinal-ruído em sistemas de RI. Especialmente na Web, onde bilhões de páginas são indexadas, as interfaces de RI são montadas com algoritmos escaláveis eficientes para pesquisa distribuída, indexação, caching, intercalação e tolerância a falhas. Mecanismos de pesquisa de RI podem ser limitados em nível a coleções de documentos mais específicas. **Sistemas de pesquisa empresarial** oferecem soluções de RI para pesquisar diferentes entidades na **intranet** de uma empresa, que consiste na rede de computadores dentro dessa empresa. As entidades pesquisáveis incluem e-mails, documentos corporativos, manuais, gráficos e apresentações, bem como relatórios relacionados a pessoas, reuniões e projetos. Eles ainda costumam lidar com centenas de milhões de entidades em grandes empresas globais. Em uma escala menor, existem sistemas de informações pessoais, como aqueles em desktops ou laptops, chamados **mecanismos de pesquisa de desktop** (por exemplo, Google Desktop), para recuperar arquivos, pastas e diferentes tipos de entidades armazenadas no computador. Existem sistemas peer-to-peer, como o BitTorrent, que permitem o compartilhamento de música na forma de arquivos de áudio, bem como mecanismos de pesquisa especializados para áudio, como a pesquisa de áudio do Lycos e do Yahoo!

## 27.1.2 Bancos de dados e sistemas de RI: uma comparação

Na disciplina de ciência da computação, os bancos de dados e sistemas de RI são campos intimamente relacionados. Os bancos de dados lidam com recuperação de informações estruturadas por meio de linguagens formais bem definidas para representação e manipulação com base nos modelos de dados criados de maneira teórica. Algoritmos eficientes têm sido desenvolvidos para operadores que permitem a rápida execução de consultas complexas. A RI, por outro lado, lida com a pesquisa desestruturada com semântica de consulta ou pesquisa possivelmente vaga e sem representação esquemática lógica bem definida. Algumas das principais diferenças entre bancos de dados e sistemas de RI são listadas na Tabela 27.1.

<sup>3</sup> Veja mais detalhes em Broder (2002).

<sup>4</sup> De Simon (1971), 'Designing Organizations for an Information-Rich World'.

**Tabela 27.1**

Uma comparação dos bancos de dados e sistemas de RI.

| Bancos de dados                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Sistemas de RI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Dados estruturados</li> <li>■ Controlados por esquema</li> <li>■ Modelo relacional (ou de objeto, hierárquico e rede) é predominante</li> <li>■ Modelo de consulta estruturada</li> <li>■ Operações ricas com metadados</li> <li>■ Consulta retorna dados</li> <li>■ Resultados são baseados em combinação exata (sempre correta)</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Dados desestruturados</li> <li>■ Sem esquema fixo; vários modelos de dados (por exemplo, modelo de espaço de vetor)</li> <li>■ Modelos de consulta em forma livre</li> <li>■ Operações ricas com dados</li> <li>■ Solicitação de pesquisa retorna lista ou ponteiros para documentos</li> <li>■ Resultados são baseados na combinação aproximada e medidas de eficácia (podem ser imprecisos e pontuados)</li> </ul> |

Enquanto os bancos de dados têm esquemas fixos definidos em algum modelo de dados, como o relacional, um sistema de RI não tem modelo de dados fixo; ele vê os dados ou documentos de acordo com algum esquema, como o modelo de espaço de vetor, e auxilia no processamento de consulta (ver Seção 27.2). Os bancos de dados que usam o modelo relacional empregam a SQL para consultas e transações. As consultas são mapeadas em operações da álgebra relacional e algoritmos de pesquisa (ver Capítulo 19) e retornam uma nova relação (tabela) como o resultado da consulta, oferecendo uma resposta exata à consulta para o estado atual do banco de dados. Em sistemas RI, não existe linguagem fixa para definir a estrutura (esquema) do documento ou para operar sobre um documento — as consultas tendem a ser um conjunto de termos de consulta (palavras-chave) ou uma frase na linguagem natural em forma livre. Um resultado de consulta RI é uma lista de ids de documento, ou algumas partes de texto, ou objetos de multimídia (imagens, vídeos, e assim por diante), ou uma lista de links para páginas Web.

O resultado de uma consulta de banco de dados é uma resposta exata; se não forem encontrados registros (tuplas) correspondentes na relação, o resultado é vazio (nulo). Além disso, a resposta para uma solicitação do usuário em uma consulta RI representa a melhor tentativa do sistema RI de recuperar a informação mais relevante para essa consulta. Enquanto sistemas de banco de dados mantêm uma grande quantidade de metadados e permitem seu uso na otimização de consulta, as operações nos sistemas RI contam com os próprios valores de dados e suas frequências de ocorrência. A análise estatística complexa às vezes

é realizada para determinar a *relevância* de cada documento ou partes de um documento à solicitação do usuário.

### 27.1.3 Um breve histórico da RI

A recuperação de informações tem sido uma tarefa comum desde as antigas civilizações, que criaram maneiras de organizar, armazenar e catalogar documentos e registros. Mídias, como os rolos de papiro e as mesas de pedra, foram usadas para registrar informações documentadas nos tempos antigos. Esses esforços permitiram que o conhecimento fosse retido e transferido entre as gerações. Com o surgimento de bibliotecas públicas e da prensa tipográfica, surgiram métodos em grande escala para produzir, coletar, arquivar e distribuir documentos e livros. Quando surgiram computadores e sistemas de armazenamento automático, houve a necessidade de aplicar esses métodos a sistemas computadorizados. Várias técnicas surgiram na década de 1950, como o trabalho inicial de H. P. Luhn,<sup>5</sup> que propôs o uso de palavras e suas contagens de frequência como unidades de indexação para documentos, e o uso de medidas de sobreposição de palavras entre consultas e documentos como critério de recuperação. Logo, foi observado que armazenar grande quantidade de texto não era difícil. A tarefa mais dura foi procurar e recuperar essa informação seletivamente para usuários com necessidades de informação específicas. Métodos que exploraram estatísticas de distribuição de palavras fizeram surgir a escolha de palavras-chave com base em suas propriedades de distribuição<sup>6</sup> e esquemas de peso baseados em palavra-chave.

<sup>5</sup> Ver Luhn (1957) 'A Statistical Approach to Mechanized Encoding and Searching of Literary Information'.

<sup>6</sup> Ver Salton, Yang e Yu (1975).

Os primeiros experimentos com sistemas de recuperação de documentos, como o SMART<sup>7</sup> na década de 1960, adotaram a *organização de arquivo invertida* com base em palavras-chave e seus pesos como o método de indexação (ver Seção 27.5). A organização serial (ou sequencial) provou ser inadequada se as consultas solicitassesem tempos de resposta rápidos, quase em tempo real. A organização apropriada desses arquivos tornou-se uma área de estudo importante; em resultado, apareceram esquemas de classificação e agrupamento de documentos. A escala de experimentos de recuperação continuou sendo um desafio devido à falta de disponibilidade de grandes coleções de texto. Isso logo mudou com a World Wide Web. Além disso, a Text Retrieval Conference (TREC) foi iniciada pelo NIST (National Institute of Standards and Technology — Instituto Nacional de Padrões e Tecnologia), em 1992, como uma parte do programa TIPSTER,<sup>8</sup> com o objetivo de oferecer uma plataforma para avaliar metodologias de recuperação de informações e facilitar a transferência de tecnologia para desenvolver produtos de RI.

Um **mecanismo de busca** é uma aplicação prática da recuperação de informações para coleções de documentos em grande escala. Com avanços significativos em computadores e tecnologias de comunicações, as pessoas hoje possuem acesso interativo a uma enorme quantidade de conteúdo distribuído gerado pelo usuário na Web. Isso incentivou o rápido crescimento na tecnologia de mecanismo de busca, na qual tais mecanismos tentam descobrir diferentes tipos de conteúdo de tempo real encontrados na Web. A parte de um mecanismo de busca responsável por descobrir, analisar e indexar esses novos documentos é conhecida como **crawler**. Existem outros tipos de mecanismos de busca para domínios de conhecimento específicos. Por exemplo, o banco de dados de pesquisa da literatura biomédica foi iniciado na década de 1970 e agora tem o apoio do mecanismo de busca PubMed,<sup>9</sup> que dá acesso a mais de 20 milhões de resumos.

Embora tenha havido progresso contínuo para ajustar os resultados de busca às necessidades de um usuário final, ainda resta o desafio de oferecer informações de alta qualidade, pertinentes e oportunas, que estejam alinhadas com precisão às necessidades de informação dos usuários individuais.

#### 27.1.4 Modos de interação em sistemas de RI

No início da Seção 27.1, definimos a recuperação de informações como o processo de recuperar docu-

mentos de uma coleção em resposta a uma consulta (ou a uma solicitação de consulta) por um usuário. Normalmente, a coleção é composta de documentos que contêm dados desestruturados. Outros tipos de documentos incluem imagens, gravações de áudio, trechos de vídeo e mapas. Os dados podem ser espalhados de modo não uniforme nesses documentos, sem uma estrutura definitiva. Uma **consulta** é um conjunto de **termos** (também chamados de **palavras-chave**) usados pelo pesquisador para especificar uma necessidade de informação (por exemplo, os termos ‘bancos de dados’ e ‘sistemas operacionais’ podem ser considerados uma consulta para um banco de dados bibliográfico de ciência da computação). Uma solicitação informativa ou uma consulta de pesquisa também podem ser uma frase ou uma pergunta em linguagem natural (por exemplo, ‘Qual é a moeda da China?’ ou ‘Encontre restaurantes italianos na cidade de São Paulo.’).

Existem dois modos principais de interação com sistemas de RI — recuperação e navegação — que, embora semelhantes em objetivo, são realizados por meio de diferentes tarefas de interação. A **recuperação** refere-se à extração de informações relevantes de um repositório de documentos por meio de uma consulta de RI, enquanto a **navegação** significa a atividade de um usuário que visita ou navega por documentos semelhantes ou relacionados com base na avaliação de relevância pelo usuário. Durante a navegação, a necessidade de informação de um usuário pode não ser definida *a priori* e é flexível. Considere o seguinte cenário de navegação: um usuário especifica ‘Recife’ como uma palavra-chave. O sistema de recuperação de informações recupera links para documentos de resultado relevantes que contêm diversos aspectos de Recife para o usuário. Ele se depara com o termo ‘Georgia Tech’ em um dos documentos retornados, utiliza alguma técnica de acesso (como clicar na frase ‘Georgia Tech’ em um documento, que tem um link embutido) e visita documentos sobre Georgia Tech no mesmo Website ou em um site diferente (repositório). Lá, o usuário encontra uma entrada para ‘Athletics’ que o leva a informações sobre diversos programas atléticos na Georgia Tech. Por fim, o usuário termina sua pesquisa na programação do segundo semestre para a equipe de futebol Yellow Jackets, que ele descobre ser de grande interesse. Essa atividade do usuário é conhecida como navegação (ou *browsing*). **Hiperlinks** são usados para interconectar páginas Web e servem, principalmente, para navegação. **Textos de âncora** são frases em documentos usadas para rotular hiperlinks, consideradas muito relevantes à navegação.

<sup>7</sup> Para mais detalhes, consulte Buckley et al. (1993).

<sup>8</sup> Para mais detalhes, consulte Harman (1992).

<sup>9</sup> Consulte <[www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/)>.

A busca na Web combina os dois aspectos — navegação e recuperação — e é uma das principais aplicações da recuperação de informações hoje. Páginas Web são semelhantes a documentos. Os mecanismos de busca na Web mantêm um repositório indexado de páginas Web, normalmente usando a técnica de indexação invertida (ver Seção 27.5). Eles recuperam as páginas Web mais relevantes para o usuário em resposta à solicitação de pesquisa dele com uma possível pontuação em ordem decrescente de relevância. A pontuação de uma página Web em um conjunto recuperado é a medida de sua relevância à consulta que gerou o conjunto de resultados.

### 27.1.5 Pipeline RI genérica

Como já mencionamos, os documentos são feitos de texto em linguagem natural desestruturada, composto de cadeias de caracteres do português e outras linguagens. Exemplos comuns de documentos incluem serviços de *notícias* (como AP ou Reuters), manuais e relatórios corporativos, notícias do governo, artigos de página Web, blogs, tweets, livros e artigos de jornal. Existem duas abordagens principais para RI: estatística e semântica.

Em uma **abordagem estatística**, os documentos são analisados e desmembrados em trechos de texto (palavras, frases ou  $n$ -gramas, que são todos subsequências com comprimento de  $n$  caracteres em um texto ou documento), e cada palavra ou frase é contada, pesada e medida por sua relevância ou importância. Essas palavras e suas propriedades são então comparadas com os termos de consulta em grau de combinação em potencial, para produzir uma lista pontuada de documentos resultantes que contêm as palavras. As técnicas estatísticas são classificadas ainda com base no método empregado. As três técnicas principais são a booleana, espaço de vetor e probabilística (ver Seção 27.2).

**Abordagens semânticas** para RI usam técnicas de recuperação baseadas em conhecimento, que contam bastante com os níveis sintático, léxico, sentencial, baseado em discurso e pragmático do entendimento do conhecimento. Na prática, as técnicas semânticas também aplicam alguma forma de análise estatística para melhorar o processo de recuperação.

A Figura 27.1 mostra os diversos estágios envolvidos em um sistema de processamento de RI. As etapas mostradas à esquerda na Figura 27.1 normalmente são processos off-line, que preparam um conjunto de documentos para recuperação eficiente; estes são pré-processamento de documento, modelagem de documento e indexação. As etapas envolvidas na formação da consulta, processamento da consulta, mecanismo de pesquisa, recuperação de documento e

feedback de relevância aparecem à direita na Figura 27.1. Em cada caixa, destacamos os conceitos e questões importantes. O restante deste capítulo descreve alguns dos conceitos envolvidos nas diversas tarefas do processo de RI mostrado na Figura 27.1.

A Figura 27.2 mostra uma pipeline de processamento de RI simplificada. Para realizar a recuperação, os documentos são primeiro representados em uma forma adequada à recuperação. Os termos significativos e suas propriedades são extraídos dos documentos e representados em um índice de documento no qual as palavras/termos e suas propriedades são armazenados em uma matriz que contém esses termos e as referências aos documentos que os contêm. Esse índice é então convertido para um índice invertido (ver Figura 27.4) de uma palavra/termo *versus* matriz de documentos. Dadas as palavras de consulta, os documentos que contêm essas palavras — e as propriedades do documento, como data de criação, autor e tipo de documento — são buscadas no índice invertido e comparadas com a consulta. Essa comparação resulta em uma lista pontuada mostrada ao usuário. O usuário pode então oferecer feedback sobre os resultados, que dispara expansão de consulta implícita ou explícita para buscar resultados que sejam mais relevantes para o usuário. A maioria dos sistemas de RI permite uma pesquisa interativa em que a consulta e os resultados são sucessivamente refinados.

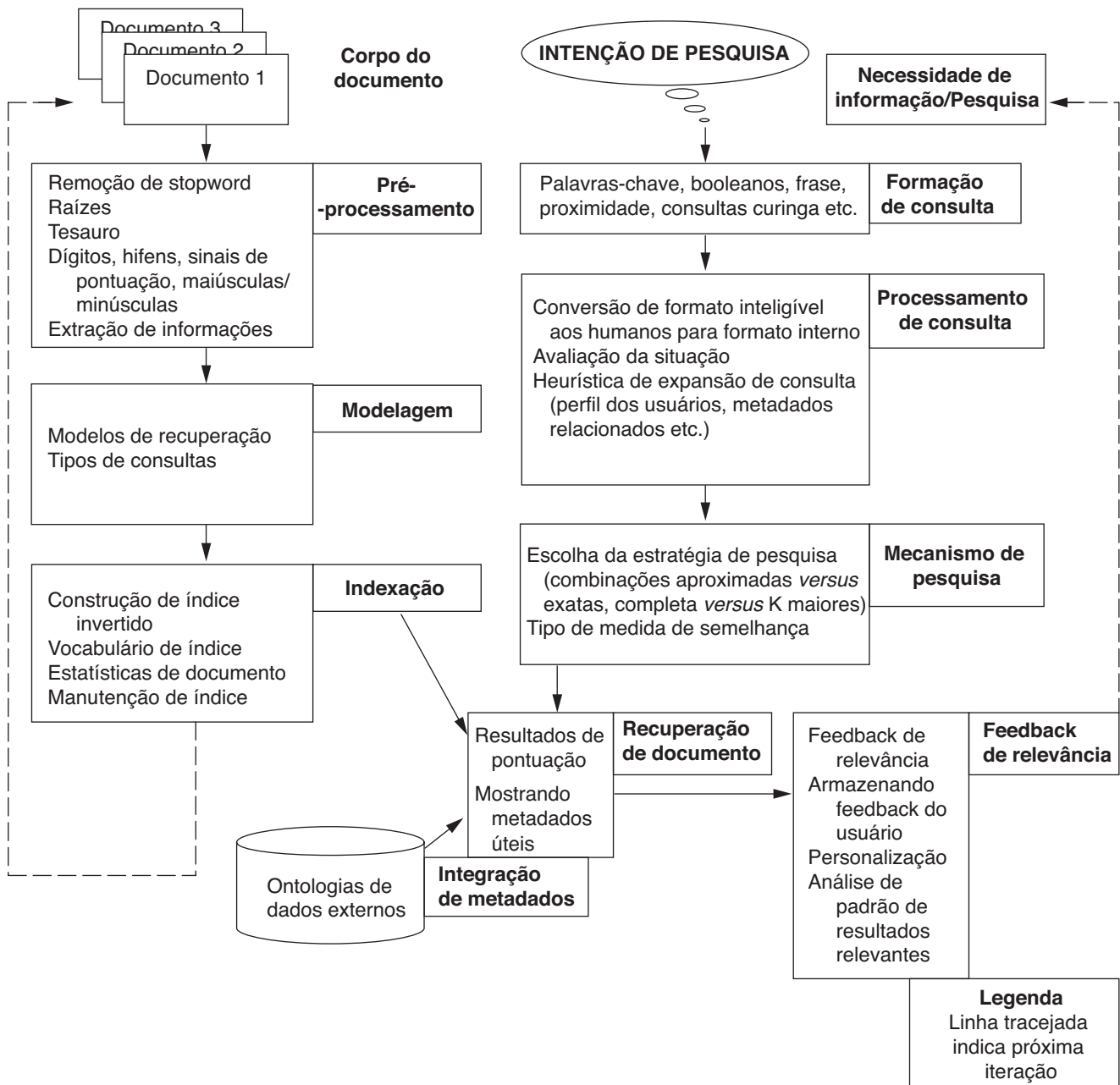
## 27.2 Modelos de recuperação

Nesta seção, descrevemos rapidamente os importantes modelos de RI. Trata-se dos três modelos estatísticos principais — booleano, espaço de vetor e probabilístico — e do modelo semântico.

### 27.2.1 Modelo booleano

Nesse modelo, os documentos são representados como um conjunto de *termos*. As consultas são formuladas como uma combinação de termos usando os operadores teóricos de conjunto-padrão da lógica booleana, como AND, OR e NOT. A recuperação e relevância são consideradas conceitos binários nesse modelo, de modo que os elementos recuperados são uma recuperação de ‘combinação exata’ dos documentos relevantes. Não existe a noção de pontuação dos documentos resultantes. Todos os documentos recuperados são considerados igualmente importantes — uma simplificação relevante, que não considera frequências de termos do documento ou sua proximidade com outros termos comparados com os termos da consulta.

Os modelos de recuperação booleanos não possuem algoritmos de pontuação sofisticados e estão

**Figura 27.1**

Estrutura geral da RI.

entre os modelos de recuperação de informações mais antigos e mais simples. Esses modelos facilitam a associação de informações de metadados e a escrita de consultas que combinam o conteúdo dos documentos bem como outras propriedades destes, como data de criação, autor e tipo de documento.

### 27.2.2 Modelo de espaço de vetor

O modelo de espaço de vetor oferece uma estrutura em que o peso do termo, a pontuação dos documentos recuperados e o feedback de relevâ-

cia são possíveis. Os documentos são representados como *recursos* e *pesos* dos recursos do termo em um espaço de vetor *n*-dimensional de termos. *Recursos* são um subconjunto dos termos em um *conjunto de documentos* considerados mais relevantes para uma pesquisa de RI para esse conjunto de documentos em particular. O processo de selecionar esses termos importantes (recursos) e suas propriedades como uma lista esparsa (limitada) de um número muito grande de termos disponíveis (o vocabulário pode conter centenas de milhares de termos) é independente da especificação do mo-

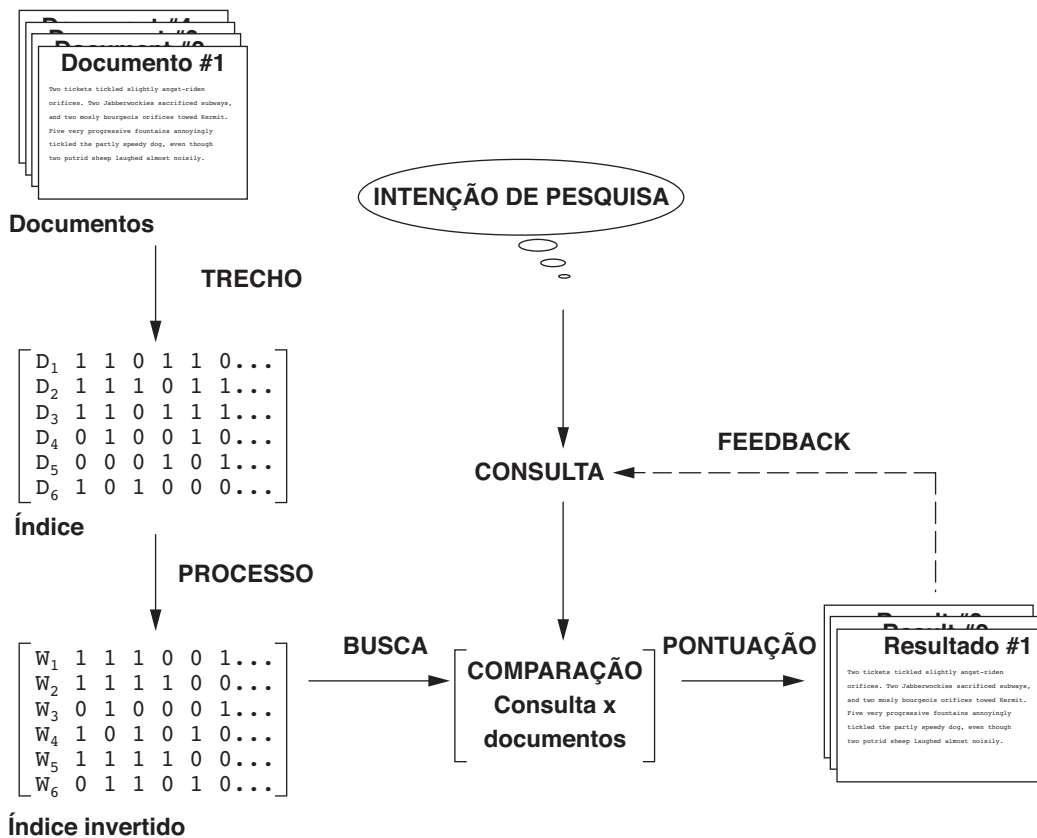


Figura 27.2

Pipeline simplificada do processo de RI.

dele. A consulta também é especificada como um vetor de termos (vetor de recursos) e este é comparado aos vetores de documentos para avaliação da similaridade/relevância.

A função de avaliação de similaridade que compara dois vetores não é inerente ao modelo — diferentes funções de similaridade podem ser usadas. Contudo, o cosseno do ângulo entre a consulta e o vetor de documentos é uma função normalmente utilizada para avaliação de similaridade. À medida que o ângulo entre os vetores diminui, o cosseno do ângulo se aproxima de um, significando que a similaridade da consulta com um vetor de documentos aumenta. Os termos (recursos) são proporcionalmente pesados às suas contagens de frequência para refletir a importância dos termos no cálculo da medida de relevância. Isso é diferente do modelo booleano, que não leva em conta a frequência das palavras no documento para combinação de relevância.

No modelo de vetor, o *peso do termo do documento*  $w_{ij}$  (para o termo  $i$  no documento  $j$ ) é representado com base em alguma variação do esquema TF (frequência do termo) ou TF-IDF (frequência do

termo-frequência inversa do documento), conforme descreveremos mais adiante. TF-IDF é uma medida estatística de peso usada para avaliar a importância de uma palavra do documento em uma coleção de documentos. A fórmula a seguir costuma ser utilizada:

$$\text{cosseno}(d_j, c) = \frac{\langle d_j \times c \rangle}{\| d_j \| \times \| c \|} = \frac{\sum_{i=1}^{|V|} w_{ij} \times w_{ic}}{\sqrt{\sum_{i=1}^{|V|} w_{ij}^2} \times \sqrt{\sum_{i=1}^{|V|} w_{ic}^2}}$$

Na fórmula dada, usamos os seguintes símbolos:

- $d_j$  é o vetor do documento.
- $c$  é o vetor de consulta.
- $w_{ij}$  é o peso do termo  $i$  no documento  $j$ .
- $w_{iq}$  é o peso do termo  $i$  no vetor de consulta  $c$ .
- $|V|$  é o número de dimensões no vetor que é o número total de palavras-chave (ou recursos) importantes.

O esquema TF-IDF usa o produto da frequência normalizada de um termo  $i$  ( $TF_{ij}$ ) no documento  $D_j$  e

a frequência inversa do documento do termo  $i$  ( $IDF_i$ ) para pesar um termo em um documento. A ideia é que os termos que capturam a essência de um documento ocorrem com frequência no documento (ou seja, seu TF é alto), mas se tal termo for bom para discriminar o documento de outros, ele deve ocorrer em apenas alguns documentos na população geral (ou seja, seu IDF deve ser alto também).

Valores de IDF podem ser facilmente calculados para uma coleção fixa de documentos. No caso de mecanismos de busca da Web, tomar uma amostra representativa dos documentos aproxima o cálculo do IDF. As seguintes fórmulas podem ser usadas:

$$TF_{ij} = f_{ij} / \sum_{i=1 \text{ to } |V|} f_{ij}$$

$$IDF_i = \log(N / n_i)$$

Nessas fórmulas, o significado dos símbolos é:

- $TF_{ij}$  é a frequência do termo normalizada do termo  $i$  no documento  $D_j$ .
- $f_{ij}$  é o número de ocorrências do termo  $i$  no documento  $D_j$ .
- $IDF_i$  é o peso de frequência do documento inverso para o termo  $i$ .
- $N$  é o número de documentos na coleção.
- $n_i$  é o número de documentos em que o termo  $i$  ocorre.

Observe que, se um termo  $i$  ocorre em todos os documentos, então  $n_i = N$  e, portanto,  $IDF_i = \log(1)$  torna-se zero, anulando sua importância e criando uma situação em que a divisão por zero pode ocorrer. O peso do termo  $i$  no documento  $j$ ,  $w_{ij}$ , é calculado com base em seu valor de TF-IDF em algumas técnicas. Para impedir a divisão por zero, é comum somar 1 ao denominador em fórmulas como a do cosseno, acima.

Às vezes, a relevância do documento com relação a uma consulta ( $\text{rel}(D_j, C)$ ) é medida diretamente como a soma dos valores de TF-IDF dos termos na Consulta  $C$ :

$$\text{rel}(D_j, C) = \sum_{i \in C} TF_{ij} \times IDF_i$$

O fator de normalização (semelhante ao denominador da fórmula do cosseno) é incorporado à própria fórmula do TF-IDF, medindo assim a relevância de um documento à consulta pelo cálculo do produto escalar da consulta e vetores de documento.

O algoritmo de Rocchio<sup>10</sup> é um algoritmo de feedback de relevância bem conhecido, com base no modelo de espaço de vetor, que modifica o vetor de consulta inicial e seus pesos em resposta aos documentos relevantes identificados pelo usuário. Ele expande o vetor de consulta original  $c$  para um novo vetor  $c_e$  da seguinte forma:

$$c_e = \alpha c + \frac{\beta}{|D_r|} \sum_{d_r \in D_r} d_r - \frac{\gamma}{|D_{ir}|} \sum_{d_{ir} \in D_{ir}} d_{ir},$$

Aqui,  $D_r$  e  $D_{ir}$  são conjuntos de documentos relevantes e não relevantes, e  $\alpha$ ,  $\beta$  e  $\gamma$  são parâmetros da equação. Os valores desses parâmetros determinam como o feedback afeta a consulta original, e estes podem ser determinados após uma série de experimentos de tentativa e erro.

### 27.2.3 Modelo probabilístico

As medidas de similaridade no modelo de espaço de vetor às vezes são ocasionais. Por exemplo, o modelo assume que os documentos mais próximos da consulta no espaço do cosseno são mais relevantes para o vetor de consulta. No modelo probabilístico, uma abordagem mais concreta e definitiva é realizada: pontuar os documentos por sua probabilidade estimada de relevância com relação à consulta e ao documento. Essa é a base do *Princípio da pontuação de probabilidade*, desenvolvido por Robertson.<sup>11</sup>

Na estrutura probabilística, o sistema de RI precisa decidir se os documentos pertencem ao **conjunto relevante** ou ao conjunto **não relevante** para uma consulta. Para tomar essa decisão, considera-se que existe um conjunto relevante predefinido e um conjunto não relevante para a consulta — a tarefa é calcular a probabilidade de que o documento pertença ao conjunto relevante e comparar isso com a probabilidade de que o documento pertença ao conjunto não relevante.

Dada a representação  $D$  de um documento, estimar a relevância  $R$  e a não relevância  $NR$  desse documento envolve o cálculo da probabilidade condicional  $P(R|D)$  e  $P(NR|D)$ . Essas probabilidades condicionais podem ser calculadas usando a Regra de Bayes:<sup>12</sup>

$$P(R|D) = P(D|R) \times P(R)/P(D)$$

$$P(NR|D) = P(D|NR) \times P(NR)/P(D)$$

<sup>10</sup> Ver Rocchio (1971).

<sup>11</sup> Para obter uma descrição do sistema Cheshire II, ver Robertson (1997).

<sup>12</sup> O teorema de Bayes é uma técnica-padrão para medir a probabilidade; ver Howson e Urbach (1993), por exemplo.

Um documento  $D$  é classificado como relevante se  $P(R|D) > P(NR|D)$ . Descartando a constante  $P(D)$ , isso é equivalente a dizer que um documento é relevante se:

$$P(D|R) \times P(R) > P(D|NR) \times P(NR)$$

A razão de probabilidade  $P(D|R)/P(D|NR)$  é usada como uma nota para determinar a probabilidade de o documento com representação  $D$  pertencer ao conjunto relevante.

A *independência de termo* ou suposição *Naïve Bayes* é utilizada para estimar  $P(D|R)$  usando o cálculo de  $P(t_i|R)$  para o termo  $t_i$ . As razões de probabilidade  $P(D|R)/P(D|NR)$  dos documentos são usadas como um substituto para a pontuação baseada na suposição de que documentos altamente pontuados terão uma probabilidade alta de pertencerem ao conjunto relevante.<sup>13</sup>

Com algumas suposições e estimativas razoáveis sobre o modelo probabilístico ao longo das extensões para incorporar pesos de termo de consulta e pesos de termo de documento no modelo, um algoritmo de pontuação probabilística chamado BM25 (Best Match 25) é bastante popular. Esse esquema de pesos evoluiu de várias versões do sistema Okapi.<sup>14</sup>

O peso do Okapi para o documento  $d_j$  e consulta  $c$  é calculado pela fórmula a seguir. Eis algumas anotações adicionais:

- $t_i$  é um termo.
- $f_{ij}$  é a contagem de frequência bruta do termo  $t_i$  do documento  $d_j$ .
- $f_{ic}$  é a contagem de frequência bruta do termo  $t_i$  na consulta  $c$ .
- $N$  é o número total de documentos na coleção.
- $df_i$  é o número total de documentos que contêm o termo  $t_i$ .
- $dl_j$  é o tamanho do documento (em bytes) de  $d_j$ .
- $avdl$  é o tamanho de documento médio da coleção.

A pontuação de relevância Okapi de um documento  $d_j$  para uma consulta  $c$  é dada pela equação a seguir, onde  $k_1$  (entre 1,0 e 2,0),  $b$  (normalmente, 0,75) e  $k_2$  (entre 1 e 1.000) são parâmetros:

$$\text{okapi}(d_j, c) = \sum_{t_i \in c, d_j} \ln \frac{N - df_i + 0,5}{df_i + 0,5} \times \frac{(k_1 + 1)f_{ij}}{k_1 \left( 1 - b + b \frac{dl_j}{avdl} \right) + f_{ij}} \times \frac{(k_2 + 1)f_{ic}}{k_2 + f_{ic}},$$

## 27.2.4 Modelo semântico

Por mais sofisticados que os modelos estatísticos se tornem, eles podem perder muitos documentos relevantes, pois esses modelos não capturam o significado completo ou a necessidade de informação transmitida pela consulta de um usuário. Nos modelos semânticos, o processo de combinação de documentos com determinada consulta é baseado no nível de conceito e combinação semântica, em vez de na combinação do termo de índice (palavra-chave). Isso permite a recuperação de documentos relevantes que compartilham associações significativas com outros documentos no resultado da consulta, mesmo quando essas associações não são inherentemente observadas ou estatisticamente capturadas.

Abordagens semânticas incluem diferentes níveis de análise, como as análises morfológica, sintática e semântica, para recuperar documentos com mais eficiência. Na **análise morfológica**, raízes e afixos são analisados para determinar as partes do discurso (substantivos, verbos, adjetivos etc.) das palavras. Segundo a análise morfológica, a **análise sintática** divide e analisa as frases completas nos documentos. Por fim, os métodos semânticos precisam resolver ambiguidades de palavra e/ou gerar sinônimos relevantes com base nos **relacionamentos semânticos** entre níveis de entidades estruturais em documentos (palavras, parágrafos, páginas ou documentos inteiros).

O desenvolvimento de um sistema semântico sofisticado requer bases de conhecimento complexas da informação semântica, bem como heurísticas de recuperação. Esses sistemas normalmente exigem técnicas de inteligência artificial e sistemas especialistas. Bases de conhecimento como Cyc<sup>15</sup> e WordNet<sup>16</sup> têm sido desenvolvidas para uso nos *sistemas de RI baseados em conhecimento*, com base nos modelos semânticos. A base de conhecimento Cyc, por exemplo, é uma representação de uma vasta quantidade de conhecimento comum sobre asserções (mais de 2,5 milhões de fatos e regras) inter-relacionando mais de

<sup>13</sup> Os leitores deverão consultar Croft et al. (2009), páginas 246-247, para obter uma descrição detalhada.

<sup>14</sup> City University of London Okapi System, de Robertson, Walker e Hancock-Beaulieu (1995).

<sup>15</sup> Ver Lenat (1995).

<sup>16</sup> Veja em Miller (1990) uma descrição detalhada do WordNet.

155.000 conceitos para a conclusão sobre os objetos e eventos da vida diária. WordNet é um tesouro extenso (mais de 115.000 conceitos) usado por diversos sistemas que é muito popular, e está em desenvolvimento contínuo (ver Seção 27.4.3).

## 27.3 Tipos de consultas em sistemas de RI

Diferentes palavras-chave são associadas ao conjunto de documentos durante o processo de indexação. Essas palavras-chave geralmente consistem em palavras, frases e outras caracterizações de documentos, como data de criação, nomes de autor e tipo de documento. Elas são usadas por um sistema de RI para montar um índice invertido (ver Seção 27.5), que é, então, consultado durante a pesquisa. As consultas formuladas pelos usuários são comparadas com o conjunto de palavras-chave de índice. A maioria dos sistemas de RI também permite o uso de operadores booleanos e outros para montar uma consulta complexa. A linguagem de consulta com esses operadores enriquece a expressividade da necessidade de informação de um usuário.

### 27.3.1 Consultas por palavra-chave

As consultas baseadas em palavra-chave são as formas mais simples e mais utilizadas de consultas RI: o usuário apenas informa combinações de palavra-chave para recuperar documentos. Os termos da palavra-chave são implicitamente conectados por um operador lógico AND. Uma consulta como ‘conceitos bancos de dados’ recupera documentos que contêm as palavras ‘conceitos’ e ‘bancos de dados’ no topo dos resultados recuperados. Além disso, a maioria dos sistemas também recupera documentos que contêm apenas ‘bancos de dados’ ou apenas ‘conceitos’ em seu texto. Alguns sistemas removem as palavras que ocorrem com mais frequência (como *um*, *o/a*, *de* etc., chamadas **stopword**) como uma etapa de pré-processamento antes de enviar as palavras-chave de consulta filtradas ao mecanismo de RI. A maioria dos sistemas de RI não presta atenção à ordenação dessas palavras na consulta. Todos os modelos de recuperação oferecem suporte para consultas de palavra-chave.

### 27.3.2 Consultas booleanas

Alguns sistemas de RI permitem o uso dos operadores booleanos AND, OR, NOT, ( ), + e – em combinações de formulações de palavra-chave. AND requer que os dois termos sejam encontrados. OR permite que um dos termos seja encontrado. NOT significa que qualquer registro contendo o segundo termo seja excluído.

‘( )’ significa que os operadores booleanos podem ser aninhados usando parênteses. ‘+’ é equivalente a AND, e exige o termo; o ‘+’ deve ser colocado diretamente na frente do termo de pesquisa. ‘–’ é equivalente a AND NOT e significa excluir o termo; o ‘–’ deve ser colocado diretamente na frente do termo de pesquisa não desejado. Consultas booleanas complexas podem ser montadas com base nesses operadores e suas combinações, e eles são avaliados de acordo com as regras clássicas da álgebra booleana. Nenhuma pontuação é possível, pois um documento ou satisfaz tal consulta (é ‘relevante’) ou não a satisfaz (é ‘não relevante’). Um documento é recuperado para uma consulta booleana se a consulta for logicamente verdadeira como uma combinação exata no documento. Os usuários não costumam usar combinações desses operadores booleanos complexos, e os sistemas de RI admitem uma versão restrita desses operadores de conjunto. Os modelos de recuperação booleanos podem aceitar diretamente implementações diferentes de operador booleano para esses tipos de consultas.

### 27.3.3 Consultas de frase

Quando os documentos são representados usando um índice de palavra-chave invertida para pesquisa, a ordem relativa dos termos no documento é perdida. Para realizar uma recuperação de frase exata, essas frases devem ser codificadas no índice invertido ou implementadas de modo diferente (com posições relativas de ocorrências de palavra nos documentos). Uma consulta de frase consiste em uma sequência de palavras que compõem uma frase. A frase geralmente é delimitada por aspas. Cada documento recuperado precisa conter pelo menos uma ocorrência da frase exata. A consulta de frase é uma versão mais restrita e específica da pesquisa por proximidade, que mencionamos a seguir. Por exemplo, uma consulta por pesquisa de frase poderia ser ‘projeto conceitual banco de dados’. Se as frases forem indexadas pelo modelo de recuperação, qualquer modelo de recuperação pode ser usado para esses tipos de consulta. Um tesouro de frases também pode ser usado nos modelos semânticos para uma rápida pesquisa de frases em dicionário.

### 27.3.4 Consultas por proximidade

A consulta por proximidade considera a proximidade em um registro com que múltiplos termos devem estar um do outro. A opção de consulta por proximidade mais utilizada é uma consulta de frase que requer que os termos estejam na ordem exata. Outros operadores de proximidade podem especificar a proximidade com que os termos devem estar uns dos outros. Alguns também especificarão a ordem dos termos de pesquisa. Cada mecanismo de pesquisa pode

definir operadores de proximidade de forma diferente, e os mecanismos de pesquisa utilizam vários nomes de operador, como NEAR (próximo), ADJ (adjacente) ou AFTER (depois). Em alguns casos, é dada uma sequência de palavras isoladas, junto com uma distância máxima permitida entre elas. Os modelos de espaço de vetor, que também mantêm informações sobre posições e deslocamentos de tokens (palavras), possuem implementações robustas para esse tipo de consulta. Contudo, oferecer suporte para operadores de proximidade complexos torna-se computacionalmente dispendioso, pois requer o pré-processamento demorado dos documentos, e assim é mais adequado para coleções de documentos menores, e não para a Web.

### 27.3.5 Consultas por curinga

A consulta por curinga em geral significa dar suporte a expressões regulares e à pesquisa baseada em combinação de padrões no texto. Em sistemas de RI, certos tipos de suporte para consulta por curinga podem ser implementados — normalmente, palavras com caracteres iniciais (por exemplo, ‘data\*’ recuperaria *data*, *database*, *datapoint*, *dataset* etc.). Fornecer suporte para consultas por curinga em sistemas de RI envolve o overhead do pré-processamento, e o custo não é considerado compensador por muitos mecanismos de pesquisa na Web de hoje. Os modelos de recuperação não oferecem suporte direto para esse tipo de consulta.

### 27.3.6 Consultas em linguagem natural

Existem alguns mecanismos de consulta em linguagem natural que visam a entender a estrutura e o significado das consultas escritas com texto em linguagem natural, geralmente como uma pergunta ou narrativa. Essa é uma área de pesquisa ativa, que emprega técnicas como análise semântica superficial do texto, ou reformulações de consulta com base no conhecimento da linguagem natural. O sistema tenta formular respostas para tais consultas baseando-se nos resultados recuperados. Alguns sistemas de consulta estão começando a oferecer interfaces de linguagem natural para fornecer respostas a tipos específicos de perguntas, como as de definição e fatos interessantes, que pedem as definições de termos técnicos ou fatos comuns que podem ser recuperados de bancos de dados especializados. Essas perguntas costumam ser mais fáceis de responder porque existem padrões linguísticos fortes que oferecem dicas para tipos específicos de sentenças — por exemplo, ‘definido como’ ou ‘refere-se a’. Os modelos semânticos podem oferecer suporte para esse tipo de consulta.

## 27.4 Pré-processamento de textos

Nesta seção, analisamos as técnicas de pré-processamento de textos mais usadas que fazem parte da tarefa de processamento de textos da Figura 27.1.

### 27.4.1 Remoção da stopword

Stopwords são muito utilizadas em um idioma e desempenham um papel importante na formação de uma sentença, mas raramente contribuem para o significado dessa sentença. Palavras que se espera que ocorram em 80 por cento ou mais dos documentos em uma coleção costumam ser chamadas de *stopwords*, e elas se tornam potencialmente inúteis. Por serem muito comuns e devido à função dessas palavras, elas não contribuem muito para a relevância de um documento para uma pesquisa. Alguns exemplos (em inglês) são palavras como *the*, *of*, *to*, *a*, *and*, *in*, *said*, *for*, *that*, *was*, *on*, *he*, *is*, *with*, *at*, *by*, e *it*. Essas palavras são apresentadas aqui com uma frequência de ocorrência decrescente, vindas de um grande corpo de documentos, chamado AP89.<sup>17</sup> As seis primeiras dessas palavras são responsáveis por 20 por cento de todas as palavras na listagem, e as 50 palavras mais frequentes são responsáveis por 40 por cento de todo o texto.

A remoção de stopwords de um documento deve ser realizada antes da indexação. Artigos, preposições, conjunções e alguns pronomes geralmente são classificados como stopwords. As consultas também devem ser pré-processadas para remoção de stopword antes do processo de recuperação real. A remoção de stopwords resulta na eliminação de possíveis índices falsos, reduzindo assim o tamanho de uma estrutura de índice em cerca de 40 por cento ou mais. Contudo, isso poderia afetar a pesquisa se a stopword for parte integral de uma consulta (por exemplo, uma pesquisa pela frase ‘Ser ou não ser’, onde a remoção de stopwords torna a consulta imprópria, pois todas elas na frase são stopwords). Muitos mecanismos de pesquisa não empregam a remoção de stopword na consulta por esse motivo.

### 27.4.2 Raízes

A raiz de uma palavra é definida como a palavra obtida depois de remover o sufixo e o prefixo de uma palavra original. Por exemplo, ‘comput’ é a palavra raiz para *computador*, *computação* e *computadorizado*. Esses sufixos e prefixos são muito comuns no idioma português, para dar suporte à noção de verbos, tempos e formas no plural. As raízes reduzem as diferentes formas da palavra formada por inflexão (devido a plurais e tempos) e derivação a uma raiz comum.

<sup>17</sup> Para mais detalhes, consulte Croft et al. (2009), páginas 75–90.

Um algoritmo de raiz pode ser aplicado para reduzir qualquer palavra a sua raiz. Em inglês, o algoritmo de raiz mais famoso é o de Martin Porter. O Porter stemmer<sup>18</sup> é uma versão simplificada da técnica de Lovin que usa um conjunto reduzido de cerca de 60 regras (dos 260 padrões de sufixo da técnica de Lovin) e as organiza em conjuntos; conflitos em um subconjunto de regras são resolvidos antes de passar para o seguinte. O uso de raízes para o pré-processamento de dados resulta em uma diminuição no tamanho da estrutura de indexação e em um aumento na revocação, possivelmente no custo da precisão.

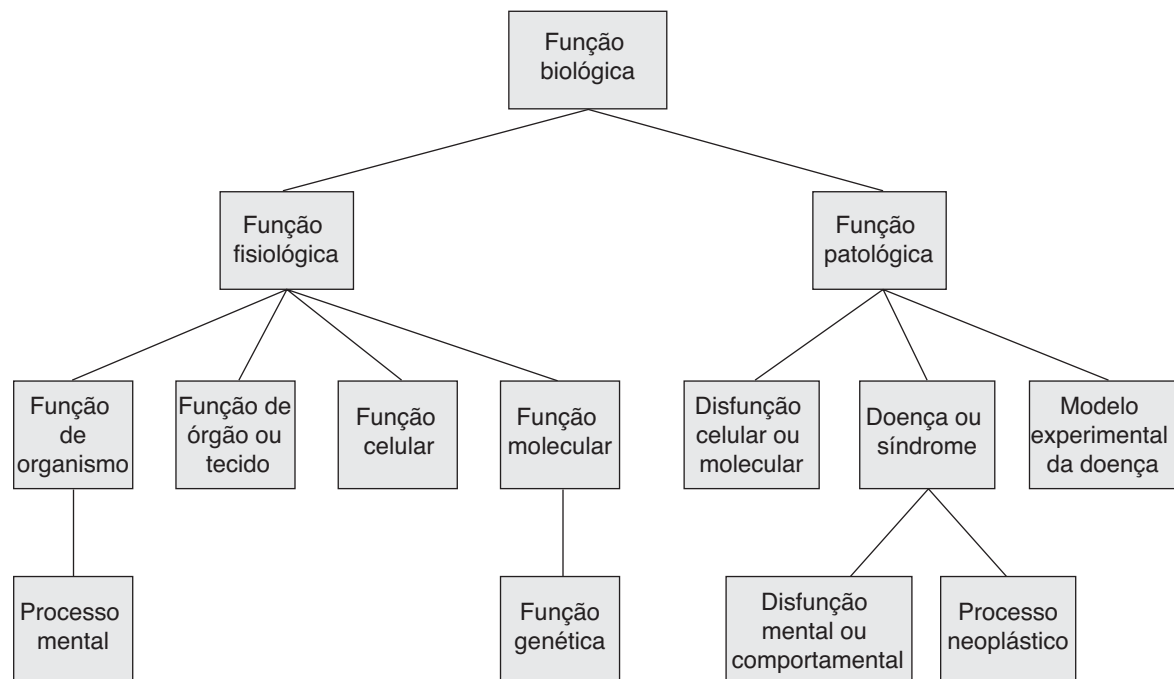
### 27.4.3 Utilizando um tesauro

Um tesauro compreende uma lista pré-compilada de conceitos importantes e a palavra principal que descreve cada conceito para determinado domínio de conhecimento. Para cada conceito nessa lista, um conjunto de sinônimos e palavras relacionadas também é compilado.<sup>19</sup> Assim, um sinônimo pode ser convertido para seu conceito correspondente durante o pré-processamento. Essa etapa de pré-processamento auxilia no fornecimento de um vocabulário padrão para indexação e pesquisa.

O uso de um tesauro, também conhecido como uma *coleção de sinônimos*, tem um impacto substancial sobre a revocação dos sistemas de informação. Esse processo pode ser complicado porque muitas palavras possuem significados diferentes em variados contextos.

O UMLS<sup>20</sup> é um grande tesauro biomédico com milhões de conceitos (chamado *Metathesaurus*) e uma rede semântica de metaconceitos e relacionamentos que organizam o Metathesaurus (ver Figura 27.3). Os conceitos recebem rótulos da rede semântica. Esse tesauro de conceitos contém sinônimos de termos médicos, hierarquias de termos mais amplos e mais estritos, e outros relacionamentos entre palavras e conceitos, que o tornam um recurso muito extenso para recuperação de informações de documentos no domínio médico. A Figura 27.3 ilustra parte da UMLS Semantic Network.

O WordNet<sup>21</sup> é um tesauro construído manualmente, que agrupa palavras em conjuntos de sinônimos estritos, chamados *synsets*. Esses synsets são divididos em categorias de substantivo, verbo, adjetivo e advérbio. Em cada categoria, tais synsets são vinculados por relacionamentos apropriados, como classe/subclasse ou relacionamentos ‘é-um’ para substantivos.



**Figura 27.3**

Uma parte da UMLS Semantic Network: hierarquia 'Função biológica'.

Fonte: UMLS Reference Manual, National Library of Medicine.

<sup>18</sup> Ver Porter (1980).

<sup>19</sup> Ver Baeza-Yates e Ribeiro-Neto (1999).

<sup>20</sup> Unified Medical Language System da National Library of Medicine.

<sup>21</sup> Ver em Fellbaum (1998) uma descrição detalhada do WordNet.

O WordNet está baseado na ideia de uso de um vocabulário controlado para indexação, eliminando assim as redundâncias. Ele também é útil para oferecer assistência a usuários com a localização de termos para uma formulação de consulta apropriada.

#### 27.4.4 Outras etapas de pré-processamento: dígitos, hífens, sinais de pontuação, maiúsculas/minúsculas

Dígitos, datas, números de telefone, endereços de e-mail, URLs e outros tipos padrão de texto podem ou não ser removidos durante o pré-processamento. Mecanismos de busca da Web, porém, os indexam a fim de usar esse tipo de informação nos metadados do documento, para melhorar a precisão e a revocação (veja na Seção 27.6 definições detalhadas de *precisão* e *revocação*).

Hífens e sinais de pontuação podem ser tratados de maneiras diferentes. A frase inteira pode ser usada com os hífens/sinais de pontuação, ou então eles podem ser eliminados. Em alguns sistemas, o caractere que representa o hífen/sinal de pontuação pode ser removido, ou pode ser substituído por um espaço. Diferentes sistemas de recuperação de informações seguem diferentes regras de processamento. Tratar de hífens de maneira automática pode ser complexo: pode ser feito como um problema de classificação ou, mais comumente, por algumas regras heurísticas.

A maioria dos sistemas de recuperação de informações realiza pesquisa sem considerar maiúsculas/minúsculas, convertendo todas as letras do texto para maiúsculas ou minúsculas. Também é preciso observar que muitas dessas etapas de processamento de textos são específicas da linguagem, como aquelas que envolvem acentos e diacríticos, e as idiossincrasias que estão associadas a determinado idioma.

#### 27.4.5 Extração de informações

A extração de informações (IE — Information Extraction) é um termo genérico usado para extrair conteúdo estruturado do texto. Tarefas analíticas de texto, como identificar frases substantivas, fatos, eventos, pessoas, lugares e relacionamentos são exemplos de tarefas de IE. Essas tarefas também são chamadas de *tarefas nomeadas de reconhecimento de entidade* e usam abordagens baseadas em regra com um tesouro, expressões regulares e gramáticas, ou técnicas probabilísticas. Para RI e aplicações de pesquisa, as tecnologias de IE são usadas principalmente para identificar recursos contextualmente relevantes, que envolvem análise de texto, combinação e categorização para melhorar a relevância dos sistemas de pesquisa. As tecnologias da linguagem que utilizam

marcação de parte da voz são aplicadas para anotar semanticamente os documentos com recursos extraídos e auxiliar a relevância da pesquisa.

### 27.5 Indexação invertida

A forma mais simples de procurar ocorrências de termos de consulta em coleções de texto pode ser realizada ao varrer o texto sequencialmente. Esse tipo de consulta on-line só é apropriado quando coleções de texto são muito pequenas. A maioria dos sistemas de recuperação de informações processa as coleções de texto para criar índices e operar sobre a estrutura de dados de índice invertido (consulte a tarefa de indexação na Figura 27.1). Uma estrutura de índice invertido compreende informações de vocabulário e documento. **Vocabulário** é um conjunto de termos de consulta distintos no conjunto de documentos. Cada termo em um conjunto de vocabulário tem uma coleção associada de informações sobre os documentos que contêm o termo, como id de documento, contagem de ocorrência e deslocamentos no documento em que o termo ocorre. A forma mais simples de termos de vocabulário consiste em palavras de tokens individuais dos documentos. Em alguns casos, esses termos de vocabulário também consistem em frases, *n*-gramas, entidades, links, nomes, datas ou termos descritores atribuídos manualmente com base em documentos e/ou páginas Web. Para cada termo no vocabulário, as ids de documento correspondentes, locais e número de ocorrências do termo em cada documento e outras informações relevantes podem ser armazenados na seção de informações do documento.

Pesos são atribuídos a termos do documento para representar uma estimativa da utilidade de determinado termo como um descritor para distinguir um documento de outros na mesma coleção. Um termo pode ser um descritor melhor de um documento do que de outro, pelo processo de pesos (ver Seção 27.2).

Um índice invertido de uma coleção de documentos é uma estrutura de dados que anexa termos distintos a uma lista de todos os documentos que contêm o termo. O processo de construção de índice invertido envolve as etapas de extração e processamento mostradas na Figura 27.2. O texto adquirido é primeiro pré-processado e os documentos são representados com os termos do vocabulário. As estatísticas dos documentos são coletadas em tabelas de pesquisa de documento. Elas geralmente incluem contadores de termos de vocabulário em documentos individuais, bem como diferentes coleções, suas posições de ocorrência nos documentos e os tamanhos destes. Os termos do vocabulário são pesados em tempo de indexação, de acordo com dife-

rentes critérios para coleções. Por exemplo, em alguns casos, os termos nos títulos dos documentos podem ter peso maior do que os termos que ocorrem em outras partes dos documentos.

Um dos esquemas de peso mais populares é a métrica TF-IDF (*term frequency-inverse document frequency*) que foi descrita na Seção 27.2. Para determinado termo, esse esquema de peso distingue até certo ponto os documentos em que o termo ocorre com mais frequência daqueles em que o termo ocorre muito pouco ou nunca. Esses pesos são normalizados para considerar tamanhos de documento variáveis, garantindo ainda mais que os documentos maiores, proporcionalmente com mais ocorrências de uma palavra, não sejam favorecidos para recuperação em relação a documentos menores, com ocorrências proporcionalmente menores. Esses fluxos (matrizes) de documento-termo processados são então invertidos para fluxos (matrizes) de termo-documento, para outras etapas de RI.

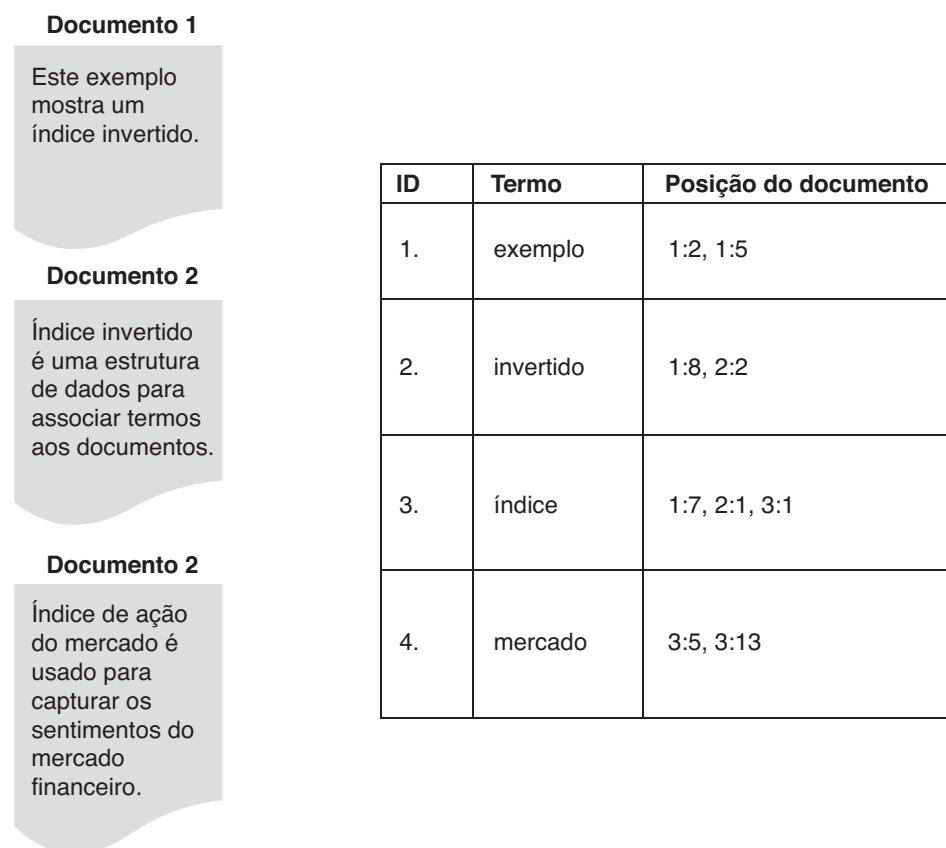
A Figura 27.4 mostra uma ilustração dos vetores de termo-documento-posição para os quatro termos ilustrativos — *exemplo*, *invertido*, *índice* e *mercado* — que se referem aos três documentos e à posição em que ocorrem nesses documentos.

As diferentes etapas envolvidas na construção do índice invertido podem ser resumidas da seguinte forma:

1. Divida os documentos em termos de vocabulário ao criar tokens, limpar, remover stop-words, definir a raiz e/ou usar um tesauro adicional como vocabulário.
2. Reúna estatísticas de documento e armazene-as em uma tabela de pesquisa de documento.
3. Inverta o fluxo documento-termo para um fluxo termo-documento, junto com informações adicionais como frequências, posições e pesos de termo.

A pesquisa por documentos relevantes com base no índice invertido, dado um conjunto de termos de consulta, geralmente é um processo em três etapas.

1. **Pesquisa de vocabulário.** Se a consulta compreende múltiplos termos, eles são separados e tratados como termos independentes. Cada termo é pesquisado no vocabulário. Diversas estruturas de dados, como variações da B+-tree ou hashing, podem ser usadas para



**Figura 27.4**

Exemplo de um índice invertido.

otimizar o processo de pesquisa. Termos de consulta também podem ser organizados em ordem lexicográfica para melhorar a eficiência do espaço.

- 2. Recuperação de informações do documento.** As informações do documento para cada termo são recuperadas.
- 3. Manipulação de informações recuperadas.** O vetor de informações do documento para cada termo obtido na etapa 2 agora é processado ainda mais para incorporar diversas formas de lógica da consulta. Vários tipos de consultas, como consultas de prefixo, intervalo, contexto e proximidade são processados nesta etapa para construir o resultado final com base nas coleções de documentos retornadas na etapa 2.

## 27.6 Medidas de avaliação de relevância da pesquisa

Sem técnicas de avaliação apropriadas não se pode comparar e medir a relevância de diferentes modelos de recuperação e sistemas de RI a fim de fazer melhorias. As técnicas de avaliação dos sistemas de RI medem a *relevância tópica* e a *relevância do usuário*. A *relevância tópica* mede a extensão à qual o tópico de um resultado combina com o tópico da consulta. O mapeamento da necessidade de informação de alguém com consultas ‘perfeitas’ é uma tarefa cognitiva, e muitos usuários não são capazes de efetivamente formar consultas que recuperem resultados mais adequados a sua necessidade de informação. Além disso, como uma parte importante das consultas do usuário é informativa por natureza, não existe um conjunto fixo de respostas corretas para mostrar ao usuário. A *relevância do usuário* é um termo utilizado para descrever a ‘virtude’ de um resultado recuperado com relação à necessidade de informação do usuário. A relevância do usuário inclui outros fatores implícitos, como sua percepção, o contexto, o senso de oportunidade, o ambiente do usuário e as necessidades da tarefa atual. A avaliação da relevância do usuário também pode envolver a análise subjetiva e o estudo das tarefas de recuperação do usuário, a fim de capturar algumas das propriedades dos fatores implícitos envolvidos na consideração da percepção dos usuários para julgar o desempenho.

Na recuperação de informações da Web, nenhuma decisão de classificação binária é feita

sobre se um documento é relevante ou não para uma consulta (enquanto o modelo de recuperação booleano, ou binário, usa esse esquema, conforme discutimos na Seção 27.2.1). Ao contrário, uma pontuação dos documentos é produzida para o usuário. Portanto, algumas medidas de avaliação focalizam a comparação de diferentes pontuações produzidas por sistemas de RI. Discutimos algumas dessas medidas em seguida.

### 27.6.1 Revocação e precisão

Métricas de revocação e precisão são baseadas na suposição de relevância binária (se cada documento é relevante ou não para a consulta). A *revocação* é definida como o número de documentos relevantes recuperados por uma pesquisa dividido pelo número total de documentos relevantes existentes. A *precisão* é definida como o número de documentos relevantes recuperados por uma pesquisa dividido pelo número total de documentos recuperados por essa pesquisa. A Figura 27.5 é uma representação gráfica dos termos *recuperado* e *relevante*, mostrando como os resultados da pesquisa se relacionam com quatro conjuntos diferentes de documentos.

A notação para a Figura 27.5 é a seguinte:

- VP: verdadeiro positivo.
- FP: falso positivo.
- FN: falso negativo.
- VN: verdadeiro negativo.

Os termos *verdadeiro positivo*, *falso positivo*, *falso negativo* e *verdadeiro negativo* costumam ser usados em qualquer tipo de tarefas de classificação para comparar determinada classificação de um item com a classificação correta desejada.

|             |     | Relevante?    |                          |
|-------------|-----|---------------|--------------------------|
|             |     | Sim           | Não                      |
| Recuperado? | Sim | Acertos<br>VP | Alarms falsos<br>FP      |
|             | Não | Perdas<br>FN  | Rejeições corretas<br>VN |

Figura 27.5

Resultados de pesquisa recuperados versus relevantes.

Usando o termo *acertos* para os documentos que verdadeiramente ou ‘corretamente’ correspondem à solicitação do usuário, podemos definir:

$$\begin{aligned}\text{Revocação} &= |\text{Acertos}| / |\text{Relevantes}| \\ \text{Precisão} &= |\text{Acertos}| / |\text{Recuperados}|\end{aligned}$$

Revocação e precisão também podem ser definidas em um ambiente de recuperação pontuada. A revocação na posição de pontuação  $i$  para o documento  $d_i^c$  (indicada por  $r(i)$ ) ( $d_i^c$  é o documento recuperado na posição  $i$  para a consulta  $c$ ) é a fração de documentos relevantes de  $d_1^c$  a  $d_i^c$  no conjunto de resultados para a consulta. Considere o conjunto de documentos relevantes de  $d_1^c$  a  $d_i^c$  nesse conjunto como sendo  $S_i$  com cardinalidade  $|S_i|$ . Considere que  $(|D_c|$  seja o tamanho dos documentos relevantes para a consulta. Nesse caso,  $|S_i| \leq |D_c|$ ). Então:

$$\text{Revocação } r(i) = |S_i| / |D_c|$$

A precisão na posição de pontuação  $i$  ou documento  $d_i^c$  (indicada por  $p(i)$ ) é a fração dos documentos de  $d_1^c$  a  $d_i^c$  no conjunto de resultados que são relevantes:

$$\text{Precisão } p(i) = |S_i| / i$$

A Tabela 27.2 ilustra as métricas de  $p(i)$ ,  $r(i)$  e a precisão média (a ser discutida na próxima seção). Vê-se que a revocação pode ser aumentada ao apresentar mais resultados ao usuário, mas essa técnica corre o

risco de diminuir a precisão. No exemplo, o número de documentos relevantes para alguma consulta = 10. A posição de pontuação e a relevância de um documento individual são mostradas. Os valores de precisão e revocação podem ser calculados em cada posição dentro da lista pontuada, como mostram as duas últimas colunas.

### 27.6.2 Precisão média

A precisão média é calculada com base na precisão em cada documento relevante na pontuação. Essa medida é útil para calcular um único valor de precisão ao comparar diferentes algoritmos de recuperação em uma consulta  $c$ .

$$P_{\text{med}} = \sum_{d_i^c \in D_c} p(i) / |D_c|$$

Considere os valores de precisão de exemplo dos documentos relevantes da Tabela 27.2. A precisão média (valor de  $P_{\text{med}}$ ) para o exemplo da Tabela 27.2 é  $P(1) + P(2) + P(3) + P(7) + P(8) + P(10)/6 = 79,93$  por cento (somente documentos relevantes são considerados nesse cálculo). Muitos algoritmos bons tendem a ter alta precisão média dos  $k$  primeiros para valores pequenos de  $k$ , com valores correspondente mente baixos de revocação.

### 27.6.3 Curva de revocação/precisão

Uma curva de revocação/precisão pode ser desenhada com base nos valores de precisão e revocação

**Tabela 27.2**

Precisão e revocação para a recuperação pontuada.

| Doc. número | Posição de pontuação $i$ | Relevante | Precisão( $i$ ) | Revocação( $i$ ) |
|-------------|--------------------------|-----------|-----------------|------------------|
| 10          | 1                        | Sim       | 1/1 = 100%      | 1/10 = 10%       |
| 2           | 2                        | Sim       | 2/2 = 100%      | 2/10 = 20%       |
| 3           | 3                        | Sim       | 3/3 = 100%      | 3/10 = 30%       |
| 5           | 4                        | Não       | 3/4 = 75%       | 3/10 = 30%       |
| 17          | 5                        | Não       | 3/5 = 60%       | 3/10 = 30%       |
| 34          | 6                        | Não       | 3/6 = 50%       | 3/10 = 30%       |
| 215         | 7                        | Sim       | 4/7 = 57,1%     | 4/10 = 40%       |
| 33          | 8                        | Sim       | 5/8 = 62,5%     | 5/10 = 50%       |
| 45          | 9                        | Não       | 5/9 = 55,5%     | 5/10 = 50%       |
| 16          | 10                       | Sim       | 6/10 = 60%      | 6/10 = 60%       |

em cada posição de pontuação, onde o eixo x é a revocação e o eixo y é a precisão. Em vez de usar a precisão e a revocação em cada posição de pontuação, a curva com frequência é desenhada usando níveis de revocação  $r(i)$  em 0 por cento, 10 por cento, 20 por cento... 100 por cento. A curva normalmente tem uma inclinação negativa, refletindo o relacionamento inverso entre precisão e revocação.

#### 27.6.4 F-Score

F-score ( $F$ ) é a média harmônica dos valores de precisão ( $p$ ) e revocação ( $r$ ). A alta precisão é alcançada quase sempre à custa da revocação e vice-versa. Essa é uma questão de contexto da aplicação sobre ajustar o sistema para alta precisão ou alta revocação. F-score é uma única medida que combina precisão e revocação para comparar diferentes conjuntos de resultados:

$$F = \frac{2pr}{p+r}$$

Uma das propriedades da média harmônica é que aquela de dois números tende a ser mais próxima da menor das duas. Assim,  $F$  é automaticamente enviesado para o menor entre os valores de precisão e revocação. Portanto, para um F-score alto, a precisão e a revocação devem ser altas.

$$F = \frac{2}{\frac{1}{p} + \frac{1}{r}}$$

### 27.7 Pesquisa e análise na Web<sup>22</sup>

O surgimento da Web levou milhões de usuários a procurar informações, que são armazenadas em um número muito grande de sites ativos. Para tornar essas informações acessíveis, mecanismos de busca como Google e Yahoo! precisam sondar e indexar esses sites e documentar coleções em seus bancos de dados de índice. Além do mais, os mecanismos de busca precisam regularmente atualizar seus índices dada a natureza dinâmica da Web à medida que novos sites web são criados e os atuais são atualizados ou excluídos. Como existem muitas milhões de páginas disponíveis na Web sobre diferentes tópicos, os mecanismos de busca precisam aplicar diversas técnicas sofisticadas, como análise de link, para identificar a importância das páginas.

Existem outros tipos de mecanismos de busca

além daqueles que regularmente sondam a Web e criam índices automáticos: estes são mecanismos de busca verticais, operados por humanos, ou mecanismos de metabusca. São desenvolvidos com a ajuda de sistemas auxiliados por computador para ajudar os curadores com o processo de atribuir índices. Eles consistem em diretórios Web especializados criados manualmente, que são organizados de maneira hierárquica, para guiar a navegação do usuário a diferentes recursos na Web. Os **mecanismos de busca verticais** são mecanismos personalizados, específicos do tópico, que sondam e indexam uma coleção específica de documentos na Web e oferecem resultados de busca dessa coleção específica. **Mecanismos de metabusca** são criados em cima dos mecanismos de busca: eles consultam diferentes mecanismos de busca simultaneamente, agregam e oferecem resultados de busca dessas fontes.

Outra fonte de documentos Web pesquisáveis são as bibliotecas digitais. **Bibliotecas digitais** podem ser definidas de modo geral como coleções de recursos e serviços eletrônicos para a entrega de materiais em uma série de formatos. Essas coleções podem incluir o catálogo da biblioteca de uma universidade, os catálogos de um grupo de universidades participantes no State of Florida University System, ou uma compilação de vários recursos externos na World Wide Web, como o Google Scholar ou o índice IEEE/ACM. Essas interfaces oferecem acesso universal a diferentes tipos de conteúdo — como livros, artigos, áudios e vídeos — situados em vários sistemas de banco de dados e repositórios remotos. Semelhantes a bibliotecas reais, essas coleções digitais são mantidas por meio de um catálogo e organizadas em categorias para referência on-line. Bibliotecas digitais ‘incluem coleções pessoais, distribuídas e centralizadas, como catálogos de acesso público on-line (OPACs — On-line Public Access Catalogs) e bancos de dados bibliográficos, bancos de dados de documentos distribuídos, listas acadêmicas e de discussão profissional e jornais eletrônicos, outros bancos de dados on-line, fóruns e quadros de avisos’.<sup>23</sup>

#### 27.7.1 Análise da Web e seu relacionamento com a recuperação de informações

Além da navegação e busca na Web, outra atividade importante, bastante relacionada com a recuperação de informações, é *analisar* ou *extrair* informações na Web para novas informações de interesse. (Discutiremos a mineração de dados baseada em arquivos e bancos de dados no Capítulo 28.) A aplica-

<sup>22</sup> Agradecemos as contribuições de Pranesh P. Ranganathan e Hari P. Kumar para esta seção.

<sup>23</sup> Covi e Kling (1996), página 672.

ção de técnicas de análise de dados para descoberta e análise de informações úteis da Web é conhecida como **análise da Web**. Durante os últimos anos, a World Wide Web surgiu como um repositório importante de informações para muitas aplicações do dia a dia para consumidores individuais, bem como uma plataforma significativa para comércio eletrônico (e-commerce) e redes sociais. Essas propriedades a tornam um alvo interessante para aplicações de análise de dados. O campo de mineração e análise da Web é uma integração de uma grande gama de campos que se espalham por recuperação de informações, análise de texto, processamento em linguagem natural, mineração de dados, aprendizado de máquina e análise estatística.

Os objetivos da análise da Web são melhorar e personalizar a relevância dos resultados de pesquisa e identificar tendências que possam ser valiosas para diversas empresas e organizações. Elaboramos esses objetivos a seguir.

- **Encontrando informações relevantes.** As pessoas normalmente procuram informações específicas na Web inserindo palavras-chave em um mecanismo de busca ou navegando por portais de informação e usando serviços. Os serviços de pesquisa são restritos pelos problemas de relevância de pesquisa, pois precisam mapear e aproximar a necessidade de informação de milhões de usuários como uma tarefa *a priori*. Ocorre uma baixa *precisão* (ver Seção 27.6) por causa dos resultados que não são relevantes ao usuário. No caso da Web, a alta *revocação* (ver Seção 27.6) é impossível de se determinar devido à incapacidade de indexar todas as páginas na Web. Além disso, a medição da revocação não faz sentido, pois o usuário se preocupa apenas com os poucos documentos do topo. O feedback mais relevante para o usuário costuma ser apenas o dos primeiros resultados.
- **Personalização da informação.** Diferentes pessoas têm preferências distintas de conteúdo e apresentação. Ao coletar informações pessoais e depois gerar páginas Web dinâmicas específicas do usuário, as páginas são personalizadas para ele. As ferramentas de personalização usadas em diversas aplicações baseadas na Web e serviços, como a monitoração por meio de clique, rastreamento de globo ocular, aprendizado do perfil de usuário explícito ou implícito e composição de serviço dinâmico usando APIs da Web, são utilizados para adaptação e personalização de serviço. Um mecanismo de personalização em geral

tem algoritmos que utilizam a informação de personalização do usuário — coletada por várias ferramentas — para gerar resultados de pesquisa específicos dele.

- **Encontrando informações de valor comercial.** Esse problema lida com a descoberta de padrões nos interesses dos usuários, comportamentos e seu uso de produtos e serviços, que pode ser de valor comercial. Por exemplo, empresas como a indústria automobilística, de vestuário, sapatos e cosméticos podem melhorar seus serviços ao identificar padrões como tendências de uso e preferências do usuário, com diversas técnicas de análise da Web.

Com base nesses objetivos, podemos classificar a análise da Web em três categorias: **análise de conteúdo da Web**, que lida com a extração de informações/conhecimento útil do conteúdo da página Web; **análise de estrutura da Web**, que descobre conhecimento de hiperlinks que representam a estrutura da Web; e **análise de uso da Web**, que extrai os padrões de acesso do usuário de logs de uso que registram a atividade de cada usuário.

## 27.7.2 Pesquisando na Web

A World Wide Web é um imenso corpo de informações, mas a localização de recursos que sejam de alta qualidade e relevantes às necessidades do usuário é muito difícil. O conjunto de páginas Web tomadas como um todo quase não possui uma estrutura unificada, com variabilidade no estilo de autoria e conteúdo, tornando assim mais difícil localizar com precisão a informação necessária. Mecanismos de busca baseados em índices têm sido uma das principais ferramentas pelas quais os usuários procuram informações na Web. Mecanismos de busca na Web sondam a rede e criam um índice para fins de pesquisa. Quando um usuário especifica sua necessidade de informação ao fornecer palavras-chave, esses mecanismos de busca na Web consultam seu repositório de índices e produzem links ou URLs com conteúdo abreviado como resultados de pesquisa. Pode haver milhares de páginas relevantes a determinada consulta. Surge um problema quando somente alguns poucos resultados mais relevantes devem ser retornados ao usuário. A discussão que tivemos sobre consulta e pontuação baseada em relevância nos sistemas de RI, nas seções 27.2 e 27.3, se aplica a mecanismos de busca na Web. Esses algoritmos de pontuação exploram a estrutura de links da Web.

As páginas Web, diferentemente das coleções de texto-padrão, contêm conexões com outras páginas Web ou documentos (por meio do uso de hiperlinks),

permitindo que os usuários naveguem de uma página para outra. Um **hiperlink** tem dois componentes: uma **página de destino** e um **texto de âncora** que descreve o link. Por exemplo, uma pessoa pode se vincular ao site do Yahoo! em sua página Web com um texto de âncora como ‘Meu site favorito na Web’. Os textos de âncora podem ser imaginados como endossos implícitos. Eles oferecem uma anotação humana em potencial muito importante. Supõe-se que uma pessoa que se vincula a outras páginas Web de sua página Web tem alguma relação com essas páginas. Os mecanismos de busca na Web visam a destilar resultados por sua relevância e autoridade. Existem muitos hiperlinks redundantes, como os links para a página principal (homepage) em cada página Web de um site. Eses hiperlinks precisam ser eliminados dos resultados da busca pelos mecanismos de busca.

Um **hub** é uma página Web ou um site que se vincula a uma coleção de sites proeminentes (autoridades) sobre um assunto comum. Uma boa **autoridade** é uma página que é apontada por muitos bons hubs, enquanto um bom hub é uma página que aponta para muitas boas autoridades. Essas ideias são usadas pelo algoritmo de pontuação HITS, que é descrito na Seção 27.7.3. Sabe-se que páginas confiáveis não são muito autodescritivas, e as autoridades em tópicos gerais raramente se vinculam de maneira direta umas às outras. Essas propriedades dos hiperlinks estão sendo usadasativamente para melhorar a pontuação de resultados do mecanismo de busca da Web e organizá-los como hubs e autoridades. Discutimos rapidamente alguns dos algoritmos de pontuação a seguir.

### 27.7.3 Analisando a estrutura de link das páginas Web

O objetivo da análise de estrutura da Web é gerar um resumo estrutural sobre o Website e as páginas Web. Ela focaliza a estrutura interna dos documentos e lida com a estrutura de link usando hiperlinks entre documentos. A estrutura e conteúdo das páginas Web normalmente são combinados para recuperação de informações pelos mecanismos de busca na Web. Dada uma coleção de documentos Web interconectados, fatos interessantes e informativos descrevendo sua conectividade no subconjunto da Web podem ser descobertos. A análise de estrutura da Web também é usada para revelar a estrutura das páginas Web, que ajuda com a navegação e possibilita a comparação/integração de esquemas de página Web. Esse aspecto da análise de estrutura da Web facilita a classificação de documentos da Web e o agrupamento com base na estrutura.

**O algoritmo de pontuação PageRank.** Conforme já discutimos, os algoritmos de pontuação são usados para ordenar resultados de busca com base na relevância e autoridade. O Google usa o conhecido algoritmo **PageRank**,<sup>24</sup> que é baseado na ‘importância’ de cada página. Cada página Web tem uma série de links adiante (arestas de saída) e links de volta (arestas de entrada). É muito difícil determinar todos os links de volta de uma página Web, ao passo que é relativamente simples determinar seus links adiante. De acordo com o algoritmo PageRank, páginas altamente vinculadas são mais importantes (possuem maior autoridade) do que páginas com menos links. No entanto, nem todos os links de volta são importantes. Um link de volta a uma página de uma fonte confiável é mais importante do que um link de alguma fonte qualquer. Assim, uma página tem uma pontuação alta se a soma dos pontos de seus links de volta for alta. O PageRank foi uma tentativa de ver com que facilidade uma aproximação da ‘importância’ de uma página pode ser obtida da estrutura do link.

O cálculo da pontuação de página segue uma técnica iterativa. O PageRank de uma página Web é calculado como uma soma dos PageRanks de todos os seus links de volta. O PageRank trata a Web como um *modelo de Markov*. Um navegador da Web imaginário visita uma sequência infinita de páginas clicando aleatoriamente. O PageRank de uma página é uma estimativa da frequência com que o navegador entra em determinada página. Ele é uma medida da importância independente da consulta de uma página/nó. Por exemplo, considere que  $P(X)$  seja o PageRank de qualquer página  $X$  e  $C(X)$  seja o número de links de saída da página  $X$ , e considere que  $d$  seja o fator de *amortecimento* no intervalo  $0 < d < 1$ . Em geral,  $d$  é definido como 0,85. Então, o PageRank para uma página  $A$  pode ser calculado como:

$$P(A) = (1 - d) + d (P(T1)/C(T1) + \dots + P(Tn)/C(Tn))$$

Aqui,  $T1, T2, \dots, Tn$  são as páginas que apontam para a Página  $A$  (ou seja, são citações para a página  $A$ ). O PageRank forma uma distribuição de probabilidade sobre páginas Web, de modo que a soma dos PageRanks de todas as páginas Web seja um.

**O algoritmo de pontuação HITS.** O algoritmo HITS<sup>25</sup> proposto por Jon Kleinberg é outro tipo de algoritmo de pontuação que explora a estrutura de link da Web. O algoritmo presume que um bom *hub* é um documento que aponta para muitos *hubs*, e uma boa autoridade é um documento que é apontado por muitas outras autoridades. O algoritmo contém duas

<sup>24</sup> O algoritmo PageRank foi proposto por Lawrence Page (1998) e Sergey Brin, fundadores do Google. Para obter mais informações, consulte <<http://en.wikipedia.org/wiki/PageRank>>.

<sup>25</sup> Ver Kleinberg (1999).

etapas principais: um componente de amostragem e um componente de propagação de peso. O componente de amostragem constrói uma coleção focalizada  $S$  de páginas com as seguintes propriedades:

1.  $S$  é relativamente pequena.
2.  $S$  é rica em páginas relevantes.
3.  $S$  contém a maioria das autoridades mais fortes.

O componente de peso calcula recursivamente os valores de hub e autoridade para cada documento da seguinte forma:

1. Inicializa valores de hub e autoridade para todas as páginas em  $S$  ao defini-los como 1.
2. Enquanto (valores de hub e autoridade não convergem):
  - a. Para cada página em  $S$ , calcule o valor de autoridade = Soma dos valores de hub de todas as páginas *apontando para* a página atual.
  - b. Para cada página em  $S$ , calcule valor do hub = Soma dos valores de autoridade de todas as páginas *apontadas* pela página atual.
  - c. Normalize os valores de hub e autoridade de modo que a soma de todos os valores de hub em  $S$  seja igual a 1 e a soma de todos os valores de autoridade em  $S$  seja igual a 1.

#### 27.7.4 Análise de conteúdo da Web

Como já dissemos, a **análise de conteúdo da Web** refere-se ao processo de descobrir informações úteis de conteúdo/dados/documentos da Web. Os **dados de conteúdo da Web** consistem em dados desestruturados, como texto livre de documentos armazenados eletronicamente, dados semiestruturados normalmente encontrados como documentos HTML, com dados de imagem embutidos, e dados mais estruturados, como dados tabulares e páginas em HTML, XML ou outras linguagens de marcação, geradas como saída de bancos de dados. De maneira mais geral, o termo *conteúdo Web* refere-se a quaisquer dados reais na página Web que sejam voltados para o usuário que acessa essa página. Isso costuma consistir em texto e gráficos, mas não se limita a isso.

Primeiro, discutiremos algumas tarefas preliminares de análise de conteúdo Web e, depois, veremos as tarefas de análise tradicionais da classificação e agrupamento de página Web.

**Extração de dados estruturados.** Os dados estruturados na Web normalmente são muito importantes, pois representam informações essenciais, como uma tabela estruturada que mostra os horá-

rios de voo entre duas cidades. Existem várias técnicas para a extração de dados estruturados. Uma inclui a escrita de um **wrapper**, ou um programa que procura diferentes características estruturais da informação na página e extrai o conteúdo correto. Outra técnica é escrever manualmente um programa de extração para cada Website com base nos padrões de formato observados do site, o que é muito trabalhoso e demorado. Isso não funciona com um número muito grande de sites. Uma terceira técnica é a **indução de wrapper** ou **aprendizado de wrapper**, em que o usuário primeiramente rotula manualmente um conjunto de páginas de treinamento, e o sistema de aprendizado gera regras — com base nas páginas de aprendizado — que são aplicadas para extrair itens-alvo de outras páginas Web. Uma quarta técnica é a automática, que visa a encontrar padrões/gramáticas das páginas Web e depois usa a **geração de wrapper** para produzir um wrapper a fim de extrair dados automaticamente.

**Integração de informações da Web.** A Web é imensa e tem milhões de documentos, criados por pessoas e organizações diferentes. Por causa disso, as páginas Web que contêm informações semelhantes podem ter uma sintaxe diferente e palavras distintas para descrever os mesmos conceitos. Isso cria a necessidade de integrar informações de diversas páginas Web. Duas técnicas populares para integração de informação da Web são:

1. **Integração de interface de consulta Web**, para habilitar a consulta de múltiplos bancos de dados na Web que não são visíveis nas interfaces externas e estão ocultos na ‘Web profunda’. A **Web profunda**<sup>26</sup> consiste nas páginas que não existem até que sejam criadas dinamicamente como resultado de uma pesquisa de banco de dados específica, que produz algumas das informações na página (ver Capítulo 14). Como os crawlers de mecanismo de busca tradicionais não podem sondar e coletar informações de tais páginas, a Web profunda até agora tem ficado escondida deles.
2. **Combinação de esquema**, como a integração de diretórios e catálogos para chegar a um esquema global para aplicações. Um exemplo de tal aplicação seria combinar um registro de saúde pessoal de um indivíduo ao combinar e coletar dados de várias fontes dinamicamente, cruzando registros de saúde de múltiplos sistemas.

<sup>26</sup> A Web profunda, conforme definida por Bergman (2001).

Essas técnicas continuam sendo uma área de pesquisa ativa, e uma discussão detalhada delas está além do escopo deste livro. Consulte a bibliografia selecionada, ao final deste capítulo, para obter mais detalhes.

#### **Integração de informações baseada em ontologia.**

Essa tarefa envolve o uso de ontologias para efetivamente combinar informações de diversas fontes heterogêneas. Ontologias — modelos de representação formais com conceitos definidos explicitamente e relacionamentos nomeados vinculando-os — são usadas para resolver as questões de heterogeneidade semântica nas fontes de dados. Diferentes classes de técnicas para integração de informações usam ontologias.

- **Técnicas de ontologia única** utilizam uma ontologia global que oferece um vocabulário compartilhado para a especificação da semântica. Elas funcionam se todas as fontes de informação a serem integradas oferecerem quase a mesma visão em um domínio de conhecimento. Por exemplo, o UMLS (descrito na Seção 27.4.3) pode servir como uma ontologia comum para aplicações biomédicas.
- Em uma **técnica de ontologia múltipla**, cada fonte de informação é descrita pela própria ontologia. Em princípio, a ‘ontologia de origem’ pode ser uma combinação de várias outras ontologias, mas não se pode assumir que as diferentes ‘ontologias de origem’ compartilham o mesmo vocabulário. Lidar com ontologias múltiplas, parcialmente sobrepostas e potencialmente em conflito, é um problema muito difícil enfrentado por muitas aplicações, incluindo aquelas na área de bioinformática e outras áreas de conhecimento complexas.
- **Técnicas de ontologia híbridas** são semelhantes às técnicas de ontologia múltiplas: a semântica de cada fonte é descrita pela própria ontologia. Porém, para tornar as ontologias de origem comparáveis entre si, elas são baseadas em um vocabulário global compartilhado. O vocabulário compartilhado contém termos básicos (os primitivos) de um domínio de conhecimento. Como cada termo da ontologia de origem se baseia nos primitivos, os termos se tornam mais facilmente comparáveis do que nas técnicas de ontologia múltipla. A vantagem de uma técnica híbrida é que novas fontes podem ser facilmente acrescentadas sem a necessidade de modificar os mapeamentos ou o vocabulário compartilhado. Nas técnicas múltipla e híbrida, várias ques-

tões de pesquisa, como mapeamento, alinhamento e mesclagem da ontologia, precisam ser resolvidas.

**Criando hierarquias de conceito.** Um modo comum de organizar os resultados da pesquisa é por meio de uma lista pontuada linear de documentos. Mas, para alguns usuários e aplicações, uma maneira melhor de exibir resultados seria criar agrupamentos de documentos relacionados no resultado da busca. Um modo de organizar documentos em um resultado de pesquisa, e organizar informações em geral, é criando uma **hierarquia de conceito**. Os documentos em um resultado de pesquisa são organizados em grupos, em um padrão hierárquico. Outras técnicas relacionadas para organizar documentos são a **classificação** e o **agrupamento** (ver Capítulo 28). O agrupamento cria grupos de documentos, nos quais os documentos em cada grupo compartilham muitos conceitos comuns.

**Segmentação de páginas Web e detecção de ruído.** Existem muitas partes supérfluas em um documento Web, como anúncios e painéis de navegação. A informação e o texto nessas partes supérfluas devem ser eliminados como ruído antes de classificar os documentos com base em seu conteúdo. Logo, antes de aplicar algoritmos de classificação ou agrupamento a um conjunto de documentos, as áreas ou blocos dos documentos que contêm ruído devem ser removidos.

### **27.7.5 Técnicas de análise do conteúdo Web**

As duas técnicas principais para análise de conteúdo Web são (1) baseada em agente (visão RI) e (2) baseada em banco de dados (visão BD).

A **técnica baseada em agente** envolve o desenvolvimento de sistemas sofisticados de inteligência artificial que podem atuar de forma autônoma ou semi-autônoma em favor de um usuário em particular, para descobrir e processar informações baseadas na Web. Em geral, os sistemas de análise Web baseados em agente podem ser colocados nas três categorias a seguir:

- **Agentes Web inteligentes** são agentes de software que procuram informações relevantes usando características de um domínio de aplicação em particular (e possivelmente um perfil de usuário) para organizar e interpretar a informação descoberta. Por exemplo, um agente inteligente que recupera informações de produto de uma série de sites de vendedor utilizando apenas informações gerais sobre o domínio de produto.

- **Filtragem/categorização de informações** é outra técnica que utiliza agentes Web para categorizar documentos Web. Esses agentes Web empregam métodos da recuperação de informações e informações semânticas com base nos links entre vários documentos para organizar documentos em uma hierarquia de conceito.
- **Agentes Web personalizados** são outro tipo de agentes Web que utilizam as preferências pessoais dos usuários para organizar resultados de pesquisa ou descobrir informações e documentos que poderiam ter valor para determinado usuário. As preferências do usuário poderiam ser descobertas com base em escolhas de usuário anteriores, ou de outros indivíduos que se considera terem preferências semelhantes para o usuário.

A **técnica baseada em banco de dados** visa a deduzir a estrutura do Website ou transformar um Website para organizá-lo como um banco de dados de modo que possibilite melhor gerenciamento de informações e consulta na Web. Essa técnica de análise de conteúdo Web tenta principalmente modelar os dados na Web e integrá-los de modo que consultas mais sofisticadas do que a pesquisa por palavra-chave possam ser realizadas. Estas poderiam ser obtidas ao encontrar o esquema de documentos Web, montar um warehouse de documento Web, uma base de conhecimento da Web ou um banco de dados virtual. A técnica baseada em banco de dados pode usar um modelo como o Object Exchange Model (OEM),<sup>27</sup> que representa dados semiestruturados por um grafo rotulado. Os dados no OEM são vistos como um grafo, com objetos como vértices e rótulos como arestas. Cada objeto é identificado por um identificador de objeto e um valor que é atômico — como inteiro, string, imagem GIF ou documento HTML — ou complexo, na forma de um conjunto de referências de objeto.

O foco principal da técnica baseada em banco de dados tem sido com o uso de bancos de dados multinível e sistemas de consulta Web. Um **banco de dados multinível** em seu nível mais baixo é um banco de dados que contém informações semiestruturadas primitivas armazenadas em diversos repositórios da Web, como documentos de hipertexto. Nos níveis mais altos, metadados ou generalizações são extraídos dos níveis mais baixos e organizados em coleções estruturadas, como bancos de dados relacionais ou orientados a objeto. Em um **sistema de consulta Web**, as informações sobre o conteúdo e a estrutura dos documentos Web são extraídas e organizadas

usando técnicas tipo banco de dados. Linguagens de consulta similares à SQL podem então ser utilizadas para pesquisar e consultar documentos Web. Elas combinam consultas estruturais, baseadas na organização de documentos de hipertexto, e consultas baseadas em conteúdo.

## 27.7.6 Análise de uso da Web

**Análise de uso da Web** é a aplicação das técnicas de análise de dados para descobrir padrões de uso com base em dados da Web, a fim de entender e atender melhor as necessidades das aplicações baseadas na Web. Essa atividade não contribui diretamente para a recuperação de informações; mas é importante melhorar ou aprimorar a experiência de pesquisa dos usuários. Os **dados de uso da Web** descrevem o padrão de uso das páginas Web, como endereços IP, referências de página, data e hora dos acessos para um usuário, grupo de usuários ou uma aplicação. A análise de uso da Web normalmente consiste em três fases principais: pré-processamento, descoberta de padrão e análise de padrão.

1. **Pré-processamento.** O pré-processamento converte a informação coletada sobre estatísticas e padrões de uso para um formato que possa ser utilizado pelos métodos de descoberta de padrão. Usamos o termo ‘visão de página’ para nos referir às páginas vistas ou visitadas por um usuário. Existem vários tipos de técnicas de pré-processamento disponíveis:
- **Pré-processamento de uso** analisa os dados coletados disponíveis sobre padrões de uso de usuários, aplicações e grupos de usuários. Como esses dados normalmente são incompletos, o processo é difícil. Técnicas de limpeza de dados são necessárias para eliminar o impacto de itens irrelevantes no resultado da análise. Frequentemente, os dados de uso são identificados por um endereço IP e consistem em fluxos de cliques coletados no servidor. Dados melhores estão disponíveis se um processo de rastreamento de uso for instalado no site do cliente.
- **Pré-processamento de conteúdo** é o processo de converter texto, imagem, scripts e outro conteúdo para um formato que possa ser utilizado pela análise de uso. Em geral, isso consiste em realizar a análise de conteúdo como classificação ou agrupamento. As técnicas de agrupamento ou classificação podem agrupar informações de uso para tipos semelhantes de páginas Web, de modo que os padrões de uso podem ser descobertos para classes especiais.

<sup>27</sup> Ver Kosala e Blockeel (2000).

cíficas de páginas Web que descrevem tópicos em particular. As visões de página também podem ser classificadas de acordo com seu uso intencionado, como para vendas, descoberta ou outros usos.

- **Pré-processamento de estrutura:** o pré-processamento de estrutura pode ser feito ao analisar e reformatar a informação sobre hiperlinks e estrutura entre as páginas vistas. Uma dificuldade é que a estrutura do site pode ser dinâmica e ter de ser construída para cada sessão do servidor.
- 2. **Descoberta de padrão.** As técnicas usadas na descoberta de padrão são baseadas nos métodos dos campos de estatística, aprendizado de máquina, reconhecimento de padrão, análise de dados, mineração de dados e outras áreas semelhantes. Essas técnicas são adaptadas de modo que levem em consideração o conhecimento específico e as características para análise da Web. Por exemplo, na descoberta da regra de associação (ver Seção 28.2), a noção de uma transação para análise de cesta de mercado considera os itens estarem desordenados. Mas a ordem de acesso das páginas Web é importante, e por isso deve ser considerada na análise de uso da Web. Logo, a descoberta de padrão envolve sequências de mineração das visões de página. Em geral, ao usar dados de uso da Web, os tipos de atividades de mineração de dados a seguir podem ser realizados para descoberta de padrão.
- **Análise estatística.** Técnicas estatísticas são o método mais comum de extrair conhecimento sobre visitantes de um Website. Ao analisar o log da sessão, é possível aplicar medidas estatísticas como média, mediana e contagem de frequência a parâmetros como páginas vistas, tempo de visualização por página, extensão dos caminhos de navegação entre páginas e outros parâmetros relevantes à análise de uso da Web.
- **Regras de associação.** No contexto da análise de uso da Web, regras de associação referem-se a conjuntos de páginas que são acessadas juntas com um valor de suporte que excede algum limite especificado. (Veja a Seção 28.2, sobre regras de associação.) Essas páginas podem não estar conectadas diretamente umas às outras por hiperlinks. Por exemplo, a descoberta da regra de associação pode revelar uma correlação entre usuários que visitaram uma página contendo produtos eletrônicos e

aqueles que visitam uma página sobre equipamento esportivo.

- **Clustering (agrupamento).** No domínio de uso da Web, existem dois tipos de grupos interessantes a serem descobertos: cluster de usuários e grupos de páginas. O agrupamento de usuários tende a estabelecer grupos de usuários exibindo padrões de navegação semelhantes. Esse conhecimento é útil especialmente para deduzir as demografias de usuários a fim de realizar segmentação de mercado em aplicações de comércio eletrônico (e-commerce) ou para fornecer conteúdo Web personalizado aos usuários. O agrupamento de páginas é baseado no conteúdo das páginas, e páginas com conteúdo semelhante são agrupadas. Esse tipo de agrupamento pode ser utilizado em mecanismos de busca da Internet e em ferramentas que oferecem assistência à navegação Web.
- **Classificação.** No domínio Web, um objetivo é desenvolver um perfil de usuários pertencentes a determinada classe ou categoria. Isso exige extração e seleção de recursos que melhor descrevam as propriedades de determinada classe ou categoria de usuários. Como exemplo, um padrão interessante que pode ser descoberto seria: 60 por cento dos usuários que fazem um pedido on-line em /Product/Books estão na faixa etária de 18 a 25 anos e moram em apartamentos alugados.
- **Padrões sequenciais.** Esses tipos de padrões identificam sequências de acessos à Web, que podem ser usados para prever o próximo conjunto de páginas Web a serem acessadas por certa classe de usuários. Esses padrões podem ser utilizados por marqueteiros para produzir anúncios direcionados nas páginas Web. Outro tipo de padrão sequencial pertence a quais itens normalmente são adquiridos após a compra de determinado item. Por exemplo, depois de comprar um computador, uma impressora costuma ser comprada.
- **Modelagem de dependência.** A modelagem de dependência visa a determinar e modelar dependências significativas entre as diversas variáveis no domínio da Web. Como exemplo, pode-se estar interessado em montar um modelo que represente os diferentes estágios pelos quais um visitante passa en-

quanto compra em uma loja on-line, com base nas ações escolhidas (por exemplo, de um visitante casual até um comprador sério em potencial).

3. **Análise de padrão.** A última etapa é retirar aquelas regras ou padrões que não são considerados de interesse com base nos padrões descobertos. A metodologia de análise em particular é baseada na aplicação. Uma técnica comum para análise de padrão é usar uma linguagem de consulta como a SQL para detectar diversos padrões e relacionamentos. Outra técnica envolve carregar dados de uso em um data warehouse com ferramentas de ETL e realizar operações OLAP para vê-los por várias dimensões (ver Seção 29.3). É comum utilizar técnicas de visualização, como padrões gráficos, ou atribuir cores para diferentes valores, para destacar padrões ou tendências nos dados.

### 27.7.7 Aplicações práticas da análise da Web

**Análise da Web.** O objetivo da análise da Web é entender e otimizar o desempenho do uso da Web. Isso requer coleta, análise e monitoramento do desempenho dos dados de uso da Internet. A análise da Web no site mede o desempenho de um Website em um contexto comercial. Esses dados normalmente são comparados com os principais indicadores de desempenho para medir a eficácia ou o desempenho do Website como um todo, e podem ser usados para melhorar um site ou as estratégias de marketing.

**Web Spamming.** Tem se tornado cada vez mais importante para empresas e indivíduos ter seus sites/páginas Web aparecendo nos principais resultados de busca. Para conseguir isso, é essencial entender os algoritmos de pontuação dos mecanismos de busca e apresentar a informação na página de alguém de modo que a página tenha uma pontuação alta quando as respectivas palavras-chave forem consultadas. Existe uma linha tênue separando a otimização de página legítima para fins comerciais e o spamming. **Web spamming**, portanto, é definido como uma atividade deliberada de promover a página de alguém ao manipular os resultados retornados pelos mecanismos de busca. A análise da Web pode ser usada para detectar tais páginas e descartá-las dos resultados da busca.

**Segurança da Web.** A análise da Web pode ser utilizada para encontrar padrões de uso interessantes dos sites Web. Se qualquer falha em um site tiver sido

explorada, isso pode ser deduzido com a análise da Web, permitindo assim o projeto de sites mais robustos. Por exemplo, a porta dos fundos ou o vazamento de informações dos servidores Web podem ser detectados usando técnicas de análise da Web sobre alguns dados anormais no log da aplicação Web. Técnicas de análise de segurança, como detecção de intrusão e ataques de negação de serviço, são baseadas na análise de padrão de acesso da Web.

**Web Crawlers.** Web crawlers são programas que visitam páginas Web e criam cópias de todas as páginas visitadas, para que possam ser processadas por um mecanismo de busca para indexação das páginas baixadas, oferecendo buscas rápidas. Outro uso dos crawlers é para verificar e manter automaticamente os Websites. Por exemplo, o código HTML e os links em um site Web podem ser verificados e validados pelo crawler. Outro uso infeliz dos crawlers é para coletar endereços de e-mail das páginas Web, de modo que possam ser utilizados para e-mails de spam mais tarde.

## 27.8 Tendências na recuperação de informações

Nesta seção, revisamos alguns conceitos que estão sendo considerados no trabalho de pesquisa mais recente sobre a recuperação de informações.

### 27.8.1 Busca facetada

A busca facetada é uma técnica que permite a experiência integrada de busca e navegação, ao permitir que os usuários explorem filtrando a informação disponível. Essa técnica de busca é usada com frequência em sites de e-commerce e aplicações que permitem que usuários naveguem por um espaço de informações multidimensional. Facetas geralmente são usadas para o tratamento de transações ou mais dimensões de classificação. Isso permite que o **esquema de classificação facetada** classifique um objeto de várias maneiras com base nos diferentes critérios taxonômicos. Por exemplo, uma página Web pode ser classificada de várias maneiras: por conteúdo (companhias aéreas, música, notícias etc.); por uso (vendas, informações, registro etc.); por local; por linguagem utilizada (HTML, XML etc.) e de outras maneiras ou facetas. Logo, o objeto pode ser classificado de várias maneiras com base em diversas taxonomias.

Uma **faceta** define propriedades ou características de uma classe de objetos. As propriedades devem ser mutuamente exclusivas e completas. Por exemplo, uma coleção de objetos de arte poderia ser classifica-

da usando uma faceta do artista (nome do artista), uma faceta de época (quando a arte foi criada), uma faceta de tipo (pintura, escultura, mural etc.), uma faceta de país de origem, uma faceta de mídia (óleo, aquarela, pedra, metal, mídia mista etc.), uma faceta de coleção (onde a arte reside), e assim por diante.

A busca facetada utiliza a classificação facetada, que permite que um usuário navegue por informações ao longo de múltiplos caminhos, correspondentes a diferentes ordenações das facetas. Isso é diferente das taxonomias tradicionais, em que a hierarquia das categorias é fixa e inalterável. O projeto Flamenco da Universidade da Califórnia em Berkeley<sup>28</sup> é um dos primeiros exemplos de um sistema de busca facetada.

## 27.8.2 Busca social

A visão tradicional da navegação na Web considera que um único usuário está procurando informações. Essa visão é contrária à pesquisa anterior por cientistas de biblioteca, que estudavam os hábitos de busca de informação dos usuários. Tal pesquisa demonstrou que outros indivíduos podem ser recursos de informação valiosos durante a busca de informações por um único usuário. Mais recentemente, a pesquisa indicou que com frequência existe cooperação direta do usuário durante a busca por informações baseada na Web. Alguns estudos informam que segmentos significativos da população de usuários estão engajados na colaboração explícita sobre tarefas de busca conjunta na Web. A colaboração ativa por várias partes também ocorre em certos casos (por exemplo, ambientes de empresa); em outras ocasiões, e talvez para a maioria das buscas, os usuários costumam interagir com outros remota, assíncrona e até mesmo involuntária e implicitamente.

A busca de informações on-line habilitada socialmente (busca social) é um novo fenômeno facilitado pelas recentes tecnologias Web. A **busca social colaborativa** envolve diferentes formas de envolvimento ativo nas atividades relacionadas à pesquisa, como a busca colocalizada, colaboração remota em tarefas de busca, uso de rede social para busca, uso de redes especialistas, envolvimento em mineração de dados sociais ou inteligência coletiva para melhorar o processo de busca e até mesmo interações sociais para facilitar a busca de informações e a lógica. Essa atividade de busca social pode ser feita síncrona, assincronamente, colocalizada ou em espaços de trabalho compartilhados remotos. Psicólogos sociais têm experimentalmente validado que o ato das discussões sociais facilita o desempenho cognitivo. As pessoas nos grupos sociais podem oferecer soluções (respos-

tas a perguntas), ponteiros para bancos de dados ou para outras pessoas (metaconhecimento), validação e legitimação de ideias, e podem servir como auxílios à memória e ajuda com a reformulação de problema. A **participação orientada** é um processo em que as pessoas constroem conhecimento junto com colegas em sua comunidade. A busca de informações é em grande parte uma atividade solitária na Web hoje em dia. Algum trabalho recente sobre busca colaborativa relata vários achados interessantes e o potencial dessa tecnologia para melhor acesso à informação.

## 27.8.3 Busca conversacional

A **busca conversacional** (CS — Conversational Search) é uma interação para localização de informações interativas e colaborativas. Os participantes se engajam em uma conversação e realizam uma atividade de busca social que é auxiliada por agentes inteligentes. A atividade de pesquisa colaborativa ajuda o agente a aprender sobre conversações com interações e feedback dos participantes. Ela usa o modelo de recuperação semântico com conhecimento da linguagem natural para oferecer aos usuários resultados de busca mais rápidos e relevantes. E transforma a busca de uma atividade solitária em uma atividade mais participativa para o usuário. O agente de busca realiza várias tarefas de localização de informações relevantes e reunião dos usuários; os participantes oferecem feedback ao agente durante as conversações, permitindo que este último funcione melhor.

## Resumo

Neste capítulo, analisamos uma área importante, chamada recuperação de informações (RI), que está intimamente relacionada com bancos de dados. Com o advento da Web, dados desestruturados com texto, imagens, áudio e vídeo estão se proliferando em velocidades fenomenais. Embora os sistemas de gerenciamento de banco de dados tenham uma boa relação com dados estruturados, os dados desestruturados que contêm diversos tipos de dados estão sendo armazenados principalmente em repositórios de informações *ad hoc* na Web, que estão disponíveis para consumo principalmente por meio de sistemas de RI. Google, Yahoo e mecanismos de busca semelhantes são sistemas de RI que tornam os avanços nesse campo prontamente disponíveis para o usuário final comum, dando-lhes uma experiência de busca mais rica, com melhoria contínua.

Começamos definindo a terminologia básica da RI, apresentamos os modos de interação de consulta e navegação nos sistemas RI e oferecemos uma comparação das tecnologias de RI e de banco de dados. Apresentamos os

<sup>28</sup> Yee (2003) descreve os metadados facetados para busca por imagem.

esquemas do processo de RI em um nível detalhado e de visão geral, e depois discutimos as bibliotecas digitais, que são repositórios de conteúdo direcionado na Web para instituições acadêmicas, bem como comunidades profissionais, e apresentamos um rápido histórico da RI.

Apresentamos os diversos modelos de recuperação, incluindo modelos booleanos, espaço de vetor, probabilístico e semântico. Eles permitem medir se um documento é relevante a uma consulta de usuário e oferecer heurísticas de medição de similaridade. Depois discutimos diversas métricas de avaliação, como revocação e precisão e F-score para medir a qualidade dos resultados das consultas de RI. Então, apresentamos diferentes tipos de consultas — além de consultas baseadas em palavra-chave, que são dominantes, existem outros tipos incluindo booleano, frase, proximidade, linguagem natural e outros, para os quais um suporte explícito precisa ser fornecido pelo modelo de recuperação. O processamento de textos é importante nos sistemas RI, e foram discutidas diversas atividades, como remoção de stopword, raízes e o uso de tesauro. Depois, discutimos a construção e o uso de índices invertidos, que estão no núcleo dos sistemas de RI e contribuem para fatores que envolvem eficiência da busca. O feedback de relevância foi analisado rapidamente — é importante modificar e melhorar a recuperação de informações pertinentes para o usuário por meio de sua interação e engajamento no processo de busca.

Fizemos uma introdução um tanto detalhada à análise da Web, relacionada à recuperação de informações. Dividimos esse tratamento na análise de conteúdo, estrutura e uso da Web. A busca na Web foi discutida, incluindo uma análise da estrutura de link da Web, seguida por uma introdução aos algoritmos para pontuação dos resultados de uma busca na Web, como PageRank e HITS. Por fim, discutimos rapidamente as tendências atuais, incluindo a busca facetada, a busca social e a busca conversacional. Trata-se de um tratamento introdutório a um campo muito vasto, e o leitor deve consultar os livros-texto especializados em recuperação de informações e mecanismos de busca.

## Perguntas de revisão

- 27.1. O que são dados estruturados e dados desestruturados? Dê um exemplo de cada um pela experiência com os dados que você pode ter usado.
- 27.2. Dê uma definição geral de recuperação de informações (RI). O que a recuperação de informações envolve quando consideramos informações na Web?
- 27.3. Discuta os tipos de dados e os tipos de usuários nos sistemas de recuperação de informações de hoje.
- 27.4. O que significa busca navegacional, informativa e transformativa?
- 27.5. Quais são os dois modos principais de interação com um sistema RI? Descreva com exemplos.
- 27.6. Explique as principais diferenças entre banco de dados e sistemas de RI mencionados na Tabela 27.1.
- 27.7. Descreva os principais componentes do sistema RI mostrado na Figura 27.1.
- 27.8. O que são bibliotecas digitais? Que tipos de dados normalmente são encontrados nelas?
- 27.9. Cite algumas bibliotecas digitais que você acessou. O que elas contêm e até que ponto no passado os dados vão?
- 27.10. Cite um rápido histórico da RI e mencione os marcos no desenvolvimento.
- 27.11. O que é o modelo booleano de RI? Quais são suas limitações?
- 27.12. O que é o modelo de espaço de vetor da RI? Como um vetor é construído para representar um documento?
- 27.13. Defina o esquema TF-IDF de determinação do peso de uma palavra-chave em um documento. Qual é a necessidade de incluir IDF no peso de um termo?
- 27.14. O que são modelos probabilístico e semântico da RI?
- 27.15. Defina *revocação* e *precisão* nos sistemas RI.
- 27.16. Dê a definição de *precisão* e *revocação* em uma lista pontuada de resultados na posição *i*.
- 27.17. De que forma o F-score é definido como uma medida de recuperação de informação? De que modo ele considera precisão e revocação?
- 27.18. Quais são os diferentes tipos de consultas em um sistema de RI? Descreva cada um com um exemplo.
- 27.19. Quais são as técnicas para o processamento de consultas por frase e proximidade?
- 27.20. Descreva o processo de RI detalhado mostrado na Figura 27.2.
- 27.21. O que é remoção de stopword e o uso de raízes? Por que esses processos são necessários para uma melhor recuperação de informação?
- 27.22. O que é um tesauro? Como ele é benéfico à RI?
- 27.23. O que é extração de informação? Quais são os diferentes tipos de extração de informação do texto estruturado?
- 27.24. O que são vocabulários nos sistemas de RI? Que papel eles desempenham na indexação de documentos?
- 27.25. Recupere cinco documentos com cerca de três sentenças cada um com algum conteúdo relacionado. Construa um índice invertido de todas as raízes importantes (palavras-chave) desses documentos.
- 27.26. Descreva o processo de construção do resultado de uma solicitação de pesquisa usando um índice invertido.

- 27.27. Defina *feedback de relevância*.
- 27.28. Descreva os três tipos de análises da Web discutidos neste capítulo.
- 27.29. Liste as tarefas importantes mencionadas que estão envolvidas na análise do conteúdo da Web. Descreva cada uma com algumas sentenças.
- 27.30. Quais são as três categorias de análise de conteúdo da Web baseada em agente mencionadas neste capítulo?
- 27.31. O que é a técnica baseada em banco de dados para a análise do conteúdo da Web? O que são sistemas de consulta da Web?
- 27.32. Que algoritmos são populares na pontuação ou na determinação da importância das páginas Web? Que algoritmo foi proposto pelos fundadores da Google?
- 27.33. Qual é a ideia básica por trás do algoritmo Page-Rank?
- 27.34. O que são hubs e páginas de autoridade? Como o algoritmo HITS usa esses conceitos?
- 27.35. O que você pode descobrir com a análise de uso da Web? Que dados ela gera?
- 27.36. Que operações de mineração costumam ser realizadas sobre os dados de uso da Web? Dê um exemplo de cada.
- 27.37. Quais são as aplicações da mineração de uso da Web?
- 27.38. O que é relevância de busca? Como ela é determinada?
- 27.39. Defina *busca facetada*. Crie um conjunto de facetas para um banco de dados que contenha todos os tipos de prédios. Por exemplo, duas facetas poderiam ser ‘valor ou preço do prédio’ e ‘tipo de prédio (residencial, comercial, depósito, fábrica etc.)’.
- 27.40. O que é busca social? O que a busca social colaborativa envolve?
- 27.41. Defina e explique *busca conversacional*.

## Bibliografia selecionada

As tecnologias de recuperação e busca de informações são áreas de pesquisa e desenvolvimento ativas nos setores industrial e acadêmico. Existem muitos livros-texto sobre RI que oferecem uma discussão detalhada sobre o material que apresentamos rapidamente neste capítulo. Um livro recente, intitulado *Search Engines: Information Retrieval in Practice*, de Croft, Metzler e Strohman (2009), oferece uma visão geral prática dos conceitos e princípios de mecanismo de busca. *Introduction to Information Retrieval*, de Manning, Raghavan e Schütze (2008) é um livro definitivo sobre recuperação de informações. Outro livro-texto introdutório em RI é *Modern Information Retrieval*, de Ricardo Baeza-Yates e Berthier Ribeiro-Neto (1999), que oferece uma cobertura detalhada dos diversos aspectos da tecnologia de RI. Os livros clássicos de Gerald Salton

(1968) e Van Rijsbergen (1979) sobre recuperação de informações fornecem excelentes descrições da pesquisa de base feita no campo de RI até o final da década de 1960. Salton também introduziu o modelo de espaço de vetor como um modelo de RI. Manning e Schütze (1999) oferecem um bom resumo das tecnologias de linguagem natural e pré-processamento de texto. ‘Interactive Information Retrieval in Digital Environments’, de Xie (2008), oferece uma boa abordagem centrada em seres humanos para a recuperação de informações. O livro *Managing Gigabytes*, de Witten, Moffat e Bell (1999) oferece discussões detalhadas para técnicas de indexação. O livro TREC, de Voorhees e Harman (2005), faz uma descrição dos procedimentos de coleta e avaliação de teste no contexto das competições TREC.

Broder (2002) classifica consultas da Web em três classes distintas — navegacional, informativa e transacional — e apresenta uma taxonomia detalhada da busca na Web. Coví e Kling (1996) dão uma definição ampla para bibliotecas digitais em seu papel e discutem as dimensões organizacionais do uso eficaz da biblioteca digital. Luhn (1957) realizou algum trabalho inicial em RI na IBM, na década de 1950, sobre autoindexação e inteligência de negócios, que recebeu muita atenção na época. O sistema SMART (Salton et al., 1993), desenvolvido na Cornell, foi um dos primeiros sistemas de RI avançados que usavam indexação de termo totalmente automática, clustering (agrupamento) hierárquico e pontuação de documentos por grau de similaridade com a consulta. O sistema SMART representava documentos e consultas como vetores de termo ponderados de acordo com o modelo de espaço de vetor. Porter (1980) tem o crédito pelos algoritmos de raízes fracas e fortes que se tornaram padrões. Robertson (1997) desenvolveu um esquema de peso sofisticado no sistema Okapi da City University de Londres, que se tornou muito popular nas competições TREC. Lenat (1995) iniciou o projeto Cyc na década de 1980 para incorporar lógica formal e bases de conhecimento nos sistemas de processamento de informações. Os esforços para a criação do tesouro WordNet continuaram na década de 1990 e ainda estão em andamento. Os conceitos e princípios do WordNet são descritos no livro de Fellbaum (1998). Rocchio (1971) descreve o algoritmo de feedback de relevância, que é abordado no livro de Salton (1971) sobre *The SMART Retrieval System—Experiments in Automatic Document Processing*. (O sistema de recuperação SMART — experimentos em processamento automático de documentos.)

Abiteboul, Buneman e Suciu (1999) oferecem uma discussão extensa dos dados na Web em seu livro que enfatiza dados semiestruturados. Atzeni e Mendelzon (2000) escreveram um editorial no jornal VLDB sobre bancos de dados e a Web. Atzeni et al. (2002) propuseram modelos e transformações para dados baseados na Web. Abiteboul et al. (1997) propuseram a linguagem de consulta Lord para gerenciar dados semi-estruturados.

Chakrabarti (2002) é um excelente livro sobre descoberta de conhecimento com base na Web. O livro de Liu (2006) consiste em várias partes, cada uma oferecendo uma visão geral abrangente dos conceitos envolvidos com a análise de dados da Web e suas aplicações. Excelentes artigos de estudo sobre análise da Web são Kosala e Blockeel (2000) e Liu et al. (2004). Etzioni (1996) oferece um bom ponto de partida para entender a mineração da Web e descreve as tarefas e questões relacionadas com a World Wide Web. Uma excelente visão geral das questões de pesquisa, técnicas e esforços

de desenvolvimento associados ao conteúdo da Web e análise de uso é apresentada por Cooley et al. (1997). Cooley (2003) focaliza a mineração de padrões de uso da Web por meio do uso da estrutura da Web. Spiliopoulou (2000) descreve a análise de uso da Web com detalhes. A mineração da Web baseada na estrutura de página é descrita em Madria et al. (1999) e Chakraborti et al. (1999). Os algoritmos para calcular a pontuação de uma página Web são dados por Page et al. (1999), que descrevem o famoso algoritmo PageRank, e por Kleinberg (1998), que apresenta o algoritmo HITS.

# Conceitos de mineração de dados

Nas últimas três décadas, muitas organizações têm gerado uma grande quantidade de dados legíveis à máquina na forma de arquivos e bancos de dados. Para processar esses dados, temos a tecnologia de banco de dados disponível, que dá suporte a linguagens de consulta como a SQL. O problema com a SQL é que ela é uma linguagem estruturada, que assume que o usuário está ciente do esquema do banco de dados. A SQL dá suporte a operações da álgebra relacional que permitem que um usuário selecione linhas e colunas de dados das tabelas ou informações relacionadas à junção de tabelas com base em campos comuns. No próximo capítulo, veremos que a *tecnologia de data warehouse* merece vários tipos de funcionalidade: de consolidação, agregação e resumo de dados. Os data warehouses (ou armazéns de dados) nos permitem ver a mesma informação por múltiplas dimensões. Neste capítulo, voltaremos nossa atenção para outra área de interesse muito popular, conhecida como mineração de dados (ou *data mining*). Como o termo indica, **mineração de dados** refere-se à mineração ou descoberta de novas informações em termos de padrões ou regras com base em grandes quantidades de dados. Para ser útil na prática, a mineração de dados precisa ser executada de modo eficiente em grandes arquivos e bancos de dados. Embora alguns recursos de mineração de dados estejam sendo fornecidos em SGBDRs, ela *não* é bem integrada aos sistemas de gerenciamento de banco de dados.

Vamos revisar rapidamente o que há de mais moderno nesse vasto campo da mineração de dados, que utiliza técnicas de áreas como aprendizado de máquina, estatística, redes neurais e algoritmos genéticos.

Destacaremos a natureza da informação que é descoberta, os tipos de problemas enfrentados quando se tenta minerar bancos de dados e os tipos de aplicações da mineração de dados. Também analisaremos o que há de mais moderno em uma série de ferramentas comerciais disponíveis (ver Seção 28.7) e descreveremos vários avanços de pesquisa necessários para tornar essa área viável.

## 28.1 Visão geral da tecnologia de mineração de dados

Em relatórios como o popular Gartner Report,<sup>1</sup> a mineração de dados tem sido aclamada como uma das principais tecnologias para o futuro próximo. Nesta seção, relacionamos a mineração de dados à área mais ampla, chamada *descoberta do conhecimento*, e comparamos as duas por meio de um exemplo ilustrativo.

### 28.1.1 Mineração de dados *versus* data warehousing

O objetivo de um data warehouse (ver Capítulo 29) é dar suporte à tomada de decisão com dados. A mineração de dados pode ser usada junto com um data warehouse para ajudar com certos tipos de decisões. A mineração de dados pode ser aplicada a bancos de dados operacionais com transações individuais. Para tornar a mineração de dados mais eficiente, o data warehouse deve ter uma coleção de dados agregada ou resumida. A mineração de dados ajuda na extração de novos padrões significativos que não podem ser necessariamente encontrados apenas ao

<sup>1</sup> O Gartner Report é um exemplo das muitas publicações de pesquisa de tecnologia que os gerentes corporativos utilizam para elaborar discussões sobre seleção de tecnologia.

consultar ou processar dados ou metadados no data warehouse. Portanto, as aplicações de mineração de dados devem ser fortemente consideradas desde cedo, durante o projeto de um data warehouse. Além disso, ferramentas de mineração de dados devem ser projetadas para facilitar seu uso juntamente com data warehouse. De fato, para bancos de dados muito grandes, que rodam terabytes ou até petabytes de dados, o uso bem-sucedido das aplicações de mineração de dados dependerá, primeiro, da construção de um data warehouse.

### 28.1.2 Mineração de dados como parte do processo de descoberta do conhecimento

A descoberta de conhecimento nos bancos de dados, abreviada como KDD (*Knowledge Discovery in Databases*), normalmente abrange mais do que a mineração de dados. O processo de descoberta de conhecimento compreende seis fases:<sup>2</sup> seleção de dados, limpeza de dados, enriquecimento, transformação ou codificação de dados, mineração de dados e o relatório e exibição da informação descoberta.

Como exemplo, considere um banco de dados de transação mantido por um revendedor de bens de consumo especializados. Suponha que os dados do cliente incluem um nome de cliente, CEP, número de telefone, data de compra, código do item, preço, quantidade e valor total. Uma grande quantidade de conhecimento novo pode ser descoberta pelo processamento KDD nesse banco de dados de cliente. Durante a *seleção de dados*, dados sobre itens específicos ou categorias de itens, ou de lojas em uma região ou área específica do país, podem ser selecionados. O processo de *limpeza de dados*, então, pode corrigir códigos postais inválidos ou eliminar registros com prefixos de telefone incorretos. O *enriquecimento* normalmente melhora os dados com fontes de informação adicionais. Por exemplo, dados os nomes de cliente e números de telefone, a loja pode adquirir outros dados sobre idade, renda e avaliação de crédito e anexá-los a cada registro. A *transformação de dados* e a *codificação* podem ser feitas para reduzir a quantidade de dados. Por exemplo, os códigos de item podem ser agrupados em relação a categorias de produtos, em áudio, vídeo, suprimentos, aparelhos eletrônicos, câmera, acessórios, e assim por diante. Os códigos postais podem ser agregados em regiões geográficas, as rendas podem ser divididas em faixas, e assim por diante. Na Figura 29.1, mostraremos uma etapa chamada *limpeza* como um precursor para a criação do data warehouse. Se a mineração

de dados for baseada em um data warehouse existente para essa cadeia de varejo, podemos esperar que a limpeza já tenha sido aplicada. É somente depois do pré-processamento que as técnicas de *mineração de dados* são usadas para extrair diferentes regras e padrões.

O resultado da mineração pode ser descobrir o seguinte tipo de informação *nova*:

- **Regras de associação** — por exemplo, sempre que um cliente compra equipamento de vídeo, ele ou ela também compra outro aparelho eletrônico.
- **Padrões sequenciais** — por exemplo, suponha que um cliente compre uma câmera e dentro de três meses ele ou ela compre suprimentos fotográficos, depois, dentro de seis meses, ele ou ela provavelmente comprará um item de acessório. Isso define um padrão sequencial de transações. Um cliente que compra mais que o dobro em períodos fracos provavelmente poderá comprar pelo menos uma vez durante o período de Natal.
- **Árvores de classificação** — por exemplo, os clientes podem ser classificados por frequência de visitas, tipos de financiamento utilizado, valor da compra ou afinidade para tipos de itens; algumas estatísticas reveladoras podem ser geradas para essas classes.

Podemos ver que existem muitas possibilidades para descobrir novos conhecimentos sobre padrões de compra, relacionando fatores como idade, grupo de renda, local de residência, o que e quanto os clientes compram. Essa informação pode então ser utilizada para planejar locais adicionais de loja com base em demografias, realizar promoções, combinar itens em propagandas ou planejar estratégias de marketing sazonal. Conforme mostra esse exemplo de loja de varejo, a mineração de dados precisa ser precedida por uma preparação significativa nos dados, antes de gerar informações úteis que possam influenciar diretamente as decisões de negócios.

Os resultados da mineração de dados podem ser informados em diversos formatos, como listagens, saídas gráficas, tabelas de resumo ou visualizações.

### 28.1.3 Objetivos da mineração de dados e da descoberta do conhecimento

A mineração de dados costuma ser executada com alguns objetivos finais ou aplicações. De um modo geral, esses objetivos se encontram nas seguintes classes: previsão, identificação, classificação e otimização.

<sup>2</sup> Esta discussão em grande parte é baseada em Adriaans e Zantinge (1996).

- **Previsão.** A mineração de dados pode mostrar como certos atributos dos dados se comportarão no futuro. Alguns exemplos de mineração de dados previsível incluem a análise de transações de compra para prever o que os consumidores comprarão sob certos descontos, quanto volume de vendas uma loja gerará em determinado período e se a exclusão de uma linha de produtos gerará mais lucros. Em tais aplicações, a lógica de negócios é usada junto com a mineração de dados. Em um contexto científico, certos padrões de onda sísmica podem prever um terremoto com alta probabilidade.
- **Identificação.** Os padrões de dados podem ser usados para identificar a existência de um item, um evento ou uma atividade. Por exemplo, intrusos tentando quebrar um sistema podem ser identificados pelos programas executados, arquivos acessados e tempo de CPU por sessão. Em aplicações biológicas, a existência de um gene pode ser identificada por certas sequências de símbolos nucleotídeos na sequência de DNA. A área conhecida como *autenticação* é uma forma de identificação. Ela confirma se um usuário é realmente um usuário específico ou de uma classe autorizada, e envolve uma comparação de parâmetros, imagens ou sinais contra um banco de dados.
- **Classificação.** A mineração de dados pode partitionar os dados de modo que diferentes classes ou categorias possam ser identificadas com base em combinações de parâmetros. Por exemplo, os clientes em um supermercado podem ser categorizados em compradores que buscam desconto, compradores com pressa, compradores regulares leais, compradores ligados a marcas conhecidas e compradores eventuais. Essa classificação pode ser usada em diferentes análises de transações de compra de cliente como uma atividade pós-mineração. Às vezes, a classificação baseada em conhecimento de domínio comum é utilizada como uma entrada para decompor o problema de mineração e torná-lo mais simples. Por exemplo, alimentos saudáveis, alimentos de festa ou alimentos de lanche escolar são categorias distintas nos negócios do supermercado. Faz sentido analisar os relacionamentos dentro e entre categorias como problemas separados. Essa categorização pode servir para codificar os dados corretamente antes de submetê-los a mais mineração de dados.

- **Otimização.** Um objetivo relevante da mineração de dados pode ser otimizar o uso de recursos limitados, como tempo, espaço, dinheiro ou materiais e maximizar variáveis de saída como vendas ou lucros sob determinado conjunto de restrições. Como tal, esse objetivo da mineração de dados é semelhante à função objetiva, usada em problemas de pesquisa operacional, que lida com otimização sob restrições.

O termo mineração de dados é usado popularmente em um sentido muito amplo. Em algumas situações, ele inclui análise estatística e otimização restrita, bem como aprendizado de máquina. Não existe uma linha nítida separando a mineração de dados dessas disciplinas. Portanto, está além do nosso escopo discutir com detalhes a gama inteira de aplicações que compõem esse vasto corpo de trabalho. Para um entendimento detalhado do assunto, os leitores poderão consultar livros especializados, dedicados à mineração de dados.

#### 28.1.4 Tipos de conhecimento descobertos durante a mineração de dados

O termo *conhecimento* é interpretado de forma livre como algo que envolve algum grau de inteligência. Existe uma progressão de dados brutos da informação para conhecimento, enquanto passamos pelo processamento adicional. O conhecimento normalmente é classificado como *indutivo versus dedutivo*. O *conhecimento dedutivo* deduz novas informações com base na aplicação de regras lógicas *previamente especificadas* de dedução sobre o dado indicado. A mineração de dados enfoca o *conhecimento indutivo*, que descobre novas regras e padrões com base nos dados fornecidos. O conhecimento pode ser representado de várias maneiras: em um sentido desestruturado, ele pode ser representado por regras ou pela lógica proposicional. Em uma forma estruturada, ele pode ser representado em árvores de decisão, redes semânticas, redes neurais ou hierarquias de classes ou frames. É comum descrever o conhecimento descoberto durante a mineração de dados da seguinte forma:

- **Regras de associação.** Essas regras correlacionam a presença de um itemset com outra faixa de valores para um conjunto de variáveis diverso. Exemplos: (1) Quando uma compradora adquire uma bolsa, ela provavelmente compra sapatos. (2) Uma imagem de raio X contendo características a e b provavelmente também exibe a característica c.

- **Hierarquias de classificação.** O objetivo é trabalhar partindo de um conjunto existente de eventos ou transações para criar uma hierarquia de classes. Exemplos: (1) Uma população pode ser dividida em cinco faixas de possibilidade de crédito com base em um histórico de transações de crédito anteriores. (2) Um modelo pode ser desenvolvido para os fatores que determinam o desejo de obter a localização de loja em uma escala de 1 a 10. (3) Companhias de investimentos podem ser classificadas com base nos dados de desempenho usando características como crescimento, receita e estabilidade.
- **Padrões sequenciais.** Uma sequência de ações ou eventos é buscada. Exemplo: se um paciente passou por uma cirurgia de ponte de safena para artérias bloqueadas e um aneurisma e, depois, desenvolveu ureia sanguínea alta dentro de um ano da cirurgia, ele provavelmente sofrerá de insuficiência renal nos próximos 18 meses. A detecção de padrões sequenciais é equivalente à detecção de associações entre eventos com certos relacionamentos temporais.
- **Padrões dentro de série temporal.** As similaridades podem ser detectadas dentro de posições de uma série temporal de dados, que é uma sequência de dados tomados em intervalos regulares, como vendas diárias ou preços de ações de fechamento diário. Exemplos: (1) As ações de uma companhia de energia, ABC Power, e uma companhia financeira, XYZ Securities, mostraram o mesmo padrão durante 2009 em matéria de preços de fechamento de ações. (2) Dois produtos mostraram o mesmo padrão de vendas no verão, mas um padrão diferente no inverno. (3) Um padrão no vento magnético solar pode ser usado para prever mudanças nas condições atmosféricas da Terra.
- **Agrupamento.** Determinada população de eventos ou itens pode ser particionada (segmentada) em conjuntos de elementos ‘semelhantes’.

**Exemplos:** (1) Uma população inteira de dados de transação sobre uma doença pode ser dividida em grupos com base na similaridade dos efeitos colaterais produzidos. (2) A população adulta nos Estados Unidos pode ser categorizada em cinco grupos, desde *mais prováveis de comprar até menos prováveis de comprar* um novo produto. (3) Os acessos à Web feitos por uma coleção de usuários contra um conjunto de documentos (digamos, em uma biblioteca digital) podem ser analisados em relação às palavras-chave dos documentos para revelar grupos ou categorias de usuários.

Para a maioria das aplicações, o conhecimento desejado é uma combinação dos tipos citados. Expandidos cada um desses tipos de conhecimento nas próximas seções.

## 28.2 Regras de associação

### 28.2.1 Modelo de cesta de mercado, suporte e confiança

Uma das principais tecnologias em mineração de dados envolve a descoberta de regras de associação. O banco de dados é considerado uma coleção de transações, cada uma envolvendo um itemset. Um exemplo comum é o de **dados de cesta de mercado**. Aqui, a cesta de mercado corresponde aos conjuntos de itens que um consumidor compra em um supermercado durante uma visita. Considere quatro dessas transações em uma amostra aleatória exibida na Figura 28.1.

Uma **regra de associação** tem a forma  $X \Rightarrow Y$ , onde  $X = \{x_1, x_2, \dots, x_n\}$  e  $Y = \{y_1, y_2, \dots, y_m\}$  são conjuntos de itens, com  $x_i$  e  $y_j$  sendo itens distintos para todo  $i$  e todo  $j$ . Essa associação indica que, se um cliente compra  $X$ , ele ou ela também provavelmente comprará  $Y$ . Em geral, qualquer regra de associação tem a forma LHS (lado esquerdo ou *left-hand side*)  $\Rightarrow$  RHS (lado direito ou *right-hand side*), onde LHS e RHS são conjuntos de itens. O conjunto  $LHS \cup RHS$  é

| Id_transação | Hora | Itens_comprados            |
|--------------|------|----------------------------|
| 101          | 6:35 | leite, pão, biscoito, suco |
| 792          | 7:38 | leite, suco                |
| 1130         | 8:05 | leite, ovos                |
| 1735         | 8:40 | pão, biscoito, café        |

**Figura 28.1**

Exemplo de transações no modelo de cesta de mercado.

chamado de **itemset**, o conjunto dos itens comprados pelos clientes. Para que uma regra de associação seja de interesse para um minerador de dados, a regra deve satisfazer alguma medida de interesse. Duas medidas de interesse comuns são suporte e confiança.

O **suporte** para uma regra  $LHS \Rightarrow RHS$  é com relação ao itemset; ele se refere à frequência com que um itemset específico ocorre no banco de dados. Ou seja, o suporte é o percentual de transações que contêm todos os itens no itemset  $LHS \cup RHS$ . Se o suporte for baixo, isso implica que não existe evidência forte de que os itens no  $LHS \cup RHS$  ocorrem juntos, pois o itemset ocorre em apenas uma pequena fração das transações. Outro termo para suporte é *prevalência* da regra.

A **confiança** é com relação à implicação mostrada na regra. A confiança da regra  $LHS \Rightarrow RHS$  é calculada como  $\text{suporte}(LHS \cup RHS) / \text{suporte}(LHS)$ . Podemos pensar nela como a probabilidade de que os itens no RHS sejam comprados, dado que os itens no LSH são comprados por um cliente. Outro termo para confiança é *força* da regra.

Como um exemplo de suporte e confiança, considere as duas regras a seguir: leite  $\Rightarrow$  suco e pão  $\Rightarrow$  suco. Examinando nossas quatro transações de exemplo na Figura 28.1, vemos que o suporte de {leite, suco} é 50 por cento e o suporte de {pão, suco} é apenas 25 por cento. A confiança de leite  $\Rightarrow$  suco é de 66,7 por cento (significando que, das três transações em que ocorre leite, duas contêm suco) e a confiança de pão  $\Rightarrow$  suco é de 50 por cento (significando que uma de duas transações que contêm pão também contém suco).

Como podemos ver, o suporte e a confiança não necessariamente andam lado a lado. O objetivo da mineração de regras de associação, então, é gerar todas as regras possíveis que excedem alguns patamares mínimos de suporte e confiança especificados pelo usuário. O problema, portanto, é decomposto em dois subproblemas:

1. Gerar todos os itemsets que têm um suporte que excede o 1-itemset. Esses conjuntos de itens são chamados de **itemsets grandes (ou frequentes)**. Observe que grande aqui significa grande suporte.
2. Para cada itemset grande, todas as regras que têm uma confiança mínima são geradas da seguinte forma: para um itemset grande  $X$  e  $Y \subset X$ , considere que  $Z = X - Y$ ; então, se  $\text{suporte}(X) / \text{suporte}(Z) > \text{confiança mínima}$ , a regra  $Z \Rightarrow Y$  (ou seja,  $X - Y \Rightarrow Y$ ) é uma regra válida.

A geração de regras usando todos os itemsets grandes e seus suportes é relativamente simples. Porém, descobrir todos os itemset junto com o valor para seu suporte é um problema difícil se a cardinalidade do itemset for muito alta. Um supermercado típico possui milhares de itens. O número de itemsets distintos é  $2^n$ , onde  $n$  é o número de itens, e contar o suporte para todos os conjuntos de itemsets possíveis torna-se uma tarefa muito intensa em computação. Para reduzir o espaço de pesquisa combinatória, os algoritmos para encontrar regras de associação utilizam as seguintes propriedades:

- Um subconjunto de um itemset grande também deve ser grande (ou seja, cada subconjunto de um itemset grande excede o suporte mínimo exigido).
- Reciprocamente, um superconjunto de um itemset pequeno também é pequeno (implicando que ele não tem suporte suficiente).

A primeira propriedade é conhecida como **fechamento para baixo**. A segunda propriedade, chamada **antimonotonicidade**, ajuda a reduzir o espaço de busca de possíveis soluções. Ou seja, quando se descobre que um itemset é pequeno (não um itemset grande), então qualquer extensão a esse itemset, formada ao acrescentar um ou mais itens ao conjunto, também gerará um itemset pequeno.

### 28.2.2 Algoritmo Apriori

O primeiro algoritmo a usar as propriedades de fechamento para baixo e antimonotonicidade foi o **algoritmo Apriori**, mostrado como o Algoritmo 28.1.

Ilustramos o Algoritmo 28.1 utilizando os dados de transação da Figura 28.1 que usam um suporte mínimo de 0,5. Os 1-itemsets candidatos são {leite, pão, suco, biscoito, ovos, café} e seus respectivos suportes são 0,75, 0,5, 0,5, 0,5, 0,25 e 0,25. Os quatro primeiros itens se qualificam para  $L_1$ , pois cada suporte é maior ou igual a 0,5. Na primeira iteração do loop-repita, estendemos os 1-itemsets frequentes para criar os 2-itemsets frequentes candidatos,  $C_2$ .  $C_2$  contém {leite, pão}, {leite, suco}, {pão, suco}, {leite, biscoito}, {pão, biscoito} e {sucu, biscoito}. Observe, por exemplo, que {leite, ovos} não aparece em  $C_2$ , pois {ovos} é pequeno (pela propriedade da antimonotonicidade) e não aparece em  $L_1$ . O suporte para os seis conjuntos contidos em  $C_2$  são 0,25, 0,5, 0,25, 0,25, 0,5 e 0,25 e são calculados com a varredura do conjunto de transações. Somente o segundo 2-itemset {leite,

suco} e o quinto 2-itemset {pão, biscoito} têm suporte maior ou igual a 0,5. Esses dois 2-itemsets formam os conjuntos de 2 itens frequentes,  $L_2$ .

**Algoritmo 28.1.** O Algoritmo Apriori para encontrar itemsets frequentes (grandes)

**Entrada:** banco de dados de  $m$  transações,  $D$ , e um suporte mínimo,  $mins$ , representado como uma fração de  $m$ .

**Saída:** itemsets frequentes,  $L_1, L_2, \dots, L_k$

**Início** /\* etapas ou instruções são numeradas para aumentar a legibilidade \*/

1. Calcule  $\text{suporte}(i_j) = \text{conta}(i_j)/m$  para cada item individual,  $i_1, i_2, \dots, i_n$ , fazendo a varredura do banco de dados uma vez e contando o número de transações em que o item  $i_j$  aparece (ou seja,  $\text{conta}(i_j)$ );
2. O 1-itemset frequente candidato,  $C_1$ , será o itemset  $i_1, i_2, \dots, i_n$ ;
3. O subconjunto de itens contendo  $i_j$  de  $C_1$  onde  $\text{suporte}(i_j) \geq mins$  torna-se o 1-itemset frequente,  $L_1$ ;
4.  $k = 1$ ;  
termina = false;  
repita
1.  $L_{k+1} = ;$
2. Crie o  $(k+1)$ -itemset frequente candidato,  $C_{k+1}$ , combinando membros de  $L_k$  que têm  $k-1$  itens em comum (isso forma os  $(k+1)$ -itemsets frequentes candidatos ao estender seletivamente os  $k$ -itemsets frequentes em um item);
3. Além disso, apenas considere como elementos de  $C_{k+1}$  aqueles  $k+1$  itens tais que cada subconjunto de tamanho  $k$  apareça em  $L_k$ ;
4. Faça a varredura do banco de dados uma vez e calcule o suporte para cada membro de  $C_{k+1}$ ; se o suporte para um membro de  $C_{k+1} \geq mins$ , então acrescente o membro em  $L_{k+1}$ ;
5. Se  $L_{k+1}$  for vazio, então termina = true, se não,  $k = k + 1$ ;  
até que termina;

**Fim;**

Na próxima iteração do loop-repita, construímos 3-itemsets frequentes candidatos acrescentando itens adicionais aos conjuntos em  $L_2$ . Contudo, para nenhuma extensão de itemsets em  $L_2$  todos os subconjuntos de 2-item estarão contidos em  $L_2$ . Por exemplo, considere {leite, suco, pão};

o 2-itemset {leite, pão} não está em  $L_2$ , logo {leite, suco, pão} não pode ser um 3-itemset frequentes pela propriedade de fechamento para baixo. Nesse ponto, o algoritmo termina com  $L_1$  igual a {{leite}, {pão}, {suco}, {biscoito}} e  $L_2$  igual a {{leite, suco}, {pão, biscoito}}.

Vários outros algoritmos foram propostos para minerar regras de associação. Eles variam principalmente em relação a como os itemsets candidatos são gerados e como os suportes para os itemsets candidatos são contados. Alguns algoritmos usam essas estruturas de dados como mapas de bits e árvores de hash para manter informações sobre itemsets. Vários algoritmos foram propostos para usar múltiplas varreduras do banco de dados, pois o número em potencial de itemsets,  $2^m$ , pode ser muito grande para configurar contadores durante uma única varredura. Examinaremos três algoritmos melhorados (em comparação com o algoritmo Apriori) para mineração da regra de associação: o algoritmo de amostragem, o algoritmo de árvore de padrão frequente e o algoritmo de partição.

### 28.2.3 Algoritmo de amostragem

A ideia principal para o **algoritmo de amostragem** é selecionar uma amostra pequena, que caiba na memória principal, do banco de dados de transações e determinar os itemsets frequentes com base nessa amostra. Se esses itemsets frequentes formarem um superconjunto dos itemsets frequentes para o banco de dados inteiro, então podemos determinar os itemsets frequentes reais fazendo a varredura do restante do banco de dados a fim de calcular os valores de suporte exatos para os itemsets do superconjunto. Um superconjunto dos itemsets frequentes em geral pode ser encontrado na amostra usando, por exemplo, o algoritmo Apriori, com um suporte mínimo reduzido.

Em casos raros, alguns itemsets frequentes podem ser perdidos e uma segunda varredura do banco de dados é necessária. Para decidir se quaisquer itemsets frequentes foram perdidos, o conceito de *borda negativa* é usado. A borda negativa com relação a um itemset frequente,  $S$ , e itemset,  $I$ , são os itemsets mínimos contidos em  $\text{PowerSet}(I)$  e não em  $S$ . A ideia básica é que a borda negativa de um conjunto de itemsets frequentes contém os itemsets mais próximos que também poderiam ser frequentes. Considere o caso em que um conjunto  $X$  não está contido nos itemsets frequentes. Se todos os subconjuntos de  $X$  estiverem contidos no conjunto de itemsets frequentes, então  $X$  estaria na borda negativa.

Ilustramos isso com o exemplo a seguir. Considere o itemset  $I = \{A, B, C, D, E\}$  e que os itemsets frequentes combinados de tamanho 1 a 3 sejam  $S = \{\{A\}, \{B\}, \{C\}, \{D\}, \{AB\}, \{AC\}, \{BC\}, \{AD\}, \{CD\}, \{ABC\}\}$ . A borda negativa é  $\{\{E\}, \{BD\}, \{ACD\}\}$ . O conjunto  $\{E\}$  é o único 1-itemset não contido em  $S$ ,  $\{BD\}$  é o único 2-itemset que não estão em  $S$ , mas cujos subconjuntos de 1-itemset estão, e  $\{ACD\}$  é o único 3-itemset cujos subconjuntos de 2-itemset estão todos em  $S$ . A borda negativa é importante porque ela é necessária para determinar o suporte para esses itemsets na borda negativa, garantindo que nenhum itemset grande se perca da análise dos dados de amostra.

O suporte para a borda negativa é determinado quando o restante do banco de dados é varrido. Se descobrirmos que um itemset  $X$  na borda negativa pertence ao conjunto de todos os itemsets frequentes, então existe um potencial para um superconjunto de  $X$  também ser frequente. Se isso acontecer, uma segunda passada pelo banco de dados é necessária para garantir que todos os itemsets frequentes sejam localizados.

#### 28.2.4 Algoritmo de árvore de padrão frequente (FP) e de crescimento FP

O algoritmo de árvore de padrão frequente (árvore FP) é motivado pelo fato de os algoritmos baseados no Apriori poderem gerar e testar um número muito grande de itemsets candidatos. Por exemplo, com 1.000 1-itemsets frequentes, o algoritmo Apriori teria de gerar

$$\binom{1.000}{2}$$

ou 499.500 2-itemsets candidatos. O algoritmo de crescimento FP é uma técnica que elimina a geração de um grande número de itemsets candidatos.

O algoritmo primeiro produz uma versão compactada do banco de dados em relação a uma árvore FP (árvore de padrão frequente). A árvore FP armazena informações relevantes do itemset e permite a descoberta eficiente de itemsets frequentes. O processo real de mineração adota uma estratégia de dividir-e-conquistar, em que o processo de mineração é decomposto em um conjunto de tarefas menores que cada um opera em uma árvore FP condicional, um subconjunto (projeção) da árvore original. Para começar, examinamos como a árvore FP é construída. O banco de dados é primeiro varrido e os 1-itemsets frequentes junto com seu suporte são calculados. Com esse algoritmo, o suporte é a *contagem* de transações que contêm

o item em vez da fração de transações contendo o item. Os 1-itemsets frequentes são então classificados em ordem não crescente de seu suporte. Em seguida, a raiz da árvore FP é criada com um rótulo NULL. O banco de dados é varrido uma segunda vez e, para cada transação  $T$  no banco de dados, os 1-itemsets mais frequentes em  $T$  são colocados na ordem que foi feita com os 1-itemsets frequentes. Podemos designar essa lista ordenada para  $T$  como consistindo em um primeiro item, a cabeça, e os itens restantes, a cauda. A informação do itemset (cabeça, cauda) é inserida na árvore FP recursivamente, começando no nó raiz, da seguinte forma:

1. Se o nó atual,  $N$ , da árvore FP tiver um filho com um nome de item = cabeça, então, incremente o contador associado ao nó  $N$  em 1, senão, crie outro nó,  $N$ , com uma contagem de 1, vincule  $N$  a seu pai e vincule  $N$  à tabela do cabeçalho do item (usada para travessia eficiente da árvore).
2. Se a cauda não for vazia, então repita a etapa (1) usando como lista ordenada somente a cauda, ou seja, a antiga cabeça é removida, a nova cabeça é o primeiro item da cauda e os itens restantes tornam-se a nova cauda.

A tabela de cabeçalho do item, criada durante o processo de construção da árvore FP, contém três campos por entrada para cada item frequente: identificador de item, contador de suporte e link de nó. O identificador de item e o contador de suporte são autoexplicativos. O link do nó é um ponteiro para uma ocorrência desse item na árvore FP. Como várias ocorrências de um único item podem aparecer na árvore FP, esses itens são vinculados como uma lista em que seu início é apontado pelo link do nó na tabela de cabeçalho do item. Ilustramos a construção da árvore FP com os dados de transação da Figura 28.1. Vamos usar um suporte mínimo de dois. Uma passada pelas quatro transações gera os seguintes 1-itemsets frequentes com suporte associado:  $\{\{\text{leite}, 3\}, \{\text{pão}, 2\}, \{\text{biscoito}, 2\}, \{\text{suco}, 2\}\}$ . O banco de dados é varrido uma segunda vez e cada transação será processada novamente.

Para a primeira transação, criamos a lista ordenada,  $T = \{\text{leite}, \text{pão}, \text{biscoito}, \text{suco}\}$ . Os itens em  $T$  são conjuntos de um item frequentes com base na primeira transação. Os itens são ordenados com base na ordem não crescente do contador dos 1-itemsets encontrados na passada 1 (ou seja, leite primeiro, pão em segundo, e assim por diante). Criamos um nó raiz NULL para a árvore FP e inserimos *leite* como um filho da raiz, *pão* como um filho de *leite*, *biscoito*

como um filho de *pão*, e *suco* como um filho de *biscoito*. Ajustamos as entradas para os itens frequentes na tabela de cabeçalho do item.

Para a segunda transação, temos a lista ordenada  $\{\text{leite}, \text{suco}\}$ . Começando na raiz, vemos que o nó filho com rótulo *leite* existe, de modo que movemos para esse nó e atualizamos seu contador (para considerar a segunda transação que contém leite). Vemos que não existe filho do nó atual com rótulo *suco*, então criamos um nó com rótulo *suco*. A tabela de cabeçalho do item é ajustada.

A terceira transação só tem um item frequente,  $\{\text{leite}\}$ . Novamente, começando na raiz, vemos que o nó com rótulo *leite* existe, de modo que movemos para esse nó, incrementamos seu contador e ajustamos a tabela de cabeçalho do item. A transação final contém itens frequentes,  $\{\text{pão}, \text{biscoito}\}$ . No nó raiz, vemos que um filho com rótulo *pão* não existe. Assim, criamos outro filho da raiz, inicializamos seu contador e depois inserimos *biscoito* como um filho desse nó, inicializando seu contador. Depois que a tabela de cabeçalho do item é atualizada, acabamos ficando com a árvore FP e a tabela de cabeçalho do item como mostra a Figura 28.2. Se examinarmos essa árvore FP, vemos que ela realmente representa as transações originais em um formato compactado (ou seja, apenas mostrando os itens de cada transação que são 1-itemsets grandes).

O algoritmo 28.2 é usado para mineração da árvore FP para padrões frequentes. Com a árvore FP, é possível encontrar todos os padrões frequentes que contêm determinado item frequente, começando da tabela de cabeçalho do item para esse item e atravessando os links do nó na árvore FP. O algoritmo começa com um 1-itemset frequente (padrão de sufixo) e constrói sua base de padrão condicional e depois sua árvore FP condicional. A base de padrão

condicional é composta por um conjunto de caminhos de prefixo, ou seja, onde o item frequente é um sufixo. Por exemplo, se considerarmos o item *suco*, vemos pela Figura 28.2 que existem dois caminhos na árvore FP que terminam com *suco*: (*leite, pão, biscoito, suco*) e (*leite, suco*). Os dois caminhos de prefixo associados são (*leite, pão, biscoito*) e (*leite*). A árvore FP condicional é construída a partir dos padrões na base de padrão condicional. A mineração é realizada recursivamente nessa árvore FP. Os padrões frequentes são formados ao concatenar o padrão de sufixo com os padrões frequentes produzidos de uma árvore FP condicional.

**Algoritmo 28.2.** Algoritmo de crescimento FP para localizar itemsets frequentes

**Input:** árvore FP e um suporte mínimo, *mins*

**Output:** padrões frequentes (itemsets) procedimento-crescimento-FP (árvore-beta, beta);

**Begin**

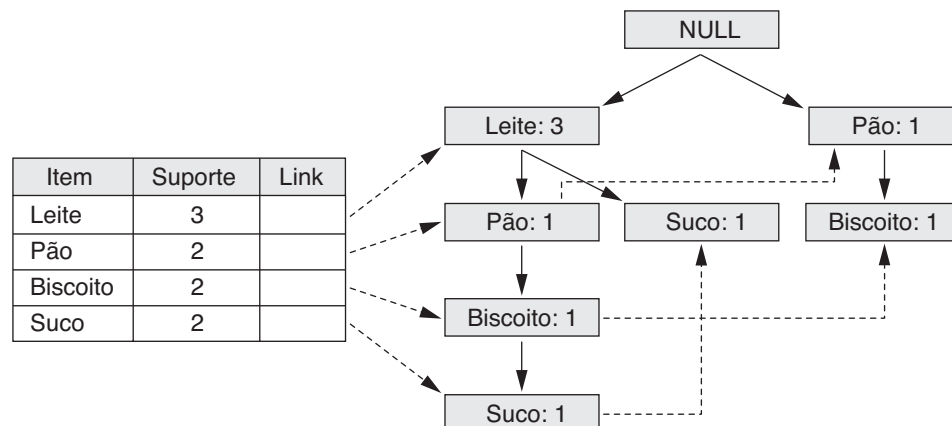
    se árvore contém um único caminho *P* então  
        para cada combinação, *beta*, dos nós no caminho

            gera padrão (*beta*  $\cup$  *alfa*)  
            com suporte = suporte mínimo de nós em *beta*

    se não

        para cada item, *i*, no cabeçalho da árvore  
        faça **início**

            gera padrão *beta* = (*i*  $\cup$  *alfa*) com  
            suporte = *i*.suporte;  
            constrói base de padrão condicional de *beta*;  
            constrói árvore FP condicional de *beta*, árvore\_beta;



**Figura 28.2**

Árvore FP e tabela de cabeçalho do item.

```

se árvore_beta não está vazio então
 crescimento-FP(árvore_beta,
 beta);
fim;

```

Fim;

Ilustramos o algoritmo usando os dados da Figura 28.1 e a árvore da Figura 28.2. O procedimento crescimento-FP é chamado com dois parâmetros: a árvore FP original e NULL para a variável alfa. Como a árvore FP original tem mais do que um único caminho, executamos a parte se não da primeira instrução se. Começamos com o item frequente, suco. Examinaremos os itens frequentes em ordem de menor suporte (ou seja, da última entrada na tabela para a primeira). A variável beta é definida como suco com suporte igual a dois.

Seguindo o link do nó na tabela de cabeçalho do item, construímos a base de padrão condicional que consiste em dois caminhos (com suco como sufixo). Estes são (leite, pão, biscoito: 1) e (leite: 1). A árvore FP condicional consiste em apenas um único nó, leite: 2. Isso se deve a um suporte de apenas 1 para o nó pão e biscoito, que está abaixo do suporte mínimo de 2. O algoritmo é chamado recursivamente com uma árvore FP de apenas um único nó (ou seja, leite: 2) e um valor beta de suco. Como essa árvore FP tem apenas um caminho, todas as combinações de beta e nós no caminho são geradas — ou seja, {leite, suco} — com suporte de 2.

Em seguida, o item frequente, biscoito, é utilizado. A variável beta é definida como biscoito com suporte = 2. Seguido o link do nó na tabela de cabeçalho do item, construímos a base de padrão condicional que consiste em dois caminhos. Estes são (leite, pão: 1) e (pão: 1). A árvore FP condicional tem apenas um único nó, pão: 2. O algoritmo é chamado recursivamente com uma árvore FP de apenas um único nó (ou seja, pão: 2) e um valor beta de biscoito. Como esta árvore FP só tem um caminho, todas as combinações de beta e nós no caminho são geradas, ou seja, {pão, biscoito} com suporte de 2. O item frequente, pão, é considerado em seguida. A variável beta é definida como pão com suporte = 2. Seguindo o link do nó na tabela de cabeçalho do item, construímos a base de padrão condicional que consiste em um caminho, que é (leite: 1). A árvore FP condicional é vazia, pois a contagem é menor do que o suporte mínimo. Como a árvore FP condicional é vazia, nenhum padrão frequente será gerado.

O último item frequente a considerar é leite. Esse é o item do topo na tabela de cabeçalho do item e, como tal, tem uma base de padrão condicional vazia e árvo-

re FP condicional vazia. Em resultado, nenhum padrão frequente é acrescentado. O resultado de execução do algoritmo são os seguintes padrões frequentes (ou itemsets) com seu suporte: {{leite: 3}, {pão: 2}, {biscoito: 2}, {suco: 2}, {leite, suco: 2}, {pão, biscoito: 2}}.

## 28.2.5 Algoritmo de partição

Outro algoritmo, chamado **algoritmo de partição**,<sup>3</sup> é resumido a seguir. Se recebermos um banco de dados com um pequeno número de itemsets grandes em potencial, digamos, alguns milhares, então o suporte para todos eles pode ser testado em uma só varredura usando uma técnica de particionamento. O particionamento divide o banco de dados em subconjuntos não sobrepostos. Estes são individualmente considerados como bancos de dados separados e todos os itemsets grandes para essa partição, chamados *itemsets frequentes locais*, são gerados em uma passada. O algoritmo Apriori pode então ser usado de modo eficiente em cada partição se couber inteiramente na memória principal. As partições são escolhidas de modo que cada uma possa ser acomodada na memória principal. Como tal, uma partição é lida apenas uma vez em cada passada. A única desvantagem com esse método é que o suporte mínimo usado para cada partição tem um significado ligeiramente diferente do valor original. O suporte mínimo é baseado no tamanho da partição, em vez de no tamanho do banco de dados, para determinar os itemsets frequentes locais (grandes). O valor do threshold de suporte real é o mesmo dado anteriormente, mas o suporte é calculado apenas para uma partição.

Ao final da passada um, recuperamos a união de todos os itemsets frequentes de cada partição. Isso forma os itemsets frequentes candidatos globais para o banco de dados inteiro. Quando essas listas são mescladas, elas podem conter alguns falsos positivos. Ou seja, alguns dos itemsets que são frequentes (grandes) em uma partição podem não se qualificar em várias outras partições e, portanto, podem não exceder o suporte mínimo quando o banco de dados original for considerado. Observe que não existem falsos negativos; nenhum itemset grande será perdido. Os itemsets grandes candidatos globais identificados na passada 1 são verificados na passada 2; ou seja, seu suporte real é medido para o banco de dados *inteiro*. Ao final da fase 2, todos os itemsets grandes globais são identificados. O algoritmo de partição serve naturalmente para uma implementação paralela ou distribuída, para melhor eficiência. Outras melhorias nesse algoritmo foram sugeridas.<sup>4</sup>

<sup>3</sup> Veja em Savasere et al. (1995) os detalhes do algoritmo, as estruturas de dados usadas para implementá-lo e suas comparações de desempenho.

<sup>4</sup> Ver Cheung et al. (1996) e Lin e Dunham (1998).

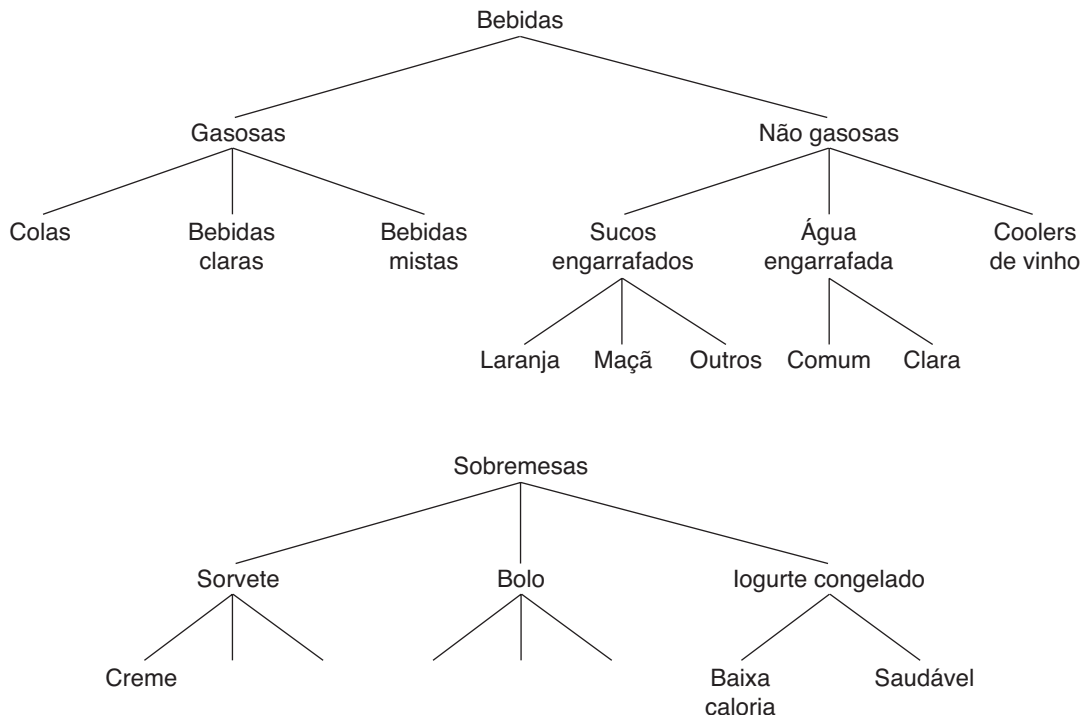
## 28.2.6 Outros tipos de regras de associação

**Regras de associação entre hierarquias.** Existem certos tipos de associações que são particularmente interessantes por um motivo especial. Essas associações ocorrem entre hierarquias de itens. Em geral, é possível dividir os itens entre hierarquias disjuntas com base na natureza do domínio. Por exemplo, alimentos em um supermercado, itens em uma loja de departamentos ou artigos em uma loja de esportes podem ser categorizados em classes e subclasses que fazem surgir hierarquias. Considere a Figura 28.3, que mostra a taxonomia de itens em um supermercado. A figura mostra duas hierarquias — bebidas e sobremesas, respectivamente. Os grupos inteiros podem não produzir associações da forma bebidas => sobremesas, ou sobremesas => bebidas. Porém, associações do tipo iogurte congelado saudável => água engarrafada, ou sorvete cremoso => cooler de vinho podem produzir confiança e suporte suficientes para serem regras de associação válidas de interesse.

Portanto, se a área de aplicação tiver uma classificação natural dos conjuntos de itens em hierarquias, descobrir associações *dentro* das hierarquias não tem qualquer interesse particular. Aquelas de interesse específico são associações *entre* hierarquias.

Elas podem ocorrer entre agrupamentos de item em diferentes níveis.

**Associações multidimensionais.** A descoberta de regras de associação envolve a procura por padrões em um arquivo. Na Figura 28.1, temos um exemplo de um arquivo de transações de cliente com três dimensões: Id\_transação, Hora e Itens\_comprados. Porém, nossas tarefas e algoritmos de mineração de dados apresentados até este ponto só envolvem uma dimensão: Itens\_comprados. A regra a seguir é um exemplo de inclusão do rótulo da única dimensão: Itens\_comprados(leite) => Itens\_comprados(suco). Pode ser interessante encontrar regras de associação que envolvam múltiplas dimensões, por exemplo, Hora(6:30...8:00) => Itens\_comprados(leite). Regras como estas são chamadas de *regras de associação multidimensionais*. As dimensões representam atributos de registros de um arquivo ou, em matéria de relações, colunas de linhas de uma relação, e podem ser categóricas ou quantitativas. Os atributos categóricos têm um conjunto finito de valores que não exibem qualquer relacionamento de ordenação. Atributos quantitativos são numéricos e seus valores exigem um relacionamento de ordenação, por exemplo, <. Itens\_comprados é um exemplo de atributo categórico e Id\_transação e Hora são quantitativos.



**Figura 28.3**

Taxonomia de itens em um supermercado.

Uma técnica para lidar com um atributo quantitativo é dividir seus valores em intervalos não sobrepastos que sejam rótulos atribuídos. Isso pode ser feito de uma maneira estática com base no conhecimento específico do domínio. Por exemplo, uma hierarquia de conceitos pode agrupar valores para Salario em três classes distintas: baixa renda ( $0 < \text{Salario} < 29.999$ ), renda média ( $30.000 < \text{Salario} < 74.999$ ) e alta renda ( $\text{Salario} > 75.000$ ). Daqui, o algoritmo do tipo Apriori típico, ou uma de suas variantes, pode ser usado para a mineração de regra, pois os atributos quantitativos agora se parecem com atributos categóricos. Outra técnica para o particionamento é agrupar valores de atributo com base na distribuição de dados, por exemplo, particionamento de mesma profundidade, e atribuir valores inteiros a cada partição. O particionamento nesse estágio pode ser relativamente bom, ou seja, um número maior de intervalos. Depois, durante o processo de mineração, essas partições podem ser combinadas com outras partições adjacentes se seu suporte for menor que algum valor máximo predefinido. Um algoritmo de tipo Apriori pode ser usado aqui, bem como para a mineração de dados.

**Associações negativas.** O problema da descoberta de uma associação negativa é mais difícil do que a descoberta de uma associação positiva. Uma associação negativa tem o seguinte tipo: *60 por cento dos clientes que compram batatas fritas não compram água engarrafada.* (Aqui, os 60 por cento referem-se à confiança para a regra de associação negativa.) Em um banco de dados com 10.000 itens, existem 210.000 combinações possíveis de itens, sendo que a maioria deles não aparece nem uma vez no banco de dados. Se a ausência de certa combinação de itens significar uma associação negativa, então potencialmente temos milhões e milhões de regras de associação negativa com RHSs que não são de nosso interesse. O problema, então, é encontrar apenas regras negativas de interesse. Em geral, estamos interessados em casos em que dois conjuntos específicos de itens aparecem muito raramente na mesma transação. Isso impõe dois problemas.

1. Para um estoque total de 10.000 itens, a pro-

babilidade de dois quaisquer serem comprados juntos é  $(1/10.000) * (1/10.000) = 10^{-8}$ . Se descobrirmos que o suporte real para esses dois ocorrerem juntos é zero, isso não representa um desvio significativo da expectativa e, portanto, não é uma associação (negativa) interessante.

2. O outro problema é mais sério. Estamos procurando combinações de itens com suporte muito baixo, e existem milhões e milhões com suporte baixo ou mesmo zero. Por exemplo, um conjunto de dados de 10 milhões de transações tem a maioria dos 2,5 bilhões de combinações de pares de 10.000 itens faltando. Isso geraria bilhões de regras inúteis.

Portanto, para tornar as regras de associação negativas interessantes, temos de usar o conhecimento prévio sobre os conjuntos de itens. Nossa técnica é empregar hierarquias. Suponha que utilizemos as hierarquias de refrigerantes e batatas fritas mostradas na Figura 28.4.

Uma associação positiva forte foi mostrada entre refrigerantes e batatas fritas. Se encontrarmos um suporte grande para o fato de que, quando os clientes compram batatas fritas Diurnas, eles predominantemente compram Mineirinho e não Soda e não Fanta, isso seria interessante, pois normalmente esperaríamos que, se houvesse uma associação forte entre Diurnas e Mineirinho, também deveria haver uma associação forte entre Diurnas e Soda ou Diurnas e Fanta.<sup>5</sup>

Nos agrupamentos de iogurte congelado e água engarrafada mostrados na Figura 28.3, suponha que a divisão entre Baixa caloria e Saudável seja 80-20 e a divisão das marcas Comum e Clara seja 60-40 entre as respectivas categorias. Isso daria uma probabilidade conjunta de um iogurte congelado Baixa caloria ser comprado com água engarrafada Comum como 48 por cento entre as transações que contêm um iogurte congelado e água engarrafada. Se esse suporte, porém, for de apenas 20 por cento, isso indicaria uma associação negativa significativa entre o iogurte de Baixa caloria e a água engarrafada Comum; mas uma vez,

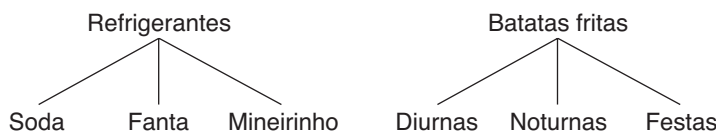


Figura 28.4

Hierarquia simples de refrigerantes e batatas fritas.

<sup>5</sup> Para simplificar, estamos considerando uma distribuição uniforme de transações entre os membros de uma hierarquia.

isso seria interessante.

O problema de encontrar associação negativa é importante nas situações acima dado o conhecimento de domínio na forma de hierarquias de generalização de item (ou seja, as hierarquias dadas de bebida e sobremesa mostradas na Figura 28.3), as associações positivas existentes (como entre os grupos de iogurte congelado e água engarrafada) e a distribuição dos itens (como as marcas dentro de grupos relacionados). O escopo da descoberta de associações negativas é limitado em relação ao conhecimento das hierarquias e distribuições de itens. O crescimento exponencial de associações negativas continua sendo um desafio.

### 28.2.7 Considerações adicionais para regras de associação

Minerar regras de associação nos bancos de dados da vida real é complicado pelos seguintes fatores:

- A cardinalidade dos conjuntos de itens na maioria das situações é extremamente grande, e o volume de transações é muito alto também. Alguns bancos de dados operacionais nos setores de varejo e comunicações coletam dezenas de milhões de transações por dia.
- As transações mostram variabilidade em fatores como localização geográfica e estações, dificultando a amostragem.
- As classificações de itens existem ao longo de múltiplas dimensões. Logo, controlar o processo de descoberta com conhecimento de domínio, particularmente para regras negativas, é bastante difícil.
- A qualidade dos dados é variável; existem problemas significativos com dados faltando, errôneos, em conflito, bem como dados redundantes em muitos setores.

## 28.3 Classificação

Classificação é o processo de aprender um modelo que descreve diferentes classes de dados. As classes são predefinidas. Por exemplo, em uma aplicação bancária, os clientes que solicitam um cartão de crédito podem ser classificados como *risco fraco*, *risco médio* ou *risco bom*. Logo, esse tipo de atividade também é chamada de **aprendizado supervisionado**. Quando o modelo é criado, ele pode ser usado para classificar novos dados. O primeiro passo — aprendizado do modelo — é realizado com um conjunto de treinamento de dados que já foram classificados. Cada registro nos dados de treinamento contém um

atributo, chamado rótulo de *classe*, que indica a que classe o registro pertence. O modelo que é produzido costuma ser na forma de uma árvore de decisão ou um conjunto de regras. Algumas das questões importantes com relação ao modelo e o algoritmo que produz o modelo incluem a capacidade do modelo de prever a classe correta de novos dados, o custo computacional associado ao algoritmo e a escalabilidade do algoritmo.

Examinaremos a técnica em que nosso modelo está na forma de uma árvore de decisão. Uma árvore de decisão é simplesmente uma representação gráfica da descrição de cada classe ou, em outras palavras, uma representação das regras de classificação. Uma árvore de decisão de exemplo é representada na Figura 28.5. Vemos, pela Figura 28.5, que se um cliente for *casado* e se o salário  $\geq 50K$ , então ele tem um risco bom para um cartão de crédito bancário. Essa é uma das regras que descrevem a classe *risco bom*. Atravessar a árvore de decisão saindo da raiz para cada nó folha forma outras regras para essa classe e as duas outras classes. O Algoritmo 28.3 mostra o procedimento para construir uma árvore de decisão com base em um conjunto de dados de treinamento. Inicialmente, todas as amostras de treinamento estão na raiz da árvore. As amostras são particionadas de maneira recursiva com base nos atributos selecionados. O atributo usado em um nó para partitionar as amostras é aquele com o melhor critério de divisão, por exemplo, aquele que maximiza a medida de ganho da informação.

**Algoritmo 28.3.** Algoritmo para indução da árvore de decisão

**Entrada:** Conjunto de registros de dados de treinamento:  $R_1, R_2, \dots, R_m$  e conjunto de atributos:  $A_1, A_2, \dots, A_n$

**Saída:** Árvore de decisão

procedimento *construcao\_arvore* (registros, atributos);

**Início**

    crie um nó  $N$ ;

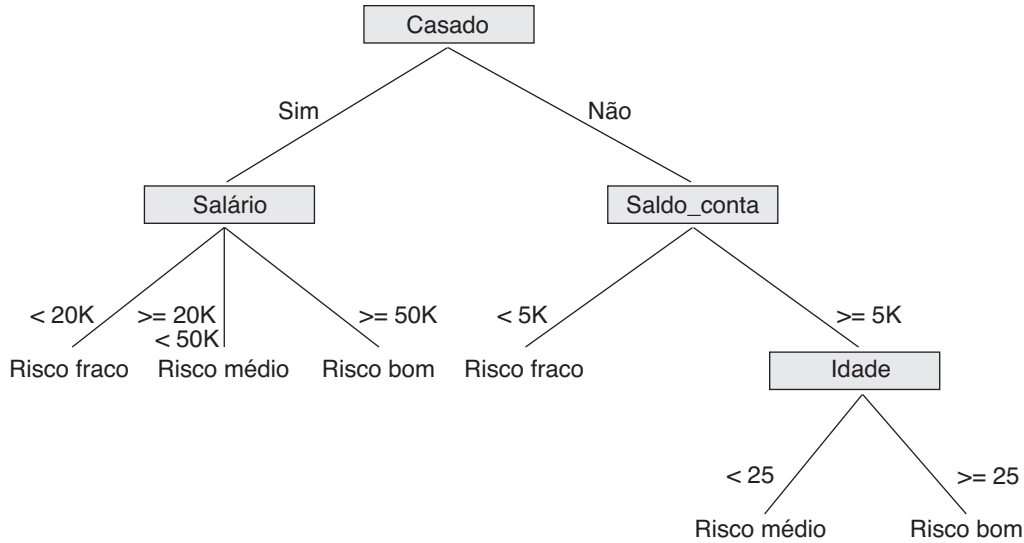
    se todos os registros pertencem à mesma classe,  $C$  então

        retorna  $N$  como nó folha com rótulo de classe  $C$ ;

    se atributos é vazio então

        retorna  $N$  como nó folha com rótulo de classe  $C$ , de modo que a maioria dos registros pertença a ele;

    seleciona atributo  $A_i$  (com o ganho de informa-

**Figura 28.5**

Árvore de decisão da amostra para aplicações de cartão de crédito.

*ção mais alto) dos atributos;  
rotula nó  $N$  com  $A_i$ ;  
para cada valor conhecido,  $v_j$ , de  $A_i$  faça*

**início**

acrescenta um ramo do nó  $N$  para a condição  $A_i = v_j$ ;

$S_j$  = subconjunto de registros onde  $A_i = v_j$ ;

se  $S_j$  é vazio então

inclua uma folha,  $L$ , com rótulo de classe  $C$ , tal que a maioria dos registros pertença a ela e retorne  $L$

se não inclui o nó retornado por `Construcao_arvore`( $S_j$ , atributos -  $A_i$ );

**fim;**

**Fim;**

Antes de ilustrarmos o Algoritmo 28.3, explicaremos a medida do **ganho de informação** com mais detalhes. O uso de **entropia** como medida de ganho de informação é motivado pelo objetivo de minimizar a informação necessária para classificar os dados de amostra nas partições resultantes e, assim, minimizar o número esperado de testes condicionais necessários para classificar um novo registro. A informação esperada necessária para classificar dados de treinamento de  $s$  amostras, onde o atributo Classe tem  $n$  valores ( $v_1, \dots, v_n$ ) e  $s_i$  é o número de amostras pertencentes ao rótulo de classe  $v_i$ , é dada por

$$I(S_1, S_2, \dots, S_n) = -\sum_{i=1}^n p_i \log_2 p_i$$

onde  $p_i$  é a probabilidade de que uma amostra aleatória pertença à classe com rótulo  $v_i$ . Uma estimativa para  $p_i$  é  $s_i/s$ . Considere um atributo  $A$  com valores  $\{v_1, \dots, v_m\}$  usado como atributo de teste para divisão na árvore de decisão. O atributo  $A$  particiona as amostras nos subconjuntos  $S_1, \dots, S_m$  onde amostras em cada  $S_j$  têm um valor de  $v_j$  para o atributo  $A$ . Cada  $S_j$  pode conter amostras que pertencem a qualquer uma das classes. O número de amostras em  $S_j$  que pertencem à classe  $i$  pode ser indicado como  $s_{ij}$ . A entropia associada ao uso do atributo  $A$  como atributo de teste é definida como

$$E(A) = \sum_{j=1}^m \frac{S_{1j} + \dots + S_{nj}}{S} \times I(S_{1j}, \dots, S_{nj})$$

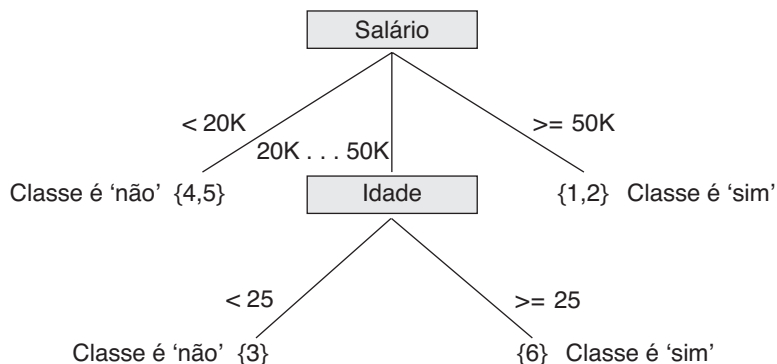
$I(s_{1j}, \dots, s_{nj})$  pode ser definido utilizando a formulação para  $I(s_1, \dots, s_n)$  com  $p_i$  sendo substituído por  $p_{ij}$ , onde  $p_{ij} = s_{ij}/s_j$ . Agora, o ganho de informação ao particionar no atributo  $A$ ,  $Ganho(A)$ , é definido como  $I(s_1, \dots, s_n) - E(A)$ . Podemos usar os dados de treinamento de amostra da Figura 28.6 para ilustrar o algoritmo.

O atributo RID representa o identificador de registro usado para identificar um registro individual e é um atributo interno. Nós o utilizamos para identificar um registro em particular em nosso exemplo. Primeiro, calculamos a informação esperada necessária para classi-

| RID | Casado | Salário   | Saldo_conta | Idade | Emprestar |
|-----|--------|-----------|-------------|-------|-----------|
| 1   | não    | >=50K     | <5K         | >=25  | sim       |
| 2   | sim    | >=50K     | >=5K        | >=25  | sim       |
| 3   | sim    | 20K...50K | <5K         | <25   | não       |
| 4   | não    | <20K      | >=5K        | <25   | não       |
| 5   | não    | <20K      | <5K         | >=25  | não       |
| 6   | sim    | 20K...50K | >=5K        | >=25  | sim       |

**Figura 28.6**

Dados de treinamento de exemplo para algoritmo de classificação.

**Figura 28.7**

Árvore de decisão baseada nos dados de treinamento da amostra onde os nós folha são representados por um conjunto de RIDs de registros particionados.

ficar os dados de treinamento de seis registros como  $I(s_1, s_2)$ , onde existem duas classes: o primeiro valor de rótulo de classe corresponde a *sim* e o segundo, a *não*. Assim,

$$I(3,3) = -0,5\log_2 0,5 - 0,5\log_2 0,5 = 1.$$

Agora, calculamos a entropia para cada um dos quatro atributos, como mostrado a seguir. Para Casado = sim, temos  $s_{11} = 2$ ,  $s_{21} = 1$  e  $I(s_{11}, s_{21}) = 0,92$ . Para Casado = não, temos  $s_{12} = 1$ ,  $s_{22} = 2$  e  $I(s_{12}, s_{22}) = 0,92$ . Portanto, a informação esperada necessária para classificar uma amostra usando o atributo Casado como atributo de particionamento é

$$E(\text{Casado}) = 3/6 I(s_{11}, s_{21}) + 3/6 I(s_{12}, s_{22}) = 0,92.$$

O ganho na informação, Ganho(Casado), seria  $1 - 0,92 = 0,08$ . Se seguirmos etapas semelhantes para calcular o ganho com relação aos outros três atributos, acabamos com

$$E(\text{Salário}) = 0,33 \quad \text{e} \quad \text{Ganho}(\text{Salário}) = 0,67$$

$$E(\text{Saldo\_conta}) = 0,92 \quad \text{e} \quad \text{Ganho}(\text{Saldo\_conta}) = 0,08$$

$$E(\text{Idade}) = 0,54 \quad \text{e} \quad \text{Ganho}(\text{Idade}) = 0,46$$

Como o maior ganho ocorre para o atributo Salário, ele é escolhido como atributo de particionamento. A raiz da árvore é criada com rótulo Salário e tem três ramos, um para cada valor de Salario. Para dois dos três valores, ou seja, <20K e >=50K, todas as amostras que são particionadas de acordo (registros com RIDs 4 e 5 para <20K e registros com RIDs 1 e 2 para >=50K) caem na mesma classe *emprestar não* e *emprestar sim*, respectivamente, para esses dois valores. Assim, criamos um nó folha para cada um. O único ramo que precisa ser expandido é para o valor 20K...50K com duas amostras, registros com RIDs 3 e 6 nos dados de treinamento. Continuando o processo com esses dois registros, descobrimos que Ganho(Casado) é 0, Ganho(Saldo\_conta) é 1 e Ganho(Idade) é 1.

Podemos escolher Idade ou Saldo\_conta, pois ambos têm o maior ganho. Vamos escolher Idade como atributo de particionamento. Acrescentamos um nó com rótulo Idade que tem dois ramos, menor que 25, e maior ou igual a 25. Cada ramo particiona os dados de amostra restantes de modo que um registro de amostra pertence a cada ramo e, portanto, a uma classe. Dois nós folha são criados e nós terminamos. A árvore de decisão final está representada na Figura 28.7.

## 28.4 Agrupamento

A tarefa de mineração de dados anterior, de classificação, lida com o particionamento de dados com base no uso de uma amostra de treinamento pré-classificada. Contudo, em geral é útil particionar os dados sem ter uma amostra de treinamento; isso também é conhecido como **aprendizado não supervisionado**. Por exemplo, no comércio, pode ser importante determinar grupos de clientes que têm padrões de compra semelhantes, ou, na medicina, pode ser importante determinar grupos de pacientes que mostram reações semelhantes aos medicamentos receitados. O objetivo do agrupamento é colocar registros em grupos, de modo que os registros em um grupo sejam semelhantes uns aos outros e diferentes dos registros em outros grupos. Os grupos costumam ser *disjuntos*.

Uma faceta importante do agrupamento é a função de similaridade usada. Quando os dados são numéricos, uma função de similaridade baseada na distância normalmente é utilizada. Por exemplo, a distância Euclideana pode ser usada para medir a similaridade. Considere dois pontos de dados  $n$ -dimensionais (registros)  $r_j$  e  $r_k$ . Podemos considerar o valor da  $i$ -ésima dimensão como  $r_{ji}$  e  $r_{ki}$  para os dois registros. A distância Euclideana entre os pontos  $r_j$  e  $r_k$  no espaço  $n$ -dimensional é calculado como:

$$\text{Distância}(r_j, r_k) = \sqrt{|r_{j1} - r_{k1}|^2 + |r_{j2} - r_{k2}|^2 + \dots + |r_{jn} - r_{kn}|^2}$$

Quanto menor a distância entre dois pontos, maior é a similaridade conforme pensamos nelas. Um algoritmo de agrupamento clássico é o algoritmo de  $k$ -means, o Algoritmo 28.4.

**Algoritmo 28.4.** Algoritmo de agrupamento de  $k$ -mean

**Entrada:** um banco de dados  $D$ , de  $m$  registros,  $r_1, \dots, r_m$  e um número desejado de clusters  $k$

**Saída:** conjunto de  $k$  clusters que minimiza o critério de erro ao quadrado

### Início

escolha aleatoriamente  $k$  registros como os centroides para os  $k$  clusters;

repita

atribua cada registro,  $r_i$ , a um cluster tal que a distância entre  $r_i$  e o centroide do cluster (média) é o menor entre  $k$  clusters;

recalcule o centroide (média) para cada cluster com base nos registros atribuídos ao cluster;  
até que nenhuma mudança;

### Fim:

O algoritmo começa escolhendo aleatoriamente  $k$  registros para representar os centroides (médias),  $m_1, \dots, m_k$ , dos clusters,  $C_1, \dots, C_k$ . Todos os registros são colocados em determinado cluster com base na distância entre o registro e a média do cluster. Se a distância entre  $m_i$  e o registro  $r_j$  é a menor entre todas as médias de cluster, então o registro  $r_j$  é colocado no cluster  $C_i$ . Quando todos os registros tiverem sido colocados inicialmente em um cluster, a média para cada cluster é recalculada. Depois o processo se repete, examinando cada registro novamente e colocando-o no cluster cuja média é mais próxima. Várias iterações podem ser necessárias, mas o algoritmo convergirá, embora possa terminar em um ponto ideal local. A condição de término normalmente é o critério de erro ao quadrado. Para os clusters  $C_1, \dots, C_k$  com médias  $m_1, \dots, m_k$ , o erro é definido como:

$$\text{Erro} = \sum_{i=1}^k \sum_{\forall r_j \in C_i} \text{Distância}(r_j, m_i)^2$$

Examinaremos como o Algoritmo 28.4 funciona com os registros (bidimensionais) na Figura 28.8. Suponha que o número de clusters  $k$  desejados seja 2. Considere que o algoritmo escolha registros com

| RID | Idade | Anos_de_servico |
|-----|-------|-----------------|
| 1   | 30    | 5               |
| 2   | 50    | 25              |
| 3   | 50    | 15              |
| 4   | 25    | 5               |
| 5   | 30    | 10              |
| 6   | 55    | 25              |

**Figura 28.8**

Registros de duas dimensões de amostra para o exemplo de agrupamento (a coluna RID não é considerada).

RID 3 para o cluster  $C_1$  e RID 6 para o cluster  $C_2$  como centroides de cluster iniciais. Os registros restantes serão atribuídos a um desses clusters durante a primeira iteração do loop-repita. O registro com RID 1 tem uma distância de  $C_1$  igual a 22,4 e uma distância de  $C_2$  de 32,0, de modo que se junta ao cluster  $C_1$ . O registro com RID 2 tem uma distância de  $C_1$  igual a 10,0 e uma distância de  $C_2$  igual a 5,0, de modo que se junta ao cluster  $C_2$ . O registro com RID 4 tem uma distância de  $C_1$  igual a 25,5 e uma distância de  $C_2$  igual a 36,6, de modo que se junta ao cluster  $C_1$ . O registro com RID 5 tem uma distância de  $C_1$  igual a 20,6 e uma distância de  $C_2$  igual a 29,2, de modo que se junta ao cluster  $C_1$ . Agora, a nova média (centroide) para os dois clusters é calculada. A média para um cluster,  $C_i$ , com  $n$  registros de  $m$  dimensões é o vetor:

$$\bar{C}_i = \left( \frac{1}{n} \sum_{\forall r_j \in C_i} r_{ji}, \dots, \frac{1}{n} \sum_{\forall r_j \in C_i} r_{jm} \right)$$

A nova média para  $C_1$  é (33,75; 8,75) e a nova média para  $C_2$  é (52,5; 25). Uma segunda iteração precede e os seis registros são colocados nos dois clusters da seguinte forma: os registros com RIDs 1, 4, 5 são colocados em  $C_1$  e os registros com RIDs 2, 3, 6 são colocados em  $C_2$ . A média para  $C_1$  e  $C_2$  é recalculada como (28,3; 6,7) e (51,7; 21,7), respectivamente. Na próxima iteração, todos os registros permanecem em seus clusters anteriores e o algoritmo termina.

Tradicionalmente, os algoritmos de agrupamento assumem que o conjunto de dados inteiro cabe na memória principal. Mais recentemente, os pesquisadores desenvolveram algoritmos que são eficientes e escaláveis para bancos de dados muito grandes. Um desses algoritmos é chamado de BIRCH. BIRCH é uma abordagem híbrida, que usa agrupamento hierárquico e monta uma representação de árvore dos dados, bem como métodos de agrupamento adicionais, que são aplicados aos nós folha da árvore. Dois parâmetros de entrada são utilizados pelo algoritmo BIRCH. Um especifica a quantidade de memória principal disponível e o outro é um threshold inicial para o raio de qualquer cluster. A memória principal serve para armazenar informações de cluster descritivas, como o centro (média) de um cluster e o raio do cluster (clusters são considerados esféricos em forma). O threshold do raio afeta o número de clusters que são produzidos. Por exemplo, se o valor de threshold do raio for grande, então menos clusters de muitos registros serão formados. O algoritmo tenta manter o número de clusters de modo que seu raio esteja abaixo do threshold do raio. Se a memória dis-

ponível for insuficiente, então o threshold do raio é aumentado.

O algoritmo BIRCH lê os registros de dados sequencialmente e os insere em uma estrutura de árvore na memória, que tenta preservar a estrutura de agrupamento dos dados. Os registros são inseridos em nós folha apropriados (clusters em potencial) com base na distância entre o registro e o centro do cluster. O nó folha onde a inserção acontece pode ter de ser dividido, dependendo do centro atualizado, raio do cluster e do parâmetro de threshold do raio. Além disso, ao dividir, informações extras do cluster são armazenadas, e se a memória se tornar insuficiente, então o threshold do raio será aumentado. Aumentar o threshold do raio pode realmente produzir um efeito colateral de reduzir o número de clusters, pois alguns nós podem ser mesclados.

Em geral, o BIRCH é um método de agrupamento eficiente, com uma complexidade computacional linear em relação ao número de registros a serem agrupados.

## 28.5 Abordagens para outros problemas de mineração de dados

### 28.5.1 Descoberta de padrões sequenciais

A descoberta de padrões sequenciais é baseada no conceito de uma sequência de conjuntos de itens. Consideramos que transações como as de cesta de mercado, que discutimos anteriormente, são ordenadas por momento da compra. Essa ordenação gera uma sequência de itemsets. Por exemplo, {leite, pão, suco}, {pão, ovos}, {biscoito, leite, café} podem ser tal sequência de itemsets com base em três visitas pelo mesmo cliente ao mercado. O **suporte** para uma sequência  $S$  de itemsets é a porcentagem do conjunto indicado  $U$  de sequências das quais  $S$  é uma subsequência. Neste exemplo, {leite, pão, suco} {pão, ovos} e {pão, ovos} {biscoito, leite, café} são consideradas subsequências. O problema de identificar padrões sequenciais, então, é encontrar todas as subsequências para os conjuntos de sequências indicados que possuem um suporte mínimo definido pelo usuário. A sequência  $S_1, S_2, S_3, \dots$  é um **indicador** do fato de que um cliente que compra o itemsets  $S_1$  provavelmente comprará o itemsets  $S_2$  e depois  $S_3$ , e assim por diante. Essa previsão é baseada na frequência (suporte) dessa sequência no passado. Diversos algoritmos foram investigados para a detecção de sequência.

## 28.5.2 Descoberta de padrões na série temporal

Séries temporais são sequências de eventos; cada evento pode ser um certo tipo fixo de uma transação. Por exemplo, o preço de fechamento de uma ação ou de um fundo é um evento que ocorre a cada dia da semana para cada ação e fundo. A sequência desses valores por ação ou fundo constitui uma série temporal. Para uma série temporal, pode-se procurar uma série de padrões ao analisar sequências e subsequências, como fizemos antes. Por exemplo, poderíamos achar o período durante o qual o preço da ação subiu ou se manteve constante por  $n$  dias, ou poderíamos achar o período mais longo sobre o qual o preço da ação teve uma flutuação de não mais do que 1 por cento em relação ao preço de fechamento anterior, ou poderíamos achar o trimestre durante o qual o preço da ação teve o maior ganho percentual ou perda percentual. A série temporal pode ser comparada estabelecendo medidas de similaridade para identificar empresas cujas ações se comportam de um modo semelhante. A análise e a mineração de séries temporais é uma funcionalidade estendida do gerenciamento de dados temporais (ver Capítulo 26).

## 28.5.3 Regressão

A regressão é uma aplicação especial da regra de classificação. Se uma regra de classificação é considerada uma função sobre as variáveis, que mapeia essas variáveis em uma variável de classe de destino, a regra é denominada **regra de regressão**. Uma aplicação geral da regressão ocorre quando, em vez de mapear uma tupla de dados de uma relação para uma classe específica, o valor de uma variável é previsto com base nessa tupla. Por exemplo, considere uma relação

TESTS\_LAB (ID paciente, teste 1, teste 2, ..., teste  $n$ )

que contém valores que são resultados de uma série de  $n$  testes para um paciente. A variável de destino que queremos prever é  $P$ , a probabilidade de sobrevivência do paciente. Então a regra para regressão toma a forma:

(teste 1 no intervalo<sub>1</sub>) e (teste 2 no intervalo<sub>2</sub>) e ... (teste  $n$  no intervalo <sub>$n$</sub> )  $\Rightarrow P = x$ , ou  $x < P \leq y$

A escolha depende de podermos prever um valor único de  $P$  ou um intervalo de valores para  $P$ . Se considerarmos  $P$  uma função:

$$P = f(\text{teste 1}, \text{teste 2}, \dots, \text{teste } n)$$

a função é denominada **função de regressão** para prever  $P$ . Em geral, se a função aparece como

$$Y = f(X_1, X_2, \dots, X_n),$$

e  $f$  é linear nas variáveis de domínio  $x_i$ , o processo de derivar  $f$  de um conjunto dado de tuplas para  $\langle X_1, X_2, \dots, X_n, y \rangle$  é denominado **regressão linear**. A regressão linear é uma técnica estatística comumente utilizada para ajustar um conjunto de observações ou pontos em  $n$  dimensões com a variável de destino  $y$ .

A análise de regressão é uma ferramenta muito comum para análise de dados em diversos domínios de pesquisa. A descoberta da função para prever a variável de destino é equivalente a uma operação de mineração de dados.

## 28.5.4 Redes neurais

Uma rede neural é uma técnica derivada da pesquisa de inteligência artificial que usa a regressão generalizada e oferece um método iterativo para executá-la. As redes neurais usam a técnica de ajuste de curva para deduzir uma função de um conjunto de amostras. Essa técnica oferece um *enfoque de aprendizado*; ela é controlada por uma amostra de teste que é usada para a inferência e o aprendizado iniciais. Com esse tipo de método de aprendizado, as respostas às novas entradas podem ser capazes de ser interpoladas com base nas amostras conhecidas. Essa interpolação, porém, depende do modelo do mundo (representação interna do domínio do problema) desenvolvido pelo método de aprendizado.

As redes neurais podem ser classificadas de modo geral em duas categorias: redes supervisionadas e não supervisionadas. Métodos adaptativos que tentam reduzir o erro da saída são métodos de **aprendizado supervisionado**, enquanto aqueles que desenvolvem representações internas sem saídas de amostra são denominados métodos de **aprendizado não supervisionado**.

As redes neurais se autoadaptam; ou seja, elas aprendem pela informação sobre um problema específico. Elas funcionam bem em tarefas de classificação e, portanto, são úteis na mineração de dados. Mesmo assim, elas não estão livres de problemas. Embora aprendam, não oferecem uma boa representação do que aprenderam. Suas saídas são altamente quantitativas e difíceis de entender. Como outra limitação, as representações internas desenvolvidas por redes neurais não são únicas. Além disso, em geral, as redes neurais enfrentam problema na modelagem dos dados de série de tempo. Apesar desses inconvenientes,

nientes, elas são populares e constantemente usadas por vários vendedores comerciais.

### 28.5.5 Algoritmos genéticos

**Algoritmos genéticos** (GAs — Genetic Algorithms) são uma classe de procedimentos de pesquisa aleatórios capazes de realizar pesquisa adaptativa e robusta por uma grande faixa de topologias de espaço de pesquisa. Modelados após o surgimento adaptativo de espécies biológicas de mecanismos evolucionários, e introduzidos por Holland,<sup>6</sup> os GAs têm sido aplicados com sucesso em campos tão diversificados quanto a análise de imagens, escalonamento e projeto de engenharia.

Os algoritmos genéticos estendem a ideia da genética humana do alfabeto de quatro letras (com base nos nucleotídeos A, C, T, G) do código de DNA humano. A construção de um algoritmo genético envolve a idealização de um alfabeto que codifica as soluções para o problema de decisão em matéria de sequências desse alfabeto. As sequências são equivalentes para indivíduos. Uma função de ajuste define quais soluções podem sobreviver e quais não podem. As formas como as soluções podem ser combinadas são moldadas pela operação cruzada de cortar e combinar sequências de um pai e uma mãe. Uma população inicial bem variada é oferecida, e um jogo de evolução é realizado, no qual mutações ocorrem entre sequências. Elas se combinam para produzir uma nova geração de indivíduos; os mais qualificados sobrevivem e realizam mutação, até que uma família de soluções bem-sucedidas se desenvolva.

As soluções produzidas pelos GAs são distinguidas da maioria das outras técnicas de pesquisa pelas seguintes características:

- Uma pesquisa de GA usa um conjunto de soluções durante cada geração, em vez de uma única solução.
- A pesquisa no espaço da sequência representa uma pesquisa paralela muito maior no espaço das soluções codificadas.
- A memória da pesquisa feita é representada unicamente pelo conjunto de soluções disponíveis para uma geração.
- Um algoritmo genético é um algoritmo que se torna aleatório, pois os mecanismos de pesquisa utilizam operadores probabilísticos.

Ao prosseguir de uma geração para a seguinte, um GA encontra o equilíbrio quase ideal entre aquisição do conhecimento e exploração ao manipular soluções codificadas.

Os algoritmos genéticos são usados para solução e agrupamento de problemas. Sua capacidade de solucionar problemas em paralelo oferece uma ferramenta poderosa para mineração de dados. As vantagens dos GAs incluem a grande superprodução de soluções individuais, o caráter aleatório do processo de pesquisa e a alta demanda no processamento do computador. Em geral, um poder de computação substancial é exigido para se conseguir algo significativo com algoritmos genéticos.

## 28.6 Aplicações de mineração de dados

Tecnologias de mineração de dados podem ser aplicadas a uma grande variedade de contextos de tomada de decisão nos negócios. Em particular, algumas áreas de ganhos significativos devem incluir as seguintes:

- **Marketing.** As aplicações incluem análise de comportamento do consumidor com base nos padrões de compra; a determinação das estratégias de marketing que incluem propaganda, local da loja e correio direcionado; segmentação de clientes, lojas ou produtos; e projeto de catálogos, layouts de loja e campanhas publicitárias.
- **Finanças.** As aplicações incluem análise de crédito de clientes, segmentação de contas a receber, análise de desempenho de investimentos financeiros, como ações, títulos e fundos de investimentos; avaliação de opções de financiamento; e detecção de fraude.
- **Manufatura.** As aplicações envolvem otimização de recursos como máquinas, mão de obra e materiais; e o projeto ideal de processos de manufatura, layout de galpões e projeto de produtos, como automóveis baseados em requisitos do cliente.
- **Saúde.** Algumas aplicações são descoberta de padrões em imagens radiológicas, análise de dados experimentais de microarray (chip de gene) para agrupar genes e relacionar sintomas ou doenças, análise de efeitos colaterais de drogas e eficácia de certos tratamentos, otimização de processos em um hospital e o relacionamento de dados de bem-estar do paciente com qualificações do médico.

<sup>6</sup>O trabalho inicial de Holland (1975), intitulado *Adaptation in Natural and Artificial Systems*, introduziu a ideia de algoritmos genéticos.

## 28.7 Ferramentas comerciais de mineração de dados

Atualmente, as ferramentas comerciais de mineração de dados usam diversas técnicas comuns para extrair conhecimento. Entre elas estão regras de associação, agrupamento, redes neurais sequenciação e análise estatística. Já discutimos sobre elas. Também são usadas árvores de decisão, que são uma representação das regras utilizadas na classificação ou agrupamento, e análises estatísticas, que podem incluir regressão e muitas outras técnicas. Outros produtos comerciais utilizam técnicas avançadas, como algoritmos genéticos, lógica baseada em caso, redes bayesianas, regressão não linear, otimização combinatória, combinação de padrão e lógica fuzzy. Neste capítulo, já discutimos alguns deles.

A maioria das ferramentas de mineração de dados utiliza a interface ODBC (*Open Database Connectivity*). ODBC é um padrão da indústria que funciona com bancos de dados; ele permite o acesso aos dados na maioria dos programas de banco de dados populares, como Access, dBASE, Informix, Oracle e SQL Server. Alguns desses pacotes de software oferecem interfaces para programas específicos de banco de dados; os mais comuns são Oracle, Access e SQL Server. A maior parte das ferramentas funciona no ambiente Microsoft Windows e algumas, no sistema operacional UNIX. A tendência é que todos os produtos operem no ambiente Microsoft Windows. Uma ferramenta, o Data Surveyor, menciona a compatibilidade com ODMG; ver Capítulo 11, no qual discutimos o padrão orientado a objeto ODMG.

Em geral, esses programas realizam processamento sequencial em uma única máquina. Muitos desses produtos atuam no modo cliente-servidor. Alguns deles incorporam o processamento paralelo em arquiteturas de computador paralelas e atuam como uma parte das ferramentas de processamento analítico on-line (OLAP).

### 28.7.1 Interface com o usuário

A maioria das ferramentas é executada em um ambiente de interface gráfica com o usuário (GUI, do inglês *Graphical User Interface*). Alguns produtos incluem técnicas de visualização sofisticadas para exibir dados e regras (por exemplo, MineSet da SGI) e são até capazes de manipular dados assim interativamente. As interfaces de texto são raras e mais comuns em ferramentas disponíveis para UNIX, como o Intelligent Miner da IBM.

### 28.7.2 Interface de programação de aplicações

Normalmente, a interface de programação de aplicações (API) é uma ferramenta opcional. A maioria dos produtos não permite o uso de suas funções internas. Porém, alguns deles permitem que o programador de aplicação reutilize seu código. As interfaces mais comuns são bibliotecas C e Dynamic Link Libraries (DLLs). Algumas ferramentas incluem linguagens próprias de comando de banco de dados.

Na Tabela 28.1, listamos 11 ferramentas de mineração de dados representativas. Até o momento, existem quase cem produtos de mineração de dados comerciais disponíveis em todo o mundo. Fora dos EUA, temos o Data Surveyor, da Holanda, e o PolyAnalyst, da Rússia.

### 28.7.3 Direções futuras

As ferramentas de mineração de dados estão continuamente evoluindo, com base nas ideias da pesquisa científica mais recente. Muitas dessas ferramentas incorporaram os algoritmos mais recentes tomados da inteligência artificial (IA), estatística e otimização.

Atualmente, o processamento rápido é feito usando técnicas modernas de banco de dados — como o processamento distribuído — em arquiteturas cliente-servidor, em bancos de dados paralelos e em data warehouse). Para o futuro, a tendência é em direção ao desenvolvimento de capacidades de Internet mais completas. Além disso, abordagens híbridas se tornarão comuns, e o processamento será feito usando todos os recursos disponíveis. O processamento tirará proveito dos ambientes de computação paralelo e distribuído. Essa mudança é especialmente importante porque os bancos de dados modernos contêm uma quantidade de informação muito grande. Não apenas os bancos de dados de multimídia estão crescendo, mas também o armazenamento e a recuperação de imagens são operações lentas. Além do mais, o custo do armazenamento secundário está diminuindo, de modo que o armazenamento maciço de informações será viável, até mesmo para pequenas empresas. Assim, os programas de mineração de dados terão de lidar com conjuntos de dados maiores de mais empresas.

A maioria dos softwares de mineração de dados usará o padrão ODBC para extrair dados de bancos de dados comerciais; formatos de entrada

**Tabela 28.1**

Algumas ferramentas de mineração de dados representativas.

| Empresa                 | Produto                         | Técnica                                                             | Plataforma                       | Interface*               |
|-------------------------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------|----------------------------------|--------------------------|
| AcknoSoft               | Kate                            | Árvores de decisão, raciocínio baseado em caso                      | Windows UNIX                     | Microsoft Access         |
| Angoss                  | Knowledge SEEKER                | Árvores de decisão, estatística                                     | Windows                          | ODBC                     |
| Business Objects        | Business Miner                  | Redes neurais, aprendizado de máquina                               | Windows                          | ODBC                     |
| CrossZ                  | QueryObject                     | Análise estatística, algoritmo de otimização                        | Windows MVS<br>UNIX              | ODBC                     |
| Data Distilleries       | Data Surveyor                   | Abrangente, pode misturar diferentes tipos de mineração de dados    | UNIX                             | ODBC compatível com ODMG |
| DBMiner Technology Inc. | DBMiner                         | Análise OLAP, associações, classificação, algoritmos de agrupamento | Windows                          | Microsoft 7.0<br>OLAP    |
| IBM                     | Intelligent Miner               | Classificação, regras de associação, modelos de previsão            | UNIX (AIX)                       | IBM DB2                  |
| Megaputer Intelligence  | PolyAnalyst                     | Aquisição de conhecimento simbólico, programação evolucionária      | Windows OS/2                     | ODBC Oracle DB2          |
| NCR                     | Management Discovery Tool (MDT) | Regras de associação                                                | Windows                          | ODBC                     |
| Purple Insight          | MineSet                         | Árvores de decisão, regras de associação                            | UNIX (Irix)                      | Oracle Sybase Informix   |
| SAS                     | Enterprise Miner                | Árvores de decisão, redes neurais, regressão, agrupamento           | UNIX (Solaris) Windows Macintosh | ODBC Oracle AS/400       |

\*ODBC: Open Data Base Connectivity

ODMG: Object Data Management Group

proprietários poderão desaparecer. Existe uma necessidade definitiva de incluir dados fora do padrão, inserindo imagens e outros dados de multimídia, como dados de origem para mineração de dados.

## Resumo

Neste capítulo, estudamos a disciplina importante da mineração de dados, que utiliza a tecnologia de banco de dados para descobrir conhecimento e padrões adicionais nos dados. Demos um exemplo ilustrativo da descoberta

de conhecimento nos bancos de dados, que tem um escopo maior do que a mineração de dados. Para a mineração de dados, entre as diversas técnicas, destacamos os detalhes da mineração da regra de associação, classificação e agrupamento. Apresentamos algoritmos em cada uma dessas áreas e ilustramos com exemplos como eles funcionam.

Diversas outras técnicas, incluindo as redes neurais baseadas em IA e algoritmos genéticos, também foram discutidas resumidamente. Existe pesquisa ativa em mineração de dados, e esboçamos algumas de suas direções esperadas. No mercado futuro de produtos de tecnologia de banco de dados, muita atividade de mineração de dados é aguardada. Resumimos 11 das quase cem ferramentas de mineração de dados disponíveis; pesquisas futuras deverão estender significativamente a quantidade e a funcionalidade.

## Perguntas de revisão

- 28.1.** Quais são as diferentes fases da descoberta do conhecimento dos bancos de dados? Descreva um cenário de aplicação completo em que o novo conhecimento pode ser minado com base em um banco de dados de transações existente.
- 28.2.** Quais são os objetivos ou tarefas que a mineração de dados tenta facilitar?
- 28.3.** Quais são os cinco tipos de conhecimento produzidos da mineração de dados?
- 28.4.** O que são regras de associação como um tipo de conhecimento? Dê uma definição de suporte e confiança e use-os para definir uma regra de associação.
- 28.5.** O que é a propriedade de fechamento para baixo? Como ela auxilia no desenvolvimento de um algoritmo eficiente para encontrar regras de associação, ou seja, com relação à localização de itemsets grandes?
- 28.6.** Qual foi o fator motivador para o desenvolvimento do algoritmo árvore FP para a mineração da regra de associação?
- 28.7.** Descreva uma regra de associação entre hierarquias com um exemplo.
- 28.8.** O que é uma regra de associação negativa no contexto da hierarquia da Figura 28.3?
- 28.9.** Quais são as dificuldades da mineração de regras de associação de bancos de dados grandes?
- 28.10.** O que são regras de classificação e como as árvores de decisão estão relacionadas a elas?
- 28.11.** O que é entropia e como ela é usada na montagem de árvores de decisão?
- 28.12.** Como o agrupamento difere da classificação?
- 28.13.** Descreva as redes neurais e os algoritmos genéticos como técnicas para a mineração de dados. Quais são as principais dificuldades no uso dessas técnicas?

## Exercícios

- 28.14.** Aplique o algoritmo Apriori ao seguinte conjunto de dados.

| Id_Trans | Itens_comprados            |
|----------|----------------------------|
| 101      | leite, pão, ovos           |
| 102      | leite, suco                |
| 103      | suco, manteiga             |
| 104      | leite, pão, ovos           |
| 105      | café, ovos                 |
| 106      | café                       |
| 107      | café, suco                 |
| 108      | leite, pão, biscoito, ovos |
| 109      | biscoito, manteiga         |
| 110      | leite, pão                 |

O itemset é {leite, pão, biscoito, ovos, manteiga, café, suco}. Use 0,2 para o valor de suporte mínimo.

- 28.15.** Mostre duas regras que possuem uma confiança de 0,7 ou mais para um itemset que contém três itens do Exercício 28.14.
- 28.16.** Para o algoritmo de Partição, prove que qualquer itemset frequente no banco de dados precisa aparecer como um itemset frequente local em pelo menos uma partição.
- 28.17.** Mostre a árvore FP que seria criada para os dados do Exercício 28.14.
- 28.18.** Aplique o algoritmo de crescimento FP à árvore FP do Exercício 28.17 e mostre os itemsets frequentes.
- 28.19.** Aplique o algoritmo de classificação ao seguinte conjunto de registros de dados. O atributo de classe é Cliente\_repetido.

| RID | Idade   | Cidade | Sexo | Educacao            | Cliente_repetido |
|-----|---------|--------|------|---------------------|------------------|
| 101 | 20...30 | SP     | F    | superior incompleto | SIM              |
| 102 | 20...30 | BH     | M    | superior completo   | SIM              |
| 103 | 31...40 | SP     | F    | superior incompleto | SIM              |
| 104 | 51...60 | SP     | F    | superior incompleto | NÃO              |
| 105 | 31...40 | RJ     | M    | nível médio         | NÃO              |
| 106 | 41...50 | SP     | F    | superior incompleto | SIM              |
| 107 | 41...50 | SP     | F    | superior completo   | SIM              |
| 108 | 20...30 | RJ     | M    | superior incompleto | SIM              |
| 109 | 20...30 | SP     | F    | nível médio         | NÃO              |
| 110 | 20...30 | SP     | F    | superior incompleto | SIM              |

- 28.20. Considere o seguinte conjunto de registros bidimensionais:

| RID | Dimensão1 | Dimensão2 |
|-----|-----------|-----------|
| 1   | 8         | 4         |
| 2   | 5         | 4         |
| 3   | 2         | 4         |
| 4   | 2         | 6         |
| 5   | 2         | 8         |
| 6   | 8         | 6         |

Considere também dois esquemas de agrupamento diferentes: (1) onde Grupo<sub>1</sub> contém registros {1, 2, 3} e Grupo<sub>2</sub> contém registros {4, 5, 6} e (2) onde Grupo<sub>1</sub> contém registros {1, 6} e Grupo<sub>2</sub> contém registros {2, 3, 4, 5}. Qual esquema é melhor e por quê?

28.21. Use o algoritmo de  $k$ -means para agrupar os dados do Exercício 28.20. Podemos usar um valor de 3 para  $K$  e considerar que os registros com RIDs 1, 3 e 5 são utilizados para os centroides de grupo (médias) iniciais.

28.22. O algoritmo de  $k$ -means utiliza uma métrica de similaridade da distância entre um registro e um centroide de cluster. Se os atributos dos registros não forem quantitativos, mas categóricos por natureza, como Nível\_de\_renda com valores {baixo, medio, alto} ou Casado com valores {Sim, Nao} ou Estado\_de\_residencia com valores {São Paulo, Rio de Janeiro, ..., Minas Gerais}, então a métrica de distância não é significativa. Defina uma métrica de similaridade mais adequada, que possa ser usada para agrupamento dos registros de dados que contêm dados categóricos.

## Bibliografia selecionada

A literatura sobre mineração de dados vem de vários campos, incluindo estatística, otimização matemática, aprendizado de máquina e inteligência artificial. Chen et al. (1996) dão um bom resumo da perspectiva de banco de dados sobre mineração de dados. O livro de Han e Kamber (2001) é um texto excelente, que descreve com detalhes os diferentes algoritmos e técnicas usadas na área de mineração de dados. O trabalho na pesquisa Almaden da IBM produziu um grande número de conceitos e algoritmos iniciais, bem como resultados de alguns

estudos de desempenho. Agrawal et al. (1993) relatam o primeiro estudo importante sobre regras de associação. Seu algoritmo Apriori para dados de cesta de mercado em Agrawal e Srikant (1994) é melhorado com o uso de particionamento em Savasere et al. (1995); Toivonen (1996) propõe a amostragem como um meio de reduzir o esforço de processamento. Cheung et al. (1996) estendem o particionamento para ambientes distribuídos; Lin e Dunham (1998) propõem técnicas para contornar problemas com viés de dados. Agrawal et al. (1993b) discutem a perspectiva de desempenho sobre regras de associação. Mannila et al. (1994), Park et al. (1995) e Amir et al. (1997) apresentam outros algoritmos eficientes relacionados a regras de associação. Han et al. (2000) apresentam o algoritmo árvore FP discutido neste capítulo. Srikant e Agrawal (1995) propõem regras generalizadas de mineração. Savasere et al. (1998) apresentam a primeira técnica de mineração de associações negativas. Agrawal et al. (1996) descrevem o sistema Quest na IBM. Sarawagi et al. (1998) descrevem uma implementação em que as regras de associação são integradas a um sistema de gerenciamento de banco de dados relacional. Piatesky-Shapiro e Frawley (1992) contribuíram com artigos de diversos tópicos relacionados à descoberta de conhecimento. Zhang et al. (1996) apresentam o algoritmo BIRCH para o agrupamento de grandes bancos de dados. Informações sobre aprendizado de árvore de decisão e o algoritmo de classificação apresentado neste capítulo podem ser encontradas em Mitchell (1997).

Adriaans e Zantinge (1996), Fayyad et al. (1997) e Weiss e Indurkhya (1998) são livros dedicados aos diferentes aspectos da mineração de dados e seu uso na previsão. A ideia de algoritmos genéticos foi proposta por Holland (1975); um bom estudo dos algoritmos genéticos aparece em Srinivas e Patnaik (1994). Redes neurais possuem uma vasta literatura; uma introdução abrangente está disponível em Lippman (1987).

Tan et al. (2006) oferece uma introdução abrangente à mineração de dados e possui um conjunto detalhado de referências. Os leitores também são aconselhados a consultar os anais das duas principais conferências anuais em mineração de dados: a Knowledge Discovery e Data Mining Conference (KDD), que é realizada desde 1995, e a SIAM International Conference on Data Mining (SDM), que acontece desde 2001. Os links para as conferências anteriores podem ser encontrados em <<http://dblp.uni-trier.de>>.

# Visão geral de data warehousing e OLAP

O crescente poder de processamento e a sofisticação das ferramentas e técnicas analíticas resultaram no desenvolvimento do que são conhecidos como *data warehouses*. Esses data warehouses oferecem armazenamento, funcionalidade e responsividade às consultas além das capacidades dos bancos de dados orientados à transação. Acompanhando esse poder cada vez maior está uma grande demanda para melhorar o desempenho de acesso aos dados dos bancos de dados. Como temos visto no decorrer deste livro, os bancos de dados tradicionais equilibram o requisito de acesso a dados com a necessidade de garantir a integridade destes. Em organizações modernas, os usuários dos dados em geral são completamente retirados das fontes de dados. Muitas pessoas só precisam de acesso de leitura aos dados, mas ainda necessitam de acesso rápido a um volume maior de dados do que pode ser convenientemente baixado para o desktop. Com frequência, esses dados vêm de vários bancos de dados. Como muitas das análises realizadas são recorrentes e previsíveis, os vendedores de software e o pessoal de suporte de sistemas projetam sistemas para dar suporte a essas funções. Atualmente, existe uma grande necessidade de oferecer aos que tomam decisões, da gerência intermediária para cima, informações no nível correto de detalhe para dar suporte à atividade de tomada de decisão. *Data warehousing, processamento analítico on-line (OLAP) e mineração de dados* oferecem essa funcionalidade. Fizemos uma introdução às técnicas de mineração de dados no Capítulo 28. Neste capítulo, oferecemos uma visão geral mais ampla das tecnologias de data warehousing e OLAP.

## 29.1 Introdução, definições e terminologia

No Capítulo 1, definimos um *banco de dados* como uma coleção de dados relacionados e um *sistema de banco de dados* como um banco de dados e um software de banco de dados juntos. Um data warehouse também é uma coleção de informações, bem como um sistema de suporte. Contudo, existe uma distinção clara. Os bancos de dados tradicionais são transacionais (relacionais, orientados a objeto, em rede ou hierárquicos). Os *data warehouses* têm a característica distintiva de servir principalmente para aplicações de apoio à decisão. Eles são otimizados para recuperação de dados, e não para processamento de transação de rotina.

Como os data warehouses têm sido desenvolvidos em diversas organizações para atender a necessidades particulares, não existe uma única definição canônica desse termo. Artigos de revista profissional e livros populares elaboraram o significado de diversas maneiras. Os vendedores aproveitaram a popularidade do termo para ajudar a comercializar uma série de produtos relacionados, e os consultores ofereceram uma grande variedade de serviços, todos sob a bandeira da armazenagem de dados. Contudo, os data warehouses são muito distintos dos bancos de dados tradicionais em sua estrutura, funcionamento, desempenho e finalidade.

W. H. Inmon<sup>1</sup> caracterizou um *data warehouse* como *uma coleção de dados orientada a assunto, integrada, não volátil, variável no tempo para o suporte às decisões da gerência*. Os data warehouses oferecem acesso a dados para análise complexa, des-

<sup>1</sup>Inmon (1992) tem sido reconhecido como o primeiro a usar o termo *armazém* (ou *warehouse*). A última edição de seu trabalho é de 2005.

coberta de conhecimento e tomada de decisão. Eles dão suporte a demandas de alto desempenho sobre os dados e informações de uma organização. Vários tipos de aplicações — OLAP, DSS e aplicações de mineração de dados — são aceitos. Definimos cada uma delas a seguir.

**OLAP (processamento analítico on-line)** é um termo usado para descrever a análise de dados complexos do data warehouse. Nas mãos de trabalhadores do conhecimento habilidosos, as ferramentas OLAP utilizam capacidades de computação distribuída para análises que exigem mais armazenamento e poder de processamento do que pode estar localizado econômica e eficientemente em um desktop individual.

**DSS (sistemas de apoio à decisão)**, também conhecido como EIS — sistemas de informações executivas; não confunda com sistemas de integração empresarial —, ajudam os principais tomadores de decisões de uma organização com dados de nível mais alto em decisões complexas e importantes. A mineração de dados (que discutimos no Capítulo 28) é usada para *descoberta do conhecimento*, o processo de procurar novo conhecimento imprevisto nos dados.

Os bancos de dados tradicionais têm suporte para o **processamento de transação on-line (OLTP)**, que inclui inserções, atualizações e exclusões, enquanto também têm suporte para requisitos de consulta de informação. Os bancos de dados relacionais tradicionais são otimizados para processar consultas que podem tocar em uma pequena parte do banco de dados e transações que lidam com inserções ou atualizações no processo de algumas tuplas por relação. Assim, eles não podem ser otimizados para OLAP, DSS ou mineração de dados. Ao contrário, os data warehouses são projetados exatamente para dar suporte à extração, processamento e apresentação eficientes para fins analíticos e de tomada de decisão. Em comparação com os bancos de dados tradicionais, os data warehouses em geral contêm quantidades muito grandes de dados de várias fontes, que podem incluir bancos de dados de diferentes modelos de dados e, às vezes, arquivos adquiridos de sistemas e plataformas independentes.

## 29.2 Características dos data warehouses

Para discutir data warehouses e distingui-los dos bancos de dados transacionais, é preciso que haja um modelo de dados apropriado. O modelo de

dados multidimensional (explicado com mais detalhes na Seção 29.3) é uma boa escolha para OLAP e tecnologias de apoio à decisão. Ao contrário dos multibancos de dados, que oferecem acesso a bancos de dados disjuntos e normalmente heterogêneos, um data warehouse com frequência é um depósito de dados integrados de múltiplas fontes, processados para armazenamento em um modelo multidimensional. Diferentemente da maioria dos bancos de dados transacionais, data warehouses costumam apoiar a análise de série temporal e tendência, ambas exigindo mais dados históricos do que geralmente é mantido nos bancos de dados transacionais.

Em comparação com os bancos de dados transacionais, os data warehouses são não voláteis. Isso significa que as informações no data warehouse mudam com muito menos frequência e podem ser consideradas não de tempo real com atualização periódica. Em sistemas transacionais, as transações são a unidade e o agente de mudança no banco de dados; ao contrário, a informação do data warehouse é muito menos detalhada e atualizada de acordo com uma escolha cuidadosa de política de atualização, normalmente incremental. As atualizações no armazém são tratadas pelo componente de aquisição do armazém, que oferece todo o pré-processamento exigido.

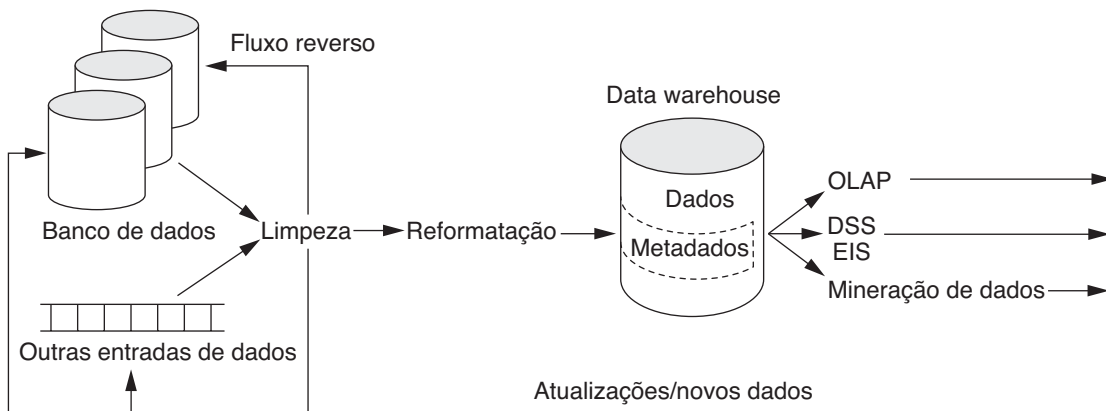
Também podemos descrever o data warehousing de forma mais geral como *uma coleção de tecnologias de apoio à decisão, visando a habilitar o trabalhador do conhecimento (executivo, gerente, analista) a tomar decisões melhores e mais rápidas*.<sup>2</sup> A Figura 29.1 oferece uma visão geral da estrutura conceitual de um data warehouse. Ela mostra o processo inteiro de data warehousing, que inclui a possível limpeza e reformatação dos dados antes que sejam carregados no armazém. Esse processo é tratado por ferramentas conhecidas como ferramentas de ETL (extração, transformação e carga). No backend do processo, OLAP, mineração de dados e DSS podem gerar novas informações relevantes, como as regras; essas informações aparecem na figura voltando ao armazém. A figura também mostra que as fontes de dados podem incluir arquivos.

Os data warehouses possuem as seguintes características diferenciadoras:<sup>3</sup>

- Visão conceitual multidimensional.
- Dimensionalidade genérica.
- Dimensões e níveis de agregação ilimitados.
- Operações irrestritas entre dimensões.
- Tratamento dinâmico de matriz esparsa.

<sup>2</sup> Chaudhuri e Dayal (1997) oferecem um excelente tutorial sobre o assunto, com este sendo uma definição inicial.

<sup>3</sup> Codd e Salley (1993) criaram o termo OLAP e mencionaram essas características. Apenas reordenamos sua lista original.

**Figura 29.1**

Exemplo de transações no modelo de cesta de mercado.

- Arquitetura cliente-servidor.
- Suporte para múltiplos usuários.
- Acessibilidade.
- Transparência.
- Manipulação de dados intuitiva.
- Desempenho de relatório consistente.
- Recurso de relatório flexível.

Como abrangem um grande volume de dados, os data warehouses geralmente são uma ordem de magnitude (às vezes, duas ordens de magnitude) maiores que os bancos de dados de origem. O imenso volume de dados (provavelmente na faixa dos terabytes ou mesmo petabytes) é uma questão que tem sido tratada por meio de data warehouses em nível empresarial, data warehouses virtuais e data marts:

- **Data warehouses em nível empresarial** são imensos projetos que exigem investimento maciço de tempo e recursos.
- **Data warehouses virtuais** oferecem visões de bancos de dados operacionais que são materializadas para acesso eficiente.
- **Data marts** em geral são voltados para um subconjunto da organização, como um departamento, e possuem um foco mais estreito.

### 29.3 Modelagem de dados para data warehouses

Modelos multidimensionais tiram proveito dos relacionamentos inerentes nos dados para preencher os dados em matrizes multidimensionais, chamadas *cubos de dados*. (Estes podem ser chamados de *hipercubos*, se tiverem mais de três dimensões.) Para dados que se prestam à formatação dimensional, o

desempenho da consulta nas matrizes multidimensionais pode ser muito melhor do que no modelo de dados relacional. Três exemplos de dimensões em um data warehouse corporativo são os períodos fiscais, produtos e regiões da empresa.

Uma planilha-padrão é uma matriz bidimensional. Um exemplo seria uma planilha de vendas regionais por produto para determinado período. Os produtos poderiam ser mostrados como linhas, com as receitas de vendas para cada região compreendendo as colunas. (A Figura 29.2 mostra essa organização bidimensional.) Ao acrescentar uma dimensão de tempo, como os trimestres fiscais de uma organização, seria produzida uma matriz tridimensional, que poderia ser representada usando um cubo de dados.

A Figura 29.3 mostra um cubo de dados tridimensional que organiza os dados de vendas de produtos por trimestres fiscais e regiões de vendas. Cada célula teria dados para um produto específico, trimestre fiscal específico e região específica. Ao incluir outras dimensões, um hipercubo de dados poderia ser produzido, embora mais de três dimensões não possam ser facilmente visualizadas ou apresentadas de maneira gráfica. Os dados podem ser consultados diretamente em qualquer combinação de dimensões, evitando consultas de banco de dados complexas. Existem ferramentas para visualizar dados de acordo com a escolha de dimensões do usuário.

Mudar da hierarquia (orientação) unidimensional para outra é algo feito com facilidade em um cubo de dados com uma técnica chamada de *giro* (também chamada de *rotação*). Nessa técnica, o cubo de dados pode ser imaginado girando para mostrar uma orientação diferente dos eixos. Por exemplo, você poderia girar o cubo de dados para mostrar as receitas de vendas regionais como linhas, os totais de receita por trimestre fiscal como colunas e os produ-

|         |      | Região |       |       |     |
|---------|------|--------|-------|-------|-----|
|         |      | Reg 1  | Reg 2 | Reg 3 | ... |
| Produto | P123 |        |       |       |     |
|         | P124 |        |       |       |     |
|         | P125 |        |       |       |     |
|         | P126 |        |       |       |     |
|         | :    |        |       |       |     |

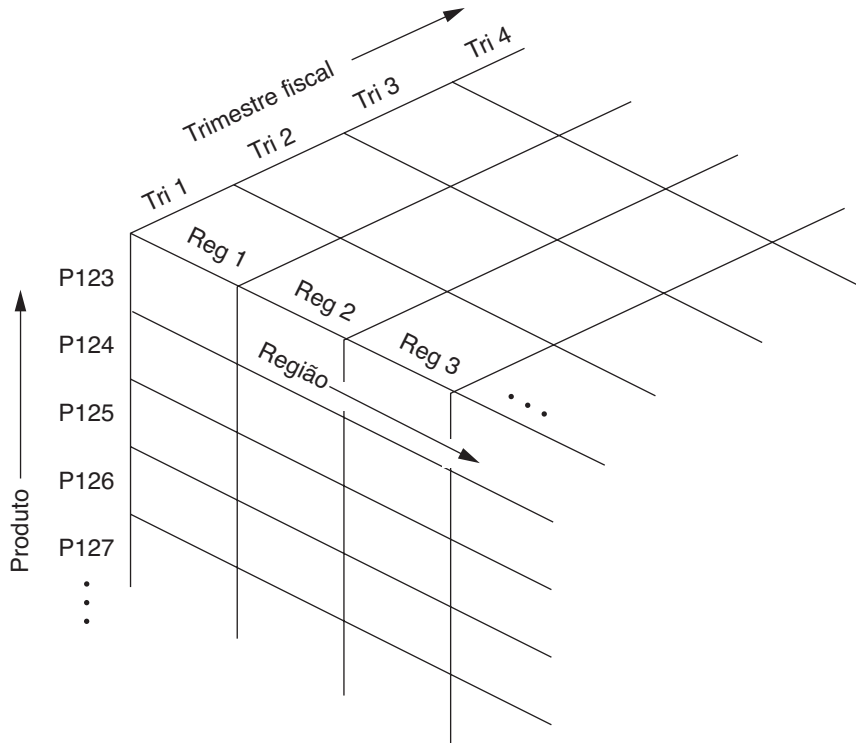
**Figura 29.2**

Um modelo de matriz bidimensional.

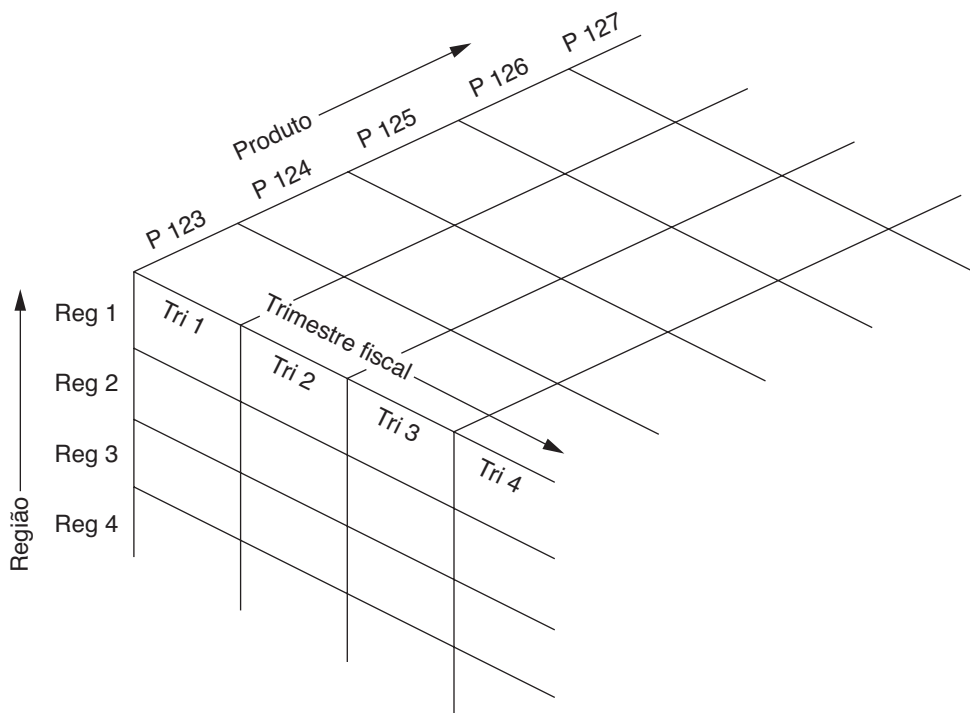
tos da empresa na terceira dimensão (Figura 29.4). Logo, essa técnica é equivalente a ter uma tabela de vendas regionais para cada produto separadamente, onde cada tabela mostra vendas trimestrais para esse produto região por região.

Os modelos multidimensionais atendem prontamente a visões hierárquicas no que é conhecido como

exibição roll-up ou exibição drill-down. Uma **exibição roll-up** sobe na hierarquia, agrupando em unidades maiores ao longo de uma dimensão (por exemplo, somando dados semanais por trimestre ou por ano). A Figura 29.5 mostra uma exibição roll-up que move de produtos individuais para uma categorização maior dos produtos. Na Figura 29.6, uma **exibição drill-**

**Figura 29.3**

Um modelo de cubo de dados tridimensional.

**Figura 29.4**

Versão girada do cubo de dados da Figura 29.3.

**-down** oferece a capacidade oposta, fornecendo uma visão mais detalhada, talvez desagregando as vendas do país por região e, depois, as vendas regionais por sub-região e também separando produtos por estilos.

O modelo de armazenamento multidimensional envolve dois tipos de tabelas: tabelas de dimensão e tabelas de fatos. Uma **tabela de dimensão** consiste em tuplas de atributos da dimensão. Uma **tabela de fa-**

tos

tos

pode ser imaginada como tendo tuplas, uma para cada fato registrado. Esse fato contém alguma(s) variável(is) observada(s) e a(s) identifica com ponteiros para tabelas de dimensão. A tabela de fatos contém os dados, e as dimensões identificam cada tupla nesses dados. A Figura 29.7 contém um exemplo de tabela de fatos que pode ser vista do ponto de vista de múltiplas tabelas de dimensão.

|                        |              | Região   |          |          |
|------------------------|--------------|----------|----------|----------|
|                        |              | Região 1 | Região 2 | Região 3 |
| Categorias de produtos | Produtos 1XX |          |          |          |
|                        | Produtos 2XX |          |          |          |
|                        | Produtos 3XX |          |          |          |
|                        | Produtos 4XX |          |          |          |
|                        |              |          |          |          |

**Figura 29.5**

A operação roll-up.

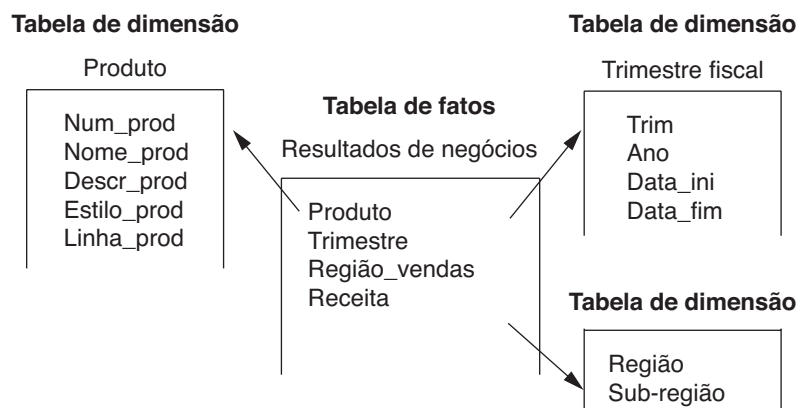
|              |   | Região 1  |           |           |           | Região 2  |  |
|--------------|---|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|--|
|              |   | Sub_reg 1 | Sub_reg 2 | Sub_reg 3 | Sub_reg 4 | Sub_reg 1 |  |
| Estilos P123 | A |           |           |           |           |           |  |
|              | B |           |           |           |           |           |  |
|              | C |           |           |           |           |           |  |
|              | D |           |           |           |           |           |  |
| Estilos P124 | A |           |           |           |           |           |  |
|              | B |           |           |           |           |           |  |
|              | C |           |           |           |           |           |  |
| Estilos P125 | A |           |           |           |           |           |  |
|              | B |           |           |           |           |           |  |
|              | C |           |           |           |           |           |  |
|              | D |           |           |           |           |           |  |

**Figura 29.6**

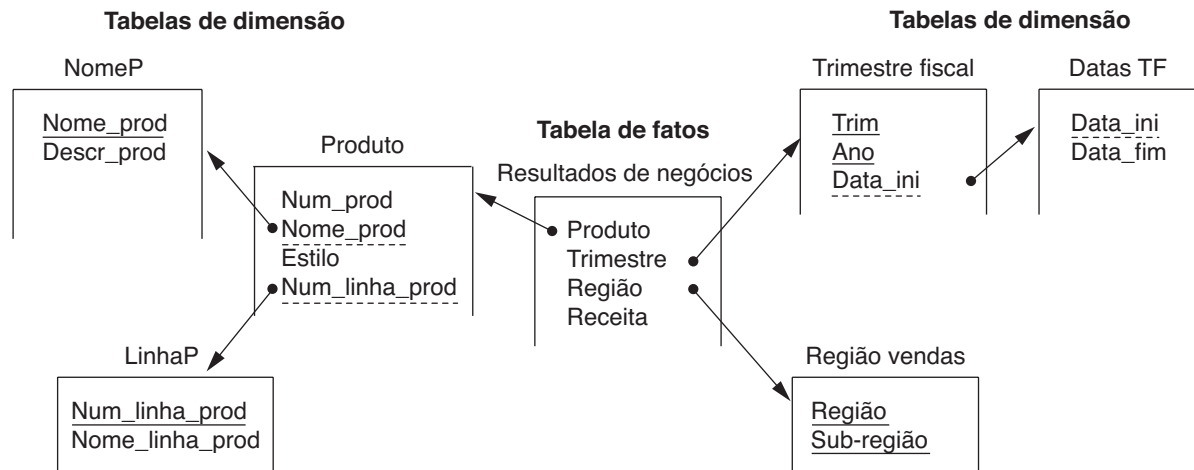
A operação drill-down.

Dois esquemas multidimensionais comuns são o esquema estrela e o esquema floco de neve. O **esquema estrela** consiste em uma tabela de fatos com uma única tabela para cada dimensão (Figura 29.7). O **esquema floco de neve** é uma variação do esquema estrela em que as tabelas dimensões de um esquema estrela são organizadas em uma hierarquia ao normalizá-las (Figura 29.8). Algumas instalações estão normalizando data warehouses até a terceira forma normal, de modo que possam acessar o data warehouse até o maior nível de detalhe. Uma **constelação de fatos** é um conjunto de tabelas de fatos que compartilham algumas tabelas de dimensão. A Figura 29.9 mostra uma constelação de fatos com duas tabelas de fatos, regras de negócios e previsão de negócios. Estas compartilham a tabela de dimensão chamada produto. As constelações de fatos limitam as possíveis consultas para o armazém.

O armazenamento do data warehouse também utiliza técnicas de indexação para dar suporte ao acesso de alto desempenho (ver no Capítulo 18 uma discussão sobre indexação). Uma técnica chamada **indexação de bitmap** constrói um vetor de bits para cada valor em um domínio (coluna) que está sendo indexado. Ela funciona muito bem para domínios de baixa cardinalidade. Existe um bit 1 colocado na posição  $j$  no vetor se a linha de ordem  $j$  tiver o valor sendo indexado. Por exemplo, imagine um estoque de 100.000 carros com um índice bitmap sobre o tamanho do carro. Se houver quatro tamanhos de carro — econômico, compacto, médio e grande —, haverá quatro vetores de bits, cada um contendo 100.000 bits (12,5K), com um tamanho total de 50K. A indexação bitmap pode oferecer vantagens consideráveis de entrada/saída e espaço de armazenamento nos domínios de baixa cardinalidade. Com vetores de bits,

**Figura 29.7**

Um esquema de estrela com tabelas de fato e dimensões.

**Figura 29.8**

Um esquema floco de neve.

um índice bitmap pode oferecer grandes melhorias no desempenho de comparação, agregação e junção.

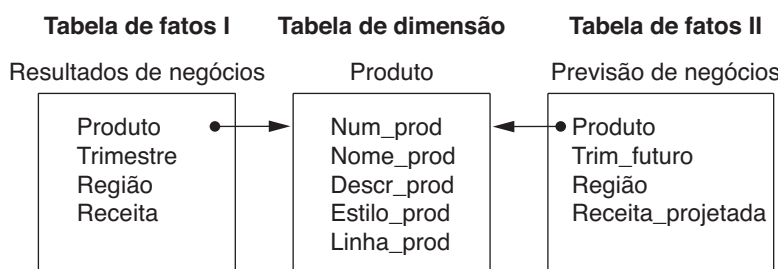
Em um esquema de estrela, dados dimensionais podem ser indexados para tuplas na tabela de fatos pela **indexação de junção**. Os índices de junção são índices tradicionais para manter relacionamentos entre valores de chave primária e chave estrangeira. Eles relacionam os valores de uma dimensão de um esquema de estrela a linhas na tabela de fatos. Por exemplo, considere uma tabela de fato de vendas que tenha cidade e trimestre fiscal como dimensões. Se houver um índice de junção sobre cidade, para cada cidade o índice de junção mantém as IDs de tupla das tuplas que contêm essa cidade. Os índices de junção podem envolver várias dimensões.

O armazenamento de data warehouse pode facilitar o acesso a dados de resumo, tirando proveito da não volatilidade dos data warehouses e de um grau de previsibilidade das análises que serão realizadas ao utilizá-los. Duas técnicas foram usadas: (1) tabelas menores, incluindo dados de resumo como vendas trimestrais ou receita por linha de produto, e (2)

codificação de nível (por exemplo, semanal, trimestral, anual) em tabelas existentes. Por comparação, o trabalho extra da criação e manutenção de tais agregações provavelmente seria excessivo em um banco de dados volátil, orientado à transação.

## 29.4 Criando um data warehouse

Na construção de um data warehouse, os responsáveis deverão ter uma visão ampla do uso antecipado do armazém. Não existe um meio de antecipar todas as consultas ou análises possíveis durante a fase de projeto. Porém, o projeto deve aceitar especificamente a **consulta ocasional**, ou seja, acessar dados com qualquer combinação significativa de valores para os atributos nas tabelas de dimensão ou fatos. Por exemplo, uma empresa de produtos de consumidor com marketing intenso exigiria diferentes maneiras de organizar o data warehouse do que uma empresa de caridade sem fins lucrativos, voltada para angariar fundos. Um esquema apropriado seria escolhido para refletir o uso antecipado.

**Figura 29.9**

Uma constelação de fatos.

A aquisição de dados para o armazém envolve as seguintes etapas:

1. Os dados precisam ser extraídos de várias fontes heterogêneas, por exemplo, bancos de dados ou outras entradas de dados, como aquelas que contêm dados do mercado financeiro ou dados ambientais.
2. Os dados precisam ser formatados por coerência dentro do armazém. Nomes, significados e domínios dos dados de fontes não relacionadas precisam ser reconciliados. Por exemplo, empresas subsidiárias de uma grande corporação podem ter diferentes calendários fiscais, com trimestres terminando em datas diferentes, tornando difícil agregar dados financeiros por trimestre. Diversos cartões de crédito podem informar suas transações de modos diferentes, tornando difícil calcular todas as vendas a crédito. Essas inconsistências de formato devem ser resolvidas.
3. Os dados precisam ser limpos para garantir a validade. A limpeza de dados é um processo complicado e complexo, que tem sido identificado como o componente que mais exige trabalho na construção do data warehouse. Para a entrada de dados, a limpeza precisa ocorrer antes que eles sejam carregados no armazém. Não há nada sobre limpeza de dados que seja específico à armazenagem de dados e que pudesse ser aplicado a um banco de dados hospitalar. Porém, como os dados de entrada precisam ser examinados e formatados de modo consistente, os criadores de data warehouse devem usar essa oportunidade para verificar a validade e a qualidade. Reconhecer dados errôneos e incompletos é difícil de automatizar, e a limpeza que requer correção de erro automática pode ser ainda mais complicada. Alguns aspectos, como a verificação de domínio, são facilmente codificados nas rotinas de limpeza de dados, mas o reconhecimento automático de outros problemas de dados pode ser mais desafiador. (Por exemplo, pode-se exigir que Cidade = ‘Campinas’ junto com Estado = ‘RJ’ seja reconhecida como uma combinação incorreta.) Depois que tais problemas tiverem sido resolvidos, dados semelhantes de fontes diferentes precisam ser coordenados para carga no armazém. Quando os gerentes de dados na organização descobrem que seus dados estão sendo limpos para entrada no armazém, eles provavelmente desejariam uma atualização com os dados limpos. O processo de retornar

dados limpos para a origem é chamado de **fluxo reverso** (ver Figura 29.1).

4. Os dados precisam ser ajustados ao modelo de dados do armazém. Os dados de várias fontes devem ser instalados no modelo de dados do armazém. Eles podem ter que ser convertidos de bancos de dados relacionais, orientados a objeto ou legados (em rede e/ou hierárquico) para um modelo multidimensional.
  5. Os dados precisam ser carregados no armazém. O grande volume de dados no armazém torna a carga dos dados uma tarefa significativa. São necessárias ferramentas de monitoramento para cargas, bem como métodos para recuperação de cargas incompletas ou incorretas. Com o imenso volume de dados no armazém, a atualização incremental normalmente é a única técnica viável. A política de renovação provavelmente surgirá como um comprometimento que leva em conta as respostas às seguintes perguntas:
- Até que ponto os dados devem estar atualizados?
  - O armazém pode ficar off-line, e por quanto tempo?
  - Quais são as interdependências dos dados?
  - Qual é a disponibilidade do armazenamento?
  - Quais são os requisitos de distribuição (como para replicação e particionamento)?
  - Qual é o tempo de carga (incluindo limpeza, formatação, cópia, transmissão e overhead, como a recriação de índice)?

Como dissemos, os bancos de dados precisam lutar por um equilíbrio entre eficiência no processamento de transação e suporte dos requisitos da consulta (consultas ocasionais do usuário), mas um data warehouse normalmente é otimizado para acesso com base nas necessidades de um tomador de decisão. O armazenamento de dados em um data warehouse reflete essa especialização e envolve os seguintes processos:

- Armazenamento dos dados de acordo com o modelo de dados do armazém.
- Criação e manutenção das estruturas de dados exigidas.
- Criação e manutenção dos caminhos de acesso apropriados.
- Fornecimento de dados variáveis no tempo à medida que novos dados são incluídos.

- Suporte à atualização dos dados do armazém.
- Atualização dos dados.
- Eliminação dos dados.

Embora um tempo adequado possa ser dedicado inicialmente à construção do armazém, seu imenso volume de dados costuma tornar impossível simplesmente recarregá-lo em sua totalidade mais adiante. As alternativas são a atualização seletiva (parcial) dos dados e versões de armazém separadas (exigindo capacidade de armazenamento duplo para o armazém!). Quando o armazém utiliza um mecanismo de atualização de dados incremental, os dados precisam ser periodicamente eliminados; por exemplo, um armazém que mantém dados sobre os doze trimestres comerciais anteriores pode, de maneira periódica, eliminar seus dados a cada ano.

Os data warehouses também devem ser projetados com consideração total do ambiente em que residirão. Considerações de projeto importantes incluem as seguintes:

- Projeções de uso.
- O ajuste do modelo de dados.
- Características das fontes disponíveis.
- Projeto do componente de metadados.
- Projeto de componente modular.
- Projeto de facilidade de gerenciamento e mudança.
- Considerações de arquitetura distribuída e paralela.

Discutimos cada um desses itens por vez. O projeto de armazém é inicialmente controlado por projeções de uso; ou seja, por expectativas sobre quem usará o armazém e como eles o usarão. A escolha de um modelo de dados para dar suporte a esse uso é uma decisão inicial chave. Projeções de uso e as características das origens de dados do armazém são levadas em consideração. O projeto modular é uma necessidade prática para permitir que o armazém evolua com a organização e seu ambiente de informação. Além disso, um data warehouse bem montado deve ser projetado para facilidade de manutenção, permitindo que os gerentes de armazém planejem e gerenciem a mudança com eficiência, enquanto oferecem suporte ideal para os usuários.

Você pode se lembrar do termo *metadados* do Capítulo 1; metadados foram definidos como a descrição de um banco de dados que inclui sua definição de esquema. O **repositório de metadados** é um componente chave do data warehouse. O repositório inclui metadados técnicos e de negócios. O primeiro,

os **metadados técnicos**, aborda detalhes de processamento de aquisição, estruturas de armazenamento, descrições de dados, operações e manutenção do armazém, e funcionalidade do suporte de acesso. O segundo, os **metadados de negócios**, inclui as regras de negócios relevantes e os detalhes organizacionais que dão suporte ao armazém.

A arquitetura do ambiente de computação distribuída da organização é uma importante característica determinante para o projeto do armazém.

Existem duas arquiteturas distribuídas básicas: o armazém distribuído e o armazém federado. Para um **armazém distribuído**, todos os aspectos dos bancos de dados distribuídos são relevantes, por exemplo, replicação, particionamento, comunicações e questões de consistência. Uma arquitetura distribuída pode oferecer benefícios particularmente importantes ao desempenho do armazém, como balanceamento de carga melhorado, escalabilidade de desempenho e maior disponibilidade. Um único repositório de metadados replicado residiria em cada site de distribuição. A ideia do **armazém federado** é a mesma do banco de dados federado: uma confederação descentralizada de data warehouses autônomos, cada um com o próprio repositório de metadados. Dada a magnitude do desafio inerente aos data warehouses, é provável que tais federações consistam em componentes de escala menor, como os data marts. Grandes organizações podem decidir confederar data marts em vez de montar data warehouses imensos.

## 29.5 Funcionalidade típica de um data warehouse

Os data warehouses existem para facilitar as consultas ocasionais complexas, com uso intenso de dados e frequentes. Consequentemente, os data warehouses precisam oferecer suporte a consulta muito maior e mais eficiente do que é exigido dos bancos de dados transacionais. O componente de acesso ao data warehouse tem suporte para funcionalidade de planilha avançada, processamento de consulta eficiente, consultas estruturadas, consultas ocasionais, mineração de dados e visões materializadas. Em particular, a funcionalidade de planilha avançada inclui suporte para as mais modernas aplicações de planilha (por exemplo, MS Excel), bem como para programas de aplicações OLAP. Estes oferecem funcionalidades pré-programadas, como as que se seguem:

- **Roll-up.** Os dados são resumidos com generalização cada vez maior (por exemplo, semanal para trimestral para anual).

- **Drill-down.** Níveis cada vez maiores de detalhes são revelados (o complemento de roll-up).
- **Giro.** A tabulação cruzada (também conhecida como *rotação*) é realizada.
- **Slice e dice.** Operações de projeção são realizadas nas dimensões.
- **Ordenação.** Os dados são ordenados por valor ordinal.
- **Seleção.** Os dados estão disponíveis por valor ou intervalo.
- **Atributos derivados (calculados).** Atributos são calculados por operações sobre valores armazenados e derivados.

Como os data warehouses são livres das restrições do ambiente transacional, existe uma eficiência aumentada no processamento da consulta. Entre as ferramentas e técnicas usadas estão a transformação de consulta; interseção e união de índice; funções especiais ROLAP (OLAP relacional) e MOLAP (OLAP multidimensional); extensões SQL; métodos de junção avançados; e varredura inteligente (como no acréscimo de consultas múltiplas).

O melhor desempenho também tem sido obtido com o processamento paralelo. As arquiteturas de servidor paralelas incluem multiprocessador simétrico (SMP), cluster e processamento maciçamente paralelo (MPP), além de combinações destes.

Os trabalhadores do conhecimento e os tomadores de decisão utilizam ferramentas que variam desde consultas parametrizadas até consultas ocasionais e mineração de dados. Assim, o componente de acesso do data warehouse precisa oferecer suporte para consultas estruturadas (tanto parametrizadas quanto ocasionais). Juntos, eles compõem um ambiente de consulta gerenciado. A própria mineração de dados usa técnicas da análise estatística e inteligência artificial. A análise estatística pode ser realizada por planilhas avançadas, por software sofisticado de análise estatística e por programas personalizados. Técnicas como *lagging*, médias móveis e análise de regressão normalmente também são empregadas. Técnicas de inteligência artificial, que podem incluir algoritmos genéticos e redes neurais, são usadas pra classificação e empregadas para descobrir conhecimento do data warehouse, que pode ser inesperado ou difícil de especificar em consultas. (Tratamos a mineração de dados com detalhes no Capítulo 28.)

## 29.6 Data warehouses versus visões

Algumas pessoas têm considerado os data warehouses uma extensão das visões do banco de dados. Já mencionamos as visões materializadas como um modo de atender aos requisitos para acesso melhorado aos dados (veja uma discussão sobre visões na Seção 5.3). As visões materializadas têm sido exploradas por sua melhoria no desempenho. As visões, no entanto, oferecem apenas um subconjunto das funções e capacidades dos data warehouses. Visões e data warehouses são semelhantes porque ambos têm extratos apenas de leitura dos bancos de dados e orientação por assunto. Contudo, os data warehouses são diferentes das visões das seguintes maneiras:

- Os data warehouses existem como armazenamento persistente, em vez de serem materializados por demanda.
- Os data warehouses normalmente não são relacionais, mas sim multidimensionais. As visões de um banco de dados relacional são relacionais.
- Os data warehouses podem ser indexados para otimizar o desempenho. As visões não podem ser indexadas independentemente dos bancos de dados subjacentes.
- Os data warehouses caracteristicamente oferecem suporte específico de funcionalidade; as visões, não.
- Os data warehouses oferecem uma grande quantidade de dados integrados e normalmente temporais, em geral mais do que está contido em um banco de dados, enquanto as visões são uma síntese de um banco de dados.

## 29.7 Dificuldades de implementação de data warehouses

Algumas questões operacionais significativas surgem com o data warehousing: construção, administração e controle de qualidade. O gerenciamento de projeto — desenho, construção e implementação do armazém — é uma consideração importante e desafiadora, que não deve ser subestimada. A montagem de um armazém em nível empresarial em uma grande organização é uma realização de importância, potencialmente exigindo anos da conceitualização para implementação.

Devido à dificuldade e quantidade de tempo inicial exigidas para tal empreendimento, o desenvolvimento e a implantação generalizada dos data marts podem oferecer uma alternativa atraente, especialmente para as organizações com necessidades urgentes para suporte de OLAP, DSS e/ou mineração de dados.

A administração de um data warehouse é um empreendimento intenso, proporcional ao tamanho e complexidade do armazém. Uma organização que tenta administrar um data warehouse precisa realisticamente entender a natureza complexa de sua administração. Embora projetado para acesso de leitura, um data warehouse não é uma estrutura mais estática do que qualquer uma de suas fontes de informação. Os bancos de dados de origem podem evoluir. O esquema e o componente de aquisição do armazém devem esperar atualização para lidar com essas evoluções.

Uma questão significativa no data warehousing é o controle de qualidade dos dados. Tanto a qualidade quanto a consistência dos dados são questões importantes. Embora os dados passem por uma função de limpeza durante a aquisição, a qualidade e a consistência continuam sendo questões significativas para o administrador do banco de dados. Juntar dados de fontes heterogêneas e distintas é um desafio sério, dadas as diferenças na nomeação, definições de domínio, números de identificação e coisas desse tipo. Toda vez que um banco de dados de origem muda, o administrador do data warehouse precisa considerar as possíveis interações com outros elementos no armazém.

Projeções de uso devem ser estimadas conservadoramente antes da construção do data warehouse e devem ser revisadas de maneira contínua para refletir os requisitos atuais. À medida que os padrões de utilização se tornam claros e mudam com o tempo, o armazenamento e os caminhos de acesso podem ser ajustados para que permaneçam otimizados para o suporte do uso de seu armazém pela organização. Essa atividade deve continuar por toda a vida do armazém para que permaneça adiante da demanda. O armazém também deve ser projetado para acomodar o acréscimo e o atrito das fontes de dados sem um reprojeto importante. As origens e os dados de origem evoluirão, e o armazém precisa acomodar essa mudança. Ajustar os dados de origem disponíveis ao modelo de dados do armazém será um desafio contínuo, uma tarefa que é tanto arte quanto ciência. Como existe uma mudança rápida contínua nas tecnologias, os requisitos e capacidades do armazém mudarão con-

sideravelmente com o tempo. Além disso, a própria tecnologia de armazenagem continuará a evoluir por algum tempo, de modo que as estruturas e funcionalidades componentes serão continuamente atualizadas. Essa mudança certa é uma motivação excelente para que haja um projeto totalmente modular dos componentes.

A administração de um data warehouse exigirá habilidades muito mais amplas do que as necessárias para a administração do banco de dados tradicional. Provavelmente, será necessária uma equipe de especialistas técnicos altamente habilitados, com áreas de especialização sobrepostas, em vez de um único indivíduo. Assim como a administração do banco de dados, a administração do data warehouse é apenas parcialmente técnica; uma grande parte da responsabilidade exige o trabalho eficaz com todos os membros da organização com um interesse no data warehouse. Por mais difícil que possa ser às vezes para os administradores do banco de dados, isso é muito mais desafiador para os administradores do data warehouse, pois o escopo de suas responsabilidades é consideravelmente maior.

O projeto da função de gerenciamento e a seleção da equipe de gerenciamento para um data warehouse são cruciais. Seu gerenciamento em uma organização grande certamente será uma tarefa importante. Muitas ferramentas comerciais estão disponíveis para dar suporte a funções de gerenciamento. O gerenciamento eficaz do data warehouse com certeza será uma função de equipe, que exige um grande conjunto de habilidades técnicas, coordenação cuidadosa e liderança eficaz. Assim como precisamos nos preparar para a evolução do armazém, também temos de reconhecer que as habilidades da equipe da gerência, necessariamente, evoluirão com ela.

## Resumo

---

Neste capítulo, estudamos o campo conhecido como data warehousing (ou armazenagem de dados). O data warehousing pode ser visto como um processo que requer uma série de atividades preliminares. Ao contrário, a mineração de dados (ver Capítulo 28) pode ser imaginada como uma atividade que retira conhecimento de um data warehouse existente. Apresentamos os principais conceitos relacionados ao data warehousing e discutimos a funcionalidade especial associada a uma visão multidimensional dos dados. Também discutimos as maneiras como os data warehouses dão aos tomadores de decisão informações no nível correto de detalhe, com base em organização e perspectiva apropriadas.

## Perguntas de revisão

---

- 29.1. O que é um data warehouse? Como ele difere de um banco de dados?
- 29.2. Defina os termos: OLAP (processamento analítico on-line), ROLAP (OLAP relacional), MOLAP (OLAP multidimensional) e DSS (sistemas de apoio à decisão).
- 29.3. Descreva as características de um data warehouse. Divida-as em funcionalidade de um armazém e vantagens que os usuários tiram dele.
- 29.4. O que é o modelo de dados multidimensional? Como ele é usado no data warehousing?
- 29.5. Defina os seguintes termos: esquema estrela, esquema floco de neve, constelação de fatos, data marts.
- 29.6. Que tipos de índices são criados para um armazém? Ilustre os usos para cada um com um exemplo.
- 29.7. Descreva as etapas para a criação de um armazém.
- 29.8. Que considerações desempenham um papel importante no projeto de um armazém?
- 29.9. Descreva as funções que um usuário pode realizar em um data warehouse e ilustre os resultados dessas funções em um exemplo de data warehouse multidimensional.

- 29.10. Como o conceito de uma visão relacional está relacionado a um data warehouse e a data marts? Em que eles são diferentes?
- 29.11. Liste as dificuldades na implementação de um data warehouse.
- 29.12. Liste as questões abertas e problemas de pesquisa no data warehousing.

## Bibliografia selecionada

---

Inmon (1992, 2005) tem o crédito por dar aceitação geral ao termo. Codd e Salley (1993) popularizaram o termo processamento analítico on-line (OLAP) e definiram um conjunto de características para data warehouses darem suporte a OLAP. Kimball (1996) é conhecido por sua contribuição ao desenvolvimento do campo de data warehousing. Mattison (1996) é um dos vários livros sobre data warehousing que oferece uma análise abrangente das técnicas disponíveis nos data warehouses e as estratégias que as empresas devem usar em sua implantação. Ponniah (2002) oferece uma visão geral muito prática do processo de criação de data warehouse com base na coleta de requisitos até a implantação e manutenção. Bischoff e Alexander (1997) é uma compilação de conselhos de especialistas. Chaudhuri e Dayal (1997) oferecem um excelente tutorial sobre o assunto, enquanto Widom (1995) aponta uma série de problemas de pesquisa pendentes.

# Notações diagramáticas alternativas para modelos ER

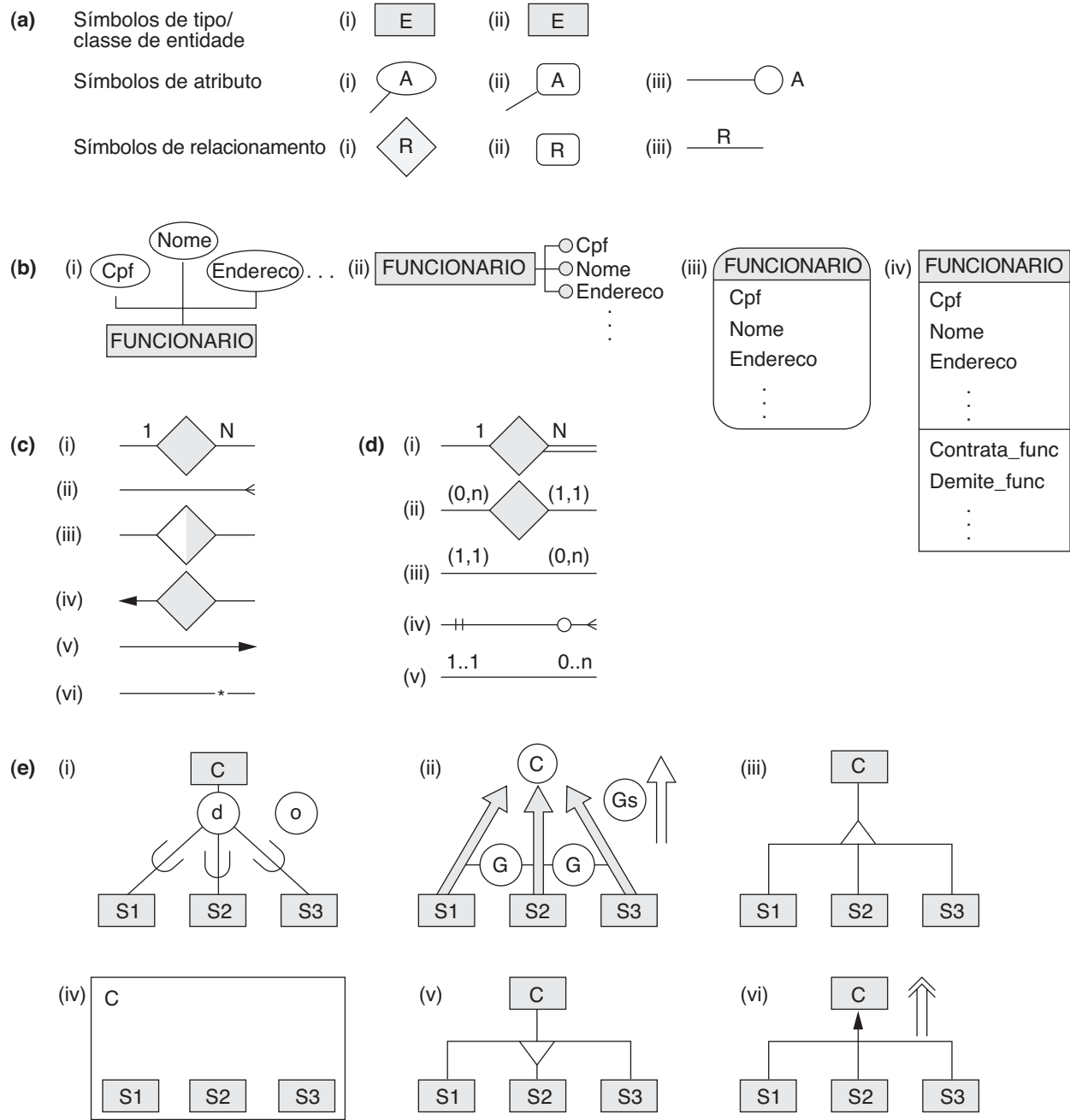
**A** Figura A.1 mostra uma série de notações diagramáticas diferentes para representar conceitos de modelo ER e EER. Infelizmente, não existe uma notação-padrão: diferentes profissionais de projeto de banco de dados preferem notações distintas. De modo semelhante, diversas ferramentas CASE (Computer aided software engineering — engenharia de software auxiliada por computador) e metodologias de OOA (object-oriented analysis — análise orientada a objeto) utilizam várias notações. Algumas notações são associadas a modelos que possuem conceitos e restrições adicionais, além daqueles dos modelos ER e EER descritos nos capítulos 7 a 9, enquanto outros modelos têm menos conceitos e restrições. A notação que usamos no Capítulo 7 é muito próxima da notação original para diagramas ER, que ainda é bastante utilizada. Discutimos aqui algumas notações alternativas.

A Figura A.1(a) mostra diferentes notações para exibir tipos/classes de entidade, atributos e relacionamentos. Nos capítulos 7 a 9, usamos os símbolos marcados com (i) na Figura A.1(a) — a saber, retângulo, oval e losango. Observe que o símbolo (ii) para tipos/classes de entidade, o símbolo (ii) para atributos e o símbolo (ii) para relacionamentos são semelhantes, mas usados por diferentes metodologias para representar três conceitos distintos. O símbolo de linha reta (iii) para representar relacionamentos é utilizado por várias ferramentas e metodologias.

A Figura A.1(b) mostra algumas notações para conectar atributos a tipos de entidade. Usamos a notação (i). A notação (ii) utiliza a terceira notação (iii) para atributos da Figura A.1(a). As duas últimas notações na Figura A.1(b) — (iii) e (iv) — são populares em metodologias OOA e em algumas ferramentas CASE. Em particular, a última notação mostra os atributos e os métodos de uma classe, separados por uma linha horizontal.

A Figura A.1(c) mostra várias notações para representar a razão de cardinalidade dos relacionamentos binários. Usamos a notação (i) nos capítulos 7 a 9. A notação (ii) — conhecida como notação *pé de galinha* — é muito popular. A notação (iv) utiliza a seta como uma referência funcional (do N para o lado 1) e é semelhante a nossa notação para chaves estrangeiras no modelo relacional (ver Figura 9.2); a notação (v) — usada nos *diagramas de Bachman* e no modelo de dados de rede — usa a seta na *direção inversa* (do 1 para o lado N). Para um relacionamento 1:1, (ii) utiliza uma linha reta sem qualquer pé de galinha; (iii) torna as duas metades do losango brancas; e (iv) coloca pontas de seta nos dois lados. Para um relacionamento M:N, (ii) usa pés de galinha nas duas pontas da linha; (iii) torna as duas metades do losango escuras; e (iv) não exibe qualquer ponta de seta.

A Figura A.1(d) traz diversas variações para exibição (min, max) de restrições, que são utilizadas para mostrar a razão de cardinalidade e a participação total/parcial. Usamos principalmente a notação (i). A notação (ii) é a notação alternativa que empregamos na Figura 7.15 e discutimos na Seção 7.7.4. Lembre-se de que nossa notação específica a restrição de que cada entidade precisa participar em pelo menos min e no máximo max instâncias de relacionamento. Logo, para um relacionamento 1:1, os dois valores max são 1; para M:N, os dois valores max são n. Um valor min maior que 0 (zero) especifica participação total (dependência de existência). Em metodologias que utilizam a linha reta para exibir relacionamentos, é comum *inverter o posicionamento* das restrições (min, max), como mostramos em (iii); uma variação comum em algumas ferramentas (e na notação UML) aparece em (v). Outra técnica popular — que segue o mesmo posicionamento de

**Figura A.1**

Notações alternativas. (a) Símbolos para tipo/classe, atributo e relacionamento de entidade. (b) Exibindo atributos. (c) Exibindo razões de cardinalidade. (d) Diversas notações (min, max). (e) Notações para exibir especialização/generalização.

(iii) — é exibir o *min* como o (a letra ou um círculo, que representa zero) ou como | (barra vertical, que representa 1), e exibir o *max* como | (barra vertical, que representa 1) ou como pés de galinha (que representam n), como mostramos em (iv).

A Figura A.1(e) mostra algumas notações para exibir especialização/generalização. Usamos a notação (i) no Capítulo 8, onde um d no círculo especi-

fica que as subclasses (S1, S2 e S3) são disjuntas e um o no círculo especifica subclasses sobrepostas. A notação (ii) usa G (de generalização) para especificar disjunção, e Gs para especificar sobreposição; algumas notações utilizam a seta vazia (mostrada acima). A notação (iii) utiliza um triângulo que aponta para a superclasse, e a notação (v), um triângulo que aponta para as

subclasses; também é possível usar as duas notações na mesma metodologia, com (iii) indicando generalização e (v) indicando especialização. A notação (iv) coloca as caixas que representam subclasses dentro da caixa que representa a superclasse. Das notações baseadas em (vi), algumas usam uma seta de única linha, enquanto outras utilizam uma seta de linha dupla (mostrada na página anterior).

As notações mostradas na Figura A.1 trazem apenas alguns dos símbolos diagramáticos que têm sido usados ou sugeridos para exibir esquemas conceituais de banco de dados. Outras notações, bem como diversas combinações das anteriores, também têm sido empregadas. Seria útil estabelecer um padrão a que todos pudessem aderir, a fim de evitar mal-entendidos e reduzir a confusão.

# Parâmetros de discos

O parâmetro de disco mais importante é o tempo exigido para localizar um bloco de disco qualquer, dado seu endereço, e depois transferir o bloco entre o disco e o buffer da memória principal. Esse é o tempo de acesso aleatório para acessar um bloco de disco. Existem três componentes de tempo a considerar:

- 1. Tempo de busca (s).** Esse é o tempo necessário para posicionar mecanicamente a cabeça de leitura/gravação na trilha correta para os discos de cabeça móvel. (Para os discos de cabeça fixa, esse é o tempo necessário para alternar eletronicamente para a cabeça de leitura/gravação apropriada.) Para discos de cabeça móvel, esse tempo varia, dependendo da distância entre a trilha atual sob a cabeça e a trilha especificada no endereço do bloco. Em geral, o fabricante do disco oferece um tempo de busca médio em milissegundos. A faixa típica do tempo de busca médio é de 4 a 10 ms. Esse é o principal *culpado* pelo atraso envolvido na transferência de blocos entre o disco e a memória.
- 2. Atraso de rotação (ar).** Quando a cabeça de leitura/gravação está na trilha correta, o usuário precisa esperar que o início do bloco solicitado gire até a posição sob a cabeça de leitura/gravação. Na média, isso leva cerca de meia rotação do disco, mas na realidade varia do acesso imediato (se o início do bloco solicitado estiver na posição sob a cabeça de leitura/gravação logo após a busca) até uma rotação de disco inteira (se o início do bloco solicitado tiver acabado de passar pela cabeça de leitura/gravação após a busca). Se a velocidade da rotação do disco for  $p$  rotações

por minuto (rpm), então o atraso de rotação médio  $ar$  é dado por

$$ar = (1/2) * (1/p) \text{ min} = (60 * 1000)/(2 * p) \text{ ms}$$

$$ms = 30.000/p \text{ ms}$$

Um valor típico para  $p$  é 10.000 rpm, que gera um atraso de rotação de  $ar = 3$  ms. Para discos de cabeça fixa, nos quais o tempo de busca é desprezível, esse componente causa um atraso maior na transferência de um bloco de disco.

- 3. Tempo de transferência de bloco (ttb).** Quando a cabeça de leitura/gravação estiver no início do bloco solicitado, algum tempo é necessário para transferir os dados no bloco. Esse tempo de transferência depende do tamanho do bloco, tamanho da trilha e velocidade de rotação. Se a taxa de transferência para o disco for  $tt$  bytes/ms e o tamanho do bloco for  $B$  bytes, então

$$ttb = B/tt \text{ ms}$$

Se tivermos um tamanho de trilha de 50 Kbytes e  $p$  for 3.600 rpm, então a taxa de transferência em bytes/ms é

$$tt = (50 * 1.000)/(60 * 1.000/3.600) = 3.000 \text{ bytes/ms}$$

Nesse caso,  $ttb = B/3.000 \text{ ms}$ , onde  $B$  é o tamanho do bloco em bytes.

O tempo médio ( $s$ ) necessário para encontrar e transferir um bloco, dado seu endereço de bloco, é estimado por

$$(s + ar + ttb) \text{ ms}$$

Isso se mantém para a leitura ou a gravação de um bloco. O método principal para reduzir esse tempo é transferir vários blocos que estão armazenados em uma ou mais trilhas do mesmo cilindro; depois, o tempo de busca é exigido apenas para o primeiro bloco. Para transferir consecutivamente  $k$  blocos *não contíguos* que estão no mesmo cilindro, precisamos de aproximadamente

$$s + (k * (ar + ttb)) \text{ ms}$$

Nesse caso, precisamos de dois ou mais buffers no armazenamento principal, pois estamos continuamente lendo ou gravando os  $k$  blocos, conforme discutimos no Capítulo 17. O tempo de transferência por bloco é reduzido ainda mais quando *blocos consecutivos* na mesma trilha ou cilindro são transferidos. Isso elimina o atraso rotacional para todos menos o primeiro bloco, de modo que a estimativa da transferência de  $k$  blocos consecutivos é

$$s + ar + (k * ttb) \text{ ms}$$

Uma estimativa mais precisa para transferir blocos consecutivos leva em conta a lacuna entre blocos (ver Seção 17.2.1), que inclui a informação que permite que a cabeça de leitura/gravação determine qual bloco está para ser lido. Normalmente, o fabricante de disco oferece uma **taxa de transferência bruta** (*ttbr*) que leva em conta o tamanho da lacuna ao ler blocos armazenados consecutivamente. Se o tamanho da lacuna for de  $G$  bytes, então

$$ttbr = (B/(B+G)) * tt \text{ bytes/ms}$$

A taxa de transferência bruta é a taxa da transferência de *bytes úteis* nos blocos de dados. A cabeça de leitura/gravação do disco precisa passar por todos os bytes em uma trilha enquanto o disco gira, incluindo os bytes nas lacunas entre blocos, que armazenam informações de controle, mas não dados reais. Quando a taxa de transferência bruta é usada, o tempo necessário para transferir os dados úteis em

um bloco para fora dos vários blocos consecutivos é  $B/ttbr$ . Logo, o tempo estimado para ler  $k$  blocos armazenados consecutivamente no mesmo cilindro torna-se

$$s + ar + (k * (B/ttbr)) \text{ ms}$$

Outro parâmetro dos discos é o **tempo de regravação**. Este é útil em casos em que lemos um bloco do disco para o buffer da memória principal, atualizamos o buffer e depois gravamos o buffer de volta no mesmo bloco de disco em que ele estava armazenado. Em muitos casos, o tempo exigido para atualizar o buffer na memória principal é menor que o tempo exigido para uma rotação do disco. Se soubermos que o buffer está pronto para regravação, o sistema pode manter as cabeças do disco na mesma trilha e, durante a próxima rotação do disco, o buffer atualizado é regravado de volta para o bloco do disco. Logo, o tempo de regravação  $T_{rw}$  normalmente é estimado como sendo o tempo necessário para uma rotação do disco:

$$T_{rw} = 2 * ar \text{ ms} = 60.000/p \text{ ms}$$

Resumindo, a lista a seguir mostra os parâmetros que discutimos e os símbolos que usamos para eles:

|                                  |                               |
|----------------------------------|-------------------------------|
| Tempo de busca:                  | $s$ ms                        |
| Atraso de rotação:               | $ar$ ms                       |
| Tempo de transferência de bloco: | $ttb$ ms                      |
| Tempo de regravação:             | $T_{rw}$ ms                   |
| Tempo de transferência:          | $tt$ bytes/ms                 |
| Taxa de transferência bruta:     | $ttbr$ bytes/ms               |
| Tamanho do bloco:                | $B$ bytes                     |
| Tamanho da lacuna entre blocos:  | $G$ bytes                     |
| Velocidade do disco:             | $p$ rpm (rotações por minuto) |

# Visão geral da linguagem QBE

A linguagem Query-By-Example (QBE) é importante porque é uma das primeiras linguagens de consulta gráficas com sintaxe mínima desenvolvida para sistemas de banco de dados. Ela foi desenvolvida na IBM Research e está disponível como um produto comercial IBM como parte da opção de interface QMF (Query Management Facility) para DB2. A linguagem também foi implementada no SGBD Paradox e está relacionada a uma interface tipo apontar-e-clicar no SGBD Microsoft Access. Ela difere da SQL porque o usuário não precisa especificar explicitamente uma consulta usando uma sintaxe fixa. Em vez disso, a consulta é formulada ao preencher **modelos** de relações que são exibidos na tela de um monitor. A Figura C.1 mostra como podem ser esses modelos para o banco de dados da Figura 3.5. O usuário não precisa se lembrar dos nomes dos atributos ou das relações, pois eles são exibidos como parte desses modelos. Além disso, o usuário não precisa seguir regras de sintaxe rígidas para especificação de consulta; em lugar disso, constantes e variáveis são inseridas nas colunas dos modelos para construir um **exemplo** relacionado à solicitação de recuperação ou atualização. A QBE está relacionada ao cálculo relacional do domínio, conforme veremos, e sua especificação original tem sido mostrada como completa do ponto de vista relacional.

## C.1 Recuperações básicas em QBE

Em QBE, as consultas de recuperação são especificadas ao preencher uma ou mais linhas nos modelos das tabelas. Para uma consulta de única relação, inserimos constantes ou **elementos de exemplo** (um termo da QBE) nas colunas do modelo dessa relação. Um exemplo de elemento representa uma variável de domínio e é especificado como um valor de exem-

pllo precedido pelo caractere de sublinhado (\_). Além disso, um prefixo P. (chamado operador P ponto) é inserido em certas colunas para indicar que gostaríamos de imprimir (ou exibir) valores nessas colunas para o resultado. As constantes especificam valores que devem ser combinados de maneira exata nessas colunas.

Por exemplo, considere a consulta C0: *recuperar a data de nascimento e o endereço de João B. Silva*. Nas figuras C.2(a) a C.2(d), mostramos como essa consulta pode ser especificada em uma forma progressivamente mais concisa em QBE. Na Figura C.2(a), um exemplo de um funcionário é apresentado como o tipo de linha em que estamos interessados. Ao deixar João B. Silva como constantes nas colunas Pnome, Minicial e Unome, estamos especificando uma combinação exata nessas colunas. O restante das colunas é precedido por um sublinhado indicando que elas são variáveis de domínio (elementos de exemplo). O prefixo P. é colocado nas colunas Data\_nasc e Endereco para indicar que gostaríamos de enviar valor(es) nessas colunas.

C0 pode ser abreviada como mostra a Figura C.2(b). Não é preciso especificar valores de exemplo para colunas em que não estamos interessados. Além do mais, como valores de exemplo são completamente arbitrários, podemos simplesmente especificar nomes de variável para eles, como mostra a Figura C.2(c). Por fim, também podemos omitir os valores de exemplo inteiramente, como mostra a Figura C.2(d), e apenas especificar um P. sob as colunas a serem recuperadas.

Para ver como as consultas de recuperação em QBE são semelhantes ao cálculo relacional do domínio, compare a Figura C.2(d) com C0 (simplificada) no cálculo de domínio da seguinte forma:

| <b>FUNCIONARIO</b>      |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
|-------------------------|------------------------|-------------|------|---------------------|------------|------|---------|----------------|-----|--|--|--|--|--|--|--|--|
| Pnome                   | Minicial               | Uname       | Cpf  | Datanasc            | Endereco   | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>DEPARTAMENTO</b>     |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Dnome                   | <u>Dnumero</u>         | Cpf_gerente |      | Data_inicio_gerente |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>LOCALIZACOES_DEP</b> |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <u>Dnumero</u>          | <u>Dlocal</u>          |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>PROJETO</b>          |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Projnome                | <u>Projnumero</u>      | Projlocal   |      | Dnum                |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>TRABALHA_EM</b>      |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <u>Ecpf</u>             | <u>Pnr</u>             | Horas       |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>DEPENDENTE</b>       |                        |             |      |                     |            |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |
| <u>Ecpf</u>             | <u>Nome_dependente</u> |             | Sexo | Datanasc            | Parentesco |      |         |                |     |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Figura C.1**

O esquema relacional da Figura 3.5 conforme exibido pela QBE.

**(a) FUNCIONARIO**

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf          | Datanasc  | Endereco                              | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|--------------|-----------|---------------------------------------|------|---------|----------------|-----|
| João  | B.       | Silva | _12345678966 | P._9/1/60 | P._Rua das Flores, 751, São Paulo, SP | _M   | _25.000 | _12345678966   | _3  |

**(b) FUNCIONARIO**

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc  | Endereco                              | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|-----------|---------------------------------------|------|---------|----------------|-----|
| João  | B.       | Silva |     | P._9/1/60 | P._Rua das Flores, 751, São Paulo, SP |      |         |                |     |

**(c) FUNCIONARIO**

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
| João  | B.       | Silva |     | P._X     | P._Y     |      |         |                |     |

**(d) FUNCIONARIO**

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
| João  | B.       | Silva |     | P.       | P.       |      |         |                |     |

**Figura C.2**

Quatro maneiras de especificar a consulta C0 em QBE.

C0: { uv | FUNCIONARIO(qrstuvwxyz) and q='Joao' and r='B' and s='Silva'}

Podemos pensar em cada coluna em um modelo QBE como uma *variável de domínio implícita*. Logo, Pnome corresponde à variável de domínio *q*, Minicial corresponde a *r*, ..., e Dnr corresponde a *z*. Na consulta QBE, as colunas com P. correspondem às variáveis especificadas à esquerda da barra no cálculo de domínio, enquanto as colunas com valores constantes correspondem a variáveis de tupla com condições de seleção de igualdade nelas. A condição FUNCIONARIO(qrstuvwxyz) e os quantificadores existenciais são implícitos na consulta QBE, pois o modelo correspondente à relação FUNCIONARIO é utilizado.

Em QBE, a interface com o usuário primeiro permite que este escolha as tabelas (relações) necessárias para formular uma consulta ao exibir uma lista de todos os nomes de relação. Depois, os modelos para as relações escolhidas são exibidos. O usuário passa para as colunas apropriadas nos modelos e especifica

a consulta. Teclas de função especiais são fornecidas para mover entre os modelos e realizar certas funções.

Agora, oferecemos exemplos para ilustrar as facilidades básicas da QBE. Operadores de comparação diferentes de = (como > ou  $\geq$ ) podem ser inseridos em uma coluna antes de digitar um valor constante. Por exemplo, a consulta C0A: *listar os números de cadastro de pessoa física dos funcionários que trabalham mais de 20 horas por semana no projeto número 1* pode ser especificada como mostra a Figura C.3(a). Para condições mais complexas, o usuário pode solicitar uma **caixa de condição**, que é criada pressionando uma tecla de função em particular. O usuário pode então digitar a condição complexa.<sup>1</sup>

Por exemplo, a consulta C0B: *listar os números de cadastro de pessoa física dos funcionários que trabalham mais de 20 horas por semana no projeto 1 ou no projeto 2*, pode ser especificada como mostra a Figura C.3(b).

Algumas condições complexas podem ser especificadas sem uma caixa de condição. A regra é que todas as condições especificadas na mesma linha de um modelo de relação sejam alinhadas por um conectivo lógico **and** (*todas* devem ser satisfeitas por uma tupla selecionada), enquanto as condições especificadas em linhas distintas são conectadas por **or** (*pelo menos uma* deve ser satisfeita). Logo, C0B também pode ser satisfeita, como mostra a Figura C.3(c), inserindo duas linhas distintas no modelo.

Agora, considere a consulta C0C: *Listar os números de cadastro de pessoa física dos funcionários que trabalham no projeto 1 e no projeto 2*. Esta não pode ser especificada como na Figura C.4(a), que lista aqueles que trabalham *ou* no projeto 1 ou no projeto 2. A variável de exemplo \_FC se ligará aos valores de Fcpf em tuplas  $<-, 1, ->$ , bem como àquelas nas tuplas  $<-, 2, ->$ . A Figura C.4(b) mostra como especificar C0C corretamente, onde a condição (\_FX = \_FY) na caixa faz que as variáveis \_FX e \_FY se vinculem somente a valores de Fcpf idênticos.

Em geral, quando uma consulta é especificada, os valores resultantes são exibidos no modelo sob as colunas apropriadas. Se o resultado tiver mais linhas do que podem ser exibidas na tela, a maioria das implementações de QBE possui teclas de função para permitir rolar para cima e para baixo nas linhas. De modo semelhante, se um modelo ou vários modelos

### TRABALHA\_EM

| (a) | Fcpf | Pnr | Horas |
|-----|------|-----|-------|
|     | P.   |     | > 20  |

### TRABALHA\_EM

| (b) | Fcpf | Pnr | Horas |
|-----|------|-----|-------|
|     | P.   | _PX | _HX   |

### CONDICOES

\_HX > 20 e (PX = 1 ou PX = 2)

### TRABALHA\_EM

| (c) | Fcpf | Pnr | Horas |
|-----|------|-----|-------|
|     | P.   | 1   | > 20  |
|     | P.   | 2   | > 20  |

**Figura C.3**

Especificando condições complexas em QBE. (a) A consulta C0A. (b) A consulta C0B com uma caixa de condição. (c) A consulta C0B sem uma caixa de condição.

<sup>1</sup> A negação com o símbolo  $\neg$  não é permitida em uma caixa de condição.

| TRABALHA_EM |            |     |       |
|-------------|------------|-----|-------|
| (a)         | Fcpf       | Pnr | Horas |
|             | P_FC       | 1   |       |
|             | P_FC       | 2   |       |
| TRABALHA_EM |            |     |       |
| (b)         | Fcpf       | Pnr | Horas |
|             | P_FX       | 1   |       |
|             | P_FY       | 2   |       |
| CONDICOES   |            |     |       |
|             | P_FX = _FY |     |       |

**Figura C.4**

Especificando FUNCIONARIOS que trabalham em ambos os projetos. (a) Especificação incorreta de uma condição AND.  
 (b) Especificação correta.

forem muito largos para aparecerem na tela, é possível rolar de lado para examinar todos eles.

Uma operação de junção é especificada em QBE usando a *mesma variável*<sup>2</sup> nas colunas a serem juntadas. Por exemplo, a consulta C1: *listar o nome e endereço de todos os funcionários que trabalham para o departamento ‘Pesquisa’* pode ser especificada como mostra a Figura C.5(a). Qualquer número de junções pode ser especificado em uma única consulta. Também podemos especificar uma tabela de resultado para exibir o resultado da consulta de junção, como mostra a Figura C.5(a); isso é necessário se o resultado incluir atributos de duas ou mais relações. Se nenhuma tabela de resultado for especificada, o sistema oferece um resultado de consulta nas colunas das várias relações, o que pode tornar difícil interpretar. A Figura C.5(a) também ilustra o recurso da QBE para especificar que todos os atributos de uma relação devem ser recuperados, colocando o operador P. sob o nome da relação no modelo da relação.

| (a)          | FUNCIONARIO |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|--------------|-------------|----------|---------|-------|-------------|----------|---------------------|---------|----------------|-------|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
|              | Pnome       | Minicial | Unome   | Cpf   | Datanasc    | Endereco | Sexo                | Salario | Cpf_supervisor | Dnr   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | _PN         |          | _UN     |       |             | _End     |                     |         |                | _DX   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| DEPARTAMENTO |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | Dnome       |          | Dnumero |       | Cpf_gerente |          | Data_inicio_gerente |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | Pesquisa    |          | _DX     |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| RESULTADO    |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | P.          |          | _PN     |       | _UN         |          | _End                |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| (b)          | FUNCIONARIO |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | Pnome       | Minicial | Unome   | Cpf   | Datanasc    | Endereco | Sexo                | Salario | Cpf_supervisor | Dnr   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | _F1         |          | _F2     |       |             |          |                     |         |                | _Xcpf |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | _S1         |          | _S2     | _Xcpf |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| RESULTADO    |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              |             |          |         |       |             |          |                     |         |                |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|              | P.          |          | _F1     |       | _F2         |          | _S1                 |         | _S2            |       |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Figura C.5**

Ilustrando JOIN e relações de resultado em QBE. (a) A consulta C1. (b) A consulta C8.

<sup>2</sup> Uma variável é chamada de **elemento de exemplo** nos manuais de QBE.

Para juntar uma tabela consigo mesma, especificamos diferentes variáveis para representar diversas referências à tabela. Por exemplo, a consulta C8: *para cada funcionário, recupere o nome e sobrenome do funcionário, bem como o nome e sobrenome de seu supervisor imediato*, pode ser especificada como mostra a Figura C.5(b), em que as variáveis que começam com F referem-se a um funcionário e aquelas que começam com S referem-se a um supervisor.

## C.2 Agrupamento, agregação e modificação de banco de dados em QBE

Em seguida, considere os tipos de consultas que exigem funções de agrupamento ou agregação. Um operador de agrupamento G. pode ser especificado em uma coluna para indicar que as tuplas devem ser agrupadas pelo valor dessa coluna. Funções comuns podem ser especificadas, como AVG., SUM., CNT. (contador), MAX. e MIN. Em QBE, as funções AVG., SUM. e CNT. são aplicadas a valores distintos em um grupo no caso default. Se quisermos que essas funções se apliquem a todos os valores, temos de usar o prefixo ALL.<sup>3</sup> Essa convenção é diferente em SQL, onde o default é aplicar uma função a todos os valores.

A Figura C.6(a) mostra a consulta C23, que conta o número de valores de salário *distintos* na relação FUNCIONARIO. A consulta C23A (Figura C.6(b)) conta todos os valores de salário, que é o mesmo que contar o número de funcionários. A Figura C.6(c) mostra C24, que recupera cada número de departamento e o número de funcionários e salário médio em cada departamento. Logo, a coluna Dnr é usada para agrupamento, conforme indicado pela função G. Diversos dos operadores G., P. e ALL podem ser especificados em uma única coluna. A Figura C.6(d) mostra a consulta C26, que exibe cada nome de projeto e o número de funcionários que trabalham nele para os projetos em que há mais de dois funcionários.

A QBE tem um símbolo de negação,  $\neg$ , que é usado de uma maneira semelhante à função NOT EXISTS em SQL. A Figura C.7 mostra a consulta C6, que lista os nomes dos funcionários que não possuem dependentes. O símbolo de negação  $\neg$  diz que selecionaremos valores da variável \_SX da relação FUNCIONARIO somente se eles não ocorrerem na relação DEPENDENTE. O mesmo efeito pode ser produzido ao colocar um  $\neg$  \_SX na coluna Fcpf.

Embora a linguagem QBE, conforme proposta originalmente, fosse demonstrada para dar suporte ao equivalente das funções EXISTS e NOT EXISTS da SQL, a implementação da QBE em QMF (sob o sistema DB2) não oferece esse suporte. Assim, a versão QMF da QBE, que discutimos aqui, não é completa do ponto de vista relacional. Consultas como C3: *achar todos os funcionários que trabalham em todos os projetos controlados pelo departamento 5*, não podem ser especificadas.

Existem três operadores da QBE para modificar o banco de dados: I. para inserção (insert), D. para exclusão (delete) e U. para atualização (update). Os operadores de inserção e exclusão são especificados na coluna de modelo sob o nome da relação, enquanto o operador de atualização é especificado sob as colunas a serem atualizadas. A Figura C.8(a) mostra como inserir uma nova tupla de FUNCIONARIO. Para exclusão, primeiro inserimos o operador D. e depois especificamos as tuplas a serem excluídas por uma condição (Figura C.8(b)). Para atualizar uma tupla, especificamos o operador U. sob o nome do atributo, seguido pelo novo nome do atributo. Também devemos selecionar a tupla ou tuplas a serem atualizadas da forma normal. A Figura C.8(c) mostra uma solicitação de atualização para aumentar o salário de ‘João Silva’ em 10 por cento e também reatribuí-lo ao departamento número 4.

A QBE também tem capacidades de definição. As tabelas de um banco de dados podem ser especificadas interativamente, e uma definição de tabela também pode ser atualizada pela inclusão, renomeação ou remoção de uma coluna. Também podemos especificar diversas características para cada coluna, como se ela é uma chave da relação, qual é seu tipo de dados e se um índice deve ser criado nesse campo. A QBE também tem facilidades para definição de visão, autorização, armazenamento de definições de consulta para uso posterior, e assim por diante.

A QBE não usa o estilo *linear* da SQL; em vez disso, ela é uma linguagem *bidimensional*, pois os usuários especificam uma consulta movimentando por toda a área da tela. Os testes nos usuários têm mostrado que a QBE é mais fácil de aprender do que a SQL, principalmente para não especialistas. De certa forma, a QBE foi a *primeira* linguagem de banco de dados de relação *visual* amigável ao usuário.

<sup>3</sup> ALL em QBE não está relacionado ao quantificador universal.

## (a) FUNCIONARIO

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
|       |          |       |     |          |          |      | P.CNT.  |                |     |

## (b) FUNCIONARIO

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario   | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|-----------|----------------|-----|
|       |          |       |     |          |          |      | P.CNT.ALL |                |     |

## (c) FUNCIONARIO

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf       | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario   | Cpf_supervisor | Dnr  |
|-------|----------|-------|-----------|----------|----------|------|-----------|----------------|------|
|       |          |       | P.CNT.ALL |          |          |      | P.AVG.ALL |                | P.G. |

## (d) PROJETO

| Projnome | Projnumero | Projlocal | Dnum |
|----------|------------|-----------|------|
| P.       | _PX        |           |      |

## TRABALHA\_EM

| Fcpf     | Pnr   | Horas |
|----------|-------|-------|
| P.CNT.FX | G._PX |       |

## CONDICOES

|            |
|------------|
| CNT.FX > 2 |
|------------|

**Figura C.6**

Funções e agrupamento em QBE. (a) A consulta C23. (b) A consulta C23A. (c) A consulta C24. (d) A consulta C26.

## FUNCIONARIO

| Pnome | Minicial | Uname | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
| P.    |          | P.    | _SX |          |          |      | P.CNT.  |                |     |

## DEPENDENTE

| Fcpf | Nome_dependente | Sexo | Datanasc | Parentesco |
|------|-----------------|------|----------|------------|
| _SX  |                 |      |          |            |

**Figura C.7**

Ilustrando negação pela consulta C6.

Mais recentemente, diversas outras interfaces amigáveis ao usuário têm sido desenvolvidas para sistemas de banco de dados comerciais. O uso de menus, gráficos e formulários agora está se tornando muito comum. Preencher formulários de maneira

parcial para emitir uma solicitação de busca é semelhante a usar QBE. As linguagens de consulta visuais, que não são sobremaneira comuns, provavelmente serão oferecidas com os bancos de dados relacionais comerciais no futuro.

## (a) FUNCIONARIO

|    | Pnome   | Minicial | Unome  | Cpf         | Datanasc   | Endereco                                  | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|----|---------|----------|--------|-------------|------------|-------------------------------------------|------|---------|----------------|-----|
| I. | Ricardo | K.       | Marini | 65329865328 | 30-12-1952 | Rua<br>Perneiras, 55,<br>São Paulo,<br>SP | M    | 37.000  | 98765432168    | 4   |

## (b) FUNCIONARIO

|    | Pnome | Minicial | Unome | Cpf         | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|----|-------|----------|-------|-------------|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
| D. |       |          |       | 65329865328 |          |          |      |         |                |     |

## (c) FUNCIONARIO

|  | Pnome | Minicial | Unome | Cpf | Datanasc | Endereco | Sexo | Salario | Cpf_supervisor | Dnr |
|--|-------|----------|-------|-----|----------|----------|------|---------|----------------|-----|
|  | João  |          | Silva |     |          |          |      |         | U._S*1.1       | U.4 |

**Figura C.8**

Modificando o banco de dados na QBE. (a) Inserção. (b) Exclusão. (c) Atualização na QBE.



# Bibliografia

## Abreviações usadas na bibliografia

ACM: Association for Computing Machinery  
AFIPS: American Federation of Information Processing Societies  
CACM: Communications of the ACM (periódico)  
CIKM: Proceedings of the International Conference on Information and Knowledge Management  
DASFAA: Proceedings of the International Conference on Database Systems for Advanced Applications  
DKE: Data and Knowledge Engineering, Elsevier Publishing (periódico)  
EDS: Proceedings of the International Conference on Expert Database Systems  
ER Conference: Proceedings of the International Conference on Entity-Relationship Approach (agora chamada de International Conference on Conceptual Modeling)  
ICDCS: Proceedings of the IEEE International Conference on Distributed Computing Systems  
ICDE: Proceedings of the IEEE International Conference on Data Engineering  
IEEE: Institute of Electrical and Electronics Engineers  
IEEE Computer: Revista Computer (periódico) da IEEE CS  
IEEE CS: IEEE Computer Society  
IFIP: International Federation for Information Processing  
JACM: Journal of the ACM  
KDD: Knowledge Discovery in Databases  
LNCS: Lecture Notes in Computer Science  
NCC: Proceedings of the National Computer Conference (publicado pela AFIPS)  
OOPSLA: Proceedings of the ACM Conference on Object-Oriented Programming Systems, Languages, and Applications  
PAMI: Pattern Analysis and Machine Intelligence  
PODS: Proceedings of the ACM Symposium on Principles of Database Systems  
SIGMOD: Proceedings of the ACM SIGMOD International Conference on Management of Data  
SOSP: ACM Symposium on Operating System Principles  
TKDE: IEEE Transactions on Knowledge and Data Engineering (periódico)  
TOCS: ACM Transactions on Computer Systems (periódico)  
TODS: ACM Transactions on Database Systems (periódico)  
TOIS: ACM Transactions on Information Systems (periódico)

TOOIS: ACM Transactions on Office Information Systems (periódico)  
TSE: IEEE Transactions on Software Engineering (periódico)

VLDB: Proceedings of the International Conference on Very Large Data Bases (edições após 1981 disponíveis na Morgan Kaufmann, Menlo Park, Califórnia)

## Referências bibliográficas

- ABADI, D. J.; MADDEN, S. R.; HACHEM, N. Column stores vs. Row stores: How different are they really? In: *SIGMOD*, 2008.
- ABBOTT, R.; GARCIA-MOLINA, H. Scheduling real-time transactions with disk resident data. In: *VLDB*, 1989.
- ABITEBOUL, S.; KANELAKIS, P. Object identity as a query language primitive. In: *SIGMOD*, 1989.
- \_\_\_\_\_.; HULL, R.; VIANU, V. *Foundations of databases*. Addison-Wesley, 1995.
- ABRIAL, J. *Data semantics*. In: KLIMBIE; KOFFEMAN, 1974.
- ACHARYA, S. et al. Broadcast disks: Data management for asymmetric communication environments. In: *SIGMOD*, 1995.
- ADAM, N.; GONGOPADHYAY, A. Integrating functional and data modeling in a computer integrated manufacturing system. In: *ICDE*, 1993.
- ADRIAANS, P.; ZANTINGE, D. *Data mining*. Addison-Wesley, 1996.
- AFSARMANESH, H. et al. An extensible object-oriented approach to databases for VLSI/CAD. In: *VLDB*, 1985.
- AGRAWAL, D.; EL ABBADI, A. Storage efficient replicated databases. *TKDE*, v. 2, n. 3, set. 1990.
- AGRAWAL, R. et al. *The claremont report on database research*. Disponível em: <<http://db.cs.berkeley.edu/claremont/claremontreport08.pdf>>. Acesso em: maio 2008.
- \_\_\_\_\_.; GEHANI, N. ODE: The language and the data model. In: *SIGMOD*, 1989.
- \_\_\_\_\_.; SRIKANT, R. Fast algorithms for mining association rules in large databases. In: *VLDB*, 1994.
- \_\_\_\_\_.; GEHANI, N.; SRINIVASAN, J. OdeView: The graphical interface to ode. In: *SIGMOD*, 1990.
- \_\_\_\_\_.; IMIELINSKI, T.; SWAMI, A. Mining association rules between sets of items in databases. In: *SIGMOD*, 1993.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Database mining: A performance perspective. *TKDE*, v. 5, n. 6, dez. 1993b.
- \_\_\_\_\_. et al. The quest data mining system. In: *KDD*, 1996.
- AHAD, R.; BASU, A. ESQL: A query language for the relational model supporting image domains. In: *ICDE*, 1991.

- AHO, A.; ULLMAN, J. Universality of data retrieval languages. *Proc. POPL Conference*. San Antonio, TX, ACM, 1979.
- \_\_\_\_\_.; BEERI, C.; ULLMAN, J. The theory of joins in relational databases. *TODS*, v. 4, n. 3, set. 1979.
- \_\_\_\_\_.; SAGIV, Y.; ULLMAN, J. Efficient optimization of a class of relational expressions. *TODS*, v. 4, n. 4, dez. 1979a.
- AKL, S. Digital signatures: A tutorial survey. *IEEE Computer*, v. 16, n. 2, fev. 1983.
- ALAGIC, S. A family of the ODMG object models. In: EDER, J.; ROZMAN, I.; WELZER, T. (Eds.). Advances in databases and information systems. *Third East European Conference, ADBIS'99. LNCS*, n. 1691. Maribor, Slovenia, Springer, set. 1999.
- ALASHQUR, A.; SU, S.; LAM, H. OQL: A query language for manipulating object-oriented databases. In: *VLDB*, 1989.
- ALBANO, A.; CARDELLI, L.; ORSINI, R. GALILEO: A strongly typed interactive conceptual language. *TODS*, v. 10, n. 2, p. 230-260, jun. 1985.
- ALBRECHT, J. H. *Universal GIS operations*. 1996. Dissertação de Ph.D. - University of Osnabruceck, Germany, 1996.
- ALLEN, F.; LOOMIS, M.; MANNINO, M. The integrated dictionary/directory system. *ACM Computing Surveys*, v. 14, n. 2, jun. 1982.
- ALLEN, J. Maintaining knowledge about temporal intervals. In: *CACM*, v. 26, n. 11, p. 832-843, nov. 1983.
- ALONSO, G. et al. Functionalities and limitations of current workflow management systems. *IEEE Expert*, 1997.
- AMIR, A.; FELDMAN, R.; KASHI, R. A new and versatile method for association generation. *Information Systems*, v. 22, n. 6, set. 1997.
- ANDERSON, S. et al. Sequence and organization of the human mitochondrial genome. *Nature*, v. 290, p. 457-465, 1981.
- ANDREWS, T.; HARRIS, C. Combining language and database advances in an object-oriented development environment. *OOPSLA*, 1987.
- ANSI. American National Standards Institute Study Group on Data Base Management Systems: Interim Report. *FDT*, v. 7, n. 2, ACM, 1975.
- ANSI. American National Standards Institute. *The database language SQL*. Documento ANSI X3.135, 1986.
- ANSI. American National Standards Institute. *The database language NDL*. Documento ANSI X3.133, 1986a.
- ANSI. American National Standards Institute. *Information resource dictionary systems*. Documento ANSI X3.138, 1989.
- ANTENUCCI, J. et al. *Geographic information systems: A guide to the technology*. Chapman e Hall, maio 1998.
- ANWAR, T.; BECK, H.; NAVATHE, S. Knowledge mining by imprecise querying: A classification based approach. In: *ICDE*, 1992.
- APERS, P.; HEVNER, A.; YAO, S. Optimization algorithms for distributed queries. *TSE*, v. 9, n. 1, jan. 1983.
- APWEILER, R. et al. Managing core resources for genomics and proteomics. *Pharmacogenomics*, v. 4, n. 3, p. 343-350, maio 2003.
- AREF, W. et al. VDBMS: A testbed facility or research in video database benchmarking. In: *Multimedia Systems (MMS)*, v. 9, n. 6, p. 98-115, jun. 2004.
- ARISAWA, H.; CATARCI, T. Advances in visual information management. In: ARISAWA, H.; CATARCI, T. (Eds.). Proc. Fifth Working Conf. on Visual Database Systems. *IFIP Conference Proceedings 168*. Fukuoka, Japão, Kluwer, 2000.
- ARMSTRONG, W. Dependency structures of data base relationships. *Proc. IFIP Congress*, 1974.
- ASHBURNER, M. et al. Gene ontology: Tool for the unification of biology. *Nature Genetics*, v. 25, p. 25-29, maio 2000.
- ASTRAHAN, M. et al. System R: A relational approach to data base management. *TODS*, v. 1, n. 2, jun. 1976.
- ATKINSON, M.; BUNEMAN, P. Types and persistence in database programming languages. In: *ACM Computing Surveys*, v. 19, n. 2, jun. 1987.
- ATKINSON, Malcolm et al. The object-oriented database system manifesto. *Proc. Deductive and Object Oriented Database Conf. (DOOD)*. Kyoto, Japão, 1990.
- ATLURI, V. et al. Multilevel secure transaction processing: Status and prospects. In: *Database Security: Status and Prospects*, p. 79-98. Chapman and Hall, 1997.
- ATZENI, P.; DE ANTONELLIS, V. *Relational Database Theory*. Benjamin/Cummings, 1993.
- \_\_\_\_\_.; MECCA, G.; MERALDO, P. To weave the Web. In: *VLDB*, 1997.
- BACHMAN, C. Data structure diagrams. *Data Base (Boletim da ACM SIGFIDET)*, v. 1, n. 2, mar. 1969.
- \_\_\_\_\_. The programmer as a navigator. *CACM*, v. 16, n. 1, nov. 1973.
- \_\_\_\_\_. The data structure set model. In: *Rustin*, 1974.
- \_\_\_\_\_.; WILLIAMS, S. A general purpose programming system for random access memories. *Proc. Fall Joint Computer Conference, AFIPS*, 26, 1964.
- BADAL, D.; POPEK, G. Cost and performance analysis of semantic integrity validation methods. In: *SIGMOD*, 1979.
- BADRINATH, B.; IMIELINSKI, T. Replication and mobility. *Proc. Workshop on the Management of Replicated Data* 1992, p. 9-12, 1992.
- \_\_\_\_\_.; RAMAMRITHAM, K. Semantics-Based concurrency control: Beyond commutativity. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.
- BAEZA-YATES, R.; LARSON, P. A. Performance of B+-trees with partial expansions. *TKDE*, v. 1, n. 2, jun. 1989.
- \_\_\_\_\_.; RIBERO-NETO, B. *Modern Information Retrieval*. Addison-Wesley, 1999.
- BALBIN, I.; RAMAMOHANRAO, K. A generalization of the different approach to recursive query evaluation. *Journal of Logic Programming*, v. 15, n. 4, 1987.
- BANCILHON, F. Naïve evaluation of recursively defined relations. In: BRODIE, M.; MYLOPOULOS, J. (Eds.). *On knowledge base management systems*. Islamorada workshop 1985, p. 165-178, Springer, 1985.
- \_\_\_\_\_.; BUNEMAN, P. (Eds.). *Advances in database programming languages*. ACM Press, 1990.
- \_\_\_\_\_.; FERRAN, G. The ODMG standard for object databases. *DASFAA* 1995, p. 273-283. Singapore, 1995.
- \_\_\_\_\_.; RAMAKRISHNAN, R. An amateur's introduction to recursive query processing strategies. In: *SIGMOD*, 1986.
- \_\_\_\_\_.; DELOBEL, C.; KANELAKIS, P. (Eds.). *Building an object-oriented database system: The story of O2*. Morgan Kaufmann, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. Magic sets and other strange ways to implement logic programs. *PODS*, 1986.
- BANERJEE, J. et al. Data model issues for object-oriented applications. *TOOIS*, v. 5, n. 1, jan. 1987.
- \_\_\_\_\_. et al. Semantics and implementation of schema evolution in object-oriented databases. In: *SIGMOD*, 1987a.
- BARBARA, D. Mobile computing and databases – A Survey. *TKDE*, v. 11, n. 1, jan. 1999.
- BAROODY, A.; DEWITT, D. An object-oriented approach to database system implementation. *TODS*, v. 6, n. 4, dez. 1981.
- BARRETT, T. et al. NCBI GEO: mining millions of expression profiles — database and tools. *Nucleic Acid Research*, v. 33, edição de banco de dados, p. 562-566, 2005.
- \_\_\_\_\_. et al. NCBI GEO: mining tens of millions of expression profiles — database and tools update. In: *Nucleic Acids Research*, v. 35, n. 1, jan. 2007.
- BARSALOU, T. et al. Updating relational databases through object-based views. In: *SIGMOD*, 1991.
- BASSIOUNI, M. Single-Site and distributed optimistic protocols for concurrency control. *TSE*, v. 14, n. 8, ago. 1988.
- BATINI, C.; CERI, S.; NAVATHE, S. *Database design: An entity-relationship approach*. Benjamin/Cummings, 1992.

- \_\_\_\_\_.; LENZERINI, M.; NAVATHE, S. A comparative analysis of methodologies for database schema integration. *ACM Computing Surveys*, v. 18, n. 4, dez. 1987.
- BATORY, D. et al. GENESIS: An extensible database management system. *TSE*, v. 14, n. 11, nov. 1988.
- \_\_\_\_\_.; BUCHMANN, A. Molecular objects, abstract data types, and data models: A framework. In: VLDB, 1984.
- BAY, H.; TUYTELAARS, T.; GOOL, L. V. SURF: Speeded up robust features. In: Proc. Ninth European Conference on Computer Vision, maio 2006.
- BAYER, R.; McCREIGHT, E. Organization and maintenance of large ordered indexes. *Acta Informatica*, v. 1, n. 3, fev. 1972.
- \_\_\_\_\_.; GRAHAM, M.; SEEGMULLER, G. (Eds.). *Operating systems*: An advanced course. Springer-Verlag, 1978.
- BECK, H.; ANWAR, T.; NAVATHE, S. A conceptual clustering algorithm for database schema design. *TKDE*, v. 6, n. 3, jun. 1994.
- \_\_\_\_\_.; GALA, S.; NAVATHE, S. Classification as a query processing technique in the CANDIDE semantic data model. In: ICDE, 1989.
- BEERI, C.; RAMAKRISHNAN, R. On the power of magic. In: PODS, 1987.
- \_\_\_\_\_.; FAGIN, R.; HOWARD, J. A complete axiomatization for functional and multivalued dependencies. In: SIGMOD, 1977.
- BEN-ZVI, J. The time relational model. Dissertação de Ph.D. - University of California, Los Angeles, 1982.
- BENSON, D. et al. GenBank. *Nucleic Acids Research*, v. 24, n. 1, 1996.
- \_\_\_\_\_. et al. (2002). GenBank. *Nucleic Acids Research*, v. 36, n. 1, jan. 2008.
- BERG, B.; ROTH, J. *Software for optical storage*. Meckler, 1989.
- BERGMAN, M. K. The deep Web: Surfacing hidden value. *The Journal of Electronic Publishing*, v. 7, n. 1, ago. 2001.
- BERNERS-LEE, T. et al. World-Wide Web: The information universe. *Electronic Networking: Research, applications and policy*, v. 1, n. 2, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. The world wide Web. *CACM*, v. 13, n. 2, ago. 1994.
- BERNSTEIN, P. Synthesizing third normal form relations from functional dependencies. *TODS*, v. 1, n. 4, dez. 1976.
- BERNSTEIN, P.; GOODMAN, N. Multiversion concurrency control — Theory and algorithms. *TODS*, v. 8, n. 4, p. 465-483, 1983.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Timestamp-Based algorithms for concurrency control in distributed database systems. In: VLDB, 1980.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Concurrency control in distributed database systems. *ACM Computing Surveys*, v. 13, n. 2, jun. 1981a.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. The power of natural semijoins. *SIAM Journal of Computing*, v. 10, n. 4, dez. 1981b.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. An algorithm for concurrency control and recovery in replicated distributed databases. *TODS*, v. 9, n. 4, dez. 1984.
- \_\_\_\_\_.; BLAUSTEIN, B.; CLARKE, E. Fast maintenance of semantic integrity assertions using redundant aggregate data. In: VLDB, 1980.
- \_\_\_\_\_.; HADZILACOS, V.; GOODMAN, N. *Concurrency control and recovery in database systems*. Addison-Wesley, 1987.
- BERTINO, E. Data hiding and security in object-oriented databases. In: ICDE, 1992.
- \_\_\_\_\_. Data security. In: DKE, v. 25, n. 1-2, p. 199-216, 1998.
- \_\_\_\_\_.; SANDHU, R. Security — Concepts, approaches and challenges. In: IEEE Transactions on Dependable Secure Computing (TDSC), v. 2, n. 1, p. 2-19, 2005.
- \_\_\_\_\_.; GUERRINI, G. Extending the ODMG object model with composite objects. OOP-SLA. Vancouver, Canadá, p. 259-270, 1998.
- \_\_\_\_\_.; KIM, W. Indexing techniques for queries on nested objects. *TKDE*, v. 1, n. 2, jun. 1989.
- \_\_\_\_\_.; CATANIA, B.; FERRARI, E. A nested transaction model for multilevel secure database management systems. *ACM Transactions on Information and System Security (TISSEC)*, v. 4, n. 4, p. 321-370, nov. 2001.
- \_\_\_\_\_. et al. Object-oriented query languages: The notion and the issues. *TKDE*, v. 4, n. 3, jun. 1992.
- \_\_\_\_\_.; PAGANI, E.; ROSSI, G. *Fault tolerance and recovery in mobile computing systems*. In: KUMAR; HAN, 1992.
- \_\_\_\_\_.; RABITTI, F.; GIBBS, S. Query processing in a multimedia document system. *TOIS*, v. 6, n. 1, 1988.
- BHARGAVA, B.; HELAL, A. Efficient reliability mechanisms in distributed database systems. *CIKM*, nov. 1993.
- \_\_\_\_\_.; REIDL, J. A model for adaptable systems for transaction processing. In: ICDE, 1988.
- BILIRIS, A. The performance of three database storage structures for managing large objects. In: SIGMOD, 1992.
- BILLER, H. On the equivalence of data base schemas — A semantic approach to data translation. *Information Systems*, v. 4, n. 1, 1979.
- BISCHOFF, J.; ALEXANDER, T. (Eds.). *Data warehouse: Practical advice from the experts*. Prentice-Hall, 1997.
- BISKUP, J.; DAYAL, U.; BERNSTEIN, P. Synthesizing independent database schemas. In: SIGMOD, 1979.
- BITTON, D.; GRAY, J. Disk shadowing. In: VLDB, p. 331-338, 1988.
- BJORK, A. Recovery scenario for a DB/DC system. *Proc. ACM National Conference*, 1973.
- BJORNER, D.; LOVENGREN, H. Formalization of database systems and a formal definition of IMS. In: VLDB, 1982.
- BLAHA, M.; RUMBAUGH, J. *Object-oriented modeling and design with UML*. 2. ed. Prentice-Hall, 2005.
- \_\_\_\_\_.; PREMERLANI, W. *Object-oriented modeling and design for database applications*. Prentice-Hall, 1998.
- BLAKELEY, J.; MARTIN, N. Join index, materialized view, and hybrid-hash join: A performance analysis. In: ICDE, 1990.
- \_\_\_\_\_.; COBURN, N.; LARSON, P. Updated derived relations: Detecting irrelevant and autonomously computable updates. *TODS*, v. 14, n. 3, set. 1989.
- BLASGEN, M. et al. System R: An architectural overview. *IBM Systems Journal*, v. 20, n. 1, jan. 1981.
- \_\_\_\_\_.; ESWARAN, K. On the evaluation of queries in a relational database system. *IBM Systems Journal*, v. 16, n. 1, jan. 1976.
- BLEIER, R.; VORHAUS, A. File organization in the SDC TDMS. *Proc. IFIP Congress*, 1968.
- BOCCA, J. EDUC — A marriage of convenience: Prolog and a relational DBMS. *Proc. Third International Conference on Logic Programming*. Springer-Verlag, 1986.
- \_\_\_\_\_. On the evaluation strategy of EDUC. In: SIGMOD, 1986a.
- BODORICK, P.; RIORDON, J.; PYRA, J. Deciding on correct distributed query processing. *TKDE*, v. 4, n. 3, jun. 1992.
- BONCZ, P.; ZUKOWSKI, M.; NES, N. MonetDB/X100: Hyper-pipelining query execution. In: Proc. Conf. on Innovative Data Systems Research CIDR, 2005.
- BONNET, P.; GEHRKE, J.; SESHAJRI, P. Towards sensor database systems. In: Proc. 2nd Int. Conf. on Mobile Data Management. Hong Kong, China, LNCS 1987, p. 3-14. Springer, jan. 2001.
- BOOCH, G.; RUMBAUGH, J.; JACOBSON, I. *Unified modeling language user guide*. Addison-Wesley, 1999.
- BORGES, K.; LAENDER, A.; DAVIS, C. Spatial data integrity constraints in object oriented geographic data modeling. *Proc. 7th ACM International Symposium on Advances in Geographic Information Systems*, 1999.
- BORGIDA, A. et al. CLASSIC: A structural data model for objects. In: SIGMOD, 1989.
- BORKIN, S. Data model equivalence. In: VLDB, 1978.

- BOSSOMAIER, T.; GREEN, D. *Online GIS and Metadata*. Taylor and Francis, 2002.
- BOUKERCHE, A.; TUCK, T. Improving concurrency control in distributed databases with predeclared tables. In: *Proc. Euro-Par 2001: Parallel Processing, 7th International Euro-Par Conference*, p. 301-309. Manchester, Reino Unido, 28-31 ago. 2001.
- BOUTSELAKIS, H. et al. E-MSD: The european bioinformatics institute macromolecular structure database. *Nucleic Acids Research*, v. 31, n. 1, p. 458-462, jan. 2003.
- BOUZEGHOUB, M.; METAIS, E. Semantic modelling of object-oriented databases. In: *VLDB*, 1991.
- BOYCE, R. et al. Specifying queries as relational expressions. *CACM*, v. 18, n. 11, nov. 1975.
- BOYD, S.; KEROMYTIS, A. SQLrand: Preventing SQL injection attacks. In: *Proc. 2nd Applied Cryptography and Network Security Conf. (ACNS 2004)*, p. 292-302, jun. 2004.
- BRACCHI, G.; PAOLINI, P.; PELAGATTI, G. *Binary logical associations in data modeling*. In: NIJSSEN, 1976.
- BRACHMAN, R.; LEVESQUE, H. What makes a knowledge base knowledgeable? A view of databases from the knowledge level. In: *EDS*, 1984.
- BRANDON, M. et al. MITOMAP: A human mitochondrial genome database — 2004 Update. *Nucleic Acid Research*, v. 34, n. 1, jan. 2005.
- BRATBERGSENGEN, K. Hashing methods and relational algebra operators. In: *VLDB*, 1984.
- BRAY, O. *Computer integrated manufacturing* — The data management strategy. Digital Press, 1988.
- BREITBART, Y. et al. Update propagation protocols for replicated databases. In: *SIGMOD*, p. 97-108, 1999.
- \_\_\_\_\_,; SILBERSCHATZ, A.; THOMPSON, G. Reliable transaction management in a multidatabase system. In: *SIGMOD*, 1990.
- BRINKHOFF, T.; KRIESEL, H.-P.; SEEGER, B. Efficient processing of spatial joins using R-trees. In: *SIGMOD*, 1993.
- BRODER, A. A taxonomy of Web search. In: *SIGIR Forum*, v. 36, n. 2, p.3-10, set. 2002.
- BRODEUR, J.; BÉDARD, Y.; PROULX, M. Modelling geospatial application databases using UML-based repositories aligned with international standards in geomatics. *Proc. 8th ACM International Symposium on Advances in Geographic Information Systems*, p. 39-46. Washington, DC, ACM Press, 2000.
- BRODIE, M.; MYLOPOULOS, J. (Eds.). *On Knowledge Base Management Systems*. Springer-Verlag, 1985.
- \_\_\_\_\_,; \_\_\_\_\_,; SCHMIDT, J. (Eds.). *On Conceptual Modeling*. Springer-Verlag, 1984.
- BROSEY, M.; SHNEIDERMAN, B. Two experimental comparisons of relational and hierarchical database models. *International Journal of Man-Machine Studies*, 1978.
- BRY, F. Query evaluation in recursive databases: Bottom-up and top-down reconciled. *DKE*, v. 5, p. 289-312, 1990.
- BUCKLEY, C.; SALTON, G.; ALLAN, J. The SMART information retrieval project. In: *Proc. of the Workshop on Human Language Technology*, Human Language Technology Conference, Association for Computational Linguistics, mar. 1993.
- BUKHRES, O. Performance comparison of distributed deadlock detection algorithms. In: *ICDE*, 1992.
- BUNEMAN, P.; FRANKEL, R. FQL: A functional query language. In: *SIGMOD*, 1979.
- BURKHARD, W. Hashing and trie algorithms for partial match retrieval. *TODS*, v. 1, n. 2, p. 175-187, jun. 1976.
- \_\_\_\_\_. Partial-match hash coding: Benefits of redundancy. *TODS*, v. 4, n. 2, p. 228-239, jun. 1979.
- BUSH, V. As we may think. *Atlantic Monthly*, v. 176, n. 1, jan. 1945. Reimpresso: Kochen, M. (Ed.) *The Growth of Knowledge*, Wiley, 1967.
- BUTTERWORTH, P.; OTIS, A.; STEIN, J. The gemstone object database management system. In: *CACM*, v. 34, n. 10, p. 64-77, out. 1991.
- BYTE. Edição especial sobre computação móvel, jun. 1995.
- CACM. Edição especial da *Communications of the ACM* sobre bibliotecas digitais, v. 38, n. 5, maio 1995.
- CACM Edição especial da *Communications of the ACM* sobre bibliotecas digitais. *Global Scope and Unlimited Access*, v. 41, n. 4, abril 1998.
- CAMMARATA, S.; RAMACHANDRA, P.; SHANE, D. Extending a relational database with deferred referential integrity checking and intelligent joins. In: *SIGMOD*, 1989.
- CAMPBELL, D.; EMBLEY, D.; CZEJDO, B. A relationally complete query language for the entity-relationship model. In: *ER Conference*, 1985.
- CARDENAS, A. *Data Base Management Systems*. 2. ed. Allyn e Bacon, 1985.
- CAREY, M. et al. *The architecture of the EXODUS extensible DBMS*. In: DITTRICH; DAYAL, 1986.
- \_\_\_\_\_,; DeWITT, D.; VANDENBERG, S. A data model and query language for exodus. In: *SIGMOD*, 1988.
- \_\_\_\_\_, et al. Object and file management in the EXODUS extensible database system. In: *VLDB*, 1986a.
- \_\_\_\_\_, et al. Data caching tradeoffs in client-server DBMS architectures. In: *SIGMOD*, 1991.
- CARLIS, J. HAS, a relational algebra operator or divide is not enough to conquer. In: *ICDE*, 1986.
- \_\_\_\_\_,; MARCH, S. A descriptive model of physical database design problems and solutions. In: *ICDE*, 1984.
- CARNEIRO, G.; VASCONSELOS, N. A database centric view of semantic image annotation and retrieval. In: *SIGIR*, 2005.
- CARROLL, J. M. *Scenario-based design*: Envisioning work and technology in system development. Wiley, 1995.
- CASANOVA, M.; VIDAL, V. Toward a sound view integration method. In: *PODS*, 1982.
- \_\_\_\_\_,; FAGIN, R.; PAPADIMITRIOU, C. Inclusion dependencies and their interaction with functional dependencies. In: *PODS*, 1981.
- \_\_\_\_\_,; FURTADO, A.; TUCHERMANN, L. A software tool for modular database design. *TODS*, v. 16, n. 2, jun. 1991.
- \_\_\_\_\_, et al. Optimization of relational schemas containing inclusion dependencies. In: *VLDB*, 1989.
- CASTANO, S. et al. Conceptual schema analysis: Techniques and applications. *TODS*, v. 23, n. 3, p. 286-332, set. 1998.
- CATARCI, T. et al. Visual query systems for databases: A survey. *Journal of Visual Languages and Computing*, v. 8, n. 2, p. 215-260, jun. 1997.
- \_\_\_\_\_, et al. (Eds.). *Proc. Fourth International Workshop on Advanced Visual Interfaces*. ACM Press, 1998.
- CATTELL, R. Object data management: Object-oriented and extended relational database systems. Addison-Wesley, 1991.
- \_\_\_\_\_,; BARRY, D. K. *The object data standard: ODMG 3.0*. Morgan Kaufmann, 2000.
- \_\_\_\_\_,; SKEEN, J. Object operations benchmark. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *The object database standard: ODMG-93*, release 1.2. Morgan Kaufmann, 1993.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *The object database standard: ODMG*, release 2.0. Morgan Kaufmann, 1997.
- CERI, S.; FRATERNALI, P. *Designing database applications with objects and rules*: The IDEA methodology. Addison-Wesley, 1997.
- \_\_\_\_\_,; OWICKI, S. On the use of optimistic methods for concurrency control in distributed databases. *Proc. Sixth Berkeley Workshop on Distributed Data Management and Computer Networks*, fev. 1983.

- \_\_\_\_\_.; PELAGATTI, G. Correctness of query execution strategies in distributed databases. *TODS*, v. 8, n. 4, dez. 1984.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *Distributed databases: Principles and systems*. McGraw-Hill, 1984a.
- \_\_\_\_\_.; TANCA, L. Optimization of systems of algebraic equations for evaluating datalog queries. In: *VLDB*, 1987.
- \_\_\_\_\_.; GOTTLÖB, G.; TANCA, L. *Logic programming and databases*. Springer-Verlag, 1990.
- \_\_\_\_\_.; NAVATHE, S.; WIEDERHOLD, G. Distribution design of logical database schemas. *TSE*, v. 9, n. 4, jul. 1983.
- \_\_\_\_\_.; NEGRI, M.; PELAGATTI, G. Horizontal data partitioning in database design. In: *SIGMOD*, 1982.
- CESARINI, F.; SODA, G. A dynamic hash method with signature. *TODS*, v. 16, n. 2, jun. 1991.
- CHAKRABARTI, S. *Mining the Web: Discovering knowledge from hypertext data*. Morgan-Kaufmann, 2002.
- \_\_\_\_\_. et al. Mining the Web's link structure. *Computer*, v. 32, n. 8, p. 60-67, ago 1999.
- CHAKRAVARTHY, S. Active database management systems: Requirements, state-of-the-art, and an evaluation. In: *ER Conference*, 1990.
- \_\_\_\_\_. Divide and conquer: A basis for augmenting a conventional query optimizer with multiple query processing capabilities. In: *ICDE*, 1991.
- \_\_\_\_\_. et al. HiPAC: A research project in active, time constrained database management. *Relatório técnico final XAIT-89-02*, Xerox Advanced Information Technology, ago. 1989.
- \_\_\_\_\_. et al. Design of sentinel: An object-oriented DBMS with event-based rules. *Information and Software Technology*, v. 36, n. 9, 1994.
- \_\_\_\_\_. et al. Database supported co-operative problem solving. *International Journal of Intelligent Cooperative Information Systems*, v. 2, n. 3, set. 1993.
- CHAKRAVARTHY, U.; GRANT, J.; MINKER, J. Logic-based approach to semantic query optimization. *TODS*, v. 15, n. 2, jun. 1990.
- CHALMERS, M.; CHITSON, P. Bead: Explorations in information visualization. *Proc. ACM SIGIR International Conference*, jun. 1992.
- CHAMBERLIN, D. et al. "SEQUEL 2: A unified approach to data definition, manipulation and control. *IBM Journal of Research and Development*, v. 20, n. 6, nov. 1976.
- \_\_\_\_\_. et al. A history and evaluation of system R. *CACM*, v. 24, n. 10, out. 1981.
- \_\_\_\_\_.; BOYCE, R. "SEQUEL: A structured english query language. In: *SIGMOD*, 1974.
- CHAN, C.; OOI, B.; LU, H. Extensible buffer management of indexes. In: *VLDB*, 1992.
- CHANDY, K. et al. analytical models for rollback and recovery strategies in database systems. *TSE*, v. 1, n. 1, mar. 1975.
- CHANG, C. *On the evaluation of queries containing derived relations in a relational database*. In: GALLAIRE et al., 1981.
- \_\_\_\_\_.; WALKER, A. PROSQL: A prolog programming interface with SQL/DS. In: *EDS*, 1984.
- CHANG, E.; KATZ, R. Exploiting inheritance and structure semantics for effective clustering and buffering in object-oriented databases. In: *SIGMOD*, 1989.
- CHANG, N.; FU, K. Picture query languages for pictorial databases. *IEEE Computer*, v. 14, n. 11, nov. 1981.
- CHANG, P.; MYRE, W. OS/2 EE database manager: Overview and technical highlights. *IBM Systems Journal*, v. 27, n. 2, 1988.
- CHANG, S.; LIN, B.; WALSER, R. Generalized zooming techniques for pictorial database systems. *NCC, AFIPS*, v. 48, 1979.
- CHATZOGLU, P. D.; McCAULAY, L. A. Requirements capture and analysis: A survey of current practice. *Requirements Engineering*, p. 75-88, 1997.
- CHAUDHRI, A.; RASHID, A.; ZICARI, R. (Eds.). *XML data management: Native XML and XML-Enabled database systems*. Addison-Wesley, 2003.
- CHAUDHURI, S.; DAYAL, U. An overview of data warehousing and OLAP technology. *SIGMOD Record*, v. 26, n. 1, mar. 1997.
- CHEN, M.; YU, P. Determining beneficial semijoins for a join sequence in distributed query processing. In: *ICDE*, 1991.
- \_\_\_\_\_.; HAN, J.; YU, P. S. Data mining: An overview from a database perspective. *TKDE*, v. 8, n. 6, dez. 1996.
- CHEN, P. The entity relationship mode — Toward a unified view of data. *TODS*, v. 1, n. 1, mar. 1976.
- \_\_\_\_\_.; PATTERSON, D. Maximizing performance in a striped disk array. In: *Proceedings of Symposium on Computer Architecture*, IEEE. New York, 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. RAID high performance, reliable secondary storage. *ACM Computing Surveys*, v. 26, n. 2, 1994.
- CHEN, Q.; KAMBAYASHI, Y. Nested relation based database knowledge representation. In: *SIGMOD*, 1991.
- CHENG, J. Effective clustering of complex objects in object-oriented databases. In: *SIGMOD*, 1991.
- CHEUNG, D. et al. A fast and distributed algorithm for mining association rules. In: *Proc. Int. Conf. on Parallel and Distributed Information Systems*, (PDIS), 1996.
- CHILDSD, D. Feasibility of a set theoretical data structure — A general structure based on a reconstituted definition of relation. *Proc. IFIP Congress*, 1968.
- CHIMENTI, D. et al. An overview of the LDL system. *IEEE Data Engineering Bulletin*, v. 10, n. 4, p. 52-62, 1987.
- \_\_\_\_\_. et al. The LDL system prototype. *TKDE*, v. 2, n. 1, mar. 1990.
- CHIN, F. Security in statistical databases for queries with small counts. *TODS*, v. 3, n. 1, mar. 1978.
- \_\_\_\_\_.; OZSOYOGLU, G. Statistical database design. *TODS*, v. 6, n. 1, mar. 1981.
- CHINTALAPATI, R.; KUMAR, V.; DATTA, A. An adaptive location management algorithm for mobile computing. *Proc. 22nd Annual Conf. on Local Computer Networks (LCN '97)*. Minneapolis, 1997.
- CHOU, H.-T.; DeWITT, D. An evaluation of buffer management strategies or relational databases. In: *VLDB*, p. 127-141, 1985.
- \_\_\_\_\_.; KIM, W. A unifying framework for version control in a CAD environment. In: *VLDB*, p. 336-344, 1986.
- CHRISTODOULAKIS, S. et al. Development of a multimedia information system for an office environment. In: *VLDB*, 1984.
- \_\_\_\_\_.; FALOUTSOS, C. Design and performance considerations for an optical disk-based multimedia object server. *IEEE Computer*, v. 19, n. 12, dez. 1986.
- CHRYSANTHIS, P. Transaction processing in a mobile computing environment. *Proc. IEEE Workshop on Advances in Parallel and Distributed Systems*, p. 77-82, out. 1993.
- CHU, W.; HURLEY, P. Optimal query processing for distributed database systems. *IEEE Transactions on Computers*, v. 31, n. 9, set. 1982.
- CIBORRA, C.; MIGLIARESE, P.; ROMANO, P. A methodological inquiry of organizational noise in socio-technical systems. *Human Relations*, v. 37, n. 8, 1984.
- CLAYBROOK, B. *File management techniques*. Wiley, 1992.
- \_\_\_\_\_. *OLTP: OnLine transaction processing systems*. Wiley, 1992.
- CLEMENTINI, E.; Di FELICE, P. Spatial operators. In: *SIGMOD Record*, v. 29, n. 3, p. 31-38, 2000.
- CLIFFORD, J.; TANSEL, A. On an algebra for historical relational databases: Two views. In: *SIGMOD*, 1985.
- CLOCKSIN, W. F.; MELLISH, C. S. *Programming in prolog: Using the ISO standard*. 5. ed. Springer, 2003.
- COCKCROFT, S. A taxonomy of spatial data integrity constraints. *GeoInformatica*, p. 327-343, 1997.

- CODASYL. *Data description language journal of development*. Canadian Government Publishing Centre, 1978.
- CODD, E. A relational model for large shared data banks. *CACM*, v. 13, n. 6, jun. 1970.
- \_\_\_\_\_. A data base sublanguage founded on the relational calculus. *Proc. ACM SIGFIDET Workshop on Data Description, Access, and Control*, nov. 1971.
- \_\_\_\_\_. *Relational completeness of data base sublanguages*. In: RUSTIN, 1972.
- \_\_\_\_\_. *Further normalization of the data base relational model*. In: RUSTIN, 1972a.
- \_\_\_\_\_. Recent investigations in relational database systems. *Proc. IFIP Congress*, 1974.
- \_\_\_\_\_. *How about recently?* (English dialog with relational data bases using rendezvous version 1). In: SHNEIDERMAN, 1978.
- \_\_\_\_\_. Extending the database relational model to capture more meaning. *TODS*, v. 4, n. 4, dez. 1979.
- \_\_\_\_\_. Relational database: A practical foundation for productivity. *CACM*, v. 25, n. 2, dez. 1982.
- \_\_\_\_\_. Is your DBMS really relational? e Does your DBMS run by the rules?. *Computer World*, 14 out. e 21 out. 1985.
- \_\_\_\_\_. An evaluation scheme for database management systems that are claimed to be relational. In: *ICDE*, 1986.
- \_\_\_\_\_. Relational model for data management-version 2. Addison-Wesley, 1990.
- CODD, E. F.; CODD, S. B.; SALLEY, C. T. Providing OLAP (On-line analytical processing) to user analyst: An IT mandate, um informe oficial. Disponível em: <[http://www.cs.bgu.ac.il/~dbm031/dw042/Papers/olap\\_to\\_useranalysts\\_wp.pdf](http://www.cs.bgu.ac.il/~dbm031/dw042/Papers/olap_to_useranalysts_wp.pdf)>, 1993. (não consegui acessar a página em 08/11/10)
- COMER, D. The ubiquitous B-tree. *ACM Computing Surveys*, v. 11, n. 2, jun. 1979.
- \_\_\_\_\_. *Computer networks and internets*. 5. ed. Prentice-Hall, 2008.
- COOLEY, R. The use of Web structure and content to identify subjectively interesting Web usage patterns. *ACM Trans. On Internet Technology*, v. 3, n. 2, p. 93-116, maio 2003.
- \_\_\_\_\_.; MOBASHER, B.; SRIVASTAVA, J. Web mining: Information and pattern discovery on the world wide Web. In: *Proc. Ninth IEEE Int. Conf. on Tools with Artificial Intelligence (ICTAI)*, p. 558-567, nov. 1997.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Automatic personalization based on Web usage mining. *CACM*, v. 43, n. 8, ago. 2000.
- CORCHO, C.; FERNANDEZ-LOPEZ, M.; GOMEZ-PEREZ, A. Methodologies, tools and languages for building ontologies. Where is their meeting point? *DKE*, v. 46, n. 1, jul. 2003.
- CORNELIO, A.; NAVATHE, S. Applying active database models for simulation. In: *Proceedings of 1993 Winter Simulation Conference*, IEEE. Los Angeles, dez. 1993.
- CORSON, S.; MACKER, J. Mobile ad-hoc networking: Routing protocol performance issues and performance considerations. *IETF Request for Comments n. 2501*, jan. 1999. Disponível em: <[www.ietf.org/rfc/rfc2501.txt](http://www.ietf.org/rfc/rfc2501.txt)>. Acesso em: 07 nov. 2010.
- COSMADAKIS, S.; KANELAKIS, P. C.; VARDI, M. Polynomial-time implication problems for unary inclusion dependencies. *JACM*, v. 37, n. 1, p. 15-46, 1990.
- COVI, L.; KLING, R. Organizational dimensions of effective digital library use: Closed rational and open natural systems models. *Journal of American Society of Information Science (JASIS)*, v. 47, n. 9, p. 672-689, 1996.
- CROFT, B.; METZLER, D.; STROHMAN, T. *Search engines*: Information retrieval in practice. Addison-Wesley, 2009.
- CRUZ, I. Doodle: A visual language for object-oriented databases. In: *SIGMOD*, 1992.
- CURTICE, R. Data dictionaries: An assessment of current practice and problems. In: *VLDB*, 1981.
- CUTICCHIA, A. et al. The GDB human genome database anno 1993. *Nucleic Acids Research*, v. 21, n. 13, 1993.
- CZEJDO, B. et al. An algebraic language for graphical query formulation using an extended entity-relationship model. *Proc. ACM Computer Science Conference*, 1987.
- DAHL, R.; BUBENKO, J. IDBD: An interactive design tool for CODASYL DBTG type databases. In: *VLDB*, 1982.
- DAHL, V. Logic programming for constructive database systems. In: *EDS*, 1984.
- DANFORTH, S.; TOMLINSON, C. Type theories and object-oriented programming. *ACM Computing Surveys*, v. 20, n. 1, p. 29-72, 1998.
- DAS, S. *Deductive databases and logic programming*. Addison-Wesley, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. Clouded data: Comprehending scalable data management systems. *UCSB CS Technical Report 2008-18*, nov. 2008.
- DATE, C. *An introduction to database systems*. v. 2. Addison-Wesley, 1983.
- \_\_\_\_\_. The outer join. *Proc. Second International Conference on Databases (ICOD-2)*, 1983a.
- \_\_\_\_\_. A critique of the SQL database language. *ACM SIGMOD Record*, v. 14, n. 3, nov. 1984.
- \_\_\_\_\_. *The database relational model*: A retrospective review and analysis: A historical account and assessment of E. F. Codd's contribution to the field of database technology. Addison-Wesley, 2001.
- \_\_\_\_\_. *An introduction to database systems*. 8. ed. Addison-Wesley, 2004.
- DATE, C. J.; DARWEN, H. *A guide to the SQL standard*. 3. ed. Addison-Wesley, 1993.
- DATE, C.; WHITE, C. *A guide to SQL/DS*. Addison-Wesley, 1988.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *A guide to DB2*. 3. ed. Addison-Wesley, 1989.
- DAVIES, C. Recovery semantics for a DB/DC system. *Proc. ACM National Conference*, 1973.
- DAYAL, U. et al. *PROBE final report*. Technical report CCA-87-02, computer corporation of America, dez. 1987.
- \_\_\_\_\_.; BERNSTEIN, P. On the updatability of relational views. In: *VLDB*, 1978.
- \_\_\_\_\_.; HSU, M.; LADIN, R. A transaction model for long-running activities. In: *VLDB*, 1991.
- DBTG. *Report of the CODASYL data base task group*. ACM, abril 1971.
- DEELMAN, E.; CHERVENAK, A. L. Data management challenges of data-intensive scientific workflows. In: *Proc. IEEE International Symposium on Cluster, Cloud, and Grid Computing*, p. 687-692, 2008.
- DELCAMBRE, L.; LIM, B.; URBAN, S. Object-centered constraints. In: *ICDE*, 1991.
- DEMARCO, T. *Structured analysis and system specification*. Prentice-Hall, 1979.
- DEMERS, M. *Fundamentals of GIS*. John Wiley, 2002.
- DEMICHEL, L. Performing operations over mismatched domains. In: *ICDE*, 1989.
- DENNING, D. Secure statistical databases with random sample queries. *TODS*, v. 5, n. 3, set. 1980.
- DENNING, D. E.; DENNING, P. J. Data security. *ACM Computing Surveys*, v. 11, n. 3, p. 227-249, set. 1979.
- DENNING, D. et al. A multi-level relational data model. In: *Proc. IEEE Symp. On Security and Privacy*, p. 196-201, 1987.
- DESHPANDE, A. *An implementation for nested relational databases*. Relatório Técnico. Dissertação de Ph.D. - Indiana University, 1989.
- DEVOR, C.; WEELDREYER, J. DDTs: A testbed for distributed database research. *Proc. ACM Pacific Conference*, 1980.
- DEWITT, D. et al. Implementation techniques for main memory databases. In: *SIGMOD*, 1984.

- \_\_\_\_\_. et al. The gamma database machine project. *TKDE*, v. 2, n. 1, mar. 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. A study of three alternative workstation server architectures for object-oriented database systems. In: *VLDB*, 1990.
- DHAWAN, C. *Mobile computing*. McGraw-Hill, 1997.
- DI, S. M. *Distributed data management in grid environments*. Wiley, 2005.
- DIETRICH, S.; FRIESEN, O.; CALLISS, W. *On deductive and object oriented databases*: The VALIDITY experience. Technical Report. Arizona State University, 1999.
- DIFFIE, W.; HELLMAN, M. Privacy and authentication. *Proceedings of the IEEE*, v. 67, n. 3, p. 397-429, mar. 1979.
- DIMITROVA, N. Multimedia content analysis and indexing for filtering and retrieval applications. *Information Science*, edição especial sobre tecnologias de informação de multimídia, Parte 1, v. 2, n. 4, 1999.
- DIPERT, B.; LEVY, M. *Designing with flash memory*. Annabooks, 1993.
- DITTRICH, K. *Object-oriented database systems*: The notion and the issues. In: DITTRICH e DAYAL, 1986.
- \_\_\_\_\_; DAYAL, U. (Eds.). *Proc. International Workshop on Object-Oriented Database Systems*. IEEE CS, Pacific Grove, CA, set. 1986.
- \_\_\_\_\_; KOTZ, A.; MULLE, J. An event/trigger mechanism to enforce complex consistency constraints in design databases. In: *ACM SIGMOD Record*, v. 15, n. 3, 1986.
- DKE. Special Issue on Natural Language Processing. *DKE*, v. 22, n. 1, 1997.
- DODD, G. APL — A language for associative data handling in PL/I. *Proc. Fall Joint Computer Conference*. AFIPS, v. 29, 1969.
- \_\_\_\_\_. Elements of data management systems. *ACM Computing Surveys*, v. 1, n. 2, jun. 1969.
- DOGAC, A. Special section on electronic commerce. *ACM SIGMOD Record*, v. 27, n. 4, dez. 1998.
- \_\_\_\_\_. et al. (Eds.). Advances in Object-oriented Databases Systems. *NATO ASI series*. Series F: Computer and systems sciences, v. 130. Springer-Verlag, 1994.
- DOS SANTOS, C.; NEUHOLD, E.; FURTADO, A. A data type approach to the entity-relationship model. In: *ER Conference*, 1979.
- DU, D.; TONG, S. Multilevel extendible hashing: A file structure for very large databases. *TKDE*, v. 3, n. 3, set. 1991.
- DU, H.; GHANTA, S. A framework for efficient IC/VLSI CAD databases. In: *ICDE*, 1987.
- DUMAS, P. et al. MOBILE-burotique: Prospects for the future. In: *Naffah*, 1982.
- DUMPALA, S.; ARORA, S. Schema translation using the entity-relationship approach. In: *ER Conference*, 1983.
- DUNHAM, M.; HELAL, A. Mobile computing and databases: Anything new? *ACM SIGMOD Record*, v. 24, n. 4, dez. 1995.
- Dwyer, S. et al. A diagnostic digital imaging system. *Proc. IEEE CS Conference on Pattern Recognition and Image Processing*, jun. 1982.
- EASTMAN, C. (1987) Database facilities for engineering design. *Proceedings of the IEEE*, v. 69, n. 10, out. 1981.
- EDS. Expert database systems. KERSCHBERG, L. (Ed.). (*Proc. First International Workshop on Expert Database Systems*. Kiawah Island, SC, out. 1984). Benjamin/Cummings, 1986.
- EDS. Expert Database Systems. KERSCHBERG, L. (Ed.). (*Proc. First International Conference on Expert Database Systems*, Charleston, SC, abril 1986). Benjamin/ Cummings, 1987.
- EDS. Expert Database Systems. KERSCHBERG, L. (Ed.). (*Proc. Second International Conference on Expert Database Systems*. Tysons Corner, VA, abril 1988). Benjamin/Cummings, 1988.
- EICK, C. A Methodology for the design and transformation of conceptual schemas. In: *VLDB*, 1991.
- ELABBADI, A.; TOUEG, S. The group paradigm for concurrency control. In: *SIGMOD*, 1988.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Maintaining availability in partitioned replicated databases. *TODS*, v. 14, n. 2, jun. 1989.
- ELLIS, C.; NUTT, G. Office information systems and computer science. *ACM Computing Surveys*, v. 12, n. 1, mar. 1980.
- ELMAGARMID, A. K. (Ed.). *Database transaction models for advanced applications*. Morgan Kaufmann, 1992.
- ELMAGARMID, A.; HELAL, A. Supporting updates in heterogeneous distributed database systems. In: *ICDE*, p. 564-569, 1988.
- \_\_\_\_\_. et al. A multidatabase transaction model for interbase. In: *VLDB*, 1990.
- ELMASRI, R.; LARSON, J. A graphical query facility for ER databases. In: *ER Conference*, 1985.
- \_\_\_\_\_.; WIEDERHOLD, G. Data model integration using the structural model. In: *SIGMOD*, 1979.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Structural properties of relationships and their representation. *NCC, AFIPS*, v. 49, 1980.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. GORDAS: A formal, high-level query language for the entity-relationship model. In: *ER Conference*, 1981.
- \_\_\_\_\_.; WUU, G. A temporal model and query language for ER databases. In: *ICDE*, 1990.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. The time index: An access structure for temporal data. In: *VLDB*, 1990a.
- \_\_\_\_\_.; JAMES, S.; KOURAMAJIAN, V. Automatic class and method generation for object-oriented databases. *Proc. Third International Conference on Deductive and Object-Oriented Databases (DOOD-93)*. Phoenix, AZ, dez. 1993.
- \_\_\_\_\_.; KOURAMAJIAN, V.; FERNANDO, S. Temporal database modeling: An object-oriented approach. *CIKM*, nov. 1993.
- \_\_\_\_\_.; LARSON, J.; NAVATHE, S. *Schema integration algorithms for federated databases and logical database design*. Honeywell CSDD, Relatório técnico CSC-86-9, n. 8212, jan. 1986.
- \_\_\_\_\_.; SRINIVAS, P.; THOMAS, G. Fragmentation and query decomposition in the ECR model. In: *ICDE*, 1987.
- \_\_\_\_\_.; WEELDREYER, J.; HEVNER, A. The category concept: An extension to the entity-relationship model. *DKE*, v. 1, n. 1, maio 1985.
- ENGELBART, D.; ENGLISH, W. A research center for augmenting human intellect. *Proc. Fall Joint Computer Conference*. AFIPS, dez. 1968.
- EPSTEIN, R.; STONEBRAKER, M.; WONG, E. Distributed query processing in a relational database system. In: *SIGMOD*, 1978.
- ER CONFERENCE. Entity-Relationship Approach to Systems Analysis and Design. CHEN, P. (Ed.). (*Proc. First International Conference on Entity-Relationship Approach*. Los Angeles, dez. 1979). North-Holland, 1980.
- ER CONFERENCE. Entity-Relationship Approach to Information Modeling and Analysis. CHEN, P. (Ed.). (*Proc. Second International Conference on Entity-Relationship Approach*, Washington, out. 1981). Elsevier Science, 1981.
- ER CONFERENCE. Entity-Relationship Approach to Software Engineering. DAVIS, C. et al. (Eds.). (*Proc. Third International Conference on Entity-Relationship Approach*. Anaheim, CA, out. 1983). North-Holland, 1983.
- ER CONFERENCE. Proc. Fourth International Conference on Entity-Relationship Approach. LIU, J. (Ed.). IEEE CS. Chicago, out. 1985.
- ER CONFERENCE. Proc. Fifth International Conference on Entity-Relationship Approach. SPACCAPITRA, S. (Ed.). Express-Tirages. Dijon, France, nov. 1986.
- ER CONFERENCE. Proc. Sixth International Conference on Entity-Relationship Approach. MARCH, S. (Ed.). Nova York, nov. 1987.
- ER CONFERENCE. Proc. Seventh International Conference on Entity-Relationship Approach. BATINI, C. (Ed.). Roma, nov. 1988.

- ER CONFERENCE. Proc. Eighth International Conference on Entity-Relationship Approach. LOCHOVSKY, F. (Ed.). Toronto, out. 1989.
- ER CONFERENCE. Proc. Ninth International Conference on Entity-Relationship Approach. KANGASSALO, H. (Ed.). Lausanne, Suíça, set. 1990.
- ER CONFERENCE. Proc. Tenth International Conference on Entity-Relationship Approach. TEOREY, T. (Ed.). San Mateo, CA, out. 1991.
- ER CONFERENCE. Proc. Eleventh International Conference on Entity-Relationship Approach. PERNUL, G.; TJOA, A. (Eds.). Karlsruhe, Alemanha, out. 1992.
- ER CONFERENCE. Proc. Twelfth International Conference on Entity-Relationship Approach. ELMASRI, R.; KOURAMAJIAN, V. (Eds.). Arlington, TX, dez. 1993.
- ER CONFERENCE. Proc. Thirteenth International Conference on Entity-Relationship Approach. LOUCOPOULOS, P.; THEODOULIDIS, B. (Eds.). Manchester, Inglaterra, dez. 1994.
- ER CONFERENCE. Proc. Fourteenth International Conference on ER-OO Modeling. PAPAZOUGLOU, M.; TARI, Z. (Eds.). Brisbane, Austrália, dez. 1995.
- ER CONFERENCE. Proc. Fifteenth International Conference on Conceptual Modeling. THALHEIM, B. (Ed.). Cottbus, Alemanha, out. 1996.
- ER CONFERENCE. Proc. Sixteenth International Conference on Conceptual Modeling. EMBLEY, D. (Ed.). Los Angeles, out. 1997.
- ER CONFERENCE. Proc. Seventeenth International Conference on Conceptual Modeling. LING, T.-K. (Ed.). Singapura, nov. 1998.
- ER CONFERENCE. Proc. Eighteenth Conference on Conceptual Modeling. AKOKA, J. et al. (Eds.). LNCS 1728. Paris, França, Springer, 1999.
- ER CONFERENCE. Proc. Nineteenth Conference on Conceptual Modeling. LAENDER, A.; LIDDLE, S.; STOREY, V. (Eds.). LNCS 1920. Salt Lake City, Springer, 2000.
- ER CONFERENCE. Proc. Twentieth Conference on Conceptual Modeling. KUNII, H.; JAJODIA, S.; SOLVEBERG, A. (Eds.). LNCS 2224. Yokohama, Japão, Springer, 2001.
- ER CONFERENCE. Proc. 21st Int. Conference on Conceptual Modeling. SPACCAPIETRA, S.; MARCH de, S.; KAMBAYASHI, Y. (Eds.). LNCS 2503. Tampere, Finlândia, Springer, 2002.
- ER CONFERENCE. Proc. 22nd Int. Conference on Conceptual Modeling. SONG, I.-Y. et al. (Eds.). LNCS 2813. Tampere, Finlândia, Springer, 2003.
- ER CONFERENCE. Proc. 23rd Int. Conference on Conceptual Modeling. ATZENI, P. et al. (Eds.). LNCS 3288. Shanghai, China, Springer, 2004.
- ER CONFERENCE. Proc. 24th Int. Conference on Conceptual Modeling. DELACAMBRE, L. M. L. et al. (Eds.). LNCS 3716. Klagenfurt, Áustria, Springer, 2005.
- ER CONFERENCE. Proc. 25th Int. Conference on Conceptual Modeling. EMBLEY, D.; OLIVE, A.; RAM, S. (Eds.). LNCS 4215. Tucson, AZ, Springer, 2006.
- ER CONFERENCE. Proc. 26th Int. Conference on Conceptual Modeling. PARENT, C. et al. (Eds.). LNCS 4801. Auckland, Nova Zelândia, Springer, 2007.
- ER CONFERENCE. Proc. 27th Int. Conference on Conceptual Modeling. LI, Q. et al. (Eds.). LNCS 5231. Barcelona, Espanha, Springer, 2008.
- ER CONFERENCE. Proc. 28th Int. Conference on Conceptual Modeling. LAENDER, A. et al. (Eds.). LNCS 5829. Gramado, RS, Brasil, Springer, 2009.
- ER CONFERENCE. Proc. 29th Int. Conference on Conceptual Modeling. LNCS. Vancouver, Canada, Springer, 2010.
- ESRI. (2009). The geodatabase: Modeling and managing spatial data. In: *ArcNews*, v. 30, n. 4, ESRI, Winter 2008/2009.
- ESTER, M.; KRIEGEL, H.-P.; JORG, S. Algorithms and applications for spatial data mining. In: *Research Monograph in GIS*. CRC Press, 2001.
- \_\_\_\_\_. et al. A density-based algorithm for discovering clusters in large spatial databases with noise. In: *KDD*. AAAI Press, p. 226-231, 1996.
- ESWARAN, K.; CHAMBERLIN, D. Functional specifications of a subsystem for database integrity. In: *VLDB*, 1975.
- \_\_\_\_\_. et al. The notions of consistency and predicate locks in a data base system. *CACM*, v. 19, n. 11, nov. 1976.
- ETZIONI, O. The world-wide Web: quagmire or gold mine? *CACM*, v. 39, n. 11, p. 65-68 nov. 1996.
- EVERETT, G.; DISSLY, C.; HARDGRAVE, W. (1971) *RFMS User Manual*. TRM-16, Computing Center, Universidade do Texas. Austin, 1981.
- FAGIN, R. Multivalued dependencies and a new normal form for relational databases. *TODS*, v. 2, n. 3, set. 1977.
- \_\_\_\_\_. Normal forms and relational database operators. In: *SIGMOD*, 1979.
- \_\_\_\_\_. A normal form for relational databases that is based on domains and keys. *TODS*, v. 6, n. 3, set. 1981.
- \_\_\_\_\_. et al. Extendible hashing — A fast access method for dynamic files. *TODS*, v. 4, n. 3, set. 1979.
- FALCONE, S.; PATON, N. Deductive object-oriented database systems: A survey. *Proc. 3rd International Workshop Rules in Database Systems (RIDS '97)*. Skovde, Suécia, jun. 1997.
- FALOUTSOS, C. *Searching multimedia databases by content*. Kluwer, 1996.
- FALOUTSOS, C. et al. Efficient and effective querying by image content. *Journal of Intelligent Information Systems*, v. 3, n. 4, 1994.
- FALOUTSOS, G.; JAGADISH, H. On B-tree indices for skewed distributions. In: *VLDB*, 1992.
- FAN, J. et al. Automatic image annotation by using concept-sensitive salient objects for image content representation. In: *SIGIR*, 2004.
- FARAG, W.; TEOREY, T. FunBase: A function-based information management system. *CIKM*, nov. 1993.
- FARAHMAND, F. et al. Managing vulnerabilities of information systems to security incidents. *Proc. ACM 5th International Conference on Electronic Commerce*, ICEC 2003, p. 348-354. Pittsburgh, PA, set. 2003.
- \_\_\_\_\_. et al. A management perspective on risk of security threats to information systems. *Journal of Information Technology & Management*, v. 6, p. 203-225, 2005.
- FAYYAD, U. et al. *Advances in knowledge discovery and data mining*. MIT Press, 1997.
- FELLBAUM, C. (Ed.). *WordNet*: An electronic lexical database. MIT Press, 1998.
- FENSEL, D. The semantic Web and its languages. *IEEE Intelligent Systems*, v. 15, n. 6, p. 67-73, nov./dez. 2000.
- \_\_\_\_\_. *Ontologies*: Silver bullet for knowledge management and electronic commerce. 2. ed. Springer-Verlag, Berlim, 2003.
- FERNANDEZ, E.; SUMMERS, R.; WOOD, C. *Database security and integrity*. Addison-Wesley, 1981.
- FERRIER, A.; STANGRET, C. Heterogeneity in the distributed database management system SIRIUS-DELTA. In: *VLDB*, 1982.
- FISHMAN, D. et al. IRIS: An object-oriented DBMS. *TOIS*, v. 5, n. 1, p. 48-69, 1987.
- FLICKNER, M. et al. Query by image and video content: The QBIC system. *IEEE Computer*, v. 28, n. 9, p. 23-32, set. 1995.
- FLYNN, J.; PITTS, T. *Inside ArcINFO* 8. 2. ed. On Word Press, 2000.
- FOLK, M. J.; ZOELLICK, B.; RICCARDI, G. *File structures*: An object oriented approach with C++. 3. ed. Addison-Wesley, 1998.
- FONSECA, F. et al. Semantic granularity in ontology-driven geographic information systems. In: *Annals of Mathematics and Artificial Intelligence*, v. 36, n. 1-2, p. 121-151, 2002.

- FORD, D.; CHRISTODOULAKIS, S. Optimizing random retrievals from CLV format optical disks. In: VLDB, 1991.
- \_\_\_\_\_.; BLAKELEY, J.; BANNON, T. Open OODB: A modular object-oriented DBMS. In: SIGMOD, 1993.
- FOREMAN, G.; ZAHORJAN, J. The challenges of mobile computing. *IEEE Computer*, abril 1994.
- FOTOUHI, F.; GROSKY, W.; STANCHEV, P. (Eds.). *Proc. of the First ACM Workshop on Many Faces of the Multimedia Semantics, MS 2007*. Augsburg, Alemanha, set. 2007.
- FOWLER, M.; SCOTT, K. *UML Distilled*. 2. ed. Addison-Wesley, 2000.
- FRANASZEK, P.; ROBINSON, J.; THOMASIAN, A. Concurrency control for high contention environments. *TODS*, v. 17, n. 2, jun. 1992.
- FRANK, A. A linguistically justified proposal for a spatio-temporal ontology. Um artigo em *Proc. COSIT03-Int. Conf. on Spatial Information Theory*. LNCS 2825. Ittingen, Suíça, set. 2003.
- FRANKLIN, F. et al. Crash recovery in client-server EXODUS. In: SIGMOD, 1992.
- FRATERNALI, P. Tools and approaches for data intensive Web applications: A survey. *ACM Computing Surveys*, v. 31, n. 3, set. 1999.
- FRENKEL, K. The human genome project and informatics. CACM, nov. 1991.
- FRIESEN, O. et al. *Applications of deductive object-oriented databases using DEL*. In: RAMAKRISHNAN, 1995.
- FRIIS-CHRISTENSEN, A.; TRYFONA, N.; JENSEN, C. S. Requirements and research issues in geographic data modeling. *Proc. 9th ACM International Symposium on Advances in Geographic Information Systems*, 2001.
- FUGINI, M. et al. *Database security*. ACM Press e Addison-Wesley, 1995.
- FURTADO, A. Formal aspects of the relational model. *Information Systems*, v. 3, n. 2, 1978.
- GADIA, S. A homogeneous relational model and query language for temporal databases. *TODS*, v. 13, n. 4, dez. 1988.
- GAIT, J. The optical file cabinet: A random-access file system for write-once optical disks. *IEEE Computer*, v. 21, n. 6, jun. 1988.
- GALLAIRE, H.; MINKER, J. (Eds.). *Logic and databases*. Plenum Press, 1978.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; NICOLAS, J. Logic and databases: A deductive approach. *ACM Computing Surveys*, v. 16, n. 2, jun. 1984.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. (Eds.). *Advances in database theory*. v. 1. Plenum Press, 1981.
- GAMAL-ELDIN, M.; THOMAS, G.; ELMASRI, R. Integrating relational databases with support for updates. *Proc. International Symposium on Databases in Parallel and Distributed Systems*. IEEE CS, dez. 1988.
- GANE, C.; SARSON, T. *Structured systems analysis: Tools and techniques*, improved systems technologies, 1977.
- GANGOPADHYAY, A.; ADAM, N. *Database issues in geographic information systems*. Kluwer Academic Publishers, 1997.
- GARCIA-MOLINA, H. Elections in distributed computing systems. *IEEE Transactions on Computers*, v. 31, n. 1, jan. 1982.
- \_\_\_\_\_. Using semantic knowledge for transaction processing in a distributed database. *TODS*, v. 8, n. 2, jun. 1983.
- \_\_\_\_\_.; ULLMAN, J.; WIDOM, J. *Database system implementation*. Prentice-Hall, 2000.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *Database systems: The complete book*. 2. ed. Prentice-Hall, 2009.
- GEDIK, B.; LIU, L. Location privacy in mobile systems: A personalized anonymization model. In: ICDCS, p. 620-629, 2005.
- GEHANI, N.; JAGDISH, H.; SHMUEL, O. Composite event specification in active databases: Model and implementation. In: VLDB, 1992.
- GEORGAKOPOULOS, D.; RUSINKIEWICZ, M.; SHETH, A. On serializability of multidatabase transactions through forced local conflicts. In: ICDE, 1991.
- GERRITSEN, R. A preliminary system for the design of DBTG data structures. *CACM*, v. 18, n. 10, out. 1975.
- GHOSH, S. An application of statistical databases in manufacturing testing. In: ICDE, 1984.
- \_\_\_\_\_. Statistical data reduction for manufacturing testing. In: ICDE, 1986.
- GIFFORD, D. Weighted voting for replicated data. *SOSP*, 1979.
- GLADNEY, H. Data replicas in distributed information services. *TODS*, v. 14, n. 1, mar. 1989.
- GOGOLLA, M.; HOHENSTEIN, U. Towards a semantic view of an extended entity-relationship model. *TODS*, v. 16, n. 3, set. 1991.
- GOLDBERG, A.; ROBSON, D. *Smalltalk-80: The language*. Addison-Wesley, 1989.
- GOLDFINE, A.; KONIG, P. *A technical overview of the information resource dictionary system (IRDS)*. 2. ed. NBS IR 88-3700. National Bureau of Standards, 1988.
- GOODCHILD, M. F. Geographical information science. *International Journal of Geographical Information Systems*, p. 31-45, 1992.
- \_\_\_\_\_. Geographical data modeling. *Computers & Geosciences*, v. 18, n. 4, p. 401-408, 1992a.
- GORDILLO, S.; BALAGUER, F. Refining an object-oriented GIS design model: Topologies and field data. *Proc. 6th ACM International Symposium on Advances in Geographic Information Systems*, 1998.
- GOTLIEB, L. Computing joins of relations. In: SIGMOD, 1975.
- GRAEFE, G. Query evaluation techniques for large databases. *ACM Computing Surveys*, v. 25, n. 2, jun. 1993.
- \_\_\_\_\_.; DeWITT, D. The EXODUS optimizer generator. In: SIGMOD, 1987.
- GRAVANO, L.; GARCIA-MOLINA, H. Merging ranks from heterogeneous sources. In: VLDB, 1997.
- GRAY, J. *Notes on data base operating systems*. In: BAYER; GRAHAM; SEEGMULLER, 1978.
- \_\_\_\_\_. The transaction concept: Virtues and limitations. In: VLDB, 1981.
- \_\_\_\_\_.; REUTER, A. *Transaction processing: Concepts and techniques*. Morgan Kaufmann, 1993.
- \_\_\_\_\_. et al. The dangers of replication and a solution. In: SIGMOD, 1993.
- \_\_\_\_\_.; HORST, B.; WALKER, M. Parity striping of disk arrays: Low-cost reliable storage with acceptable throughput. In: VLDB, p. 148-161, 1990.
- \_\_\_\_\_.; LORIE, R.; PUTZOLU, G. *Granularity of locks and degrees of consistency in a shared data base*. In: NIJSSEN, 1975.
- \_\_\_\_\_.; McJONES, P.; BLASGEN, M. The recovery manager of the system R database manager. *ACM Computing Surveys*, v. 13, n. 2, jun. 1981.
- GRIFFITHS, P.; WADE, B. An authorization mechanism for a relational database system. *TODS*, v. 1, n. 3, set. 1976.
- GROCHOWSKI, E.; HOYT, R. F. Future trends in hard disk drives. *IEEE Transactions on Magnetics*, v. 32, n. 3, maio 1996.
- GROSKY, W. Multimedia information systems. In: *IEEE Multimedia*, v. 1, n. 1, Spring, 1994.
- \_\_\_\_\_. Managing multimedia information in database systems. In: CACM, v. 40, n. 12, dez. 1997.
- \_\_\_\_\_.; JAIN, R.; MEHROTRA, R. (Eds.). *The handbook of multimedia information management*. Prentice-Hall PTR, 1997.
- GRUBER, T. Toward principles for the design of ontologies used for knowledge sharing. *International Journal of Human-Computer Studies*, v. 43, n. 5-6, p. 907-928, nov./dez. 1995.
- GUPTA, R.; HOROWITZ E. *Object oriented databases with applications to case, networks and VLSI CAD*. Prentice-Hall, 1992.
- GÜTING, R. An introduction to spatial database systems. In: VLDB, 1994.

- GUTTMAN, A. R-Trees: A dynamic index structure for spatial searching. In: *SIGMOD*, 1984.
- GWAYER, M. *Oracle designer/2000 Web server generator technical overview* (version 1.3.2). Technical Report, Oracle Corporation, set. 1996.
- GYSSSENS, M.; PAREDAENS, J.; Van GUCHT, D. A graph-oriented object model for database end-user interfaces. In: *SIGMOD*, 1990.
- HAAS, P.; SWAMI, A. Sampling-based selectivity estimation for joins using augmented frequent value statistics. In: *ICDE*, 1995.
- \_\_\_\_\_. et al. Sampling-based estimation of the number of distinct values of an attribute. In: *VLDB*, 1995.
- HACHEM, N.; BERRA, P. New order preserving access methods for very large files derived from linear hashing. *TKDE*, v. 4, n. 1, fev. 1992.
- HADZILACOS, V. An operational model for database system reliability. In: *Proceedings of SIGACT-SIGMOD Conference*, mar. 1983.
- \_\_\_\_\_. (1988). A theory of reliability in database systems. *JACM*, v. 35, n. 1, 1986.
- HAERDER, T.; REUTER, A. Principles of transaction oriented database recovery — A taxonomy. *ACM Computing Surveys*, v. 15, n. 4, p. 287-318, set. 1983.
- \_\_\_\_\_; ROTHERMEL, K. Concepts for transaction recovery in nested transactions. In: *SIGMOD*, 1987.
- HAKONARSON, H.; GULCHER, J.; STEFANSSON, K. deCODE genetics, Inc. *Pharmacogenomics Journal*, p. 209-215, 2003.
- HALFOND, W.; ORSO. A. AMNESIA: Analysis and monitoring for neutralizing SQL-injection attacks. In: *Proc. IEEE and ACM Int. Conf. on Automated Software Engineering (ASE 2005)*, p. 174-183, nov. 2005.
- \_\_\_\_\_; VIEGAS, J.; ORSO, A. A classification of SQL injection attacks and countermeasures. In: *Proc. Int. Symposium on Secure Software Engineering*, mar. 2006.
- HALL, P. Optimization of a single relational expression in a relational data base system. *IBM Journal of Research and Development*, v. 20, n. 3, maio 1976.
- HAMILTON, G.; CATELI, R.; FISHER, M. *JDBC database access with Java* — A tutorial and annotated reference. Addison-Wesley, 1997.
- HAMMER, M.; McLEOD, D. Semantic integrity in a relational data base system. In: *VLDB*, 1975.
- \_\_\_\_\_; \_\_\_\_\_. Database description with SDM: A semantic data model. *TODS*, v. 6, n. 3, set. 1981.
- \_\_\_\_\_; SARIN, S. Efficient monitoring of database assertions. In: *SIGMOD*, 1978.
- HAN, J.; KAMBER, M.; PEI, J. *Data mining: Concepts and techniques*. 2. ed. Morgan Kaufmann, 2005.
- \_\_\_\_\_; JIANG, C.; LUO, X. A study of concurrency control in Web-based distributed real-time database system using extended time petri nets. *Proc. Int. Symposium on Parallel Architectures, Algorithms, and Networks*, p. 67-72, 2004.
- \_\_\_\_\_; PEI, J. e YIN, Y. Mining frequent patterns without candidate generation. In: *SIGMOD*, 2000.
- HANSON, E. Rule condition testing and action execution in Ariel. In: *SIGMOD*, 1992.
- HARDGRAVE, W. Ambiguity in processing boolean queries on TDMS tree structures: A study of four different philosophies. *TSE*, v. 6, n. 4, jul. 1980.
- \_\_\_\_\_. *BOLT: A retrieval language for tree-structured database systems*. In: *TOU*, 1984.
- HAREL, D. Statecharts: A visual formulation for complex systems. In: *Science of Computer Programming*, v. 8, n. 3, p. 231-274, jun. 1987.
- HARMAN, D. Evaluation issues in information retrieval. *Information Processing and Management*, v. 28, n. 4, p. 439-440, 1992.
- HARRINGTON, J. *Relational database management for microcomputer: Design and implementation*. Holt, Rinehart, and Winston, 1987.
- HARRIS, L. The ROBOT system: Natural language processing applied to data base query. *Proc. ACM National Conference*, dez. 1978.
- HASKIN, R.; LORIE, R. On extending the functions of a relational database system. In: *SIGMOD*, 1982.
- HASSE, C.; WEIKUM, G. A performance evaluation of multi-level transaction management. In: *VLDB*, 1991.
- HAYES-ROTH, F.; WATERMAN, D.; LENAT, D. (Eds.). *Building expert systems*. Addison-Wesley, 1983.
- HAYNE, S.; RAM, S. Multi-user view integration system: An expert system for view integration. In: *ICDE*, 1990.
- HEILER, S.; ZDONICK, S. Object views: Extending the vision. In: *ICDE*, 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. *A flexible framework for transaction management in engineering environment*. In: *ELMAGARMID*, 1992.
- HELAL, A. et al. Adaptive transaction scheduling. *CIKM*, nov. 1993.
- HELD, G.; STONEBRAKER, M. B-Trees reexamined. *CACM*, v. 21, n. 2, fev. 1978.
- HENRIKSEN, C.; LAUZON, J. P.; MOREHOUSE, S. Open geodata access through standards. *Standard View Archive*, v. 2, n. 3, p. 169-174, 1994.
- HENSCHEN, L.; NAQVI, S. On compiling queries in recursive first-order databases. *JACM*, v. 31, n. 1, jan. 1984.
- HERNANDEZ, H.; CHAN, E. Constraint-time-maintainable BCNF database schemes. *TODS*, v. 16, n. 4, dez. 1991.
- HEROT, C. Spatial management of data. *TODS*, v. 5, n. 4, dez. 1980.
- HEVNER, A.; YAO, S. Query processing in distributed database systems. *TSE*, v. 5, n. 3, maio 1979.
- HINNEBURG, A.; GABRIEL, H.-H. DENCLUE 2.0: Fast clustering based on Kernel density estimation. In: *Proc. IDA'2007: Advances in Intelligent Data Analysis VII, 7th International Symposium on Intelligent Data Analysis*. LNCS 4723. Ljubljana, Eslovênia, set. 2007, Springer, 2007.
- HOFFER, J. An empirical investigation with individual differences in database models. *Proc. Third International Information Systems Conference*, dez. 1982.
- \_\_\_\_\_.; PRESCOTT, M.; TOPI, H. *Modern database management*. 9. ed. Prentice-Hall, 2009.
- HOLLAND, J. *Adaptation in natural and artificial systems*. University of Michigan Press, 1975.
- HOLSAPPLE, C.; WHINSTON, A. (Eds.). *Decision support systems theory and application*. Springer-Verlag, 1987.
- HOLT, R. C. Some deadlock properties of computer systems. *ACM Computing Surveys*, v. 4, n. 3, p. 179-196, 1972.
- HOLTZMAN J. M.; GOODMAN D. J. (Eds.). *Wireless communications: Future directions*. Kluwer, 1993.
- HOROWITZ, B. A run-time execution model for referential integrity maintenance. In: *ICDE*, p. 548-556, 1992.
- HOWSON, C. and P.; URBACH, P. *Scientific reasoning: The Bayesian approach*. Open Court Publishing, dez. 1993.
- HSIAO, D.; KAMEL, M. Heterogeneous databases: Proliferation, issues, and solutions. *TKDE*, v. 1, n. 1, mar. 1989.
- HSU, A.; IMIELINSKY, T. Integrity checking for multiple updates. In: *SIGMOD*, 1985.
- HSU, M.; ZHANG, B. Performance evaluation of cautious waiting. *TODS*, v. 17, n. 3, p. 477-512, 1992.
- HULL, R.; KING, R. Semantic database modeling: Survey, applications, and research issues. *ACM Computing Surveys*, v. 19, n. 3, set. 1987.
- HUXHOLD, W. *An introduction to urban geographic information systems*. Oxford University Press, 1991.
- IBM. *QBE Terminal Users Guide*. Form Number SH20-2078-0, 1978.
- IBM. *Systems application architecture common programming interface database level 2 reference*. Document Number SC26-4798-01, 1992.

- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: SHUEY, R. (Ed.). Los Angeles, CA, abril 1984.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: WIEDERHOLD, G. (Ed.). Los Angeles, fev. 1986.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: WAH, B. (Ed.). Los Angeles, fev. 1987.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: CARLIS, J. (Ed.). Los Angeles, fev. 1988.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: SHUEY, R. (Ed.). Los Angeles, fev. 1989.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: LIU, M. (Ed.). Los Angeles, fev. 1990.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: CERCONE, N.; TSUCHIYA, M. (Eds.). Kobe, Japão, abril 1991.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: GOLSHANI, F. (Ed.). Phoenix, AZ, fev. 1992.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: ELMAGARMID, A.; NEUHOLD, E. (Eds.). Vienna, Áustria, abril 1993.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Houston, TX, fev. 1994.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: YU, P. S.; CHEN, A. L. A. (Eds.). Taipei, Taiwan, 1995.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: SU, S. Y. W. (Ed.). Nova Orleans, 1996.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: GRAY, W. A.; LARSON, P. A. (Eds.). Birmingham, Inglaterra, 1997.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Orlando, FL, fev. 1998.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Sydney, Austrália, mar. 1999.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. San Diego, CA, fev.-mar. 2000.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Heidelberg, Alemanha, abril 2001.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. San Jose, CA, fev.-mar. 2002.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: DAYAL, U.; RAMAMRITHAM, K.; VIJAYARAMAN, T. M. (Eds.). Bangalore, India, mar. 2003.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Boston, MA, mar.-abril 2004.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Tokyo, Japão, abril 2005.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. In: LIU, L. et al. (Eds.). Atlanta, GA, abril 2006.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Istanbul, Turquia, abril 2007.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Cancun, México, abril 2008.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Shanghai, China, mar.-abril 2009.
- ICDE. Proc. IEEE CS International Conference on Data Engineering. Long Beach, CA, mar. 2010.
- IGES. *International graphics exchange specification version 2*. National Bureau of Standards, U.S. Department of Commerce, jan. 1983.
- IMIELINSKI, T.; BADRINATH, B. Mobile wireless computing: Challenges in data management. *CACM*, v. 37, n. 10, out. 1994.
- \_\_\_\_\_.; LIPSKI, W. On representing incomplete information in a relational database. In: VLDB, 1981.
- INDULSKA, M.; ORLOWSKA, M. E. On aggregation issues in spatial data management. (ACM International Conference Proceeding Series). *Proc. Thirteenth Australasian Conference on Database Technologies*, p. 75-84. Melbourne, 2002.
- INFORMIX. *Web integration option for informix dynamic server*, 1998. Disponível em: <[www.informix.com](http://www.informix.com)>. Acesso em: 07 nov. 2010.
- INMON, W. H. *Building the data warehouse*. Wiley, 1992.
- INMON, W.; STRAUSS, D.; NEUSHLOSS, G. *DW 2.0: The architecture for the next generation of data warehousing*. Morgan Kaufmann, 2008.
- INTEGRIGY. *An introduction to SQL injection attacks for oracle developers*. Integrigy, abril 2004. Disponível em: <[www.net-security.org/dl/articles/IntegrigyIntrotoSQLInjectionAttacks.pdf](http://www.net-security.org/dl/articles/IntegrigyIntrotoSQLInjectionAttacks.pdf)>. Acesso em: 07 nov. 2010.
- IETF (Internet Engineering Task Force). An architecture framework for high speed mobile ad hoc network. In: *Proc. 45th IETF Meeting*. Oslo, Norway, jul. 1999. Disponível em: <[www.ietf.org/proceedings/99jul/](http://www.ietf.org/proceedings/99jul/)>. Acesso em: 07 nov. 2010.
- IOANNIDIS, Y.; KANG, Y. Randomized algorithms for optimizing large join queries. In: *SIGMOD*, 1990.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Left-deep vs. bushy trees: An analysis of strategy spaces and its implications for query optimization. In: *SIGMOD*, 1991.
- \_\_\_\_\_.; WONG, E. Transforming non-linear recursion to linear recursion. In: *EDS*, 1988.
- IOSSOPHIDIS, J. A translator to convert the DDL of ERM to the DDL of system 2000. In: *ER Conference*, 1979.
- IRANI, K.; PURKAYASTHA, S.; TEOREY, T. A designer for DBMS-processable logical database structures. In: *VLDB*, 1979.
- IYER et al. A framework for efficient storage security in RDBMSs. In: *EDBT*, p. 147-164, 2004.
- JACOBSON, I.; BOOCH, G.; RUMBAUGH, J. *The unified software development process*. Addison-Wesley, 1999.
- \_\_\_\_\_. et al. *Object-oriented software engineering: A use case driven approach*. Addison-Wesley, 1992.
- JAGADISH, H. Incorporating hierarchy in a relational model of data. In: *SIGMOD*, 1989.
- \_\_\_\_\_. Content-based indexing and retrieval. In: GROSKY et al., 1997.
- JAJODIA, S.; AMMANN, P.; McCOLLUM, C. D. Surviving information warfare attacks. *IEEE Computer*, v. 32, n. 4, p. 57-63, abril 1999.
- \_\_\_\_\_.; KOGAN, B. Integrating an object-oriented data model with multilevel security. *Proc. IEEE Symposium on Security and Privacy*, p. 76-85, maio 1990.
- \_\_\_\_\_.; MUTCHLER, D. Dynamic voting algorithms for maintaining the consistency of a replicated database. *TODS*, v. 15, n. 2, jun. 1990.
- \_\_\_\_\_.; SANDHU, R. Toward a multilevel secure relational data model. In: *SIGMOD*, 1991.
- \_\_\_\_\_.; NG, P.; SPRINGSTEEL, F. The problem of equivalence for entity-relationship diagrams. *TSE*, v. 9, n. 5, set. 1983.
- JARDINE, D. (Ed.). *The ANSI/SPARC DBMS model*. North-Holland, 1977.
- JARKE, M.; KOCH, J. Query optimization in database systems. *ACM Computing Surveys*, v. 16, n. 2, jun. 1984.
- JENSEN, C. et al. A glossary of temporal database concepts. *ACM SIGMOD Record*, v. 23, n. 1, mar. 1994.
- \_\_\_\_\_.; SNODGRASS, R. Temporal specialization. In: *ICDE*, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. Location-based services: A database perspective. *Proc. ScanGIS Conference*, p. 59-68, 2001.
- JHINGRAN, A.; KHEDKAR, P. Analysis of recovery in a database system using a write-ahead log protocol. In: *SIGMOD*, 1992.
- JING, J.; HELAL, A.; ELMAGARMID, A. Client-server computing in mobile environments. *ACM Computing Surveys*, v. 31, n. 2, jun. 1999.

- JOHNSON, T.; SHASHA, D. The performance of current B-tree algorithms. *TODS*, v. 18, n. 1, mar. 1993.
- JOSHI, J. et al. Security models for Web-based applications. *CACM*, v. 44, n. 2, p. 38-44, fev. 2001.
- JUNG, I.Y.; YEOM, H.Y. An efficient and transparent transaction management based on the data workflow of HVEM DataGrid. In: *Proc. Challenges of Large Applications in Distributed Environments*, p. 35-44, 2008.
- KAEFER, W.; SCHOENING, H. Realizing a temporal complex-object data model. In: *SIGMOD*, 1992.
- KAMEL, I.; FALOUTSOS, C. On packing R-trees. *CIKM*, nov. 1993.
- KAMEL, N.; KING, R. A model of data distribution based on texture analysis. In: *SIGMOD*, 1985.
- KAPPEL, G.; SCHREFL, M. Object/behavior diagrams. In: *ICDE*, 1991.
- KARLAPALEM, K.; NAVATHE, S. B.; AMMAR, M. Optimal redesign policies to support dynamic processing of applications on a distributed relational database system. *Information Systems*, v. 21, n. 4, p. 353-367, 1996.
- KAROLCHIK, D. et al. The UCSC genome browser database. In: *Nucleic Acids Research*, v. 31, n. 1, jan. 2003.
- KATZ, R. *Information management for engineering design: Surveys in computer science*. Springer-Verlag, 1985.
- \_\_\_\_\_,; WONG, E. Decompiling CODASYL DML into relational queries. *TODS*, v. 7, n. 1, mar. 1982.
- KDD. *Proc. Second International Conference on Knowledge Discovery in Databases and Data Mining*. Portland, Oregon, ago. 1996.
- KE, Y.; SUKTHANKAR, R. PCA-SIFT: A more distinctive representation for local image descriptors. In: *Proc. IEEE Conf. on Computer Vision and Pattern Recognition*, 2004.
- KEDEM, Z.; SILBERSCHATZ, A. Non-two phase locking protocols with shared and exclusive locks. In: *VLDB*, 1980.
- KELLER, A. *Updates to relational database through views involving joins*. In: SCHEUERMANN, 1982.
- KEMP, K. Spatial databases: Sources and issues. In: *Environmental Modeling with GIS*. Oxford University Press. New York, 1993.
- KEMPER, A.; WALLRATH, M. An analysis of geometric modeling in database systems. *ACM Computing Surveys*, v. 19, n. 1, mar. 1987.
- \_\_\_\_\_,; LOCKEMANN, P.; WALLRATH, M. An object-oriented database system for engineering applications. In: *SIGMOD*, 1987.
- \_\_\_\_\_,; MOERKOTTE, G.; STEINBRUNN, M. Optimizing boolean expressions in object bases. In: *VLDB*, 1992.
- KENT, W. *Data and reality*. North-Holland, 1978.
- \_\_\_\_\_. Limitations of record-based information models. *TODS*, v. 4, n. 1, mar. 1979.
- \_\_\_\_\_. Object-oriented database programming languages. In: *VLDB*, 1991.
- KERSCHBERG, L.; TING, P.; YAO, S. Query optimization in star computer networks. *TODS*, v. 7, n. 4, dez. 1982.
- KETABCHI, M. A. et al. Comparative analysis of RDBMS and OODBMS: A case study. *IEEE International Conference on Manufacturing*, 1990.
- KHAN, L. *Ontology-based information selection*. Ph.D. dissertation - University of Southern California, ago. 2000.
- KHOSHAFFIAN, S.; BAKER A. *Multimedia and imaging databases*. Morgan Kaufmann, 1996.
- \_\_\_\_\_. et al. *Developing client server applications*. Morgan Kaufmann, 1992.
- KHOURY, M. Epidemiology and the continuum from genetic research to genetic testing. In: *American Journal of Epidemiology*, p. 297-299, 2002.
- KIFER, M.; LOZINSKII, E. A framework for an efficient implementation of deductive databases. *Proc. Sixth Advanced Database Symposium*. Tóquio, ago. 1986.
- KIM, W. *Modern database systems: The object model, interoperability, and beyond*. ACM Press, Addison-Wesley, 1995.
- KIM, P. *A taxonomy on the architecture of database gateways for the Web*. Working paper TR-96-U-10 - Chungnam National University, Taejon, Korea, 1996. Disponível em: <<http://grigg.chungnam.ac.kr/projects/UniWeb>>. (não consegui acessar em 07/11/10)
- KIM, S.-H.; YOON, K.-J.; KWEON, I.-S. Object recognition using a generalized robust invariant feature and gestalt's law of proximity and similarity. In: *Proc. Conf. on Computer Vision and Pattern Recognition Workshop (CVPRW '06)*, 2006.
- KIM, W. On optimizing an SQL-like nested query. *TODS*, v. 3, n. 3, set. 1982.
- \_\_\_\_\_. A model of queries for object-oriented databases. In: *VLDB*, 1989.
- \_\_\_\_\_. Object-oriented databases: Definition and research directions. *TKDE*, v. 2, n. 3, set. 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. *Features of the ORION object-oriented database system*. Microelectronics and Computer Technology Corporation. Technical Report ACA-ST-308-87, set. 1987.
- \_\_\_\_\_,; LOCHOVSKY, F. (Eds.). *Object-oriented concepts, databases, and applications*. ACM Press, Frontier Series, 1989.
- \_\_\_\_\_. et al. Architecture of the ORION next-generation database system. *TKDE*, v. 2, n. 1, p. 109-124, 1990.
- \_\_\_\_\_,; REINER, D. S.; BATORY, D. (Eds.). *Query processing in database systems*. Springer-Verlag, 1985.
- KIMBALL, R. *The data warehouse toolkit*. Wiley, Inc. 1996.
- KING, J. QUIST: A system for semantic query optimization in relational databases. In: *VLDB*, 1981.
- KITSUREGAWA, M.; NAKAYAMA, M.; TAKAGI, M. The effect of bucket size tuning in the dynamic hybrid GRACE Hash Join method. In: *VLDB*, 1989.
- KLEINBERG, J. M. Authoritative sources in a hyperlinked environment. *JACM*, v. 46, n. 5, p. 604-632, set. 1999.
- KLIMBIE, J.; KOFFEMAN, K. (Eds.). *Data base management*. North-Holland, 1974.
- KLUG, A. Equivalence of relational algebra and relational calculus query languages having aggregate functions. *JACM*, v. 29, n. 3, jul. 1982.
- KNUTH, D. *The art of computer programming: Sorting and searching*. v. 3. 2. ed. Addison-Wesley, 1998.
- KOGELNIK, A. *Biological information management with application to human genome data*. Dissertação de Ph.D. - Georgia Institute of Technology and Emory University, 1998.
- \_\_\_\_\_. et al. MITOMAP: A human mitochondrial genome database — 1998 update. *Nucleic Acids Research*, v. 26, n. 1, jan. 1998.
- \_\_\_\_\_,; NAVATHE, S.; WALLACE, D. GENOME: A system for managing human genome project data. *Proceedings of Genome Informatics '97, Eighth Workshop on Genome Informatics*. Patrocinador: Human Genome Center, Universidade de Tóquio. Tóquio, Japão, dez. 1997.
- KOHLER, W. A survey of techniques for synchronization and recovery in decentralized computer systems. *ACM Computing Surveys*, v. 13, n. 2, jun. 1981.
- KONSYNSKI, B.; BRACKER, L.; BRACKER, W. A model for specification of office communications. *IEEE Transactions on Communications*, v. 30, n. 1, jan. 1982.
- KOOI, R. P. *The optimization of queries in relational databases*. Dissertação de Ph.D. - Case Western Reserve University, p. 1-159, 1980.
- KOPERSKI, K.; HAN, J. Discovery of spatial association rules in geographic information databases. In: *Proc. SSD'1995, 4th Int. Symposium on Advances in Spatial Databases*. LNCS 951. Portland, Maine, Springer, 1995.
- KORFHAGE, R. To see, or not to see: Is that the query?" In: *Proc. ACM SIGIR International Conference*, jun. 1991.

- KORTH, H. Locking primitives in a database system. *JACM*, v. 30, n. 1, jan. 1983.
- \_\_\_\_\_.; LEVY, E.; SILBERSCHATZ, A. A formal approach to recovery by compensating transactions. In: *VLDB*, 1990.
- KOSALA, R.; BLOCKEEL, H. Web mining research: a survey. *SIGKDD Explorations*, v. 2, n. 1, p. 1-15, jun. 2000.
- KOTZ, A.; DITTRICH, K.; MULLE, J. Supporting semantic rules by a generalized event/Trigger mechanism. In: *VLDB*, 1988.
- KRISHNAMURTHY, R.; NAQVI, S. Non-deterministic choice in catalog. *Proceedings of the 3rd International Conference on Data and Knowledge Bases*. Jerusalém, jun. 1989.
- \_\_\_\_\_.; LITWIN, W.; KENT, W. Language features for interoperability of databases with semantic discrepancies. In: *SIGMOD*, 1991.
- KROVETZ, R.; CROFT B. Lexical ambiguity and information retrieval. In: *TOIS*, v. 10, abril 1992.
- KUHN, R. M. et al. The UCSC genome browser database: update 2009. *Nucleic Acids Research*, v. 37, n. 1, jan. 2009.
- KULKARNI K. et al. Introducing reference types and cleaning Up SQL3's object model. *ISO WG3 Report X3H2-95-456*, nov. 1995.
- KUMAR, A. Performance measurement of some main memory recovery algorithms. In: *ICDE*, 1991.
- \_\_\_\_\_.; SEGEV, A. Cost and availability tradeoffs in replicated concurrency control. *TODS*, v. 18, n. 1, mar. 1993.
- \_\_\_\_\_.; STONEBRAKER, M. Semantics based transaction management techniques for replicated data. In: *SIGMOD*, 1987.
- KUMAR, D. Genomic medicine: A new frontier of medicine in the twenty first century. *Genomic Medicine*, p. 3-7, 2007a.
- \_\_\_\_\_. Genome mirror — 2006. *Genomic Medicine*, p. 87-90, 2007b.
- KUMAR, V.; HAN, M. (Eds.). *Recovery mechanisms in database systems*. Prentice-Hall, 1992.
- \_\_\_\_\_.; HSU, M. *Recovery mechanisms in database systems*. Prentice-Hall (PTR), 1998.
- \_\_\_\_\_.; SONG, H. S. *Database recovery*. Kluwer Academic, 1998.
- KUNG, H.; ROBINSON, J. Optimistic concurrency control. *TODS*, v. 6, n. 2, jun. 1981.
- LACROIX, M.; PIROTTE, A. Domain-oriented relational languages. In: *VLDB*, 1977a.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *ILL*: An english structured query language for relational data bases. In: *NIJSEN*, 1977b.
- LAI, M.-Y.; WILKINSON, W. K. Distributed transaction management in Jasmin. In: *VLDB*, 1984.
- LAMB, C. The objectstore database system. In: *CACM*, v. 34, n. 10, p. 50-63, out. 1991.
- LAMPORT, L. Time, clocks, and the ordering of events in a distributed system. *CACM*, v. 21, n. 7, jul. 1978.
- LANDER, E. Initial sequencing and analysis of the genome. *Nature*, v. 409, n. 6822, 2001.
- LANGERAK, R. View updates in relational databases with an independent scheme. *TODS*, v. 15, n. 1, mar. 1990.
- LANKA, S.; MAYS, E. Fully persistent B1-trees. In: *SIGMOD*, 1991.
- LARSON, J. Bridging the gap between network and relational database management systems. *IEEE Computer*, v. 16, n. 9, set. 1983.
- \_\_\_\_\_.; NAVATHE, S.; ELMASRI, R. Attribute equivalence and its use in schema integration. *TSE*, v. 15, n. 2, abril 1989.
- LARSON, P. Dynamic hashing. *BIT*, v. 18, 1978.
- \_\_\_\_\_. Analysis of Index-sequential files with overflow chaining. *TODS*, v. 6, n. 4, dez. 1981.
- LASSILA, O. Web metadata: A matter of semantics. *IEEE Internet Computing*, v. 2, n. 4, p. 30-37, jul./ago. 1998.
- LAURINI, R.; THOMPSON, D. *Fundamentals of spatial information systems*. Academic Press, 1992.
- LAUSEN G.; VOSSEN, G. *Models and languages of object oriented databases*. Addison-Wesley, 1997.
- LAZEBNIK, S.; SCHMID, C.; PONCE, J. Semi-local affine parts for object recognition. In: *Proc. British Machine Vision Conference*. Kingston University, The Institution of Engineering and Technology, U.K., 2004.
- LEE, J.; ELMASRI, R.; WON, J. An integrated temporal data model incorporating time series concepts. *DKE*, v. 24, p. 257-276, 1998.
- LEHMAN, P.; YAO, S. Efficient locking for concurrent operations on B-Trees. *TODS*, v. 6, n. 4, dez. 1981.
- LEHMAN, T.; LINDSAY, B. The Starburst long field manager. In: *VLDB*, 1989.
- LEISS, E. Randomizing: A practical method for protecting statistical databases against compromise. In: *VLDB*, 1982.
- \_\_\_\_\_. *Principles of data security*. Plenum Press, 1982a.
- LENAT, D. CYC: A large-scale investment in knowledge infrastructure. *CACM*, v. 38, n. 11, p. 32-38, nov. 1995.
- LENZERINI, M.; SANTUCCI, C. Cardinality constraints in the entity relationship model. In: *ER Conference*, 1983.
- LEUNG, C.; HIBLER, B.; MWARA, N. Picture retrieval by content description. In: *Journal of Information Science*, p. 111-119, 1992.
- LEVESQUE, H. *The logic of incomplete knowledge bases*. In: BROADIE et al., cap. 7, 1984.
- LI, W.-S. et al. Hierarchical image modeling for object-based media retrieval. In: *DKE*, v. 27, n. 2, p. 139-176, set. 1998.
- LIEN, E.; WEINBERGER, P. Consistency, concurrency, and crash recovery. In: *SIGMOD*, 1978.
- LIEUWEN, L.; DeWITT, D. A transformation-based approach to optimizing loops in database programming languages. In: *SIGMOD*, 1992.
- LILien, L.; BHARGAVA, B. Database integrity block construct: Concepts and design issues. *TSE*, v. 11, n. 9, set. 1985.
- LIN, J.; DUNHAM, M. H. Mining association rules. In: *ICDE*, 1998.
- LINDSAY, B. et al. Computation and communication in R\*: A distributed database manager. *TOCS*, v. 2, n. 1, jan. 1984.
- LIPPMAN R. An introduction to computing with Neural Nets. *IEEE ASSP Magazine*, abril 1987.
- LIPSKI, W. On semantic issues connected with incomplete information. *TODS*, v. 4, n. 3, set. 1979.
- LIPTON, R.; NAUGHTON, J.; SCHNEIDER, D. Practical selectivity estimation through adaptive sampling. In: *SIGMOD*, 1990.
- LISKOV, B.; ZILLES, S. Specification techniques for data abstractions. *TSE*, v. 1, n. 1, mar. 1975.
- LITWIN, W. Linear hashing: A new tool for file and table addressing. In: *VLDB*, 1980.
- LIU, B. *Web data mining: Exploring hyperlinks, contents, and usage data (Data-centric systems and applications)*. Springer, 2006.
- \_\_\_\_\_.; CHEN-CHUAN-CHANG, K. Editorial: Special issue on Web content mining. *SIGKDD Explorations Newsletter*, v. 6, n. 2, p. 1-4, dez. 2004.
- LIU, K.; SUNDERRAMAN, R. On representing indefinite and maybe information in relational databases. In: *ICDE*, 1988.
- LIU, L.; MEERSMAN, R. Activity model: A declarative approach for capturing communication behavior in object-oriented databases. In: *VLDB*, 1992.
- LOCKEMANN, P.; KNUTSEN, W. Recovery of disk contents after system failure. *CACM*, v. 11, n. 8, ago. 1968.
- LONGLEY, P. et al. *Geographic information systems and science*. John Wiley, 2001.
- LORIE, R. Physical integrity in a large segmented database. *TODS*, v. 2, n. 1, mar. 1977.
- \_\_\_\_\_.; PLOUFFE, W. Complex objects and their use in design transactions. In: *SIGMOD*, 1983.

- LOWE, D. Distinctive image features from scale-invariant keypoints. *Int. Journal of Computer Vision*, v. 60, p. 91-110, 2004.
- LOZINSKII, E. A problem-oriented inferential database system. *TODS*, v. 11, n. 3, set. 1986.
- LU, H.; MIKKILINENI, K.; RICHARDSON, J. Design and evaluation of algorithms to compute the transitive closure of a database relation. In: *ICDE*, 1987.
- LUBARS, M.; POTTS, C.; RICHTER, C. A review of the state of practice in requirements modeling. *Proc. IEEE International Symposium on Requirements Engineering*. San Diego, CA, 1993.
- LUCYK, B. *Advanced topics in DB2*. Addison-Wesley, 1993.
- LUHN, H. P. A statistical approach to mechanized encoding and searching of literary information. *IBM Journal of Research and Development*, v. 1, n. 4, p. 309-317, out. 1957.
- LUNT, T.; FERNANDEZ, E. Database security. In: *SIGMOD Record*, v. 19, n. 4, p. 90-97, 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. The seaview security model. *IEEE TSE*, v. 16, n. 6, p. 593-607, 1990.
- LUO, J.; NASCIMENTO, M. Content-based sub-image retrieval via hierarchical tree matching. In: *Proc. ACM Int Workshop on Multimedia Databases*, p. 63-69. New Orleans, 2003.
- MADRIA, S. et al. Research issues in Web data mining. In: MOHANIA, M.; TJOA, A. (Eds.). *Proc. First Int. Conf. on Data Warehousing and Knowledge Discovery*. LNCS 1676, p. 303-312. Springer, 1999.
- \_\_\_\_\_. et al. A transaction model and multiversion concurrency control for mobile database systems. *Distributed and Parallel Databases (DPD)*, v. 22, n. 2-3, p. 165-196, 2007.
- MAGUIRE, D.; GOODCHILD, M.; RHIND, D. (Eds.). *Geographical information systems: Principles and applications*. v. 1-2. Longman Scientific and Technical. New York, 1997.
- MAHAJAN, S. et al. Grouping techniques for update propagation in intermittently connected databases. In: *ICDE*, 1998.
- MAIER, D. *The theory of relational databases*. Computer Science Press, 1983.
- \_\_\_\_\_.; WARREN, D. S. *Computing with logic*. Benjamin Cummings, 1988.
- \_\_\_\_\_. et al. Development of an object-oriented DBMS. *OOPSLA*, 1986.
- MALLEY, C.; ZDONICK, S. A knowledge-based approach to query optimization. In: *EDS*, 1986.
- MANNILA, H.; TOIVONEN, H.; VERKAMO, A. Efficient algorithms for discovering association rules. In: *KDD-94, AAAI Workshop on Knowledge Discovery in Databases*. Seattle, 1994.
- MANNING, C.; SCHÜTZE, H. *Foundations of statistical natural language processing*. MIT Press, 1999.
- \_\_\_\_\_.; RAGHAVAN, P.; SCHUTZE, H. *Introduction to information retrieval*. Cambridge University Press, 2008.
- MANOLA, F. Towards a Richer Web object model. In: *ACM SIGMOD Record*, v. 27, n. 1, mar. 1998.
- MANOLOPOULOS, Y. et al. *R-Trees: Theory and applications*. Springer, 2005.
- MARCH, S.; SEVERANCE, D. The determination of efficient record segmentations and blocking factors for shared files. *TODS*, v. 2, n. 3, set. 1977.
- MARK, L. et al. Incrementally maintained network to relational mappings. *Software Practice & Experience*, v. 22, n. 12, dez. 1992.
- MARKOWITZ, V.; RAZ, Y. ERROL: An entity-relationship, role oriented, Query language. In: *ER Conference*, 1983.
- MARTIN, J.; ODELL, J. *Principles of object-oriented analysis and design*. Prentice-Hall, 2008.
- \_\_\_\_\_.; CHAPMAN, K.; LEBEN, J. *DB2-Concepts, design, and programming*. Prentice-Hall, 1989.
- MARYANSKI, F. Backend database machines. *ACM Computing Surveys*, v. 12, n. 1, mar. 1980.
- MASUNAGA, Y. Multimedia databases: A formal framework. *Proc. IEEE Office Automation Symposium*, abril 1987.
- MATTISON, R. *Data warehousing: Strategies, technologies, and techniques*. McGraw-Hill, 1996.
- MAUNE, D. F. *Digital elevation model technologies and applications: The DEM users manual*. ASPRS, 2001.
- McCARTY, C. et al. Marshfield clinic personalized medicine research project (PMRP): design, methods and recruitment for a large population-based biobank. *Personalized Medicine*, p. 49-70, 2005.
- MCCLURE, R.; KRÜGER, I. SQL DOM: Compile time checking of dynamic SQL statements. *Proc. 27th Int. Conf. on Software Engineering*, maio 2005.
- MCLEISH, M. Further results on the security of partitioned dynamic statistical databases. *TODS*, v. 14, n. 1, mar. 1989.
- MCLEOD, D.; HEIMBIGNER, D. A federated architecture for information systems. *TOIS*, v. 3, n. 3, jul. 1985.
- MEHROTRA, S. et al. The concurrency control problem in multidatabases: Characteristics and solutions. In: *SIGMOD*, 1992.
- MELTON, J. *Advanced SQL: 1999 — Understanding object-relational and other advanced features*. Morgan Kaufmann, 2003.
- \_\_\_\_\_.; MATTOS, N. An overview of SQL3 — The emerging new generation of the SQL standard. Tutorial n. T5. In: *VLDB*, Bom-baim, Índia, set. 1996.
- \_\_\_\_\_.; SIMON, A. R. *Understanding the New SQL: A complete guide*. Morgan Kaufmann, 1993.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *SQL: 1999 — Understanding relational language components*. Morgan Kaufmann, 2002.
- \_\_\_\_\_.; BAUER, J.; KULKARNI, K. Object ADTs (with improvements for value ADTs). *ISO WG3 Report X3H2-91-083*, abril 1991.
- MENASCE, D.; POPEK, G.; MUNTZ, R. A locking protocol for resource coordination in distributed databases. *TODS*, v. 5, n. 2, jun. 1980.
- MENDELZON, A.; MAIER, D. Generalized mutual dependencies and the decomposition of database relations. In: *VLDB*, 1979.
- \_\_\_\_\_.; MIHAILA, G.; MILO, T. Querying the world wide Web. *Journal of Digital Libraries*, v. 1, n. 1, abril 1997.
- METAIS, E. et al. Using linguistic knowledge in view integration: Toward a third generation of tools. *DKE*, v. 23, n. 1, jun. 1998.
- MIKKILINENI, K.; SU, S. An evaluation of relational join algorithms in a pipelined query processing environment. *TSE*, v. 14, n. 6, jun. 1988.
- MIKOLAJCZYK, K.; SCHMID, C. A performance evaluation of local descriptors. *IEEE Transactions on PAMI*, v. 10, n. 27, p. 1615-1630, 2005.
- MILLER, G. A. Nouns in WordNet: a lexical inheritance system. *International Journal of Lexicography*, v. 3, n. 4, p. 245-264, 1990.
- MILLER, H. J. Tobler's first law and spatial analysis. *Annals of the Association of American Geographers*, v. 94, n. 2, p. 284-289, 2004.
- MILOJICIC, D. et al. *Peer-to-Peer computing*, HP laboratories technical report n. HPL-2002-57, HP Labs. Palo Alto, 2002. Disponível em: <[www.hpl.hp.com/techreports/2002/HPL-2002-57R1.html](http://www.hpl.hp.com/techreports/2002/HPL-2002-57R1.html)>. Acesso em: 08 nov. 2010.
- MINOURA, T.; WIEDERHOLD, G. Resilient extended true-copy token scheme for a distributed database. *TSE*, v. 8, n. 3, maio 1981.
- MISSIKOFF, M.; WIEDERHOLD, G. Toward a unified approach for expert and database systems. In: *EDS*, 1984.
- MITCHELL, T. *Machine learning*. McGraw-Hill, 1997.
- IMITSCHANG, B. Extending the relational algebra to capture complex objects. In: *VLDB*, 1989.
- MOHAN, C. IBM's relational database products: Features and technologies. In: *SIGMOD*, 1993.
- \_\_\_\_\_. et al. ARIES: A transaction recovery method supporting fine-granularity locking and partial rollbacks using write-ahead logging. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.

- \_\_\_\_\_.; LEVINE, F. ARIES/IM: An efficient and high-concurrency index management method using write-ahead logging. In: *SIGMOD*, 1992.
- \_\_\_\_\_.; NARANG, I. Algorithms for creating indexes for very large tables without quiescing updates. In: *SIGMOD*, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. ARIES: A transaction recovery method supporting fine-granularity locking and partial rollbacks using write-ahead logging. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.
- MORRIS, K. et al. YAWN! (Yet another window on NAIL!). In: *ICDE*, 1987.
- \_\_\_\_\_.; ULLMAN, J.; VANGELDEN, A. Design overview of the NAIL! System. *Proc. Third International Conference on Logic Programming*. Springer-Verlag, 1986.
- MORRIS, R. Scatter storage techniques. *CACM*, v. 11, n. 1, jan. 1968.
- MORSI, M.; NAVATHE, S.; KIM, H. An extensible object-oriented database testbed. In: *ICDE*, 1992.
- MOSS, J. Nested transactions and reliable distributed computing. *Proc. Symposium on Reliability in Distributed Software and Database Systems*, IEEE CS, jul. 1982.
- MOTRO, A. Superviews: Virtual integration of multiple databases. *TSE*, v. 13, n. 7, jul. 1987.
- MOURATIDIS, K. et al. Continuous nearest neighbor monitoring in road networks. In: *VLDB*, p. 43-54, 2006.
- MUKKAMALA, R. Measuring the effect of data distribution and replication models on performance evaluation of distributed systems. In: *ICDE*, 1989.
- MUMICK, I. et al. Magic is relevant. In: *SIGMOD*, 1990a.
- \_\_\_\_\_. et al. The magic of duplicates and aggregates. In: *VLDB*, 1990b.
- MURALIKRISHNA, M. Improved unnesting algorithms for join and aggregate SQL queries. In: *VLDB*, 1992.
- \_\_\_\_\_.; DEWITT, D. Equi-depth histograms for estimating selectivity factors for multi-dimensional queries. In: *SIGMOD*, 1988.
- MYLOPOLOUS, J.; BERNSTEIN, P.; WONG, H. A language facility for designing database-intensive applications. *TODS*, v. 5, n. 2, jun. 1980.
- NAEDELE, M. Standards for XML and Web services security. *IEEE Computer*, v. 36, n. 4, p. 96-98, abril 2003.
- NAISH, L.; THOM, J. The MU-PROLOG deductive database. *Technical Report 83/10*, Department of Computer Science, University of Melbourne, 1983.
- NATAN, R. *Implementing database security and auditing*: Includes examples from Oracle, SQL Server, DB2 UDB, and Sybase. Digital Press, 2005.
- NAVATHE, S. An intuitive approach to normalize network-structured data. In: *VLDB*, 1980.
- \_\_\_\_\_.; BALARAMAN, A. A transaction architecture for a general purpose semantic data model. In: *ER*, p. 511-541, 1991.
- NAVATHE, S. B.; KARLAPALEM, K.; RA, M. Y. A mixed fragmentation methodology for the initial distributed database design. *Journal of Computers and Software Engineering*, v. 3, n. 4, 1996.
- \_\_\_\_\_. et al. *Object modeling using classification in CANDIDE and its application*. In: DOGAC et al., 1994.
- NAVATHE, S.; AHMED, R. A temporal relational model and Query language. *Information Sciences*, v. 47, n. 2, p. 147-175, mar. 1989.
- \_\_\_\_\_.; GADGIL, S. A methodology for view integration in logical database design. In: *VLDB*, 1982.
- \_\_\_\_\_.; KERSCHBERG, L. Role of data dictionaries in database design. *Information and Management*, v. 10, n. 1, jan. 1986.
- \_\_\_\_\_.; SAVASERE, A. A practical schema integration facility using an object oriented approach. In: ELMAGARMID, A.; BUKHRES, O. (Eds). *Multidatabase Systems*. Prentice-Hall, 1996.
- \_\_\_\_\_.; SCHKOLNICK, M. View representation in logical database design. In: *SIGMOD*, 1978.
- \_\_\_\_\_. et al. Vertical partitioning algorithms for database design. *TODS*, v. 9, n. 4, dez. 1984.
- \_\_\_\_\_.; ELMASRI, R.; LARSON, J. Integrating user views in database design. *IEEE Computer*, v. 19, n. 1, jan. 1986.
- \_\_\_\_\_.; PATIL, U.; GUAN, W. Genomic and proteomic databases: Foundations, current status and future applications. In: *Journal of Computer Science and Engineering*, Korean Institute of Information Scientists and Engineers (KIISE), v. 1, n. 1, p. 1-30, 2007.
- \_\_\_\_\_.; SASHIDHAR, T.; ELMASRI, R. Relationship merging in schema integration. In: *VLDB*, 1984a.
- NEGRI, M.; PELAGATTI, S.; SBATELLA, L. Formal semantics of SQL queries. *TODS*, v. 16, n. 3, set. 1991.
- NG, P. Further analysis of the entity-relationship approach to database design. *TSE*, v. 7, n. 1, jan. 1981.
- NGU, A. Transaction modeling. In: *ICDE*, p. 234-241, 1989.
- NICOLAS, J. Mutual dependencies and some results on undecomposable relations. In: *VLDB*, 1978.
- \_\_\_\_\_. Deductive object-oriented databases, technology, products, and applications: Where are we? *Proc. Symposium on Digital Media Information Base (DMIB '97)*. Nara, Japão, nov. 1997.
- \_\_\_\_\_. et al. Glue-NAIL!: A deductive database system. In: *SIGMOD*, 1991.
- NIEMIEC, R. *Oracle database 10g performance tuning tips & techniques*. 967 p. McGraw Hill Osborne Media, 2008.
- NIEVERGELT, J. Binary search trees and file organization. *ACM Computing Surveys*, v. 6, n. 3, set. 1974.
- \_\_\_\_\_.; HINTERBERGER, H.; SEVEIK, K. The grid file: An adaptable symmetric multikey file structure. *TODS*, v. 9, n. 1, p. 38-71, mar. 1984.
- NIJSSEN, G. (Ed.). *Modelling in data base management systems*. North-Holland, 1976.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *Architecture and models in data base management systems*. North-Holland, 1977.
- NWOSU, K.; BERRA, P.; THURAISINGHAM, B. (Eds.). *Design and implementation of multimedia database management systems*. Kluwer Academic, 1996.
- O'NEIL, P.; O'NEIL, P. (2001) *Database*: Principles, programming, performance. Morgan Kaufmann, 1994.
- OBERMARCK, R. Distributed deadlock detection algorithms. *TODS*, v. 7, n. 2, jun. 1982.
- OH, Y.-C. *Secure database modeling and design*. Ph.D. dissertation - College of Computing, Georgia Institute of Technology, mar. 1999.
- OHSUGA, S. Knowledge based systems as a new interactive computer system of the next generation. In: *Computer Science and Technologies*. North-Holland, 1982.
- OLKEN, F.; JAGADISH, J. Management for integrative biology. *OMICS: A Journal of Integrative Biology*, v. 7, n. 1, jan. 2003.
- OLLE, T. *The CODASYL approach to data base management*. Wiley, 1978.
- \_\_\_\_\_.; SOL, H.; VERRIJN-STUART, A. (Eds.). *Information system design methodology*. North-Holland, 1982.
- OMIECINSKI, E.; SCHEUERMANN, P. A parallel algorithm for record clustering. *TODS*, v. 15, n. 4, dez. 1990.
- OMURA, J. K. Novel applications of cryptography in digital communications. *IEEE Communications Magazine*, v. 28, n. 5, p. 21-29, maio 1990.
- OPEN GIS CONSORTIUM, INC. *OpenGIS® simple features specification for SQL*. Revision 1.1, OpenGIS Project Document 99-049, maio 1999.
- \_\_\_\_\_. *OpenGIS® Geography markup language (GML) implementation specification*. Version 3, OGC 02-023r4., 2003.
- ORACLE. *Oracle 10*. Introduction to LDAP and Oracle Internet Directory 10g Release 2. Oracle Corporation, 2005.

- \_\_\_\_\_. *Oracle label security administrator's guide*, 11g (release 11.1). Part n. B28529-01. Oracle, 2007. Disponível em: <[http://download.oracle.com/docs/cd/B28359\\_01/network.111/b28529/intro.htm](http://download.oracle.com/docs/cd/B28359_01/network.111/b28529/intro.htm)>. (não consegui acessar a página em 09/11/10)
- \_\_\_\_\_. *Oracle 11 distributed database concepts*, 11g release 1. Oracle Corporation, 2008.
- \_\_\_\_\_. *An Oracle white paper: Leading practices for driving down the costs of managing your Oracle identity and access management suite*. Oracle, abril 2009.
- OSBORN, S. L. *Normal forms for relational databases*. Dissertação de Ph.D. - University of Waterloo, 1977.
- \_\_\_\_\_. The role of polymorphism in schema evolution in an object-oriented database. *TKDE*, v. 1, n. 3, set. 1989.
- \_\_\_\_\_. Towards a universal relation interface. In: *VLDB*, 1979.
- OZSOYOGLU, G.; OZSOYOGLU, Z.; MATOS, V. (1985) Extending relational algebra and relational calculus with set valued attributes and aggregate functions. *TODS*, v. 12, n. 4, dez. 1987.
- OZSOYOGLU, Z.; YUAN, L. A new normal form for Nested relations. *TODS*, v. 12, n. 1, mar. 1987.
- OZSU, M. T.; VALDURIEZ, P. *Principles of distributed database systems*. 2. ed. Prentice-Hall, 1999.
- PAPADIAS, D. et al. Query processing in spatial network databases. In: *VLDB*, p. 802-813, 2003.
- PAPADIMITRIOU, C. The serializability of concurrent database updates. *JACM*, v. 26, n. 4, out. 1979.
- \_\_\_\_\_. *The theory of database concurrency control*. Computer Science Press, 1986.
- \_\_\_\_\_; KANELAKIS, P. (1979) On concurrency control by multiple versions. *TODS*, v. 9, n. 1, mar. 1974.
- PAPAZOGLOU, M.; VALDER, W. *Relational database management: A systems programming approach*. Prentice-Hall, 1989.
- PAREDAENS, J.; Van GUCHT, D. Converting Nested algebra expressions into Flat algebra expressions. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.
- PARENT, C.; SPACCAPIETRA, S. An algebra for a general entity-relationship model. *TSE*, v. 11, n. 7, jul. 1985.
- PARIS, J. Voting with witnesses: A consistency scheme for replicated files. In: *ICDE*, 1986.
- PARK, J.; CHEN, M.; YU, P. An effective hash-based algorithm for mining association rules. In: *SIGMOD*, 1995.
- PATON, A. W. (Ed.). *Active rules in database systems*. Springer-Verlag, 1999.
- PATON, N. W.; DIAZ, O. Survey of active database systems. *ACM Computing Surveys*, v. 31, n. 1, p. 63-103, 1999.
- PATTERSON, D.; GIBSON, G.; KATZ, R. A case for redundant arrays of inexpensive disks (RAID). In: *SIGMOD*, 1988.
- PAUL, H. et al. Architecture and implementation of the Darmstadt Database Kernel System. In: *SIGMOD*, 1987.
- PAZANDAK, P.; SRIVASTAVA, J. Evaluating Object DBMSs for Multimedia. *IEEE Multimedia*, v. 4, n. 3, p. 34-49.
- PAZOS-RANGEL, R. et. al. Least likely to use: A new page replacement strategy for improving database management system response time. In: *Proc. CSR 2006: Computer Science ¾ Theory and Applications*. LNCS, v. 3967, p. 314-323. St. Petersburg, Russia, Springer, 2006.
- PDES A high-lead architecture for implementing a PDES/STEP data sharing environment. *Publication Number PT 1017.03.00*. PDES Inc., maio 1991.
- PEARSON, P. et al. The status of Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM) Medio 1994. *Nucleic Acids Research*, v. 22, n. 17, 1994.
- PECKHAM, J.; MARYANSKI, F. Semantic data models. *ACM Computing Surveys*, v. 20, n. 3, p. 153-189, set. 1988.
- PENG, T.; TSOU, M. *Internet GIS: Distributed geographic information services for the internet and wireless network*. Wiley, 2003.
- PFLEEGER, C. P.; PFLEEGER, S. *Security in computing*. 4. ed. Prentice-Hall, 2007.
- PHIPPS, G.; DERR, M.; ROSS, K. Glue-NAIL!: A Deductive database system. In: *SIGMOD*, 1991.
- PIATETSKY-SHAPIRO, G.; FRAWLEY, W. (Eds.). *Knowledge discovery in databases*. AAAI Press/MIT Press, 1991.
- PISTOR P.; ANDERSON, F. Designing a generalized NF2 model with an SQL-type language interface. In: *VLDB*, p. 278-285, 1986.
- PITOURA, E.; BHARGAVA, B. Maintaining consistency of data in mobile distributed environments. In: *15th ICDCS*, p. 404-413, maio 1995.
- \_\_\_\_\_.; SAMARAS, G. *Data management for mobile computing*. Kluwer, 1998.
- \_\_\_\_\_.; BUKHRES, O.; ELMAGARMID, A. Object orientation in multidatabase systems. *ACM Computing Surveys*, v. 27, n. 2, jun. 1995.
- POLAVARAPU, N. et al. Investigation into biomedical literature screening using support vector machines. In: *Proc. 4th Int. IEEE Computational Systems Bioinformatics Conference (CSB'05)*, p. 366-374, ago. 2005.
- PONCELEON D. et al. CueVideo: Automated multimedia indexing and retrieval. *Proc. 7th ACM Multimedia Conf.*, p. 199. Orlando, Fl., out. 1999.
- PONNIAH, P. *Data warehousing fundamentals: A comprehensive guide for IT professionals*. Wiley Interscience, 2002.
- POOSALA, V. et al. Improved histograms for selectivity estimation of range predicates. In: *SIGMOD*, 1996.
- PORTER, M. F. An algorithm for suffix stripping. *Program*, v. 14, n. 3, p. 130-137, 1980.
- POTTER, B.; SINCLAIR, J.; TILL, D. *An introduction to formal specification and Z*. 2. ed. Prentice-Hall, 1996.
- PRABHAKARAN, B. *Multimedia database management systems*. Springer-Verlag, 1996.
- PRASAD, S. et al. SyD: A middleware testbed for collaborative applications over small heterogeneous devices and data stores. *Proc. ACM/FIP/USENIX 5th International Middleware Conference (MW-04)*. Toronto, Canadá, out. 2004.
- PRICE, B. *ESRI systems integrationtechnical Brief — ArcSDE high-availability overview*. ESRI, Rev 2, 2004. Disponível em: <[www.lincoln.ne.gov/city/pworks/gis/pdf/arcade.pdf](http://www.lincoln.ne.gov/city/pworks/gis/pdf/arcade.pdf)>. (não consegui acessar a página em 09/11/10)
- RABITTI, F. et al. A model of authorization for next-generation database systems. *TODS*, v. 16, n. 1, mar. 1991.
- RAMAKRISHNAN, R.; GEHRKE, J. *Database management systems*. 3. ed. McGraw-Hill, 2003.
- \_\_\_\_\_.; ULLMAN, J. Survey of research in deductive database systems. *Journal of Logic Programming*, v. 23, n. 2, p. 125-149, 1995.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *Applications of logic databases*. Kluwer Academic, 1995.
- \_\_\_\_\_.; SRIVASTAVA, D.; SUDARSHAN, S. {CORAL} : {C} ontrol, {R} elations and {L} ogic. In: *VLDB*, 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. Implementation of the {CORAL} deductive database system. In: *SIGMOD*, 1993.
- RAMAMOORTHY, C.; WAH, B. The placement of relations on a distributed relational database. *Proc. First International Conference on Distributed Computing Systems*. IEEE CS, 1979.
- RAMESH, V.; RAM, S. Integrity constraint integration in heterogeneous databases an enhanced methodology for schema integration. *Information Systems*, v. 22, n. 8, p. 423-446, dez. 1997.
- RATNASAMY, S. et al. A scalable content-addressable network. *SIGCOMM*, 2001.
- REED, D. P. Implementing atomic actions on decentralized data. *TOCS*, v. 1, n. 1, p. 3-23, fev. 1983.
- REESE, G. *Database programming with JDBC and Java*. O'Reilly, 1997.
- REISNER, P. Use of psychological experimentation as an aid to development of a Query language. *TSE*, v. 3, n. 3, maio 1977.

- \_\_\_\_\_. Human factors studies of database query languages: A survey and assessment. *ACM Computing Surveys*, v. 13, n. 1, mar. 1981.
- REITER, R. *Towards a logical reconstruction of relational database theory*. In: BRODIE et al., cap. 8, 1984.
- REUTER, A. A fast transaction oriented logging scheme for UNDO recovery. *TSE*, v. 6, n. 4, p. 348-356, 1980.
- RIES, D.; STONEBRAKER, M. Effects of locking granularity in a database management system. *TODS*, v. 2, n. 3, set. 1977.
- RISSANEN, J. Independent components of relations. *TODS*, v. 2, n. 4, dez. 1977.
- RIVEST, R. et al. A method for obtaining digital signatures and public-key cryptosystems. *CACM*, v. 21, n. 2, p. 120-126, fev. 1978.
- ROBBINS, R. Genome informatics: Requirements and challenges. *Proc. Second International Conference on Bioinformatics, Supercomputing and Complex Genome Analysis*. World Scientific Publishing, 1993.
- ROBERTSON, S. The probability ranking principle in IR. In: JONES, K. S.; WILLETT, P. (Eds.). *Readings in information retrieval*. Morgan Kaufmann Multimedia Information and Systems Series, p. 281-286, 1997.
- \_\_\_\_\_.; WALKER, S.; HANCOCK-BEAULIEU, M. Large test collection experiments on an operational, interactive system: Okapi at TREC. *Information Processing and Management*, v. 31, p. 345-360, 1995.
- ROCCHIO, J. Relevance feedback in information retrieval. In: SALTON, G. (Ed.). *The SMART retrieval system — Experiments in automatic document processing*, p. 313-323. Prentice-Hall, 1971.
- ROSENKRANTZ, D.; STEARNS, D.; LEWIS, P. System-level concurrency control for distributed database systems. *TODS*, v. 3, n. 2, p. 178-198, 1978.
- ROTEM, D. Spatial join indices. In: *ICDE*, 1991.
- ROTH, M. A.; KORTH, H. F.; SILBERSCHATZ, A. Extended algebra and calculus for Non-1NF relational databases. *TODS*, v. 13, n. 4, p. 389-417, 1988.
- ROTH, M.; KORTH, H. The design of Non-1NF relational databases into Nested normal form. In: *SIGMOD*, 1987.
- ROTHNIE, J. et al. Introduction to a system for distributed databases (SDD-1). *TODS*, v. 5, n. 1, mar. 1980.
- ROUSSOPOULOS, N. An incremental access method for view-cache: Concept, algorithms, and cost analysis. *TODS*, v. 16, n. 3, set. 1991.
- \_\_\_\_\_.; KELLEY, S.; VINCENT, F. Nearest neighbor queries. In: *SIGMOD*, p. 71-79, 1995.
- ROZEN, S.; SHASHA, D. A framework for automating physical database design. In: *VLDB*, 1991.
- RUDENSTEINER, E. Multiview: A methodology for supporting multiple views in object-oriented databases. In: *VLDB*, 1992.
- RUEMMLER, C.; WILKES, J. An introduction to disk drive modeling. *IEEE Computer*, v. 27, n. 3, p. 17-27, mar. 1994.
- RUMBAUGH, J. et al. *Object oriented modeling and design*. Prentice-Hall, 1991.
- \_\_\_\_\_.; JACOBSON, I.; BOOCHE, G. *The unified modeling language reference manual*. Addison-Wesley, 1999.
- RUSINKIEWICZ, M. et al. OMNIBASE — A loosely coupled: Design and implementation of a multidatabase system. *IEEE Distributed Processing Newsletter*, v. 10, n. 2, nov. 1988.
- RUSTIN, R. (Ed.). *Data base systems*. Prentice-Hall, 1972.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *Proc. BJNAV2*, 1974.
- SACCA, D.; ZANILO, C. (1987) Implementation of recursive queries for a data language based on pure horn clauses. *Proc. Fourth International Conference on Logic Programming*. MIT Press, 1986.
- SADRI, F.; ULLMAN, J. Template dependencies: A large class of dependencies in relational databases and its complete axiomatization. *JACM*, v. 29, n. 2, abril 1982.
- SAGIV, Y.; YANNAKAKIS, M. Equivalence among relational expressions with the union and difference operators. *JACM*, v. 27, n. 4, nov. 1981.
- SAHAY, S. et al. Discovering semantic biomedical relations utilizing the Web. In: *Journal of ACM Transactions on Knowledge Discovery from Data (TKDD)*. Special issue on Bioinformatics, v. 2, n. 1, 2008.
- SAKAI, H. Entity-relationship approach to conceptual schema design. In: *SIGMOD*, 1980.
- SALEM, K.; GARCIA-MOLINA, H. Disk striping. In: *ICDE*, p. 336-342, 1986.
- SALTON, G. *Automatic information organization and retrieval*. McGraw Hill, 1968.
- \_\_\_\_\_. *The SMART retrieval system — Experiments in automatic document processing*. Prentice-Hall, 1971.
- \_\_\_\_\_. Full text information processing using the smart system. *IEEE Data Engineering Bulletin*, v. 13, n. 1, p. 2-9, 1990.
- \_\_\_\_\_.; BUCKLEY, C. Global text matching for information retrieval. In: *Science*, v. 253, ago. 1991.
- \_\_\_\_\_.; YANG, C. S.; YU, C. T. A theory of term importance in automatic text analysis. *Journal of the American Society for Information Science*, v. 26, p. 33-44, 1975.
- SALZBERG, B. *File structures: An analytic approach*. Prentice-Hall, 1988.
- \_\_\_\_\_. et al. FastSort: A distributed single-input single-output external sort. In: *SIGMOD*, 1990.
- SAMET, H. *The design and analysis of spatial data structures*. Addison-Wesley, 1990.
- \_\_\_\_\_. *Applications of spatial data structures: Computer graphics, image processing, and GIS*. Addison-Wesley, 1990a.
- SAMMUT, C.; SAMMUT, R. The implementation of UNSW-PROLOG. *The Australian Computer Journal*, maio 1983.
- SANTUCCI, G. Semantic schema refinements for multilevel schema integration. *DKE*, v. 25, n. 3, p. 301-326, 1998.
- SARASUA, W.; O'NEILL, W. GIS in Transportation. In: *Taylor and Francis*, 1999.
- SARAWAGI, S.; THOMAS, S.; AGRAWAL, R. Integrating association rules mining with relational database systems: Alternatives and implications. In: *SIGMOD*, 1998.
- SAVASERE, A.; OMIECINSKI, E.; NAVATHE, S. An efficient algorithm for mining association rules. In: *VLDB*, 1995.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Mining for strong negative association in a large database of customer transactions. In: *ICDE*, 1998.
- SCHATZ, B. Information analysis in the Net: The interspace of the twenty-first century. *Keynote Plenary Lecture at American Society for Information Science (ASIS) Annual Meeting*. Chicago, 11 out. 1995.
- \_\_\_\_\_. Information retrieval in digital libraries: Bringing search to the Net. *Science*, v. 275, n. 17, jan. 1997.
- SCHEK, H. J.; SCHOLL, M. H. The relational model with relation-valued attributes. *Information Systems*, v. 11, n. 2, 1986.
- \_\_\_\_\_. et al. The DASDBS project: Objects, experiences, and future projects. *TKDE*, v. 2, n. 1, 1990.
- SCHEUERMANN, P.; SCHIFFNER, G.; WEBER, H. Abstraction capabilities and invariant properties modeling within the entity-relationship approach. In: *ER Conference*, 1979.
- SCHLIMMER, J.; MITCHELL, T.; MCDERMOTT, J. *Justification based refinement of expert knowledge*. In: PIATETSKY-SHAPIRO; FRAWLEY, 1991.
- SCHLOSSNAGLE, G. *Advanced PHP programming*. Sams, 2005.
- SCHMIDT, J.; SWENSON, J. On the semantics of the relational model. In: *SIGMOD*, 1975.
- SCHNEIDER, R. D. *MySQL database design and tuning*. MySQL Press, 2006.
- SCHOLL, M. O.; VOISARD, A.; RIGAUX, P. *Spatial database management systems*. Morgan Kauffman, 2001.

- SCIORE, E. A complete axiomatization for full join dependencies. *JACM*, v. 29, n. 2, abril 1982.
- SCOTT, M.; FOWLER, K. *UML distilled*: Applying the standard object modeling language. Addison-Wesley, 1997.
- SELINGER, P. et al. Access path selection in a relational database management system. In: *SIGMOD*, 1979.
- SENKO, M. Specification of stored data structures and desired output in DIAM II with FORAL. In: *VLDB*, 1975.
- \_\_\_\_\_. A Query maintenance language for the data independent accessing Model II. *Information Systems*, v. 5, n. 4, 1980.
- SHAPIRO, L. Join processing in database systems with large main memories. *TODS*, v. 11, n. 3, 1986.
- SHASHA, D.; BONNET, P. *Database tuning*: Principles, experiments, and troubleshooting techniques. Ed. rev. Morgan Kaufmann, 2002.
- \_\_\_\_\_; GOODMAN, N. Concurrent search structure algorithms. *TODS*, v.13, n. 1, mar. 1988.
- SHEKHAR, S.; CHAWLA, S. *Spatial Databases*, A Tour. Prentice-Hall, 2003.
- \_\_\_\_\_; XONG, H. *Encyclopedia of GIS*. Springer Link (Online service), 2008.
- SHEKITA, E.; CAREY, M. Performance enhancement through replication in an object-oriented DBMS. In: *SIGMOD*, 1989.
- SHENOY, S.; OZSOYOGLU, Z. Design and implementation of a semantic Query optimizer. *TKDE*, v. 1, n. 3, set. 1989.
- SHETH, A. P.; LARSON, J. A. Federated database systems for managing distributed, heterogeneous, and autonomous databases. *ACM Computing Surveys*, v. 22, n. 3, p. 183-236, set. 1990.
- SHETH, A.; GALA, S.; NAVATHE, S. On automatic reasoning for schema integration. In: *International Journal of Intelligent Co-operative Information Systems*, v. 2, n. 1, mar. 1993.
- \_\_\_\_\_. et al. A tool for integrating conceptual schemas and user views. In: *ICDE*, 1988.
- SHIPMAN, D. The functional data model and the data language DAPLEX. *TODS*, v. 6, n. 1, mar. 1981.
- SHLAER, S.; MELLOR, S. *Object-oriented system analysis*: Modeling the world in data. Prentice-Hall, 1988.
- SHNEIDERMAN, B. (Ed.). *Databases*: Improving usability and responsiveness. Academic Press, 1978.
- SIBLEY, E.; KERSCHBERG, L. Data architecture and data model considerations. *NCC, AFIPS*, v. 46, 1977.
- SIEGEL, M.; MADNICK, S. A metadata approach to resolving semantic conflicts. In: *VLDB*, 1991.
- \_\_\_\_\_; SCIORE, E.; SALVETER, S. A method for automatic rule derivation to support semantic query optimization. *TODS*, v. 17, n. 4, dez. 1992.
- SIGMOD. Proc. ACM SIGMOD-SIGFIDET Conference on Data Description, Access, and Control. In: RUSTIN, R. (Ed.), maio 1974.
- SIGMOD. Proc. 1975 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: KING, F. (Ed.). San Jose, CA, maio 1975.
- SIGMOD. Proc. 1976 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: ROTHNIE, J. (Ed.). Washington, jun. 1976.
- SIGMOD. Proc. 1977 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: SMITH, D. (Ed.). Toronto, ago. 1977.
- SIGMOD. Proc. 1978 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: LOWENTHAL, E.; DALE, N. (Eds.). Austin, TX, maio/jun. 1978.
- SIGMOD. Proc. 1979 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: BERNSTEIN, P. (Ed.). Boston, MA, maio/jun. 1979.
- SIGMOD. Proc. 1980 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: CHEN, P.; SPROWLS, R. (Eds.). Santa Monica, CA, maio 1980.
- SIGMOD. Proc. 1981 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: LIEN, Y. (Ed.). Ann Arbor, MI, abril/maio 1981.
- SIGMOD. Proc. 1982 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: SCHKOLNICK, M. (Ed.). Orlando, FL, jun. 1982.
- SIGMOD. Proc. 1983 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: DEWITT, D.; GARDARIN, G. (Eds.). San Jose, CA, maio 1983.
- SIGMOD. Proc. 1984 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: YORMARK, E. (Ed.). Boston, MA, jun. 1984.
- SIGMOD. Proc. 1985 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: NAVATHE, S. (Ed.). Austin, TX, maio 1985.
- SIGMOD. Proc. 1986 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: ZANILO, C. (Ed.). Washington, maio 1986.
- SIGMOD. Proc. 1987 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: DAYAL, U.; TRAIGER, I. (Eds.). San Francisco, CA, maio 1987.
- SIGMOD. Proc. 1988 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: BORAL, H.; LARSON, P. (Eds.). Chicago, jun. 1988.
- SIGMOD. Proc. 1989 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: CLIFFORD, J.; LINDSAY, B.; MAIER, D. (Eds.). Portland, OR, jun. 1989.
- SIGMOD. Proc. 1990 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: GARCIA-MOLINA, H.; JAGADISH, H. (Eds.). Atlantic City, NJ, jun. 1990.
- SIGMOD. Proc. 1991 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: CLIFFORD, J.; KING, R. (Eds.). Denver, CO, jun. 1991.
- SIGMOD. Proc. 1992 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: STONEBRAKER, M. (Ed.). San Diego, CA, jun. 1992.
- SIGMOD. Proc. 1993 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: BUNEMAN, P.; JAJODIA, S. (Eds.). Washington, jun. 1993.
- SIGMOD. Proceedings of 1994 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: SNODGRASS, R. T.; WINSLETT, M. (Eds.). Minneapolis, MN, jun. 1994.
- SIGMOD. Proceedings of 1995 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: CAREY, M.; SCHNEIDER, D. A. (Eds.). Minneapolis, MN, jun. 1995.
- SIGMOD. Proceedings of 1996 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: JAGADISH, H. V.; MUMICK, I. P. (Eds.). Montreal, jun. 1996.
- SIGMOD. Proceedings of 1997 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: PECKHAM, J. (Ed.). Tucson, AZ, maio 1997.
- SIGMOD. Proceedings of 1998 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: HAAS, L.; TIWARY, A. (Eds.). Seattle, WA, jun. 1998.
- SIGMOD. Proceedings of 1999 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: FALOUTSOS, C. (Ed.). Filadélfia, PA, maio 1999.
- SIGMOD. Proceedings of 2000 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: CHEN, W.; NAUGHTON J.; BERNSTEIN, P. (Eds.). Dallas, TX, maio 2000.
- SIGMOD. Proceedings of 2001 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: AREF, W. (Ed.). Santa Barbara, CA, maio 2001.
- SIGMOD. Proceedings of 2002 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data. In: FRANKLIN, M.; MOON, B.; AILAMAKI, A. (Eds.). Madison, WI, jun. 2002.

- SIGMOD. *Proceedings of 2003 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: HALEVY, Y.; ZACHARY, G.; DOAN, A. (Eds.). San Diego, CA, jun. 2003.
- SIGMOD. *Proceedings of 2004 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: WEIKUM, G.; CHRISTIAN KÖNIG, A.; DeBLOCH, S. (Eds.). Paris, França, jun. 2004.
- SIGMOD. *Proceedings of 2005 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: WIDOM, J. (Ed.). Baltimore, MD, jun. 2005.
- SIGMOD. *Proceedings of 2006 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: CHAUDHARI, S.; HRISTIDIS, V.; POLYZOTIS, N. (Eds.). Chicago, IL, jun. 2006.
- SIGMOD. *Proceedings of 2007 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: CHAN, C.-Y.; OOI, B.-C.; ZHOU, A. (Eds.). Beijing, China, jun. 2007.
- SIGMOD. *Proceedings of 2008 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: WANG, J. T.-L. (Ed.). Vancouver, Canadá, jun. 2008.
- SIGMOD. *Proceedings of 2009 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. In: CETINTEMEL, U. et al. (Eds.). Providence, RI, jun.-jul. 2009.
- SIGMOD. *Proceedings of 2010 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data*. Indianapolis, IN, jun. 2010.
- SILBERSCHATZ, A.; KORTH, H.; SUDARSHAN, S. *Database system concepts*. 5. ed. McGraw-Hill, 2006.
- \_\_\_\_\_.; STONEBRAKER, M.; ULLMAN, J. Database systems: Achievements and opportunities. In: *ACM SIGMOD Record*, v. 19, n. 4, dez. 1990.
- SIMON, H. A. Designing organizations for an information-rich world. In: GREENBERGER, M. (Ed.). *Computers, communications and the public interest*, p. 37-72. The Johns Hopkins University Press, 1971.
- SION, R.; ATALLAH, M.; PRABHAKAR, S. Protecting rights proofs for relational data using watermarking. *TKDE*, v. 16, n. 12, p. 1509-1525, 2004.
- SKLAR, D. *Learning PHP5*. O'Reilly Media, Inc., 2005.
- SMITH, G. The semantic data model for security: Representing the security semantics of an application. In: *ICDE*, 1990.
- SMITH, J. et al. MULTIBASE: Integrating distributed heterogeneous database systems. *NCC, AFIPS*, v. 50, 1981.
- \_\_\_\_\_.; CHANG, P. Optimizing the performance of a relational algebra interface. *CACM*, v. 18, n. 10, out. 1975.
- \_\_\_\_\_.; SMITH, D. Database abstractions: Aggregation and generalization. *TODS*, v. 2, n. 2, jun. 1977.
- SMITH, J. R.; CHANG, S.-F. VisualSEEk: A fully automated content-based image query system. *Proc. 4th ACM Multimedia Conf.*, p. 87-98. Boston, MA, nov. 1996.
- SMITH, K.; WINSLETT, M. Entity modeling in the MLS relational model. In: *VLDB*, 1992.
- SMITH, P.; BARNES, G. *Files and databases*: An introduction. Addison-Wesley, 1987.
- SNODGRASS, R. The temporal query language TQuel. *TODS*, v. 12, n. 2, jun. 1987.
- \_\_\_\_\_.; AHN, I. A taxonomy of time in databases. In: *SIGMOD*, 1985.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *The TSQL2 temporal Query language*. Springer, 1995.
- SOUTOU, G. Analysis of constraints for N-ary relationships. In: *ER98*, 1998.
- SPACCAPIETRA, S.; JAIN, R. (Eds.). *Proc. Visual Database Workshop*. Lausanne, Suíça, out. 1995.
- SPILIOPOULOU, M. Web usage mining for Web site evaluation. *CACM*, v. 43, n. 8, p. 127-134, ago. 2000.
- SPOONER D.; MICHAEL, A.; DONALD, B. Modeling CAD data with data abstraction and object-oriented technique. In: *ICDE*, 1986.
- SRIKANT, R.; AGRAWAL, R. Mining generalized association rules. In: *VLDB*, 1995.
- SRINIVAS, M.; PATNAIK, L. Genetic algorithms: A survey. *IEEE Computer*, v. 27, n. 6, p.17-26, jun. 1994.
- SRINIVASAN, V.; CAREY, M. Performance of B-Tree concurrency control algorithms. In: *SIGMOD*, 1991.
- SRIVASTAVA, D. et al. Coral++: Adding object-orientation to a logic database language. In: *VLDB*, 1993.
- SRIVASTAVA, J. et al. Web usage mining: Discovery and applications of usage patterns from Web data. *SIGKDD Explorations*, v. 1, n. 2, 2000.
- STACHOUR, P.; THURAISSINGHAM, B. The design and implementation of INGRES. *TKDE*, v. 2, n. 2, jun. 1990.
- STALLINGS, W. *Data and computer communications*. 5. ed. Prentice-Hall, 1997.
- \_\_\_\_\_. *Network security essentials, applications and standards*. 4. ed. Prentice-Hall, 2010.
- STEVENS, P.; POOLEY, R. *Using UML: Software engineering with objects and components*. Ed. rev. Addison-Wesley, 2003.
- STOESSER, G. et al. The EMBL nucleotide sequence database: Major new developments. *Nucleic Acids Research*, v. 31, n. 1, p. 17-22, jan. 2003.
- STOICA, I. et al. Chord: A Scalable peer-to-peer lookup service for internet applications. *SIGCOMM*, 2001.
- STONEBRAKER, M. et al. Mariposa: A wide-Area distributed database system. *VLDB J*, v. 5, n. 1, p. 48-63, 1996.
- \_\_\_\_\_. et al. C-store: A column oriented DBMS. In: *VLDB*, 2005.
- \_\_\_\_\_. Implementation of integrity constraints and views by query modification. In: *SIGMOD*, 1975.
- \_\_\_\_\_. The Miro DBMS. In: *SIGMOD*, 1993.
- \_\_\_\_\_.; ROWE, L. The design of POSTGRES. In: *SIGMOD*, 1986.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *Readings in database systems*. 2. ed. Morgan Kaufmann, 1994.
- \_\_\_\_\_.; HANSON, E.; HONG, C. The design of the POSTGRES rules system. In: *ICDE*, 1987.
- \_\_\_\_\_.; MOORE, D. *Object-relational DBMSs*: The next great wave. Morgan Kaufmann, 1996.
- \_\_\_\_\_. et al. The design and implementation of INGRES. *TODS*, v. 1, n. 3, set. 1976.
- STRUSTRUP, B. *The C++ programming language*: Special edition. Pearson, 1997.
- SU, S. A semantic association model for corporate and scientific-statistical databases. *Information Science*, v. 29, 1985.
- \_\_\_\_\_. *Database computers*. McGraw-Hill, 1988.
- \_\_\_\_\_.; KRISHNAMURTHY, V.; LAM, H. An object-oriented semantic association model (OSAM\*). In: *AI in industrial engineering and manufacturing: Theoretical issues and applications*. American Institute of Industrial Engineers, 1988.
- SUBRAHMANIAN, V. S.; JAJODIA, S. (Eds.). *Multimedia database systems*: Issues and research directions. Springer-Verlag, 1996.
- SUBRAHMANIAN, V. *Principles of multimedia databases systems*. Morgan Kaufmann, 1998.
- SUNDERRAMAN, R. *ORACLE 10g programming*: A primer. Addison-Wesley, 2007.
- SWAMI, A.; GUPTA, A. Optimization of large join queries: Combining heuristics and combinatorial techniques. In: *SIGMOD*, 1989.
- SYBASE. *System administration guide*: v. 1-2 (Adaptive server enterprise 15.0). Sybase, 2005.
- TAN, P.; STEINBACH, M.; KUMAR, V. *Introduction to data mining*. Addison-Wesley, 2006.
- TANENBAUM, A. *Computer networks*. 4. ed. Prentice-Hall PTR, 2003.
- TANSEL, A. et al. (Eds.). *Temporal databases*: Theory, design, and implementation. Benjamin Cummings, 1993.

- TEOREY, T. *Database modeling and design*: The fundamental principles. 2. ed. Morgan Kaufmann, 1994.
- \_\_\_\_\_.; YANG, D.; FRY, J. A logical design methodology for relational databases using the extended entity-relationship model. *ACM Computing Surveys*, v. 18, n. 2, jun. 1986.
- THOMAS, J.; GOULD, J. A psychological study of query by example. *NCC AFIPS*, v. 44, 1975.
- THOMAS, R. A majority consensus approach to concurrency control for multiple copy data bases. *TODS*, v. 4, n. 2, jun. 1979.
- THOMASIAN, A. Performance limits of two-phase locking. In: *ICDE*, 1991.
- THURAISSINGHAM, B. *Managing and mining multimedia databases*. CRC Press, 2001.
- \_\_\_\_\_. et al. Directions for Web and E-commerce applications security. *Proc. 10th IEEE International Workshops on Enabling Technologies: Infrastructure for Collaborative Enterprises*, p. 200-204, 2001.
- TODD, S. The Peterlee relational test vehicle — A system overview. *IBM Systems Journal*, v. 15, n. 4, dez. 1976.
- TOIVONEN, H. Sampling large databases for association rules. In: *VLDB*, 1996.
- TOU, J. (Ed.). *Information systems COINS-IV*. Plenum Press, 1984.
- TSANGARIS, M.; NAUGHTON, J. On the performance of object clustering techniques. In: *SIGMOD*, 1992.
- TSICHRITZIS, D. Forms management. *CACM*, v. 25, n. 7, jul. 1982.
- \_\_\_\_\_.; KLUG, A. (Eds.). *The ANSI/X3/SPARC DBMS framework*. AFIPS Press, 1978.
- \_\_\_\_\_.; LOCHOVSKY, F. Hierarchical database management: A survey. *ACM Computing Surveys*, v. 8, n. 1, mar. 1976.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. *Data models*. Prentice-Hall, 1982.
- TSOTRAS, V.; GOPINATH, B. Optimal versioning of object classes. In: *ICDE*, 1992.
- TSOU, D. M.; FISCHER, P. C. Decomposition of a relation scheme into Boyce codd normal form. *SIGACT News*, v. 14, n. 3, p. 23-29, 1982.
- U.S. CONGRESS. Office of technology report, appendix D: Databases, repositories, and informatics. In: *Mapping our genes: Genome projects: How big, how fast?* John Hopkins University Press, 1988.
- U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE. *TIGER/Line files*. Bureau of Census, Washington, 1993.
- ULLMAN, J. *Principles of database systems*. 2. ed. Computer Science Press, 1982.
- \_\_\_\_\_. Implementation of logical Query languages for databases. *TODS*, v. 10, n. 3, set. 1985.
- \_\_\_\_\_. *Principles of database and knowledge-base systems*. v. 1. Computer Science Press, 1988.
- \_\_\_\_\_. *Principles of database and knowledge-base systems*. v. 2. Computer Science Press, 1989.
- ULLMAN, J. D.; WIDOM, J. *A first course in database systems*. Prentice-Hall, 1997.
- USCHOLD, M.; GRUNINGER, M. Ontologies: Principles, methods and applications. *Knowledge Engineering Review*, v. 11, n. 2, jun. 1996.
- VADIVELU, V. et al. A backup mechanism with concurrency control for multilevel secure distributed database systems. *Proc. Int. Conf. on Digital Information Management*, p. 57-62, 2008.
- VAIDYA, J.; CLIFTON, C. Privacy-preserving data mining: Why, how, and what for? *IEEE Security & Privacy (IEEESP)*, p. 19-27, nov.-dez. 2004.
- VALDURIEZ, P.; GARDARIN, G. *Analysis and comparison of relational database systems*. Addison-Wesley, 1989.
- Van RIJSBERGEN, C. J. *Information retrieval*. Butterworths, 1979.
- VASSILIOU, Y. Functional dependencies and incomplete information. In: *VLDB*, 1980.
- VÉLEZ, F.; BERNARD, G.; DARNIS, V. The O2 object manager: An overview. In: *VLDB*, p. 357-366, 1989.
- VERHEIJEN, G.; Van BEKKUM, J. *NIAM*: An information analysis method. In: *OLLE* et al., 1982.
- VERHOFSTAD, J. Recovery techniques for database systems. *ACM Computing Surveys*, v. 10, n. 2, jun. 1978.
- VIELLE, L. Recursive axioms in deductive databases: The Query-subquery approach. In: *EDS*, 1986.
- \_\_\_\_\_. Database complete proof production based on SLD-resolution. In: *Proc. Fourth International Conference on Logic Programming*, 1987.
- \_\_\_\_\_. From QSQ towards QoSQ: Global optimization of recursive queries. In: *EDS*, 1988.
- \_\_\_\_\_. VALIDITY: Knowledge independence for electronic mediation. *Practical Applications of Prolog/Practical Applications of Constraint Technology (PAP/PACT '98)*. Londres, mar. 1998.
- VIN, H. et al. Multimedia conferencing in the etherphone environment. *IEEE Computer, Special Issue on Multimedia Information Systems*, v. 24, n. 10, out. 1991.
- VLDB. *Proc. First International Conference on Very Large Data Bases*. In: KERR, D. (Ed.). Framingham, MA, set. 1975.
- VLDB. Systems for large databases. In: LOCKEMANN, P.; NEUHOLD, E. (Eds.). *Proc. Second International Conference on Very Large Data Bases*. Brussels, Belgium, jul. 1976; North-Holland, 1976.
- VLDB. *Proc. Third International Conference on Very Large Data Bases*. In: MERTEN, A. (Ed.). Tóquio, Japão, out. 1977.
- VLDB. *Proc. Fourth International Conference on Very Large Data Bases*. In: BUBENKO, J.; YAO, S. (Eds.). Berlim Ocidental, Alemanha, set. 1978.
- VLDB. *Proc. Fifth International Conference on Very Large Data Bases*. In: FURTADO, A.; MORGAN, H. (Eds.). Rio de Janeiro, Brasil, out. 1979.
- VLDB. *Proc. Sixth International Conference on Very Large Data Bases*. In: LOCHOVSKY, F.; TAYLOR, R. (Eds.). Montreal, Canadá, out. 1980.
- VLDB. *Proc. Seventh International Conference on Very Large Data Bases*. In: ZANIOLLO, C.; DELOBEL, C. (Eds.). Cannes, França, set. 1981.
- VLDB. *Proc. Eighth International Conference on Very Large Data Bases*. In: McLEOD, D.; VILLASENOR, Y. (Eds.). Cidade do México, set. 1982.
- VLDB. *Proc. Ninth International Conference on Very Large Data Bases*. In: SCHKOLNICK, M.; THANOS, C. (Eds.). Florença, Itália, out./nov. 1983.
- VLDB. *Proc. Tenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: DAYAL, U.; SCHLAGETER, G.; SENG, L. (Eds.). Cin-gapura, ago. 1984.
- VLDB. *Proc. Eleventh International Conference on Very Large Data Bases*. In: PIROTTE, A.; VASSILIOU, Y. (Eds.). Estocolmo, Suécia, ago. 1985.
- VLDB. *Proc. Twelfth International Conference on Very Large Data Bases*. In: CHU, W.; GARDARIN, G.; OHSUGA, S. (Eds.). Kyoto, Japão, ago. 1986.
- VLDB. *Proc. Thirteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: STOCKER, P.; KENT, W.; HAMMERSLEY, P. (Eds.). Brighton, Inglaterra, set. 1987.
- VLDB. *Proc. Fourteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: BANCILHON, F.; DeWITT, D. (Eds.). Los Angeles, ago./set. 1988.
- VLDB. *Proc. Fifteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: APERS, P.; WIEDERHOLD, G. (Eds.). Amsterdã, ago. 1989.
- VLDB. *Proc. Sixteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: MCLEOD, D.; SACKS-DAVIS, R.; SCHEK, H. (Eds.). Brisbane, Austrália, ago. 1990.

- VLDB. Proc. *Seventeenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: LOHMAN, G.; SERNADAS, A.; CAMPS, R. (Eds.). Barcelona, Catalunha, Espanha, set. 1991.
- VLDB. Proc. *Eighteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: YUAN, L. (Ed.). Vancouver, Canadá, ago. 1992.
- VLDB. Proc. *Nineteenth International Conference on Very Large Data Bases*. In: AGRAWAL, R.; BAKER, S.; BELL, D. A. (Eds.). Dublin, Irlanda, ago. 1993.
- VLDB. Proc. *20th International Conference on Very Large Data Bases*. In: BOCCA, J.; JARKE, M.; ZANILO, C. (Eds.). Santiago, Chile, set. 1994.
- VLDB. Proc. *21st International Conference on Very Large Data Bases*. In: DAYAL, U.; GRAY, P. M. D.; NISHIO, S. (Eds.). Zurich, Suíça, set. 1995.
- VLDB. Proc. *22nd International Conference on Very Large Data Bases*. In: VIJAYARAMAN, T. M. et al. (Eds.). Bombaim, Índia, set. 1996.
- VLDB. Proc. *23rd International Conference on Very Large Data Bases*. In: JARKE, M. et al. (Eds.). Zurich, Suíça, set. 1997.
- VLDB. Proc. *24th International Conference on Very Large Data Bases*. In: GUPTA, A.; SHMUELI, O.; WIDOM, J. (Eds.). Nova York, set. 1998.
- VLDB. Proc. *25th International Conference on Very Large Data Bases*. In: ZDONIK, S. B.; VALDURIEZ, P.; ORLOWSKA, M. (Eds.). Edimburgo, Escócia, set. 1999.
- VLDB. Proc. *26th International Conference on Very Large Data Bases*. In: ABBADI, A. et al. (Eds.). Cairo, Egito, set. 2000.
- VLDB. Proc. *27th International Conference on Very Large Data Bases*. In: APERS, P. et al. (Eds.). Roma, Itália, set. 2001.
- VLDB. Proc. *28th International Conference on Very Large Data Bases*. In: BERNSTEIN, P.; IONNIDIS, Y.; RAMAKRISHNAN, R. (Eds.). Hong Kong, China, ago. 2002.
- VLDB. Proc. *29th International Conference on Very Large Data Bases*. In: FREYTAG, J. et al. (Eds.). Berlim, Alemanha, set. 2003.
- VLDB. Proc. *30th International Conference on Very Large Data Bases*. In: NASCIMENTO, M. et al. (Eds.). Toronto, Canadá, set. 2004.
- VLDB. Proc. *31st International Conference on Very Large Data Bases*. In: BÖHM, K. et al. (Eds.). Trondheim, Noruega, ago.-set. 2005.
- VLDB. Proc. *32nd International Conference on Very Large Data Bases*. In: DAYAL, U. et al. (Eds.). Seoul, Coreia, set. 2006.
- VLDB. Proc. *33rd International Conference on Very Large Data Bases*. In: KOCH, C. et al. (Eds.). Vienna, Áustria, set. 2007.
- VLDB. Proc. *34th International Conference on Very Large Data Bases*. Proceedings of the VLDB endowment, v. 1. Auckland, Nova Zelândia, ago. 2008.
- VLDB. Proc. *35th International Conference on Very Large Data Bases*. Proceedings of the VLDB Endowment, v. 2. Lyon, França, ago. 2009.
- VLDB. Proc. *36th International Conference on Very Large Data Bases*. Proceedings of the VLDB Endowment, v. 3. Singapura, ago. 2010.
- VOORHEES, E.; HARMAN, D. (Eds.). *TREC experiment and evaluation in information retrieval*. MIT Press, 2005.
- VORHAUS, A.; MILLS, R. *The time-shared data management system: A new approach to data management*. System Development Corporation, Report SP-2634, 1967.
- WALLACE, D. 1994 William Allan award address: Mitochondrial DNA variation in human evolution, degenerative disease, and aging. *American Journal of Human Genetics*, v. 57, p. 201-223, 1995.
- WALTON, C.; DALE, A.; JENEVEIN, R. A taxonomy and performance model of data skew effects in parallel joins. In: VLDB, 1991.
- WANG, K. Polynomial time designs toward both BCNF and efficient data manipulation. In: SIGMOD, 1990.
- WANG, Y.; MADNICK, S. The inter-database instance identity problem in integrating autonomous systems. In: ICDE, 1989.
- \_\_\_\_\_.; ROWE, L. Cache consistency and concurrency control in a client/server DBMS architecture. In: SIGMOD, 1991.
- WARREN, D. Memoing for logic programs. *CACM*, v. 35, n. 3, ACM, mar. 1992.
- WEDDELL, G. Reasoning about functional dependencies generalized for semantic data models. *TODS*, v. 17, n. 1, mar. 1992.
- WEIKUM, G. Principles and realization strategies of multilevel transaction management. *TODS*, v. 16, n. 1, mar. 1991.
- WEISS, S.; INDURKHYA, N. *Predictive data mining: A practical guide*. Morgan Kaufmann, 1998.
- WHANG, K. Query optimization in office by example. *IBM Research Report RC 11571*, dez. 1985.
- \_\_\_\_\_.; NAVATHE, S. An extended disjunctive normal form approach for processing recursive logic queries in loosely coupled environments. In: VLDB, 1987.
- \_\_\_\_\_.; \_\_\_\_\_. Integrating expert systems with database management systems — An extended disjunctive normal form approach. *Information Sciences*, v. 64, mar. 1992.
- \_\_\_\_\_. et al. Supporting universal quantification in a two-dimensional database Query language. In: ICDE, 1990.
- \_\_\_\_\_.; WIEDERHOLD, G.; SAGALOWICZ, D. Physical design of network model databases using the property of separability. In: VLDB, 1982.
- WIDOM, J. Research problems in data warehousing. *CIKM*, nov. 1995.
- \_\_\_\_\_.; CERI, S. *Active database systems*. Morgan Kaufmann, 1996.
- \_\_\_\_\_.; FINKELSTEIN, S. Set oriented production rules in relational database systems. In: SIGMOD, 1990.
- WIEDERHOLD, G. Knowledge and database management. *IEEE Software*, jan. 1984.
- \_\_\_\_\_. *File organization for database design*. McGraw-Hill, 1987.
- \_\_\_\_\_. Digital libraries, value, and productivity. *CACM*, abril 1995.
- \_\_\_\_\_.; ELMASRI, R. The structural model for database design. In: ER Conference, 1979.
- \_\_\_\_\_.; BEETEM, A.; SHORT, G. A database approach to communication in VLSI design. *IEEE Transactions on Computer-Aided Design of Integrated Circuits and Systems*, v. 1, n. 2, abril 1982.
- WILKINSON, K.; LYNGBAEK, P.; HASAN, W. The IRIS architecture and implementation. *TKDE*, v. 2, n. 1, mar. 1990.
- WILLSHIRE, M. How spacy can they get? Space overhead for storage and indexing with object-oriented databases. In: ICDE, 1991.
- WILSON, B.; NAVATHE, S. An analytical framework for limited redesign of distributed databases. *Proc. Sixth Advanced Database Symposium*. Tóquio, ago. 1986.
- WIORKOWSKI, G.; KULL, D. *DB2: Design and development guide*. 3. ed. Addison-Wesley, 1992.
- WIRTH, N. *Algorithms and data structures*. Prentice-Hall, 1985.
- WITTEN, I. H.; BELL, T. C.; MOFFAT, A. *Managing gigabytes: Compressing and indexing documents and images*. Wiley, 1994.
- WOLFSON, O. et al. *Modeling moving objects for location based services*. NSF workshop on infrastructure for mobile and wireless systems. LNCS 2538, p. 46-58, 2001.
- WONG, E. Dynamic rematerialization: Processing distributed queries using redundant data. *TSE*, v. 9, n. 3, maio 1983.
- \_\_\_\_\_.; YOUSSEFI, K. Decomposition — A strategy for Query processing. *TODS*, v. 1, n. 3, set. 1976.
- WONG, H. Micro and macro statistical/Scientific database management. In: ICDE, 1984.
- WOOD, J.; SILVER, D. *Joint application design: How to design quality systems in 40% less time*. Wiley, 1989.
- WORBOYS, M.; DUCKHAM, M. *GIS – A computing perspective*. 2. ed. CRC Press, 2004.
- WRIGHT, A.; CAROTHERS, A.; CAMPBELL, H. Gene-environment interactions the BioBank UK study. *Pharmacogenomics Journal*, p. 75-82, 2002.

- WU, X.; ICHIKAWA, T. KDA: A knowledge-based database assistant with a Query guiding facility. *TKDE*, v. 4, n. 5, out. 1992. <[www.oracle.com/ocom/groups/public/@ocompublic/documents/Webcontent/039544.pdf](http://www.oracle.com/ocom/groups/public/@ocompublic/documents/Webcontent/039544.pdf)>.
- XIE, I. *Interactive information retrieval in digital environments*. IGI Publishing, Hershey, PA, 2008.
- XIE, W. *Supporting distributed transaction processing over mobile and heterogeneous platforms*. Dissertação de Ph.D. Georgia Tech, 2005.
- \_\_\_\_\_,; NAVATHE, S.; PRASAD, S. Supporting QoS-Aware transaction in the middleware for a system of mobile devices (SyD). *Proc. 1st Int. Workshop on Mobile Distributed Computing in ICDCS '03*. Providence, RI, maio 2003.
- XML. <[www.w3.org/XML/](http://www.w3.org/XML/)>. 2005.
- YANNAKAKIS, Y. Serializability by locking. *JACM*, v. 31, n. 2, 1984.
- YAO, S. Optimization of Query evaluation algorithms. *TODS*, v. 4, n. 2, jun. 1979.
- \_\_\_\_\_. (Ed.). *Principles of database design*, v. 1: Logical organizations. Prentice-Hall, 1985.
- YEE, K.-P. et al. Faceted metadata for image search and browsing. *Proc. ACM CHI 2003 (Conference on Human Factors in Computing Systems)*. Ft. Lauderdale, FL, p. 401-408, 2003.
- YEE, W. et al. Efficient data allocation over multiple channels at broadcast servers. *IEEE Transactions on Computers, Special Issue on Mobility and Databases*, v. 51, n. 10, 2002.
- \_\_\_\_\_,; DONAHOO, M.; NAVATHE, S. Scaling replica maintenance in intermittently synchronized databases. In: *CIKM*, 2001.
- YOSHITAKA, A.; ICHIKAWA, K. A survey on content-based retrieval for multimedia databases. *TKDE*, v. 11, n. 1, jan. 1999.
- YOUSEFI, K.; WONG, E. Query processing in a relational database management system. In: *VLDB*, 1979.
- ZADEH, L. The role of fuzzy logic in the management of uncertainty in expert systems. In: *Fuzzy Sets and Systems*, v. 11. North-Holland, 1983.
- ZANILO, C. [1976] "Analysis and Design of Relational Schemata for Database Systems", Ph.D. dissertation, University of California, Los Angeles, 1976.
- \_\_\_\_\_. Design and implementation of a logic based language for data intensive applications. *ICLP/SLP 1988*, p. 1666-1687, 1988.
- \_\_\_\_\_. Deductive databases: Theory meets practice. In: *EDBT*, p. 1-15, 1990.
- \_\_\_\_\_. et al. (1986) Object-oriented database systems and knowledge systems. In: *EDS*, 1984.
- \_\_\_\_\_. *Advanced database systems*. Morgan Kaufmann, 1997.
- ZANTINGE, D.; ADRIAANS, P. *Managing client server*. Addison-Wesley, 1996.
- ZAVE, P. Classification of research efforts in requirements engineering. *ACM Computing Surveys*, v. 29, n. 4, dez. 1997.
- ZEILER, Michael. *Modeling our world — The ESRI guide to geodatabase design*, 1999.
- ZHANG, T.; RAMAKRISHNAN, R.; LIVNY, M. Birch: An efficient data clustering method for very large databases. In: *SIGMOD*, 1996.
- ZHAO, R.; GROSKY, W. Bridging the semantic Gap in image retrieval. In: SHIH, T. K. (Ed.). *Distributed multimedia databases: Techniques and applications*. Idea Publishing, 2002.
- ZHOU, X.; PU, P. Visual and multimedia information management. In: ZHOU, X.; PU, P. (Eds.). *Proc. Sixth Working Conf. on Visual Database Systems*. Brisbane, Austrália, IFIP Conference Proceedings 216, Kluwer, 2002.
- ZICARI, R. A framework for schema updates in an object-oriented database system. In: *ICDE*, 1991.
- ZLOOF, M. Query by example. *NCC, AFIPS*, v. 44, 1975.
- \_\_\_\_\_. Office by example: A business language that unifies data, word processing, and electronic mail. *IBM Systems Journal*, v. 21, n. 3, 1982.
- ZOBEL, J.; MOFFAT, A.; SACKS-DAVIS, R. An efficient indexing technique for full-text database systems. In: *VLDB*, 1992.
- ZVIELI, A. A Fuzzy relational calculus. In: *EDS*, 1986.



# Índice remissivo

★ (asterisco), para recuperar todos os valores de atributo das tuplas selecionadas, 67  
★ (símbolo de curinga)  
tipos de consultas em sistemas de RI, 679-680  
. (operador de concatenação), em PHP, 328  
|| (operador de concatenação), em SQL, 60, 70  
1FN (primeira forma normal), 42, 328, 349-353  
2FN (segunda forma normal)  
2PC (commit em duas fases), protocolo definição geral, 348  
gerenciamento de transação em bancos de dados distribuídos, 611-612  
recuperação em multibanco de dados, 543  
visão geral, 352  
3FN (terceira forma normal). *Ver* terceira forma normal (3FN)  
3PC (commit em três fases), protocolo, 612  
5FN (quinta forma normal), 348, 359-360

## A

Abstração  
agregação e, 178  
conceitos em modelos de dados semânticos, 177  
da associação, 178  
identificação e, 178  
Abstração de dados  
bancos de dados relacionais e, 15  
isolamento entre programas e dados, 6, 7-8  
ACID, propriedades das transações, 500, 508, 520, 611

Ações no modelo ECA, 627  
Adleman, eLen, 582  
Administração de um data warehouse, 730  
Administradores de banco de dados. *Ver* DBAs (administradores de banco de dados)  
Advanced Encryption Standard (AES), 580  
AFIM (after image), 545  
Agregação temporal, 644  
Agregação  
conceito de abstração, 178-179  
em diagramas de classe UML, 154  
QBE (Query-By-Example), 97, 123, 124, 309, 737-743  
temporal, 644  
Agrupamento  
agregação e, 91, 125  
cláusulas GROUP BY e HAVING, 70  
Agrupamento baseado em densidade, 649  
Agrupamento físico dos tipos de objetos, 414  
Álgebra  
operações da álgebra relacional, 50, 57, 82, 96, 101-105  
traduzindo consultas SQL para álgebra relacional, 459-461  
Álgebra relacional  
condição EQUIJUNÇÃO, 81  
conjunto completo de operações da álgebra relacional, 107-108  
exemplos de consultas, 115-116  
funções agregadas e agrupamento, 92  
notação para árvores de consulta, 109-110  
operação DIVISÃO, 108-109  
operação JUNÇÃO, 106, 107  
operação PRODUTO CARTESIANO, 82, 102-105  
operação PROJEÇÃO, 98-100  
operação RENOMEAR, 151-152  
operação SELEÇÃO, 100-101  
operações JUNÇÃO EXTERNA, 113-114  
operações UNIÃO, INTERSECÇÃO e SUBTRAÇÃO, 101-102  
projeção generalizada, 111  
referências bibliográficas, 280  
regras de transformação para operações, 706-708  
resumo e exercícios, 185-194  
sequências de operações, 100-101  
traduzindo consultas SQL para, 681-682  
Algoritmo de agrupamento espacial, 649  
Algoritmo de amostragem na mineração de dados, 703-704  
Algoritmo de partição, 706-707  
Algoritmo sem espera, 530  
Algoritmos  
agrupamento de k-mean, 712  
Apriori, 702-703  
árvore de padrão frequente (FP), 704-706  
chave pública (assimétrica), 581-583  
de amostragem, 703-704  
de chave simétrica, 581, 586  
de crescimento FP, 704-706  
de pontuação HITS, 688  
de recuperação, 510, 546, , 549, 550, 551, 552, 553-556  
genéticos (GAs), 715  
mapeamento ER para relacional, 189-195  
otimização algébrica heurística, 477  
PageRank, 688  
para indução da árvore de decisão, 709  
partição, 706-707  
recuperação de ARIES, 553-556  
Algoritmos de chave pública (assimétrica), 581-582  
Algoritmos de chave simétrica, 581

- Algoritmos de crescimento FP, 704-706  
 Algoritmos de criptografia de chave assimétrica, 581  
 Algoritmos de criptografia de conteúdo, 581  
 Algoritmos de indexação  
     B+-tree, 424, 435-445  
     índice primário multinível não denso, 434  
 Algoritmos de normalização  
     fechamento de X sob F, 367  
     preservação de dependência e a propriedade de junção não aditiva, 365  
     preservação de dependência em esquemas 3FN, 374-375  
     para determinar a chave de uma relação, 369  
     conjuntos mínimos de dependências funcionais, 368-369  
     decomposição de junção não aditiva para relações 4FN, 382-383  
     decomposição de junção não aditiva para esquemas FNBC, 375  
     problemas com os, 379  
     síntese relacional para a 3FN com preservação de dependência, 374  
     resumo dos, 380  
     testando a propriedade de junção não aditiva, 371  
 Algoritmos genéticos (GAs), 715  
 Algoritmos relacionados a arquivo  
     chave de ordenação para o arquivo, 404  
     hashing, 389-423  
     hashing linear, 410, 412, 414, 459, 481  
 Allen, álgebra de, 642  
 Alocação e replicação de dados, 601, 603  
 ALTER TABLE, comando, 59, 92  
 ALTER, comando, 91-92  
 Ambiente do sistema de banco de dados  
     utilitários do sistema de banco de dados, 28-29  
     módulos de componentes do SGBD, 26-28  
     ferramentas, ambientes de aplicação e facilidades de comunicações, 29  
 Ambientes  
     ambiente de sistema de banco de dados, 4, 9  
     SQL, 50  
 American National Standards Institute (ANSI), 36, 57  
 Analisador sintático, verifica a sintaxe da consulta, 457  
 Análise automática das fontes de multimídia, 650  
 Análise automática de imagens, 627  
 Análise de conteúdo Web, baseada no agente, 690  
 Análise de fluxo, 646  
 Análise de viabilidade, 204  
 Análise digital de terreno, 646  
 Análise espacial, 647  
 Análise estatística, 687  
 Análise morfológica no modelo semântico para RI, 678  
 Análise orientada a objeto, 208, 732  
 Análise sintática no modelo semântico para RI, 678  
 Anomalias de atualização, informações redundantes nas tuplas, 341  
 Anomalias de exclusão, informações redundantes nas tuplas, 341  
 Anomalias de inserção, informações redundantes nas tuplas, 341  
 Anomalias de modificação, prevendo informações redundantes em tuplas, 509  
 Anomalias, informações redundante nas tuplas e, 341-343  
 ANSI (American National Standards Institute), 36, 57  
 Antimonotonicidade, propriedade  
     algoritmo Apriori, 702-703  
     regras de associação, 649, 692, 699, 701-709  
 AOO (análise orientada a objeto), 208, 732  
 API (Application Programming Interface), 31, 277, 285, 304, 314, 584, 716  
     para programação de banco de dados, 303  
 Aplicações científicas, 16  
 Aplicações de banco de dados  
     programa de aplicação acessa o banco de dados, 4  
     como transações programadas, 303  
     projetando, 105  
     ambiente, 26  
     estendendo capacidades, 16-17  
     flexibilidade, relacionais, 15-16  
     ciclo de vida do sistema de, 204-205  
     orientadas a objeto, 12  
     programas de software que implementam, 302  
     dados espaciais, 58, 415, 645-646  
     tradicionais, 2  
     usando sistemas hierárquicos e de rede, 15  
 Aplicações espaciais, 16  
 Aplicações Web, 32  
 Aprendizado não supervisionado  
     agrupamento, 711  
     redes neurais, 714  
 Aprendizado supervisionado  
     classificação, 709  
     redes neurais, 714  
 Apriori, algoritmo, 702-703  
 Arestas  
     análise automática de imagens, 627  
     do grafo, 120  
 ARIES, algoritmo de recuperação, 553-556  
 Aritmética  
     funções e procedimentos, 322  
     operadores em SQL, 89  
 Armazenamento  
     referências bibliográficas, 280  
     gerenciamento de buffer, 26, 28, 455, 545  
     armazenamento de relações baseado em coluna, 451-452  
     armazenamento de banco de dados, 28, 418  
     reorganização do armazenamento do banco de dados, 29  
     cabeçalhos de arquivo, 401  
     arquivos, registros de tamanho fixo e registros de tamanho variável, 398-400  
     iSCSI (Internet SCSI), 389  
     hierarquias de memória, 398-391  
     NAS (Network-Attached Storage), 389, 418  
     bloqueio de registro, 537  
     registros e tipos de registro, 397-398  
     SANs (Storage Area Networks), 418  
     dispositivos de armazenamento secundários, 392-396  
 Armazenamento de disco, 389  
 Armazenamento de fita magnética, 389, 396  
 Armazenamento de relações baseado em coluna, 451-452  
 Armazenamento não volátil, 391  
 Armazenamento persistente para objetos do programa, 12  
 Armazenamento primário, 390  
 Armazenamento secundário, 390  
 Armazenamento terciário, 390  
 Armazenamento volátil, 391  
 Armstrong, regras de inferência, 367, 381  
 Arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31, 598  
 Arquitetura cliente/servidor para SGBDs, 30-32  
     arquitetura cliente/servidor de três camadas, 598-601  
     arquiteturas cliente/servidor de duas camadas, 31-32  
 Arquitetura de banco de dados distribuído  
     esquema de banco de dados federado, 597-598  
     banhos de dados distribuídos puros, 586-597  
     arquitetura cliente-servidor de três camadas, 598-601  
 Arquitetura de banco de dados  
     arquitetura centralizada, 30  
     arquitetura cliente/servidor, 30-31  
     arquitetura de três camadas e n camadas para aplicações Web, 32

arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31  
 Arquitetura de três esquemas independência de dados, 22-24 níveis, 22-23 visão geral, 22  
 Arquitetura distribuída e paralela, 728  
 Arquitetura Label Security, 584-585  
 Arquitetura nada compartilhado, 586  
 Arquiteturas de N camadas, 32  
 Arquiteturas de três camadas arquitetura cliente/servidor, 598-601 para aplicações Web, 32  
 Arquivo de comandos, 303  
 Arquivo de hash, 406  
 Arquivo sequencial, 392  
 Arquivos (de registros) técnica de banco de dados, 14 hashing dinâmico, 412 hashing extensível, 412 hashing externo, 412 registros de tamanho fixo e registros de tamanho variável, 398-400 técnicas de hashing, 406 cabeçalhos, 493 hashing interno, 406-408 hashing linear, 412 de registros mistos, 414 registros ordenados, 461 organização, 480 pesquisa simples, 420 de registros desordenados (arquivos de heap), 403-404  
 Arquivos de grade, 648  
 Arquivos dinâmicos, 409, 412  
 Arquivos estáticos, 420  
 Arrays de texels, 651  
 Arrays, construtor, 240  
 Árvore FP (árvore de padrão frequente), 704  
 Árvores binárias, 437  
 Árvores de consulta convertendo, em planos de execução de consulta, 478-479 notação, 109-110, 472-474 otimização, 474-479  
 Árvores de decisão, 700  
 Árvores de pesquisa, 436  
 Árvores TV (árvores de vetor telescopico), 651  
 AS, qualificador, 81  
 ASC, palavra-chave para ordem crescente, 70  
 Asserções especificando restrições como, 87-88  
 Assinaturas digitais, 564, 582  
 Associações bidirecionais nos diagramas de classe UML, 150  
 Associações binárias nos diagramas de classe UML, 150

Associações multidimensionais, 707-708  
 Associações negativas, 708-709  
 Associações qualificadas nos diagramas de classe UML, 150  
 Associações, 140, 148, 150, 178, 220, 230, 253  
 autonomia nos sistemas de bancos de dados federados, 590 espaciais, 649  
 Asterisco (\*) para recuperar todos os valores de atributo das tuplas selecionadas, 67  
 Ataque de injeção, 576  
 Átomos, cálculo nas fórmulas de cálculo de domínio, 123 visão geral, 118 valores verdade, 123  
 Atraso rotacional (rd), 736  
 Atributo de definição da especialização, 166  
 Atributo-chave, 137  
 Atributos semântica clara, 338, 339 tags HTML, 281 modelo de objeto ODMG, 252, 257 relacionamentos, 134 renomeando, 101 recuperar todos os valores de tuplas selecionadas, 167 semântica, 346 especificando restrições de, 61-62 subconjuntos de, 44 condições de tempo, 644 diagramas de classe UML, 151 documentos XML, 284  
 Atributos (campos de índice) decisões de projeto sobre indexação, 492 índice ordenado em múltiplos, 446 registros, 392 índices secundários, 218, 403, 438-431 índices de único nível, 424, 425, 452  
 Atributos complexos, 136  
 Atributos de agrupamento, 83, 85  
 Atributos de classificação no controle de acesso obrigatório, 699  
 Atributos de junção, 106  
 Atributos de projeção, comando SELECT e, 64, 66, 100  
 Atributos derivados no modelo ER, 146  
 Atributos específicos, 163  
 Atributos no modelo ER complexos, 136 compostos *versus* simples, 135 restrições, 165-170 valores NULL, 136 valor único *versus* multivalorados, 135 armazenados *versus* derivados, 136 conjuntos de valores (domínios), 138  
 Atributos no modelo relacional definição, 238 esquema de relação e, 41  
 Atributos simples ou atômicos, 135  
 Atributos visíveis e ocultos, 241  
 Atualização retroativa, 639  
 Atualização simultânea, 639  
 Atualizações perdidas, 508  
 Auditorias de banco de dados, 565  
 Autenticação ataque de injeção de SQL, 576 pontos fracos, 577  
 Autonomia grau de autonomia local, 620 nos sistemas de bancos de dados federados, 590  
 Autonomia da comunicação em bancos de dados federados, 590  
 Autonomia da execução em bancos de dados federados, 590  
 Autonomia de projeto em bancos de dados federados, 590  
 Autoridades, hubs e, 688  
 Autorização identificadores, 178 privilégios, 562, 593 subsistema em SGBDs, 12  
 Autorização, no controle de acesso obrigatório, 699  
 Avaliação materializada, 479  
 Avaliação pipeline, 479  
 AVG, função em SQL, 83  
 AVG, função agrupamento e, 83  
 Axiomas de base, 657  
 Axiomas dedutivos, 657

## B

*B*<sup>+</sup>-trees (árvores *B*<sup>+</sup>) pesquisa, inserção e exclusão com, 441 variação das, 436  
 Bachman, diagramas de, 732  
 Backup e recuperação. Ver também técnicas de recuperação de banco de dados em bancos de dados, 17 módulos componentes do SGBD, 26 para fita magnética, 557 recuperação de banco de dados contra falhas catastróficas, 557  
 Backup, utilitário, 28  
 Bag (multiconjunto) de tuplas, 64, 99  
 Bag, construtor, 240  
 Banco de dados Universidade, 6  
 Banco de dados, arquitetura. Ver arquitetura de banco de dados  
 Banco de dados de back-end, 17  
 Banco de dados, projeto. Ver projeto de banco de dados

- Banco de dados, segurança. *Ver* segurança do banco de dados
- Bancos de dados bitemporais, 640
- Bancos de dados de multimídia
- análise de fontes de dados de áudio, 653
  - análise de imagens, 715
  - reconhecimento de objeto, 664
  - marcação semântica de imagens, 627
  - tipos de arquivos, 2
- Bancos de dados de objeto. *Ver* ODBs (bancos de dados de objetos)
- Bancos de dados espaciais
- aplicações de dados espaciais, 649-650
  - indexação de dados, 667
  - mineração de dados, 626
  - operadores, 647
- Bancos de dados estatísticos, 562
- Bancos de dados grandes, 605
- Bancos de dados heterogêneos
  - SGBDs, 33
- Bancos de dados lógicos, 627
- Bancos de dados muito grandes, 699
- Bancos de dados orientados a objeto. *Ver* BDOOs (bancos de dados orientados a objeto)
- Bancos de dados pessoais, 10, 203
- Bancos de dados temporais
- versão de atributo, 642
  - construções de consulta temporal e a linguagem TSQL2, 642-644
  - representação de tempo, calendários e dimensões de tempo, 636-637
  - dados de série temporais, 644-645
  - relações de tempo de transação, 630-640
  - relações bitemporais, 640-641
- Bancos de dados transacionais, 721
- Bancos de dados, introdução
- atores em cena, 9-10
  - vantagens de usar a abordagem de SGBD, 11-15
  - backup e recuperação, 13
  - coleção de itens de dados nomeados, 502
  - definição, 2
  - projeto, 6
  - dedução e ações usando regras, 14
  - recuperação de informações (RI), 669
  - isolamento entre programas e dados, e abstração de dados, 7-8
  - restrições de integridade, 13-14
  - intercâmbio de dados na Web usando XML, 16
  - múltiplas interfaces dos usuários, 13
  - múltiplas visões de dados, 8
  - orientados a objeto, 8
  - armazenamento persistente de objetos do programa, 12
  - pessoais, 10, 203
  - processamento eficiente de consulta, 12-13
- redundância controlada, 11
- oferecendo abstração de dados e flexibilidade de aplicação com, 15
- natureza de autodescrição, 6-7
- compartilhamento de dados e processamento de transação multiusuário, 8-9
- armazenando e extraíndo documentos XML de, 291
- resumo e exercícios, 18
- restringindo o acesso não autorizado, 12
- um exemplo, 4-6
- usar a abordagem de SGBD, 11-15
- trabalhadores nos bastidores, 10-11
- BDDs (bancos de dados distribuídos)
- vantagens, 592
  - arquitetura, 596
  - autonomia, 592
  - gerenciamento de catálogo, 615
  - computação de nuvem, 615
  - controle de concorrência, 613
  - fragmentação de dados, 601-603
  - replicação e alocação de dados, 603
  - custos de transferência de dados do processamento de consulta distribuído, 607
  - definição, 589
  - exemplo de fragmentação, alocação e replicação, 603-605
  - funções, 593
  - sistemas multiprocessador, 590
  - em Oracle, 617-620
  - arquitetura paralela *versus* distribuída, 596
  - sistemas de banco de dados peer-to-peer, 616
  - processamento de consulta, 605
  - processamento de consulta distribuído usando semijunção, 608
  - recuperação, 613
  - confiabilidade e disponibilidade, 592
  - arquitetura cliente/servidor de três camadas, 598-601
  - gerenciamento de transações, 612
  - transparência, 591
  - tipos, 593
- BDOOs (bancos de dados orientados a objeto)
- versão de atributo, 642
  - complexidade de dados, 204
  - armazenamento persistente, 575
- Begin transaction, tipos de transação, 519
- BEGIN\_TRANSACTION, operação, 506, 509
- Bell-LaPadula, modelo, 570
- Best Match 25 (BM25), 678
- BFIM (before image), item de dados antes da atualização de, 545
- bfr. *Ver* fator de bloco (bfr)
- bibliotecas de funções. *Ver* chamadas de função, programação de banco de dados com
- bibliotecas digitais e a Web, 699
- B-link, árvore, 539
- BLOBs (objetos binários grandes), 398
- Blocos de consulta, 459
- Blocos de dados
- gerenciamento de buffer, 26, 28, 455, 545
  - ponteiros, 34, 218, 400, 409, 430
  - ordem sequencial para o acesso, 396
- Blocos de disco, 552
- Bloqueio. *Ver também* bloqueio em duas fases
- para controle de concorrência, 538
  - nível de granularidade, 536
  - bloqueio de índice, 539
  - granularidade múltiplo, 536
- Bloqueio de certificação, 524
- Bloqueio de predicado, 540
- Bloqueio em duas fases
- bloqueios básicos, 529
  - bloqueios binários, 524
  - conversão de bloqueios, 527
  - serialização garantida pelo, 527-529
  - bloqueios compartilhados e exclusivos, 538
  - variações do, 529
- Bloqueio estrito em duas fases, 549
- Bloqueios
- binários, 524
  - certificação, 534
  - conversão, 527
  - compartilhados e exclusivos, 538
  - em duas fases, 549
- BM25 (Best Match 25), 678
- Bottom-up, 148
- Bottom-up, técnica
- para o projeto de esquema, 210
- Braço mecânico em discos rígidos, 395
- B-trees (árvores B)
- organização de arquivo, 414
  - variação(ões) da, 436, 443
- Buckets, 408, 409, 411
- Buffering duplo, 397
- Buffers de dados, 480
- Buffers
- espaço de buffer do SGBD, 459
  - em SGBDs, 10
  - junções de loop aninhado, 464
- Bytes, 398

## C

- C, linguagem
- SQL embutida, 72, 302, 303, 305-314
- linguagem hospedeira em SQL/CLI, 314

- C++, vínculo da linguagem, 252
- Cabeçalho nos documentos, 281
- Cabeças de leitura/gravação, 395
- Cache de SGBD, 460
- Caching
  - cache do banco de dados, 502
  - na recuperação de banco de dados, 543 em SGBDs, 13
- Cálculo de domínio (relacional), 123
- Cálculo relacional de tuplas
  - exemplos de consultas, 119
  - quantificadores existenciais e universais, 118-119
  - expressões e fórmulas, 118
  - notação para grafos de consulta, 120-121
  - expressões seguras, 122
  - transformando os quantificadores universais e existenciais, 121
  - variáveis de tupla e relações de intervalo, 117-118
  - usando o quantificador universal nas consultas, 121-122
- Cálculo relacional
  - cálculo de domínio (relacional), 123-124
- Calendários
  - bancos de dados temporais, 626
- Call, instrução em SQL, 321
- Camada de aplicação (lógica de negócios), 599
- Camada de apresentação (cliente), na arquitetura cliente-servidor de três camadas, 598
- Camada do cliente PHP, 600
- Camada intermediária, arquitetura de três camadas, 32
- Caminhos de acesso
  - classificamos os SGBDs por, 35
  - em modelos físicos de dados, 21
- Campo hash, 406
- Campo de ordenação, organização de arquivo, 406
- Campo-chave, arquivos classificados, 404
- Campos
  - campo hash, 406
  - referências de campo lógicas entre os registros de arquivo, 414
  - ordenação e campos chave, 404
- Campos de conexão, 414
- Campos opcionais, 398
- Canais ocultos
  - controle de fluxo, 562
  - controle de acesso obrigatório, 562
- Canal de fibra over Ethernet (FCoE), 419
- Cardinalidade de seleção, 480
- Cardinalidade em um domínio, 41
- Carga de banco de dados, 28
- Cartucho, Oracle, 626
- Cascade, opção na operação Delete, 51
- CASE (Computer Aided Software Engineering), 218, 230
- Catálogos centralizados, 615
- Catálogos parcialmente replicados, 615
- Catálogos totalmente replicados, 615
- Catálogos
  - informação de catálogo usada nas funções de custo, 480-481
  - do SGBD, 6
  - em SQL, 58
  - gerenciamento de transação nos bancos de dados distribuídos, 593
- Categoria parcial, 172
- Categoria total, 171
- Categorias no modelo EER
  - definição, 161
  - modelagem, 170-172
- Certificados digitais, 562
- Chamadas de função, programação de banco de dados com
  - técnicas para programação de banco de dados, 303-304
- JDBC para programação Java, 316-320
- SQL/CLI usando C como linguagem hospedeira, 314-316
- Chave de ordenação para o arquivo, 404
- Chave parcial, 144, 145, 178, 192, 351
- Chaves candidatas
  - definição, 349
  - dependência funcional, 338
  - restrições do modelo relacional, 96
- Chaves compostas, 158, 446
- Chaves hash, 491
- Chaves estrangeiras
  - dependências de inclusão, 383
- Chaves no modelo de objeto ODMG, 252-267
- Chaves primárias
  - definição, 349
  - formas normais baseadas em, 347-353
  - índices primários, 425
  - restrições do modelo relacional, 189
- Chaves secundárias, 190, 349
- Chaves substitutas, 56
- Chaves únicas, 45, 189
- CHECK, cláusula
  - limitar valores de atributo ou domínio usando a, 62
  - especificando restrições sobre tuplas, 63
- Check points
  - algoritmo de recuperação ARIES, 533-536
- Ciclo de vida de macro, 204
- Ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204
- Ciclos, um grafo com círculos em uma estrutura hierárquica, 299
- Cilindros, 393
- Classe/subclasse, relacionamentos, 161, 167, 386
- Classes
  - embutidas no modelo de objetos ODMG, 257-259
  - modelo EER, 162
  - modelos de dados de objeto, 21
  - controle de acesso obrigatório, 567
  - definições de tipo, 238
- Classes base, 175
- Classes folha, 169
- Classificação
  - mineração de dados e, 700
  - esquema de classificação facetada, 693
  - objetivos da mineração de dados, 699
  - descoberta de conhecimento, 699
  - no controle de acesso obrigatório, 562
  - espacial, 649
- Cláusula Having, 82
- Cientes
  - arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31-32
  - arquitetura cliente/servidor, 30
- Clipes de áudio em bancos de dados de multimídia, 627
- Clipes de vídeo, conceitos de banco de dados multimídia, 650
- Clustering
  - hierarquias de conceito e, 653
  - descoberta de conhecimento e, 699
- Codd, Ted, 38
- Coleções
  - criando tabelas baseadas nos UDTs, 250
  - extraíndo elementos isolados de, 273
  - persistentes, 243, 245
  - transientes, 245
- Coleta de lixo, 451
- Comando de leitura, 395
- Comandos remotos, 577
- Combinação de esquema, 689
- Combinação de padrão, 716
- COMMIT\_TRANSACTION, operação, 506
- comparando bancos de dados com, 26
- Componentes analíticos das ferramentas de projeto, 231
- Componentes heurísticos de ferramentas de projeto, 231
- Comportamentos
  - de aplicações de banco de dados, 226
  - no modelo de objeto ODMG, 252
- Computadores clientes
  - servidores especializados, 30
- Concedendo privilégios, 568
- Conceitualização, 179
- Concorrência intercalada, 501
- Condição booleana, 118, 273
- Condição de preservação de atributo de uma decomposição, 370
- Condição de tempo, 642

- Condição qualificadora em XPath, 292  
 Condições (fórmulas). *Ver* fórmulas  
 Condições conjuntivas, operações SELEÇÃO, 477  
 Condições de junção  
     no cálculo de domínio, 123  
     junção de interseção temporal, 641  
 Condições de seleção disjuntivas, 462  
 Condições de seleção  
     no cálculo de domínio, 123  
     operação SELEÇÃO, 98  
 Condições no modelo ECA  
     definição, 627  
     do STARBURST, 632  
 Conectando ao banco de dados, 306  
 Conectivos AND, OR, NOT, fórmulas, 119  
 Confiabilidade nos sistemas distribuídos, 623  
 Confidencialidade, perda de, 563  
 Conflitos dos schedules da transação, 513  
 Conhecimento dedutivo, 700  
 Conhecimento indutivo, 700  
 Conjunto de construtores, 246  
 Conjuntos de documentos não relevantes, 677  
 Conjuntos de documentos relevantes, 677  
 Conjuntos de entidade, 134  
 Conjuntos de itens  
     algoritmo Apriori, 702-703  
     regras de associação, 707  
     algoritmos de crescimento FP, 704-706  
     algoritmos de árvore FP, 704-706  
     algoritmo de partição, 706-707  
     algoritmo de amostragem, 703-704  
 Conjuntos de regras, 523  
 Conjuntos de valores, 136-139  
 Conjuntos mínimos de dependências funcionais, 368-369  
 Conjuntos  
     equivalência de, 368  
     explícitos de atributos em SQL, 80  
     tabela SQL, de tuplas, 64  
     tabelas como, 67-69  
 Consideração adiada, 631  
 Consideração da regra, 631  
 Consideração imediata, 631  
 Constelação de fatos, 725  
 Construção de bancos de dados  
     definição, 4  
     exemplo de banco de dados UNIVERSIDADE, 4  
 Construções do esquema, 22, 23, 146  
 Construções em PHP, 328  
 Construtor list, 240  
 Construtores de tipo de coleção (multivvalorados), 240  
 Construtores de tipo  
     construtor átomo, 239, 240  
     definição, 239  
 ODL e, 359-360  
 construtor struct, 240  
 Construtores struct (tupla), 240  
 Consulta de recuperação SQL simples, 73  
 Consulta ocasional, 726  
 Consultas. *Ver também* OQL (Object Query Language); SQL (Structured Query Language)  
     baseadas em conteúdo, 691  
     definição, 4  
     consultas não recursivas, 663  
     recuperação de informações, 670  
     interface interativa, 303, 321  
     sistemas RI, 669  
     baseadas em palavra-chave, 695  
     projeto físico do banco de dados, 203, 206, 207  
     consultas de recuperação de tabelas de banco de dados, 334-335  
     espaciais, 626, 645, 647, 664  
     estatísticas, 111, 578  
     TSQL2, 644  
 Consultas aninhadas correlacionadas em SQL, 79  
 Consultas aninhadas, correlacionadas, 79  
 Consultas booleanas, 679  
 Consultas de intervalo, 446, 462, 492  
 Consultas de linguagem natural, 680  
 Consultas de palavra-chave  
     visão geral, 695  
     tipos de consultas em sistemas RI, 669  
 Consultas estatísticas, 111, 578  
 Consultas externas, 77, 78, 79, 80, 83  
 Consultas não recursivas, 663  
 Consultas nomeadas em OQL, 272  
 Consultas por proximidade, 679-680  
 Contas do usuário, 564, 565, 567, 568  
 Contexto organizacional para o uso de sistemas de banco de dados, 202-203  
 Controle de acesso  
     segurança de banco de dados, 562-588  
     MAC (Mandatory Access Control), 570  
     obrigatório, 570-578  
     políticas de, para e-commerce e a Web, 575  
     RBAC, 572, 573, 586  
     restringindo o acesso não autorizado, 12  
     controle de acesso em nível de linha, 573-574  
     medidas apropriadas do controle de segurança, 588  
     autorização do usuário, 610  
     por XML, 574  
 Controle de acesso em nível de linha, 573-574  
 Controle de acesso obrigatório. *Ver* MAC (Mandatory Access Control)  
 Controle de concorrência de validação, 533  
 Controle de concorrência multiversão, 533-535  
 Controle de concorrência  
     módulos componentes do SGBD, 26  
     protocolos, 541  
     software, 8  
     gerenciamento de transação em bancos de dados distribuídos, 593  
 Controle de fluxo  
     canais secretos, 579-580  
     introdução ao, 579-580  
     medidas de controle, 563  
 Controle de qualidade, data warehousing, 729  
 Convenções de nomeação  
     restrições em SQL, 61-63  
     para relações, 195  
     para construções de esquema, 132  
 Conversão de aplicação no ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204  
 COUNT, função  
     funções agregadas em SQL, 82-83  
     agrupamento, 83-85  
     implementando, 470  
 Crawlers  
     visão geral, 693  
     Web crawlers, 693  
 CREATE ASSERTION, comando, 49, 76, 87  
 CREATE INDEX, comando, 73  
 CREATE SCHEMA, comando, 58  
 CREATE TABLE, comando  
     especificando, sobre tuplas usando CHECK, 63  
     especificando restrições de chave e integridade referencial, 62-63  
     SQL (Structured Query Language), 57  
 CREATE TRIGGER, comando, 49, 76, 87, 88  
 CREATE VIEW, comando, 59, 89  
 CREATE, comando, 58  
 Credenciais, controle de acesso e, 575  
 Criptografia de chave pública (assimétrica), 864, 581  
 Criptografia de dados. *Ver* criptografia  
 Criptografia  
     visão geral, 580  
     de chave pública (assimétrica), 581-582  
     algoritmo de criptografia de chave pública RSA, 582  
     algoritmos de chave simétrica, 581  
 CRM (Customer Relationship Management), 17, 32  
 CS (Conversational Search), 694  
 Cubos de dados (hipercubos), 722  
 Curinga (\*)  
     tipos de consultas em sistemas de RI, 669  
     usando com XPath, 292

## Cursores

recuperando múltiplas tuplas com SQL embutida usando, 307-309

Custo de pessoal, escolha de um SGBD, 216

Custo operacional, escolha de um SGBD, 216

Customer Relationship Management (CRM), 17, 32

Custos de aquisição do software, escolha de um SGBD, 216

Custos de treinamento, escolha de um SGBD, 216

## D

DAC (Discretionary Access Control), 585

## Dados

qualidade dos dados, desafios da segurança do banco de dados, 583

definição, 2

isolamento entre programas e, 6, 7-8

múltiplas visões dos, 6, 8

normalização, 11

sensibilidade, 565

tipos de dados na recuperação de informações, 671

Dados de evento válidos, 644

## Dados estruturados

extração de, 689

visão geral, 279

e não estruturados, 616

Dados semiestruturados, 280-283

Dados, blocos. *Ver* blocos de dados

Data Encryption Standard (DES), 580

Data marts, 722

Data Surveyor, 716

Data warehouse corporativo, 722

## Data warehouses

construindo um, 726-728

características, 721-722

modelagem de dados para, 722-726

dificuldades de implementação de, 729-730

funcionalidade típica de um, 728-729

visão geral, 720-721

*versus* visões, 729

Data warehouses virtuais, 722

## Datalog, linguagem

forma clausular de cláusulas de Horn, 656-657

consultas não recursivas, 661-663

notação, 655-663

programas e segurança, 659

DATE, tipo de dados em SQL, 61

DB/DC sistema, ferramentas de SGBD, 29

DBAs (administradores de banco de dados)

atores em cena, 9

interface para o, 26

DCT (Discrete Cosine Transform), 650

## DDL (Data Definition Language)

linguagens de SGBD, 24

conceitos de esquema, 58

SQL, 47

## Deadlock

deteção de, 623

em bancos de dados distribuídos, 480

## Decomposição de consulta, 609-611

Decomposição. *Ver* propriedades das decomposições relacionais

## Decomposições binárias, 359, 372

## Definição de dados

em QBE, 740-743

em SQL, 58

## DELETE, comando, 71-72

## Delete, operação

técnicas de controle de concorrência, 501, 505, 523-542

operações do modelo de dados relacional, 42, 50

Dependência. *Ver também* dependências funcionais

descoberta de padrão, 692

grafo de dependência de predicado, 662

## Dependência de existência, 143, 144, 148, 732

## Dependência funcional, 338

Dependência multivalorada. *Ver* MVD

## Dependências de dados, restrições do modelo relacional, 44

## Dependências de inclusão, 234, 365, 383

## Dependências de junção (JD), 348, 359-360

## Dependências funcionais

baseadas em funções aritméticas e procedimentos, 384-385

equivalência de conjuntos, 368

dependência de existência, 143, 144, 148, 732

dependência funcional, 338

dependências de inclusão, 234, 365, 383

regras de inferência, 347, 365

JD (dependências de junção), 348, 359-360

conjuntos mínimos de, 368-369

MVD (dependência multivalorada), 361

restrições do modelo relacional, 96

dependências de modelo, 365, 384

dependências transitivas, 352

tipos de restrições, 49

## Dependências parciais, 352

## Dependências transitivas, 352

## DES (Data Encryption Standard), 580

## Descoberta de conhecimento nos bancos de dados (KDD), 699

## Desempenho

vantagens de bancos de dados distribuídos, 592

utilitários do sistema de banco de dados, 28

## Desempenho de E/S, 494

## Desenvolvedores de ferramentas, 11

## Desenvolvedores de software, 219

## Desenvolvimento de aplicação

vantagens dos bancos de dados distribuídos, 592-593

tempo reduzido para, 14

## Desnormalização

definição, 349

agilizar as consultas, 493

## DFT (Discrete Fourier Transform), 650

## Diagrama de esquema, 21

## Diagramas

ferramentas automatizadas, 204

diagrama de esquema, 21

UML. *Ver* UML (Unified Modeling Language)

## Diagramas de atividade, UML, 223

## Diagramas de caso de uso, 223

## Diagramas de classes

notação, 146

UML, 151, 154

## Diagramas de componentes, 220

## Diagramas de estado, 223

## Diagramas de implantação, 220

## Diagramas de interação, 221

## Diagramas de objeto, 220

## Diagramas de pacotes, 220

## Diagramas de sequência, 221

## Diagramas estruturais, 220

## Dicionários de dados (ou repositórios de dados)

ferramentas de SGBD, 17

## Dimensões de tempo em bancos de dados temporais, 636

## Directory Information Tree (DIT), 619

## Direitos de propriedade intelectual, 583

## Diretório ativo, 552

## Diretórios on-line, 619

## Discos de cabeça fixa, 395

## Discos de cabeça móvel, 395

## Discos de dupla face, 421

## Discos rígidos, 392

## Discrete Cosine Transform (DCT), 650

## Discrete Fourier Transform (DFT), 650

## Discretionary Access Control (DAC), 585

## Disjunção, restrição de, 166

## Disk packs, 393

## Disponibilidade

de dados, 566

perda de, 563

de informações atualizadas, 14

## DISTINCT, palavra-chave com comando SELECT, 68

## DIT (Directory Information Tree), 619

## DIVISÃO, operação na álgebra relacional, 106

- DML (Data Manipulation Language)  
 linguagens de SGBD, 24  
 SQL, 58
- DMLs de um conjunto de cada vez, 25
- DMLs não procedurais, 36
- DMLs procedurais, 36
- Document Object Model (DOM), 285
- Document Type Definition (DTD), 285
- Documentação do esquema XML, 290
- Documentos  
 documentos de hipertexto, 279  
 recuperação de informações, 669  
 bancos de dados multimídia, 626  
 Semantic Network, 681
- Documentos de hipertexto, 279
- Documentos XML centrados no documento, 284
- Documentos XML centrados nos dados, 284, 292, 300
- Documentos XML de streaming, 423
- Documentos XML híbridos, 284
- Documentos XML que não seguem um esquema, 284
- Documentos XML válidos, 284-286
- Documentos XML  
 extraindo de bancos de dados, 291-292  
 tipos de, 284  
 bem formados e válidos, 284-286
- DOM (Document Object Model), 285
- Domínios  
 cardinalidade, 41  
 restrições de, 44  
 esquema de relação, 40
- DOS (Denial of Service), ataques, 575
- DROP SCHEMA, comando, 91
- DROP TABLE, comando, 91
- DROP VIEW, comando, 93
- DSML (Linguagem de Marcação do Serviço de Diretórios), 575
- DSS, 721
- DTD (Document Type Definitions), 279
- E**
- ECA (Event-Condition-Action), modelo, 664
- ECG (esquema conceitual global), 209
- E-commerce  
 políticas de controle de acesso para, 575  
 intercâmbio de dados na Web para, usando XML, 16
- Economias de escala, 14
- ECR (Entity-Category-Relationship), modelo, 170
- EER (Enhanced Entity-Relationship), modelo  
 agregação e associação, 177  
 classificação e instanciação, 284  
 restrições sobre especialização e generalização, 165-167
- conceitos de abstração de dados, representação de conhecimento e ontologia, 176-177
- escolhas de projeto para especialização/generalização, 174
- definições formais para os conceitos, 174
- generalização, 164-165
- hierarquias e reticulados da especialização e generalização, 167-169
- identificação, 178
- modelagem dos tipos de união usando categorias, 170-172
- ontologias e a Web semântica, 179-181
- refinamento de esquemas conceituais, 169-170
- especialização, 163-164
- subclasses, superclasses e herança, 162-163
- exemplo de outra notação, 175-176
- um exemplo de esquema UNIVERSIDADE, 172-174
- EIS (Sistemas de informações executivas), 721
- Eixos de expressões XPath, 293
- Elemento raiz, 284
- Elementos de dados no documento, 284
- Elementos de exemplo QBE, 737
- Elementos, documentos XML  
 notação para especificar, 215  
 elemento de dados, 566  
 linguagem de esquema XML, 286
- Elementos vazios, linguagem de esquema XML, 290
- Encadeamento para trás, 645
- Encapsulamento, 241
- End transaction, tipos de transação, 506
- END\_TRANSACTION, operação, 506
- Engenharia de software auxiliada por computador (CASE), 732
- Engenharia direta, Rational Rose, 226
- Engenharia reversa, Rational Rose, 226
- Engenheiros de software, atores em cena, 9
- Enterprise Resource Planning. Ver ERP (Enterprise Resource Planning)
- Entity-Category-Relationship (ECR), modelo, 170
- Entrada e saída de voz, 26
- Equivalência de conjuntos de dependências funcionais, 368
- Equivalência de schedules, 513, 518
- Equivalência de visão, 513
- ER (Entidade-Relacionamento), modelo  
 atributos de tipos de relacionamento, 143  
 referências bibliográficas, 280  
 relacionamento binário, 141  
 entidades e atributos, 132
- ER para relacional, mapeamento algoritmo para, 189
- mapeamento de tipos de relacionamento binário 1:l, 192
- mapeamento de tipos de relacionamento binário l:N, 192
- mapeamento de tipos de relacionamento binário M:N, 193
- mapeamento de atributos multivalorados, 193
- mapeamento de tipos de relacionamento *n*-ários, 194
- mapeamento de tipos de entidade regular, 182
- mapeamento de tipos de entidade fraca, 190
- ER, diagramas  
 diagramas de classe, 148  
 definição, 131  
 notação, 146
- ER, notação do diagrama, 146
- atributos chave, 239
- exercícios de laboratório, 387
- convenções de nomes, 146
- conjuntos e instâncias, 140
- relacionamentos como atributos, 141
- nomes de papel, 146
- aplicação de banco de dados de exemplo, 131
- conjuntos de valores, 136-139
- tipos de entidade fraca, 144
- ERP (Enterprise Resource Planning)  
 banco de dados de back-end, 17  
 bancos de dados federados, 590  
 SANs (Storage Area Networks), 389
- Erro(s)
- Java, 311
- modelo de objeto ODMG, 258
- recuperação é necessária, 505
- confiabilidade e disponibilidade e, 592
- Espaço do campo hash, 408
- Especialização definida por atributo de superclasse, 166
- Especialização parcial, 166
- Especialização/generalização  
 restrições, 165-167  
 definições, 163
- escolhas de projeto, 174
- generalização, 164
- hierarquias, 167
- representação do conhecimento, 176
- esquemas conceituais, 209
- especialização, 163
- UML (Unified Modeling Language), 175
- Especificação de uma conceitualização, 179
- Especificação núcleo, SQL, 58
- Espelhamento (sobrelemento) RAID, 416
- Esperar-morrer, 530
- Esquema  
 projeto conceitual, 169  
 tipo de entidade, 169  
 instâncias e estado do banco de dados, 21-22

- ontologias, 179  
 relacional. *Ver* esquemas de bancos de dados relacionais  
 modelo de dados relacional, 38-56  
 arquitetura de três esquemas. *Ver* arquitetura de três esquemas  
 Esquema conceitual global (ECG), 596  
 Esquema conceitual local (ECL), 596  
 Esquema conceitual  
    projeto de banco de dados, 132  
    na arquitetura de três esquemas, 23  
 Esquema de alocação, 602  
 Esquema de componente, 598  
 Esquema de estrela, 725  
 Esquema de exportação, 598  
 Esquema de fragmentação de um banco de dados, 602  
 Esquema de relação universal, 346  
 Esquema externo, arquitetura de três esquemas, 22  
 Esquema floco de neve, 725  
 Esquema interno local (EIL), 596  
 Esquema interno, arquitetura de três esquemas, 22  
 Esquema local, arquitetura do esquema de banco de dados federado, 597  
 Esquemas de banco de dados. *Ver* também esquema  
    instâncias e estado do banco de dados e, 21-22  
    ontologias, 179  
    relacional. *Ver* projeto de banco de dados relacional  
    arquitetura de três esquemas. *Ver* arquitetura de três esquemas  
 Esquemas de bancos de dados relacionais  
    algoritmos para projeto de esquema, 274  
    semântica clara aos atributos, 338  
    reprovar a possibilidade de gerar tuplas falsas, 338  
    dependência funcional, 338  
    valores NULL nas tuplas, 343  
 Estado ativo, transações, 506  
 Estado atual da relação, 22  
 Estado confirmado, 506  
 Estado inicial, 514  
 Estado inválido, 46  
 Estado parcialmente confirmado das transações, 506  
 Estado terminado, transações, 506  
 Estratégia balanceada binária para a integração de visão, 233  
 Estratégia de dentro para fora, 210  
 Estratégia mista para projeto de esquema, 210  
 Estruturas complexas  
    versão de atributo, 642  
    para objetos, 247  
 UDT (tipos definidos pelo usuário), 247  
 Estruturas de arquivo, banco de dados físico, 73  
 Estruturas em árvore. *Ver* também B-trees (árvores B)  
    árvore de padrão frequente, 703  
    árvores de pesquisa, 436  
    hierarquia de especialização, 167  
    árvores TV (vetor telescópico), 651  
 ETL, ferramentas de, 693  
 Event-Condition-Action (ECA), modelo, 664  
 Eventos de duração, 636  
 Eventos no modelo ECA  
    definição, 664  
    exemplo STARBURST, 664  
 Evolução do esquema, 22  
 Exceções. *Ver* erro(s)  
 EXCEPT, operação  
    operações de conjunto SQL, 68  
 Exibição de roll-up, 723  
 Exibição do drill-down, 723  
 EXISTS, função da SQL, 79-80  
 Expansão ou crescimento (primeira), novos bloqueios, 527  
 Expressão FLWR, 293  
 Expressões de caminho  
    notação de ponto para montar, 252  
    em OQL, 270  
    XPath, especificando, 292-293  
 Expressões de coleção ordenada (indexada), 274  
 Expressões relacionais, 126  
 Expressões seguras, 122  
 Extends, palavra-chave estendendo herança, 276  
 Extensão da relação, 40  
 Extensible Stylesheet Language (XSL), 279  
 Extensible Stylesheet Language Transformations (XSLT), 279  
 Extração de informação, 695  
 Extração, transformação, carga (ETL), ferramentas, 583
- F**
- Facetas, 29, 693  
 Facilidades de comunicações, 29  
 Falha catastrófica, técnicas de recuperação de banco de dados para, 577  
 Falha do computador (falha do sistema), 505  
 Falhas, confiabilidade e disponibilidade, 592  
 Fan-out de índice multinível, 433  
 Fantasmas, suporte para transação em SQL, 519  
 Fase de análise do algoritmo de recuperação ARIES, 554  
 Fase de encolhimento (segunda), 527  
 Fase de implementação, 268  
 Fase de leitura do controle de concorrência otimista, 535  
 Fase de levantamento de requisitos e análise no projeto de banco de dados, 134  
    do ciclo de vida dos sistemas, 205  
 Fase de projeto do ciclo de vida do sistema, 205  
 Fase de validação, controle de concorrência de validação (otimista), 535  
 Fase, projeto conceitual do banco de dados, 206  
 Fator de bloco (bfr)  
    para o arquivos, 427  
    índices multiníveis, 433  
 Fatos do bancos de dados, 659  
 FCoE (canal de fibra over Ethernet), 419  
 Fechamento de X sob F, 367  
 Ferir-esperar, 530  
 Ferramentas, 29  
 Ferramentas automatizadas para projeto de banco de dados, 209  
 Ferramentas comerciais de mineração de dados, 716-717  
 Finanças, aplicações de mineração de dados, 715  
 Find, operações em arquivos, 401  
 FindAll, operações em arquivos, 402  
 FindNext, operações em arquivos, 402  
 FindOrdered, operações em arquivos, 402  
 Fita magnética  
    backup e recuperação, 557  
    dispositivos de armazenamento de, 389, 396  
 Fita magnética, 557, 389, 396  
 FNBC (Forma Normal de Boyce-Codd)  
    decomposição de junção não aditiva para, 359, 375  
 Fontes de dados de áudio, 653  
 Fontes de dados  
    acessadas pelo programa Java, 317  
    bancos de dados como, 279  
 FOREIGN KEY, cláusula, 62  
 Forma clausal  
    em Datalog, 653  
    em sistemas de banco de dados dedutivos, 664  
 Forma Normal de Boyce-Codd (BCNF), 345, 355-357  
 Forma normal temporal, 641  
 Forma, análise automática de imagens, 651  
 Formas normais  
    baseadas em chaves primárias, 347-353  
    quinta forma normal (5FN), 359  
    primeira forma normal (1FN), 349  
    quarta forma normal (4FN), 357  
    insuficiência de, 369  
    normalização de relações, 348  
    uso prático das, 349  
    segunda forma normal (2FN), 352  
    forma normal temporal, 641

- terceira forma normal (3FN), 352
- F**ormulários  
coletando dados de, e inserindo registro, 333-334  
PHP, 329
- F**ormulários Web, 333
- F**órmulas  
no cálculo de domínio, 123  
no cálculo relacional de tupla, 118-119
- F**ragmentação  
bancos de dados distribuídos puros, 596  
exemplo, 603  
transparência, 591
- F**ragmentação de dados, 601. *Ver* fragmentação
- F**ragmentação horizontal, 591
- F**ragmentação mista, 602
- F**ragmentação vertical, 602
- F**rase ou uma pergunta em linguagem natural, 673
- FROM, cláusula  
do comando SELECT, 81  
consultas SQL básicas, 64
- F**-score, 686
- F**unção de distância para comparar a imagem, 651
- F**unção hash, 392
- F**unção de regressão, 714
- F**unções de agregação  
agrupamento, 72  
implementando operações agregadas, 470-471  
processamento e otimização de consulta, 458  
álgebra relacional, 82  
em SQL, 82-83  
cálculo relacional de tupla, 116-122
- F**unções. *Ver também* operações  
atributos e operações, 175  
comportamento funcional, no projeto de transações, 215  
PHP, 325  
QBE (Query-By-Example), 737  
SQL/PSM (Persistent Stored Modules), 72, 303
- G**  
GAs (algoritmos genéticos), 1698
- G**eneralização. *Ver* especialização/generalização
- G**erador de código para execução de consulta, 457
- G**erador de tipo, 240
- G**erenciador de transação global, 597  
Gerenciamento de buffer  
módulos componentes do SGBD, 26
- G**erenciamento de recuperação global, 556
- GIF, formato de imagem, 650
- GIS** (sistemas de informações geográficas)  
bancos de dados espaciais, 645  
tipos de bancos de dados, 16
- G**rafo de dependência de predicado, 663
- G**rafo de precedência, 514
- G**rafos. *Ver também* diagramas  
criando visões XML hierárquicas sobre planos ou baseados em grafos, 295  
hierarquias (grafos acíclicos), 34  
grafo de dependência de predicado, 663  
grafos de consulta, 120-121, 472-474  
grafo de espera, 541
- G**rafos acíclicos (hierarquias), em modelos de dados de objeto, 21
- G**rafos de consulta, notação, 120-121, 472-474
- G**rafos de espera, 541
- G**rafos de serialização, 521
- G**RANT OPTION, 564
- G**rau de autonomia local, 593
- G**rau de homogeneidade do software de SGBDD, 593
- G**roup by, cláusula, 619
- G**UIs (interfaces gráficas do usuário), 13
- H**  
Handle, variável de ponteiro C, 314
- H**ardware, 4
- H**ashing dinâmico, 410
- H**ashing estático, 410
- H**ashing extensível, 410
- H**ashing externo, 420
- H**ashing interno, 406
- H**ashing linear, 410
- H**ashing múltiplo na resolução de colisão, 6408
- H**ashing particionado, 446
- H**AVING, cláusula em SQL  
funções de agregação, 82  
consultas de recuperação, 63  
comando SELECT, 64
- H**erança  
múltipla, 257  
no modelo de objeto ODMG, 252  
seletiva, 246, 277  
subclasses compartilhadas, 169  
especificando, 251  
herança de tabela, 251  
hierarquias de tipo, 244
- H**erança de tabela, 251
- H**erança múltipla em ODBs (bancos de dados de objetos), 257
- ODL** (Object Definition Language), 240
- H**erança seletiva, 246
- H**ierarquia estrita, 167
- H**ierarquias  
regras de associação entre, 707  
em modelos de dados de objeto, 21  
hierarquias de especialização, 167, 169, 178, 181  
hierarquias de tipo, 238, 244
- H**ierarquias de classe. *Ver* hierarquias de tipo (classe)
- H**ierarquias de conceito, 653
- H**ierarquias de memória e dispositivos de armazenamento, 390-391
- H**ierarquias de tipo (classe)  
restrições sobre extensões  
correspondentes a uma, 245  
herança e, 244  
sistemas OO, 238
- H**ífens, pré-processamento, 682
- H**iperlinks  
página de destino e um texto de âncora, 688
- H**istogramas, 651
- H**ITS, algoritmo de pontuação, 688
- H**orn, cláusulas, 655
- H**SV (matiz, saturação e valor), 651
- H**TML (HyperText Markup Language)  
documentos de hipertexto, 691  
strings de texto longas em um arquivo HTML, 327  
dados não estruturados, 281  
linguagem de publicação na Web, 16
- H**ubs de páginas Web ou Websites, 688
- H**yperText Markup Language. *Ver* HTML (HyperText Markup Language)
- I**  
**I**dentificação  
objetivos da mineração de dados, 699-700
- I**dentificadores de objeto. *Ver* OIDs (identificadores de objeto)
- I**dentificadores, 283, 286, 451
- I**E (extração de informação), 695
- I**mplantação, operação e manutenção, fases do ciclo de vida, 204
- I**mplementação  
ciclo de vida da aplicação de banco de dados, 204  
projeto de banco de dados e o processo de, 205-219  
de operações de banco de dados, 12  
sistema de banco de dados, 204
- I**mplementação do banco de dados. *Ver* implementação
- I**mpressão digital do banco de dados, 577
- I**nanição, controle de concorrência e, 524, 529, 531
- I**ndependência de dados, arquitetura de três esquemas e, 22-24
- I**ndependência física de dados, 23
- I**ndependência lógica de dados, 23

- Indexação de junção, 726  
 Indexação invertida, 674  
 Indexed Sequential Access Method (ISAM), 424  
 Índice composto, 450  
 Índice denso, 431, 434, 470, 495  
 Índice esparsos, 295  
**Índices**  
 armazenamento de banco de dados, 28  
 armazenamento de relações baseado em coluna, 451-452  
 arquivos de grade, 455  
 árvores de pesquisa e B-trees, 436  
 B-trees, 437  
 B<sup>+</sup>-trees, 439  
 baseados em função, 450  
 bitmap, 663-666  
 chaves múltiplas, 424  
 clustering, 425  
 consulta do SGBD, 13  
 físicos *versus* lógicos, 450-451  
 hash, 12  
 hashing particionado, 446-447  
 implementados para melhorar o desempenho, 626  
 multiníveis dinâmicos, 435  
 multiníveis, 178  
 outros tipos de índices, 447-450  
 pesquisa, inserção e exclusão, 441  
 pesquisas simples, 420  
 primários, 425, 451  
 problemas como, 503  
 projeto de banco de dados físico e, 458  
 referências bibliográficas, 280  
 secundários, 462  
 único nível, 538  
 variações das B-trees e B<sup>+</sup>-trees, 443  
**Índices baseados em função**, 450  
**Índices bitmap**, 447-448-449  
**Índices de agrupamento (clustering)**-451, funções de custo para operações SELEÇÃO, 479  
 outros tipos de índice, 447-450  
 tipos de índices ordenados, 424  
 visão geral, 487  
**Índices de único nível**  
 índices primários, 425, 451  
 índices secundários, 428, 451, 452, 462  
**Índices físicos**
- versus* lógicos, 450-451  
**Índices lógicos** *versus* índices físicos, 450-451  
**Índices multiníveis**  
 árvores de pesquisa e B-trees, 436  
 B-trees, 437  
 B<sup>+</sup>-trees, 439  
 dinâmicos, 435  
 pesquisa, inserção e exclusão, 441  
 variações das B-trees e B<sup>+</sup>-trees, 443  
**Índices multinível dinâmicos**, 435  
**Índices primários**  
 índice primário multinível não denso, 434  
 para registros ordenados (arquivos classificados), 392  
 tipos de índices ordenados, 424  
**Índices secundários**  
 tipos de índices ordenados, 424  
**Inferência**, 563  
 em bancos de dados, 584  
 representação do conhecimento, 161  
**INFORMATION\_SCHEMA**, SQL, 59  
**Injeção de código**, ataques de injeção de SQL, 576  
**Inner joins** (junções internas), 107  
 em SQL, 107  
*versus* junções externas, 107  
**INSERT**, comando SQL, 334  
**Instanciação** é o como inverso da classificação, 177  
**Instâncias**  
 conjunto atual de ocorrências ou, 21  
 de especialização, 196  
 relacional, 188  
**Integração de esquema (view)**, 210  
**Integridade de entidade**, 571  
**Interface de consulta interativa**-27  
**Interfaces amigáveis ao usuário**, 742  
**Interfaces baseadas em formulário**, SGBD, 25  
**Interfaces baseadas em menu**, 25  
**Interfaces de banco de dados**. Ver interfaces  
**Interfaces de linguagem natural**, 26  
**Interfaces de usuário baseadas na Web**, 25  
**Interfaces do usuário**, 13-14  
**GUIs (Graphical User Interfaces)**, 13  
 multiusuários, 500  
**Interfaces gráficas do usuário (GUIs)**, 13  
**Interface(s)**  
 DBA, 18  
 de consultas interativas, 27  
 de operações, 252  
 ferramentas de projeto, 38  
 GUIs (interfaces gráficas do usuário), 19  
 linguagens de consulta de alto nível, 15  
 múltiplos usuários, 08  
 no modelo de objeto ODMG 252  
 SGBDs, 18  
**International Standards Organization (ISO)**, 57  
**Internet SCSI (iSCSI)**, 389  
**Interpolação de variáveis nas strings**, 328  
**INTERSECÇÃO**, operação na teoria dos conjuntos, 101  
**INTERSECÇÃO**, operação de álgebra relacional, 101  
**INTERVAL**, tipo de dados SQL  
 visão geral, 636  
**IS-A (E-UML)**, relacionamentos, 163  
 no modelo EER, 161  
 relacionamentos de classe/subclasse no modelo EER, 167  
**ISAM (Indexed Sequential Access Method)**, 435  
**INSTANCIA\_DE**, É\_UMA, 177  
**MEMBRO\_DE**, É\_UMA, 177  
**PARTE\_DE**, É\_UMA, 178  
**SUBCLASSE\_DE**, É\_UMA, 178  
**ISCSI (Internet SCSI)**, 419  
**ISO (International Standards Organization)**, 57  
 Itens de banco de dados, 501-503  
 Iterador posicional, 312  
 Iteradores, 312-313
- J**
- Java Database Connectivity**. Ver JDBC (Java Database Connectivity)  
**Java-28**  
 embutindo comandos SQL em, 310-311-312  
 programação JDBC, 314  
 SQL e, 310  
**JDBC (Java Database Connectivity)**  
 arquitetura cliente/servidor para SGBDs, 589

- biblioteca de funções, 325  
para programação Java, 316
- JDBC, bibliotecas de classes, 318
- JDBC, driver, 318
- JOIN, operações  
fator de seleção de junção, 467  
funções de custo, 479  
hash-join híbrido, 489  
implementando, 461  
juncão de loop aninhado, 467  
juncão de partição-hash, 468  
visão geral, 464
- Joins de único loop  
funções de custo, 479
- Jukeboxes de fita, 391
- Junção de loop aninhado, 485  
implementando, 461
- Junções de partição-hash  
Métodos para implementar junções, 464  
visão geral, 464
- Junções sort-merge  
funções de custo, 479
- Métodos para implementar junções, 464
- K**
- KR (raciocinar sobre)  
agregação e associação, 177  
classificação e instanciação, 177  
especialização e generalização, 177  
identificação, 177  
modelos de dados semânticos, 166-167
- L**
- Lacunas entre blocos, 394
- LANs (redes locais), 419
- Latência. *Ver* atraso rotacional (rd)
- Leituras sujas, 508
- Ligações  
divergência de impedância, 304
- LIKE, operador de comparação, 69
- Linguagem de definição de dados. *Ver* DDL (Data Definition Language)
- Linguagem de definição de visões (VDL), 24
- Linguagem de especificação de restrição, 49
- Linguagem de esquema XML, 286
- Linguagem de manipulação de dados. *Ver* DML (Data Manipulation Language)
- Linguagem de Marcação do Serviço de Diretórios (DSML), 575
- Linguagem de programação de banco de dados. *Ver* linguagens de programação
- Linguagens de consulta de alto nível, 15
- Linguagens de consulta, 15  
DML, 24  
SQL. *Ver também* SQL (Structured Query Language)  
TSQL2. *Ver também* SQL (Structured Query Language)
- Linguagens de especificação de formulários, 25
- Linguagens de programação  
banhos de dados da Web. *Ver* PHP  
divergência de impedância, 304
- Linguagens de scripting, PHP como, 325
- SGBD, 303  
técnicas para programação de banco de dados, 303  
vantagens/desvantagens, 56  
XML, 325
- Linguagens declarativas  
linguagens de SGBD, 25  
SQL como, 60
- Linguagem de programação hospedeira  
C como linguagem hospedeira na SQL/CLI, 314  
DML, 25  
na programação de banco de dados, 335
- Linha da vida do objeto, diagramas de sequência 221
- Linhas, 86
- Linhas. *Ver* tuplas (linhas)
- Literais (valores), 239  
literais atômicos, 253  
literais de coleção, 253  
literais estruturados, 239  
tipos complexos para, 291
- Literais atômicos, 253
- Literais de coleção, 253
- Literais estruturados, 239
- Lógica de três valores, 343
- LPOOs, 237  
conceitos de OO, 238
- declarações de classe, 237
- ODBs acoplados de perto com, 363
- variáveis de instância, 238
- vínculos com, 306
- M**
- MAC (Mandatory Access Control)  
classes de segurança em, 580
- Maiúsculas/minúsculas, pré-processamento, 682
- Mandatory Access Control, 570
- Manutenção  
banco de dados, 6  
custos de manutenção na escolha do SGBD, 323
- Mapeamento de atributos multivalorados, 193-194
- Mapeamento de modelo. *Ver* mapeamento do modelo de dados
- Mapeamento do modelo de dados  
fase do projeto, 208, 218  
ferramentas automatizadas, 204, 209, 232  
projeto de banco de dados e, 218  
projeto lógico do banco de dados, 206, 218
- Mapeamento independente do sistema, 218
- Mapeamento-194  
arquitetura de três esquemas, 22  
comando SELEÇÃO, 64  
mapeamento do modelo de dados. *Ver* mapeamento do modelo de dados tuplas, 64
- Marcadores de condição em diagramas de sequência, 222
- Marcadores de exclusão e a reorganização periódica, 405
- Materialização de view, 90
- MAX, função  
agrupamento e, 91  
funções de agregação em SQL, 82  
implementação da, 133
- Mecanismo de nomeação, 242
- Mecanismos de raciocínio, 177
- Memória cache, 390
- Memória flash, 390
- Memória principal, 430
- Memórias de jukebox óptico, 391
- Mensagens, passagem de, 237

- Metaclasses, representação do conhecimento, 178
- Metadados
- definição, 35
  - no catálogo do SGBD, 609
- Metadados de negócios, 728
- Metodologia de projeto de banco de dados, 202
- ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204-205
  - ciclo de vida do sistema de informação, 203-204
  - contexto organizacional para o uso de sistemas de banco de dados, 202-203
  - escolha do SGBD, 206, 208, 216
  - exemplo do banco de dados Universidade, 172-173
  - fase de levantamento e análise de requisitos, 207-208
  - ferramentas automatizadas, 204, 209
  - implementação e ajuste do sistema, 206, 207, 219
  - mapeamento do modelo de dados (projeto lógico do banco de dados), 132, 133, 205, 206, 218, 229
  - processo de implementação, 205-219
  - projeto de esquema conceitual, 22, 148, 177, 189, 209, 348
  - projeto de transação, 208, 215-216
  - projeto físico do banco de dados, 203, 206, 207, 215, 218-219, 490, 491
  - referências bibliográficas, 280
  - UML como um padrão de especificação de projeto, 219
  - UML para o projeto de aplicação de banco de dados, 220
  - UML, tipos de diagrama, 131, 148, 202, 220
  - visão geral, 201
- Refinamento conceitual, 178
- Projeto de banco de dados, 217
- Projeto de esquema, 374
- Métodos. Ver também operações de classes de objetos, 220
- Métodos de acesso, organização de arquivo e, 402
- Middleware, software
- SGBDDs heterogêneos, 33
- MIN, função agrupamento e, 82
- funções de agregação em SQL, 82
- implementando operações de agregação, 470
- Mineração de dados, Data mining
- aplicação de banco de dados específica, 6
- Minimundo, 6
- Modelo booleano, 674-675
- Modelo de dados relacional
- características das relações, 41-42-43
  - conceitos, 41
  - correspondências entre os modelos ER, 194
  - Domínios, atributos, tuplas e relações, 39
  - esquemas, 58
  - integridade, integridade referencial e chaves estrangeiras, 47-48-49
  - linguagem prática para. Ver SQL (Structured Query Language)
  - linguagens formais para. Ver álgebra relacional
  - notação, 60
  - operação de exclusão, 51
  - operação de inserção, 539
  - operações de atualização, 401
  - outros tipos de restrições, 47
  - referências bibliográficas, 280
  - restrições, 41
  - transações e, 203
  - visão geral, 58
- Modelo de dados, 414
- Modelo de matriz de acesso, 547
- Modelo objeto-relacional
- criando tabelas baseadas nos UDTs, 250
  - encapsulamento de operações, 247
- Modelo relacional plano, 280
- Modelos de dados
- abstração de dados, 6, 7-8, 15
  - categorias, 20-21
  - hierárquicos para XML. Ver modelos de dados hierárquicos para XML
  - objeto. Ver modelos de dados de objeto
  - Rational Rose, 159, 160, 187, 118, 200, 202, 219, 220, 225-229
  - rede. Ver modelos de dados de rede
  - regras inerentes, 14
  - semânticos, 161, 177, 179, 188, 234
- Modelos de dados avançados, 627-668
- bancos de dados ativos. Ver sistemas de banco de dados ativos
- bancos de dados de multimídia. Ver bancos de dados de multimídia
- bancos de dados espaciais. Ver bancos de dados espaciais
- sistemas de banco de dados dedutivos. Ver sistemas de banco de dados dedutivos
- Modelos de dados baseados em registro-20
- Modelos de dados conceituais, 20
- Modelos de dados de alto nível, 20
- Modelos de dados de baixo nível, 20
- Modelos de dados de objeto
- modelagem de objeto, 131
- Modelos de dados em árvore. Ver modelos de dados hierárquicos
- Modelos de dados funcionais, 141
- Modelos de dados hierárquicos para XML
- criando visões XML hierárquicas sobre dados planos ou baseados em grafos, 295
- Modelos de dados legados, 20
- Modelos de dados representativos (ou de implementação), 20
- Modelos de dados semânticos 161
- agregação e associação, 177
  - classificação e instanciação, 177
  - conceitos de abstração de, 176
  - especialização e generalização, 181
  - identificação, 177
- Modificação de consulta, 90
- Modo de acesso, transação em SQL, 519
- Módulo cliente, 19
- Módulo gerenciador de dados armazenados, SGBD, 26
- Módulos
- cliente e servidor, 31
  - componentes do SGBD, 26-28
  - SGBD, 31
- Módulos componentes do SGBD, 26-28
- Multiconjunto de tuplas, 78
- Multiplicidades nos diagramas de classe UML, 227
- Multiprogramação, 501
- MVD (Dependência multivalorada) 4FN, 348
- definição formal, 129

- regras de inferência, 365-366  
restrições do modelo relacional, 96
- N**
- Namespaces XML, 286  
*N*-ários, 153  
processo de integração de visão, 213  
tipos de relacionamento, 154  
NAS (Network-Attached Storage), 389  
JUNÇÃO NATURAL, operações, 106  
Navegação. *Ver também* navegadores Web  
interfaces, 24  
modos de interação em sistemas de RI, 673-674  
Navegadores Web, 598  
Network-Attached Storage (NAS), 389  
Nível de conta, privilégios discricionários, 567  
Nomes de função e relacionamentos recursivos, 140  
Normalização  
algoritmos. *Ver* algoritmos de normalização  
de relações, 364  
dependências funcionais, 347  
do projeto de esquema relacional, 346  
ferramentas automatizadas, 204  
projeto de banco de dados relacional baseado em, 360  
Normalização de dados, 11, 348  
Nós de constante  
em grafos de consulta, 120  
notação para árvores de consulta e grafos de consulta, 472  
Nós de relação  
em grafos de consulta, 120  
notação, 502  
Nós de árvore, 488  
Nós descendentes, 537  
Nós filhos de estruturas de árvore, 110, 436  
Nós folha de árvores, 110  
Nós folha, 478  
NOT EXISTS, funções, 748  
NOT NULL, restrição, 53  
Notação Datalog, 655-656  
Notação de ponto, 242  
expressões de caminho, 252
- modelo de objeto ODMG, 252  
operações, 242  
Notação pé de galinha, 732  
Notação  
diagramática, 138  
e grafos de consulta, 472  
em diagramas de classes UML, 148  
em diagramas ER, 143  
para árvores de consulta, 472  
NULL, valores  
defaults de atributo, 61  
em tuplas, 197  
exemplos ilustra, 91  
no modelo ER, 156  
restrições, 143  
tuplas com, 77
- O**
- Object Data Management Group. *Ver* ODMG (Object Data Management Group)  
Object Data Management Systems. *Ver* ODMS (Object Data Management Systems)  
Objetos atômicos  
no modelo de objeto ODMG, 252, 257  
tempo de vida do objeto, 223  
Objetos binários grandes (BLOBs), 398  
Objetos de exceção, 177  
Objetos de iteração, 258  
Objetos  
atributos visíveis e ocultos, 241  
no modelo de objeto ODMG, 257  
objetos atômicos (definidos pelo usuário), 259-261  
operações, 259  
persistência, 253  
tipos complexos, 291  
Ocorrências, conjunto atual de, 21  
ODBC (Open Database Connectivity)  
API da, 31  
biblioteca de funções, 314  
ODBs (bancos de dados de objetos)  
encapsulamento de operações, 237  
extensões à SQL, 320  
herança múltipla, 165  
herança seletiva, 246  
hierarquias de tipo e herança, 244-245  
identificadores de objetos, 648
- persistência de objetos, 241-243  
polimorfismo (sobrecarga de operador), 245  
projeto conceitual, 139  
ODL (linguagem de definição de objeto)  
construções semânticas do modelo de objeto ODMG, 263  
construções, 263  
construtores de tipo, 276  
exemplo de esquema, UNIVERSIDADE, 276  
herança e, 16  
no padrão ODMG, 247  
ODMG (Object Data Management Group)  
OQL (Object Query Language), 252  
padrões, 237  
vínculo da linguagem C++, 252  
ODMG, modelo de objeto, 263  
atômicos (definidos pelo usuário), 259-261  
extensões, chaves e fábrica de objetos, 261  
herança, 247  
interfaces e classes embutidas, 257  
literais, 257  
objetos, 275  
ODL (linguagem de definição de objeto), 263  
ODMS (Object Data Management Systems). *Ver também* ODBs (bancos de dados de objetos)  
linguagem de consulta de alto nível, 457  
OIDs, 239  
padrão, 292  
tipos complexos, 291  
vínculo antecipado (ou estático), 246  
Off-line, 390  
OIDs (identificadores de objetos)  
no modelo de objeto ODMG, 252  
tipos de referência, 250  
OLTP (processamento de transação on-line), 721  
Ontologias, 653  
conceitos, 653  
definição, 4  
Web semântica e, 179  
OO (orientado a objeto), 237

- Open Database Connectivity. *Ver ODBC*  
 (Open Database Connectivity)
- Operação de inserção, 539  
 sobre arquivos, 423
- Operações. *Ver também* funções; métodos banco de dados, 540  
 em diagramas de classe, 131  
 encapsulamento de, 237  
 modelos de dados, 8  
 no ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204  
 no modelo de objeto ODMG, 257  
 objetos, 07  
 pipelining, 390  
 processamento e otimização de consulta, 605  
 projeto de banco de dados e, 06  
 regras de transformação, 474  
 sobre arquivos, 423  
 transação, 491
- Operações de atualização  
 fatores que influenciam o projeto físico do banco de dados, 490-491  
 operações sobre arquivos, 423  
 projeto de banco de dados, 458  
 tipos de operações do modelo de dados relacional, 389
- Operações de conjunto, 470  
 processamento e otimização de consulta, 457-489  
 SQL, 470
- Operação de destruidor, 242
- Operações de modificação sobre arquivos, 600. *Ver também* operações de atualização
- Operações modificadoras de objeto, 242
- Operações de recuperação, 557  
 das tabelas do banco de dados, 334  
 objetos, 528  
 sobre arquivos, 423  
 tipos de operações do modelo de dados relacional, 389
- Operações em arquivos, reset, 401
- Operações no modelo de dados relacional  
 operação Delete, 276  
 operação Insert, 630  
 operação Update (Modify), 630  
 visão geral, 694
- Operações relacionais binárias
- operação JUNÇÃO, 82, 107  
 operações EQUIJUNÇÃO e JUNÇÃO NATURAL, 81  
 visão geral, 97
- Operações relacionais unárias  
 operação PRODUTO CASTESIANO, 155-157  
 operação PROJETO, 149-150  
 operação SELEÇÃO, 147-149  
 operações UNIÃO, INTERSECÇÃO e SUBTRAÇÃO, 152-155
- Operador de concatenação (||), 60
- Operador de decremento, 70
- Operador de elemento, 273
- Operador de incremento, 70  
 operador de concatenação, 60  
 operador SELEÇÃO, 97  
 operadores de coleção em OQL, 273  
 sobrecarga. *Ver* polimorfismo (sobrecarga de operador)
- Operadores  
 operadores aritméticos em SQL, 105-106  
 operadores, trabalhadores de banco de dados nos bastidores, 17
- Operadores de coleção, 273
- Operadores de comparação  
 domínios são valores ordenados, 98  
 SQL, 64
- OQL (Object Query Language)  
 consultas OQL simples, 260  
 expressões de coleção ordenada (indexada), 274  
 extraíndo elementos isolados de coleções singulares, 273  
 no padrão ODMG, 247, 275  
 operadores de coleção e, 273  
 resultados de consulta e expressões de caminho, 270-272
- Ordem sequencial, os blocos de dados em, 396
- Ordenação, 480  
 externa, 77  
 implementando operações agregadas, 470  
 registros ordenados, 392
- Ordenação lógica, 431
- Ordenado (indexado)  
 funções de custo, 479
- resultados da consulta, 599
- Ordenados, arquivos de registros, 404
- ORDER BY, cláusula SQL, 459  
 resultados da consulta, 599
- Organização de arquivo primária, 414  
 B-trees, 389  
 organização de dados, 18
- Orientado a objeto (OO), 237
- Otimização de consulta baseada em custo informações de catálogo, 615  
 JOIN, 661  
 SELECT, 663
- Otimização semântica, 488
- Otimizador de consulta, 27
- Otimizando consultas. *Ver* processamento e otimização de consulta
- UNIÃO EXTERNA, operação, 612
- Overflow ou transação, arquivo de, 405
- P**
- Padrões, 29  
 especificação de projeto de banco de dados, 219  
 PostgreSQL, 33
- Paginação de sombra, 543
- Páginas Web dinâmicas, 687  
 definição, 4
- Páginas Web estáticas, 279
- Parâmetro de disco, 735-743
- Parâmetros, 304  
 SQL/PSM (Persistent Stored Modules), 72
- Participação total, 143
- PEAR (PHP Extension and Application Repository), 332
- Persistência, 238  
 coleções, 271  
 dados, 271  
 objetos, 275
- Persistent Stored Modules (PSM), 72
- Pesquisa linear  
 algoritmo de força bruta, 461  
 blocos de arquivo no disco, 400  
 funções de custo para SELEÇÃO, 481  
 no arquivo, 431
- Pesquisas  
 métodos para seleção complexa, 686-687  
 métodos para seleção simples, 685-686

- Pessoal de manutenção, 17  
 PHP Extension and Application Repository (PEAR), 491  
 PHP, 302  
     arrays, 389  
     características, 282  
     coletando dados de formulários e inserindo registros, 333  
     funções, 314  
     referências bibliográficas, 280  
     variáveis, tipos de dados e construções, 328  
 PHP, 325  
 PHP, nomes de variável, 328  
     compartilhado, 596  
     escopo, 330  
     programa, 580  
     tupla, 640  
 PHP, servidor, 331  
 Pipelining, 390  
 PL/SQL, 25  
     criação do sistema de banco de dados do zero, 216  
     divergência de impedância, 304  
 Planos de execução de consulta, 472  
 Polimorfismo (sobrecarga de operador)  
     conceito de OO, 238  
 Ponteiros de registro, 409  
 Ponteiros para os blocos de dados e, 597  
 Pontos de entrada, 243  
     em OQL, 274  
     no modelo de objeto ODMG, 252  
 Precisão média, 685  
     comandos DML e, 28  
     SQL embutida e, 449  
 Predicado de definição da subclasse, 165  
 Predicados, 122  
     esquemas relacionais e, 360  
 Pré-processador de hipertexto, 325  
     SQL embutida e, 449  
 Pré-processamento: dígitos, 682  
 Pressuposto do mundo fechado, 43  
 PRIMARY KEY, cláusula, 62  
 Primeira forma normal (1FN), 348  
 Privilégios, 73  
 Problema de divergência de impedância, 12  
 Procedimentos armazenados, 320  
 Processamento de transação on-line. *Ver*
- OLTP (On-line Transaction Processing)  
 Processamento e otimização de consulta  
     Funções de custo para JUNÇÃO, 483-484-485  
     funções de custo para SELEÇÃO, 481-482-483  
     informações de catálogo, 615  
     junção de loop aninhado, 485  
     métodos de pesquisa para seleção simples, 461  
     operações, 488  
 Processamento paralelo, 501  
 Processo de classificação, 177  
 Processos, 181  
     no projeto de banco de dados, 175  
 Produto cartesiano, 41  
 PRODUTO CARTESIANO, operação álgebra relacional, 67  
 Programa e dados, 390  
 Programa e operação, 22  
 Programadores de aplicação, 13, 26, 28, 219  
 Programas clientes, 31  
 Programas de aplicação, 3, 4, 6, 7, 8, 14, 19, 23, 29, 30, 31, 32, 44, 49, 50, 131, 132, 133, 204, 207, 303, 304, 307, 321  
 Programas, isolamento entre, 6  
 Projetistas de banco de dados  
     atores em cena, 9-10  
     teste dos programas de aplicação, 131  
 Projeto com perda, 374  
 Projeto conceitual  
     de alto nível, 132  
     de bancos de dados, 6  
     em notação UML, 226-227  
     exemplo de aplicação de banco de dados, 133-134  
     refinando o projeto de ER para o banco de dados EMPRESA, 145-146  
     sincronismo entre o, e o banco de dados real, 227  
 Projeto controlado pelo departamento, 610  
 Projeto de banco de dados relacional  
     conjuntos mínimos de dependências funcionais, 368-369  
     definição geral da segunda forma normal, 384-385  
     definição geral da terceira forma normal, 354-355  
 dependência multivalorada e quarta forma normal, 357-358-359  
 dependências de inclusão, 386  
 dependências de modelo, 365  
 dependências funcionais baseadas em funções aritméticas e procedimentos, 384-385  
 segunda forma normal (2FN), 354  
 terceira forma normal (3FN), 348  
 Projeto de banco de dados  
     ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204-205  
     decisões de projeto sobre indexação, 492-493  
     desnormalização como decisão de projeto para agilizar as consultas, 493  
     escolhas de projeto para o projeto conceitual, 147-148  
     especialização e generalização, 163-165  
     fatores que influenciam o projeto físico do banco de dados, 490-491  
     prático. *Ver* metodologia de projeto de banco de dados  
     relacional. *Ver* projeto de banco de dados relacional  
     verificação, 231  
 Projeto de esquema centralizado (uma única tentativa), técnica de, 209  
 Projeto de esquema conceitual, 209  
     estratégias para, 210  
     identificar correspondências e conflitos entre os esquemas, 210-211  
     integração de esquema (visão), 210, 233  
     modelo de dados de alto nível usado no, 206  
     técnicas, 209  
 Projeto do conteúdo de dados, 206  
 Projeto físico de banco de dados. *Ver também* projeto de banco de dados organização de dados, 18  
 Projeto lógico, 233  
 Projeto orientado a objetos, 217  
 Projeto relacional por análise, 364  
 Projeto relacional por síntese, 377  
 PROJETO, operações  
     algoritmos para, 696-697  
     na álgebra relacional, 149-150  
     processamento e otimização de

- consulta, 696-697
- Prolog, linguagem. *Ver também* Datalog, linguagem
- Propriedade de atomicidade, 9, 508, 577
- Propriedade de durabilidade, 508
- Propriedade de isolamento, 508
- Propriedade de junção não aditiva (ou sem perdas), 345
- formas normais e, 345
- sucessiva 360
- testando decomposições binárias para, 557
- Propriedade de junção sem perdas (não aditiva)
- decomposição em relações da 3FN, 560-563
- decomposição em relações da 4FN, 570
- formas normais e, 518
- sucessiva, 557
- testando decomposições binárias para, 557
- Propriedade de preservação de dependência
- decomposição para terceira forma normal (3FN), 560-563
- formas normais e, 518
- Propriedade imutável das OIDs, 239
- Propriedades das decomposições relacionais
- decomposição da junção não aditiva para esquemas FNBC, 380
- decomposições sucessivas, 364
- junção não aditiva, 338
- preservação da dependência, 338
- testando decomposições binárias, 372
- Propriedades de classe, 177
- PSM (Persistent Stored Modules), 72, 303
- ## Q
- QBE (Query-By-Example)
- cálculo de domínio, 123, 737
- QMF (Query Management Facility), 124, 737
- Quantificadores
- existenciais e universais, 118
- operadores de coleção em OQL, 273
- transformando os, 121
- usando, 121
- Quantificadores existenciais
- no cálculo relacional de tupla, 119
- transformando, 121
- Quantificadores universais
- no cálculo relacional de tupla, 119
- transformando, 121
- usando, 121
- Quarta forma normal (4FN)
- definição formal, 381
- dependência multivalorada, 357
- Query Management Facility (QMF), 124
- Query-By-Example. *Ver* QBE (Query-By-Example)
- Quinta forma normal (5FN), 348
- ## R
- RAID (Redundant Array of Inexpensive Disks)
- melhor confiabilidade, 416
- melhoria de desempenho, 415
- níveis, 415
- Raízes, 680
- RAM (Random Access Memory), 390
- Rational Rose
- ferramentas e opções, 226
- modeladores de dados, 219
- projeto de banco de dados com, 228
- Razão de cardinalidade para relacionamento binário, 142
- Razão, seletividade de junção, 106, 483, 484
- RDF (Resource Description Framework), 295
- Read (ou Get), operação sobre arquivos, 401
- Recuperação de informações. *Ver* RI (recuperação de informações)
- Recuperação. *Ver também* backup e recuperação; técnicas de recuperação de banco de dados
- tipos de falhas, 500
- Redes locais (LANs), 419
- Redundância de dados, 217,
- Redundant Array of Inexpensive Disks (RAID). *Ver* RAID (Redundant Array of Inexpensive Disks)
- REF, palavra-chave especificando relacionamentos via referência, 248
- Referências
- chave estrangeira, 252
- especificando relacionamentos por referência, 252
- Referências de valor, 268
- Registro de âncora (âncora de bloco), 425
- Registro de conexão em SQL/CLI, 315
- Registros. *Ver também* arquivos (de registros)
- de conexão SQL/CLI, 315
- desordenados (arquivos de heap), 403
- espalhados/não espalhados, 400
- gravando registros de arquivo no disco, 397
- informação de catálogo usada na funções de custo, 480
- inserindo, 333
- mistas, 389
- ordenados (arquivos classificados), 389
- registro de âncora (âncora de bloco), 425
- tamanho fixo e tamanho variável, 306
- tipos, 314
- Registros de ambiente em SQL/CLI, 315
- Registros de descrição em SQL/CLI, 314
- Registros de instrução em SQL/CLI, 314
- Registros de tamanho fixo, 595-597
- Registros de tamanho variável, 595-597
- Registros em blocos, 403
- Registros desordenados (arquivos de heap), 403-404
- Regras ativas, 626
- Regras de associação
- algoritmo Apriori, 702-703
- algoritmo de amostragem, 703-704
- algoritmo de árvore de padrão frequente (FP), 704-706
- algoritmo de partição, 706-707
- algoritmos de crescimento FP, 704-706
- associações multidimensionais, 707
- associações negativas, 708
- descoberta de padrão e análise de padrão uso da Web, 691
- entre hierarquias, 707
- exemplo de uma, 649
- Regras de inferência
- de Armstrong, 367
- para dependências funcionais e multivaloradas, 381
- para dependências funcionais, 365
- Regras de negócios
- restrições de integridade, 13
- restrições do modelo relacional, 96

- Regras dedutivas. *Ver* regras em bancos de dados dedutivos
- Regras heurísticas, 682
- Regras inerentes do modelo de dados, 14
- Relação do relacionamento (tabela de pesquisa)
- mapeamento de tipos de relacionamento binário 1:1, 192
  - mapeamento de tipos de relacionamento binário 1:N, 192
  - mapeamento de tipos de relacionamento binário M:N, 193
- Relacionamento de identificação do tipo de entidade fraca, 144
- Relacionamentos
- banco de dados UNIVERSIDADE, 6
  - especificando, por referência, 252
  - na modelagem de dados, 131
  - no modelo de objeto ODMG, 252
  - símbolos de, 733
  - sistemas OO, 258
- Relacionamentos binários
- escolhendo entre relacionamentos binário e ternário, 151-153
  - grau de relacionamento, 140, 141
  - mapeamento do modelo de dados, 132
  - mapeamento para um esquema relacional, 138
  - restrições, 132
- Relacionamentos complexos entre dados, 13
- Relacionamentos físicos entre registros de arquivo, 617
- Relacionamentos no modelo ER
- atributos dos tipos de relacionamento, 146
  - grau maior que dois, 145
  - relacionamentos como atributos, 141
  - relacionamentos recursivos, 140
  - restrições sobre tipos de relacionamento binários, 142
  - tipos de relacionamento, 142
  - tipos, conjuntos e instâncias de relacionamento, 140
- Relacionamentos recursivos, 140, 141
- Relacionamentos sem identificação, Rational Rose, 226
- Relacionamentos ternários
- escolhendo entre relacionamentos binários e ternários, 228-231
- no modelo ER (Entidade-Relacionamento), 213-214
- restrições, 232
- Relações (estados de relação). *Ver também* tabelas
- armazenamento baseado em coluna, 669-670
  - definição alternativa, 64-65
  - interpretação (significado), 66
  - legalidade, 514
  - normalização, 517-518
  - ordenando tuplas, 63
  - ordenando valores dentro de tuplas, 64
  - valores e NULLS nas tuplas, 65-66
- Relações aninhadas 1FN, 351
- Relações compatíveis no tipo, 470
- Relações de intervalo das variáveis de tupla, 175-176
- Relações de resultado, 75
- Relações matemáticas, 59, 63
- Relações múltiplas
- consultas e ordenação JUNÇÃO, 718-719
  - opções para mapeamento de especialização ou generalização, 295
- Relações universais, 544
- Relações virtuais, especificando com comando CREATE VIEW, 90
- RENOMEAR, operação na álgebra relacional, 151-152
- Repetidor nomeado em SQLJ, 461
- Repetindo campo ou grupos nos registros de arquivo, 595
- Repositório de informações
- ferramentas de SGBD, 43
  - organizações usando, 306
- Representação binária do resultado da função de hashing, 410
- Representação conceitual de dados, 7
- Requisitos de dados, projeto de banco de dados, 495
- Requisitos funcionais durante o projeto de banco de dados, 131-132
- Resource Description Framework (RDF), 295
- Restrição de cardinalidade mínima, 143
- Restrição de completude (ou totalidade), 166
- Restrições
- de domínio, 44
- dependências de inclusão, 571
- em relacionamentos binários e ternários, 151
- em relacionamentos binários, 142
- especialização e generalização, 163-165
- integridade, integridade referencial e chaves estrangeiras, 47-49
- outros tipos, 49-50
- restrições de chave, restrições sobre NULL, 44
- restrições de estado, 50
- sobre extensões correspondentes a uma hierarquia de tipos, 245
- Restrições baseadas em tupla, 63
- Restrições baseadas na aplicação, 44
- Restrições de chave
- especificando em SQL, 95-96
  - restrições de integridade em bancos de dados, 21
  - sobre atributos de entidade, 208-209
- Restrições sobre especialização, 165
- Restrições de estado, 75
- Restrições de integridade referencial
- dependências de inclusão, 571
  - especificando em SQL, 95-96
  - modelos de dados relacionais, 73-74
  - restrições de integridade nos bancos de dados, 21
- Restrições de integridade
- em bancos de dados, 20-21
  - esquema de banco de dados relacional e, 70
  - no modelo de dados relacional, 73-74
  - restrição de integridade de entidade, 73
- Restrições de participação em relacionamentos binários, 217
- Restrições de transição, 75
- Restrições de unicidade
- especificando em SQL, 95-96
  - fatores influenciando o projeto físico de banco de dados, 729
  - restrições de integridade em bancos de dados, 21
  - sobre atributos de entidade, 208-209
- Restrições em SQL
- comando CREATE TABLE, 59-60
  - especificando asserções, 87-88
  - especificando restrições de atributo e

- defaults de atributo, 61-62
- especificando restrições de chave e integridade referencial, 62-63
- especificando, sobre tuplas usando CHECK, 63
- Restrições estruturais dos relacionamentos, 140
- Restrições semânticas
  - dependências de modelo e, 572
  - restrições do modelo relacional, 68
  - tipos de restrições, 74
- Resultados de consulta
  - consultas de recuperação de tabelas de banco de dados, 334-335
  - cursor para o looping sobre tuplas, 450
  - expressões de caminho, 252
  - ordenação, 106-107
- RI (recuperação de informações), 699
- ROLLBACK (ou ABORT), operação, 506
- Rollback, 506
- Rollback em cascata (ou propagação de cancelamento) de transações, 519
- ordenação de rótulo de tempo, 532
- Rótulos, dados semiestruturados, 691
- S**
  - SANs (Storage Area Networks), 418
  - SAX (Simple API for XML), 285
  - SBDFs, 594
  - Schedules (históricos) de transações, 509
  - SCSI (Small Computer System Interface), 389
  - SDL (Storage Definition Language), 24
  - Segurança do banco de dados
    - algoritmos de chave pública, 581
    - algoritmos de chave simétrica, 581
    - assinaturas digitais, 564
    - ataques de injeção de SQL, 577, 587
    - certificados digitais, 562
    - controle de acesso baseado em papel, 587
    - controle de acesso obrigatório, 570-575
    - controle de acesso, contas do usuário e auditorias, 565
    - controle de fluxo, 564
    - criptografia, 564
    - desafios, 583
    - medidas de controle, 563-564
  - Oracle Label Security, 584
  - políticas de controle de acesso para e-commerce e a Web, 575
  - sensibilidade dos dados, 573, 585
  - tipos de segurança, 562
  - Seleção conjuntiva, 462
  - SELECÃO, comando SQL
    - atributos a serem recuperados, 70
    - atributos de projeção, 100
    - cláusula FROM, 64
    - consultas de recuperação básicas em SQL, 63-70
    - forma básica, 64
    - funções de agregação, 70
  - SELEÇÃO, operações
    - condições de seleção disjuntivas, 463
    - em arquivos, 401
    - funções de custo, 479
    - implementando, 461-463
    - métodos de pesquisa para seleção complexa, 462
    - métodos de pesquisa para seleção simples, 461
    - na álgebra relacional, 119
    - seletividade da condição, 98
  - SELEÇÃO, operador, 97
  - Seletividade da condição, 98
  - Seletividade e estimativas de custo na otimização de consulta
    - componentes de custo para execução de consulta, 480
    - consultas de múltiplas relações e ordenação de JUNÇÃO, 484-485
    - funções de custo para JUNÇÃO, 483-484
    - funções de custo para SELECÃO, 481-483
    - informação de catálogo usada nas funções de custo, 480
  - Semântica
    - de atributos, 360
    - restrições de integridade, 13
  - Séries temporais, 17
  - Servidor de banco de dados, 28, 32, 203
  - Servidor de consulta (transação) na arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31
  - Servidores
    - módulo componente do SGBD, 26
    - nível do servidor na arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31
    - programa cliente, 28
    - servidores de banco de dados, 19
    - servidores especializados na arquitetura cliente/servidor, 30
    - variável PHP, 327
  - Servidores de aplicação
    - bancos de dados federados e, 594
    - camada intermediária na arquitetura de três camadas, 32
    - módulos componentes do SGBD, 26
  - Servidores de arquivo na arquitetura cliente/servidor, 30
  - Servidores de banco de dados, módulos componente do SGBD, 26-28
  - Servidores de correio (e-mail), 30
  - Servidor de impressão na arquitetura cliente/servidor, 30
  - Servidores especializados na arquitetura cliente/servidor, 30
  - Servidores Web, 30
  - Set null ou set default, 51
  - Unidades de disco rígido, 390
  - SGBDDs (SGBDs distribuídos)
    - classificar os SGBDs, 32
    - SGBDDs homogêneos, 33
  - SGBDF, 598
  - SGBDOR, 236
  - SGBD (sistema gerenciador de banco de dados)
    - armazenando e extraíndo documentos XML, 291-292
  - arquitetura centralizada, 30
  - arquitetura cliente/servidor de duas camadas, 31
  - arquitetura cliente/servidor, 30-31
  - backup e recuperação, 13
  - cachê de, 460
  - catálogo do, 6
  - classificação, 49-52
  - ferramentas, ambientes de aplicação e facilidades de comunicações, 29
  - interfaces, 13, 24
  - linguagens, 24
  - módulo de processamento e otimização de consulta, 13
  - módulos componentes, 26-28
  - módulos, 10
  - projetistas de banco de dados, 9-10, 392, 490

- projeto de banco de dados, 323-325  
quando não usar um, 17-18  
representação conceitual dos dados, 7  
subsistema de segurança e autorização, 12  
utilitários do sistema, 28-29  
vantagens, 11  
SGBDs centralizados, 30, 33  
SGBDs de uso especial, 33  
SGBDs distribuídos. *Ver SGBDDs (SGBDs distribuídos)*  
SI (sistema de informação)  
  ciclo de vida do, 202  
Simple API for XML (SAX), 285  
Simple Object Access Protocol (SOAP), 295  
Sistema  
  catálogo, 28  
  definição no ciclo de vida do sistema de aplicação de banco de dados, 204  
Sistema de gerenciamento de banco de dados objeto-relacional (SGBDOR), 16, 201  
Sistema de informações (SI)  
  ciclo de vida de, 307-308  
Sistemas de banco de dados ativos  
  aplicações em potencial, 634  
  exemplos de regras ativas em nível de comando no STARBURST, 632-634  
  gatilhos (ou triggers), 14, 76-95, 627-635  
  inferência e ações usando regras, 14  
  modelo generalizado, 627-631  
  tecnologia, 2  
Sistemas de banco de dados dedutivos  
  interpretações de regras, 657  
Sistemas de banco de dados legados, 33  
Sistemas de informações executivas (EIS), 721  
Sistemas de informações geográficas (GIS), 2  
Sistemas de informações geográficas. *Ver GIS (sistemas de informações geográficas)*  
Sistemas de processamento de transação, 33  
SGBD multiusuário, 8  
Sistema gerenciamento de banco de dados de objeto (SGBDOO), 236  
Sistemas monousuário, 33  
Sistemas objeto-relacional (relacional estendido), 34  
Sistemas operacionais. *Ver SOs (sistemas operacionais)*  
Small Computer System Interface (SCSI), 389  
SOAP (Simple Object Access Protocol), 295  
Sobreposição  
  conjuntos de entidades, 134  
  especialização, 175  
Software de comunicações, 29  
Software privilegiado, 12  
SOs (sistemas operacionais)  
  JUNÇÃO EXTERNA, operações implementando, 479-471  
  leitura/escrita em disco, 26  
SQL (Structured Query Language), extensões ODB  
  encapsulamento de operações, 16, 237, 241-243, 246, 247, 250, 277  
  especificando relacionamentos por referência, 252  
  OIDs, 239, 240, 243  
SQL (Structured Query Language), recursos avançados  
  cláusula GROUP BY, 83  
  cláusula HAVING, 85  
  comando ALTER, 91-92  
  comando CREATE ASSERTION, 87  
  comando CREATE TRIGGER, 76, 87, 92  
  comando DROP, 71, 72  
  comparações envolvendo NULL e lógica de três valores, 76-77  
  conjuntos explícitos e renomeação de atributos, 80  
  consultas aninhadas correlacionadas, 79  
  consultas aninhadas, 92, 94  
  funções agregadas, 273  
  funções EXISTS e NOT EXISTS, 740  
  implementação e atualização de view, 135-137  
  views (visões), 568  
  views em linha, 89  
SQL (Structured Query Language). *Ver também SQL embutida*  
CHECK, cláusulas, especificando restrições sobre tuplas usando, 63  
cláusula WHERE não especificadas, 67  
comando CREATE TABLE, 59  
comando DELETE, 71  
comando INSERT, 70-71  
comando UPDATE, 72  
combinação de padrão de subcadeias e operadores aritméticos, 69-70  
conceitos de esquema e catálogo, 58  
consulta de recuperação SQL simples, 73  
definição de dados, 58  
★ (asterisco) para recuperação de todos os valores de atributo das tuplas selecionadas, 67  
embutindo comandos SQL em Java, 310  
especificando restrições de atributo e defaults de atributo, 61-62  
especificando restrições de chave e integridade referencial, 62-63  
nomes de atributos ambíguos, 66  
ordenação externa, 459  
recursos objeto-relacional, 247  
resultados de consulta, 270-272  
SELECT-FROM-WHERE, estrutura das consultas, 64-66  
servidores, 32  
tabelas como conjuntos, 67-69  
tipos de dados comuns, 646  
traduzindo consultas SQL para álgebra relacional, 459  
UDTs (tipos definidos pelo usuário), 73  
SQL dinâmica  
  definição, 303  
  especificando consultas em tempo de execução usando a, 309  
SQL embutida  
  comunicação entre o programa e o SGBD, 306  
  conectando ao banco de dados, 306  
  exemplo de programação, 307  
  lendo tuplas isoladas com, 305  
  recuperando múltiplas tuplas com, 307  
  SQLJ, 310  
  técnica de programação de banco de dados estática, 314  
  técnicas para programação de banco de

- dados, 303
- vantagens/desvantagens, 86
- SQL, técnicas de programação
  - chamadas de função. *Ver* chamadas de função, programação de banco de dados com divergência de impedância, 12, 304
  - programação de banco de dados: técnicas e problemas, 448-449
  - referências bibliográficas, 280
  - sequência de interações, 565
  - SQL dinâmica, 303, 305, 309, 310, 314
  - SQL embutida. *Ver* SQL embutida
  - SQL/PSM (SQL/Persistent Stored Modules). *Ver* SQL/PSM (SQL/Persistent Stored Modules)
    - técnicas para programação de banco de dados, 322
  - SQL/CLI (Call Level Interface)
    - biblioteca de funções, 314
    - programação de banco de dados com, 314
  - SQL/PSM (SQL/Persistent Stored Modules)
    - módulos armazenados persistentes, 321
    - procedimentos armazenados e funções, 321
  - SQLJ
    - embutindo comandos SQL em Java, 310
    - recuperando múltiplas tuplas com, 307
  - SQLCODE, variável de comunicação, 307
  - SQLSTATE, variável de comunicação, 307
  - Storage Area Networks (SAN), 389
  - Storage Definition Language (SDL), 24
  - Strings
    - combinação de padrão, 69
    - processamento de textos, 328
  - Strings com aspas duplas, 328
  - Strings de texto longas em um arquivo HTML, 327
  - Striping de dados em nível de bit, RAID, 416
  - Striping de dados, RAID, 415, 416, 417
  - Striping em nível de bloco, RAID, 416
  - Subárvores, 436
  - Subclasses
    - atributos específicos, 172
    - compartilhadas, 169
    - definidas por predicado ou definidas por condição, 165
    - folha, 169
    - mapeamento da especialização ou generalização, 194
    - no modelo EER, 132
    - superclasses, 162
    - tipos de relacionamento específicos, 181
    - tipos ou categorias de união, 132
  - Subclasses compartilhadas (herança múltipla), 256, 297
  - Subclasses definidas pelo usuário, 166, 181
  - Subclasses definidas por atributo, 167
  - Subclasses definidas por condição, 165
  - Subclasses definidas por predicado (ou definidas por condição), 165
  - Subconjunto do produto cartesiano, 41
  - Subconjuntos de atributos, 44
  - Sublinguagem de dados, 25, 302
  - Subsistema de segurança e autorização, SGBD, 563
  - Subtipos, 62
  - Superchaves 349
    - Definição, 349
    - restrições do modelo relacional, 96
  - Superclasse/subclasse, relacionamentos 181
    - especialização e, 727
    - generalização, 257
    - no modelo EER, 181
    - no modelo EER, 242
    - Opções para mapeamento da especialização ou generalização, 195
    - Superclasses 198
  - Supertipos, 246
  - Suposição de relação universal, 369
  - Sistemas
    - Ferramentas, ambientes de aplicação e facilidades de comunicação, 29-30
    - módulo de SGBD, 508
    - utilitários, 29
  - T**
  - Tabelas
    - comando ALTER TABLE, 59
    - comando DROP TABLE, 71
  - em SQL, 250
  - no modelo relacional, 238
  - virtuais. *Ver* views (tabelas virtuais), SQL
  - Tabela de hash, 239
  - Tabelas derivadas, visões SQL, 58
  - Tabelas virtuais
    - especificação das, 89
    - views e, 88
  - Tabelas virtuais. *Ver* views (tabelas virtuais), SQL
  - Tag raiz de documentos, 285
  - Tags
    - HTML, 300
  - Taxa de transferência em massa (btr), 395
  - Taxonomias, 653
  - Técnica de hashing, 410-414
  - Técnica de integração de view no projeto do esquema conceitual, 232
  - Técnicas de hashing, arquivos expansão dinâmica de arquivo, 410-414
    - hashing dinâmico, 410
    - hashing extensível, 410
    - hashing externo, 412
    - hashing interno, 406-408
    - hashing linear, 410
  - Técnicas de programação de banco de dados dinâmico
    - SQL dinâmica, 303
    - SQL/CLI (Call Level Interface), 303
  - Técnicas de recuperação de banco de dados
    - ARIES, algoritmo de recuperação, 553-556
    - caching (buffering) de blocos de disco, 544-545
    - falha catastrófica, 543, 557
    - logging write-ahead, 545-546
    - múltiplos banco de dados, 556
    - paginação de sombra, 543, 552-553
    - recuperação NO-UNDO/REDO
      - baseada em atualização adiada, 549-550
    - rollbacks, 507
    - steal/no-steal e force/no-force, 545-546
    - técnicas de atualização adiadas e imediatas, 544
  - Tempo de busca, 395

- Tempo de resposta, 203  
 Teoria lógica, 180  
 Terceira forma normal (3FN)  
     decomposição de preservação de dependência em esquemas, 374-377  
     preservação de dependência e propriedade de junção não aditiva, 348-349  
 Tesauro  
     ontologias, 675  
 Testando, 219  
 Texto, 220  
 Texto cifrado, 580. *Ver também criptografia*  
 Texto de âncora, componente de hyperlink, 688  
 TIMESTAMP, tipo de dados, 61  
 Tipo de entidade de identificação (ou proprietário), 144  
 Tipos complexos  
     especificando as de elementos complexos por meio de, 291  
     para objetos e literais, 239-241  
 Tipos de conjunto, 35  
 Tipos de dados  
     atômicos (definidos pelo usuário), 259-261  
     conjunto de valores específico, 123  
     construtores. *Ver construtores de tipo domínios*, 39-41, 59-61  
     gerador de tipo, 240  
     hierarquias de classe. *Ver hierarquias de tipo (classe)*  
     no exemplo de banco de dados UNIVERSIDADE, 6  
     PHP, 325-335  
     relações compatíveis com o tipo, 470  
     tipos complexos, 291  
     tipos de entidade, 146  
     tipos de referência, 250  
     tipos de relacionamento *n*-ários, 194  
 Tipos de dados numéricos, 397  
 Tipos de entidade  
     atributos chave de 189  
     atributos, 146  
     herança de tipo no modelo EER, 161  
     na modelagem de dados, 155  
     relações, 189  
     supertipos ou superclasses de, 162  
     tipos de entidade fraca, 178  
 Tipos de entidade fortes, 144  
 Tipos de entidade regulares, 144  
 Tipos de entidades fracas, 63  
 Tipos de relacionamento específicos, subclasses e, 163  
 Tipos de união (categorias)  
     mapeamento ER-para-Relacional, 189-195  
     Topologias de rede, 590  
 Projeto para especialização, 174  
 Transação ativa no processo de recuperação, 547  
 Transações  
     comandos de controle de transação SQL, 73  
     modelo de dados relacional e, 6  
     multusuário, 6  
     programadas, 303  
     throughput da, 218  
 Transações abortadas, tipos de transações, 207, 549  
 Transações confirmadas  
     ponto de confirmação, 506  
     problemas com a confirmação distribuída, 613  
     processo de recuperação, 614  
 Transações de atualização, 491  
 Transações de recuperação, 215  
 Transações mistas, 215  
 Transações programadas, 10  
 Triggers  
     comando CREATE TABLE, 333  
     criando em SQL, 111  
     especificando restrições, 87  
 Trilhas em discos rígidos, 393  
 Tuplas (linhas) 304  
     cláusula WHERE não especificada e, 67-68-69  
     tuplas de hipótese 384  
     valores e NULLS nas 42  
 Tuplas de hipótese, 384  
 Tuplas suspensas, 377-381  
 Tuplas, variáveis  
     apelidos em, 67  
     range relations and, 175-176  
**U**  
 UDT (User-Defined Types)  
 criando, 106  
 Em SQL, 107  
 UML (Unified Modeling Language)  
     diagramas de classe, 131  
     modelagem de objeto com, 161  
     notação para diagramas ER, 132  
     padrão de especificação de projeto, 219  
     projeto de aplicação de banco de dados, 220  
 Unified Modeling Language. *Ver UML (Unified Modeling Language)*  
 UNIÃO, operação 250-251  
     algoritmos para, 338  
     em álgebra relacional, 488  
     SQL, operações de conjunto, 68  
 UoD (Universe of Discourse), 3  
 Uso de memória, custo de, 480  
 Usuários, 3  
 Usuários finais, 10  
 Usuários paramétricos, e interfaces, 13  
 Utilitário de carga é usado para carregar arquivos de dados existentes, 28  
 Utilitários de SGBD, 35  
 Utilitários do sistema de banco de dados, 28-29  
 Utilização de espaço, 218  
**V**  
 Validação, 204  
     de consultas, 215  
 Valores, 218  
     em tuplas 268  
 Valores (literais), 329  
     literais atômicas, 253  
     literais de coleção 253  
     Literais estruturadas, 253  
     nos sistemas OO, 238  
     tipos complexos para, 291  
 Valores atômicos  
     1FN e, 349  
 Valores componentes de tuplas, 43  
 Valores do corpo de hash de um registro, 406  
 Variáveis, 66-67  
     domínio, 709  
     instância, 238  
 Variáveis compartilhadas, SQL embutida, 305  
 Variáveis de comunicação, 306

Variáveis de domínio, 123

Variáveis de instância, 238

Variáveis de iteração em OQL, 270

Variáveis de ligação (usando comandos parametrizados), técnicas de proteção contra injeção de SQL, 577

Variáveis do programa, 305

VDL (View Definition Language), 24

Views (tabelas virtuais), SQL

CREATE VIEW, 89

especificando como consultas

nomeadas em OQL, 272

múltiplas views de dados, 8

projetistas de banco de dados, 9

quando as tabelas de base, 90

Vínculo adiantado (estático), 246

Vínculo dinâmico (adiado), 246

Vínculo estático (precoce) em, 246

Vínculo tardio (dinâmico), 246

## W

Web

documentos de hipertexto e, 279

troca de dados pela, 279

Web semântica, 295

Web Services Description Language (WSDL), 295

Web, clientes, 25

Web, programação de bancos de dados.

Ver PHP

Web, servidores

camada intermediária, arquitetura de três camadas, 32

servidores especializados na arquitetura cliente/servidor, 30

WHERE, cláusula

comando DELETE, 72

comando UPDATE, 72-73

conjuntos explícitos, 72

faltando ou não especificada, 102

nas consultas de recuperação SQL, 129-130

WITH CHECK OPTION, cláusula, 91

(Web Services Description Language),

WSDL 295

## X

XML (Extensible Markup Language) 279

dados estruturados, semiestruturados e não estruturados, 300

Modelo de dados hierárquico (árvore), 283-284

referências bibliográficas, 280

XPath, 279

XQuery, 292

XML bem formado, 285-286

XML, declaração, 284

XML no, formato nativo 300

armazenando 291-292

linguagem de esquema XML, 286

SGBDs, 24

XQuery, 292

XSL (Extensible Stylesheet Language), 279

XSLT (Extensible Stylesheet Language Transformations), 279

Elmasri • Navathe

# Sistemas de banco de dados

6<sup>a</sup> edição

Referência acadêmica tanto teórica como prática, *Sistemas de banco de dados* apresenta os aspectos mais importantes não apenas dos sistemas, mas também das aplicações de banco de dados, além de diversas tecnologias relacionadas ao assunto. Atualizada, a obra aborda:

- Conceitos fundamentais para projetar e usar os sistemas de banco de dados.
- Fundamentos de modelagem e de projeto de banco de dados.
- Linguagens e modelos fornecidos pelos sistemas de gerenciamento de banco de dados.
- Técnicas de implementação do sistema de banco de dados, com exemplos práticos.

Indicado para os cursos de ciência e engenharia da computação, desenvolvimento de sistemas e sistemas de informação, este livro é também bibliografia básica para cursos de análise de redes, análise de sistemas e processamento de dados.



**sv.pearson.com.br**

A Sala Virtual oferece: para professores, apresentações em PowerPoint, banco de imagens, manual de soluções (em inglês); para estudantes, apêndices D e E (em inglês), manual de laboratório (em inglês).

[www.pearson.com.br](http://www.pearson.com.br)

