Elementi di Calcolabilità e Complessità

Luca De Paulis

13 ottobre 2021

Indice

INI	DICE		i
1	INTR	DUZIONE ALLA CALCOLABILITÀ	1
	1.1	Macchine di Turing	1
	1.2	Linguaggi FOR e WHILE	
	1.3	Calcolabilità di funzioni	
	1.4	Funzioni ricorsive	9
		1.4.1 Enumerazione di Gödel	
		1.4.2 Funzione di Ackermann	
		1.4.3 Non esiste un formalismo capace di esprimere tutte e sole le funzioni	
		calcolabili totali	3
	1.5	Funzioni generali ricorsive	4
		1.5.1 Tesi di Church-Turing	4
	1.6	Primi teoremi sulle funzioni calcolabili	
		1.6.1 Enumerazioni effettive	6
		1.6.2 Equivalenza tra MdT e funzioni generali ricorsive	5
_			
2		DLABILITÀ DI PROBLEMI 20	_
	2.1	Problemi di decisione	
	2.2	Separazione di $\mathbb R$ e $\mathbb R\mathcal E$	
	2.3	Riduzioni di classi di problemi	
	2.4	Studio di $\mathcal R$ e $\mathcal R\mathcal E$ tramite riduzioni	5
		2.4.1 Altri problemi completi per $\Re \mathcal{E}$	7

1

Introduzione alla Calcolabilità

Nella prima parte del corso, dedicata alla **Teoria della Calcolabilità**, cercheremo di studiare cosa significhi *calcolare* qualcosa e quali siano i limiti delle *procedure* a disposizione degli esseri umani per calcolare.

Per far ciò bisogna innanzitutto definire il concetto di **algoritmo** oppure procedura: lo faremo definendo dei vincoli che ogni algoritmo deve soddisfare per esser ritenuto tale.

- 1. Dato che gli uomini possono calcolare solo seguendo procedure finite, un algoritmo deve essere **finito**, ovvero deve essere costituito da un numero finito di istruzioni.
- 2. Inoltre devono esserci un numero finito di istruzioni distinte, e ognuna deve avere un effetto limitato su dati discreti (nel senso di non continui).
- 3. Una **computazione** è quindi una sequenza finita di passi discreti con durata finita, né analogici né continui.
- 4. Ogni passo dipende solo dai **passi precedenti** e viene scelto in modo **deterministico**: se ripetiamo due volte la stessa esatta computazione nelle stesse condizioni dobbiamo ottenere lo stesso risultato e la stessa sequenza di passi.
- 5. Non imponiamo un limite al numero di passi e alla memoria a disposizione.

Questi vincoli non definiscono precisamente cosa sia un algoritmo, anzi, vedremo che vi sono diversi modelli di computazione che soddisfano questi 5 requisiti. Le domande a cui vogliamo rispondere sono:

- Modelli diversi che rispettano questi vincoli risolvono gli stessi problemi?
- Un tale modello risolve necessariamente tutti i problemi?

1.1 MACCHINE DI TURING

Il primo modello di computazione che vedremo è stato proposto da Alan Turing nel 1936, ed è pertanto chiamato in suo nome.

Definizione 1.1.1 – Macchina di Turing

Una Macchina di Turing (MdT per gli amici) è una quadrupla (Q, Σ, δ, q_0) dove

- Q è un insieme finito, detto **insieme degli stati**. In particolare assumiamo che esista uno stato h ∉ Q, detto stato terminatore o **halting state**.
- Σ è un insieme finito, detto **insieme dei simboli**. In particolare

- esiste # ∈ Σ e lo chiameremo **simbolo vuoto**;
- esiste \triangleright ∈ Σ e lo chiameremo **respingente**.
- δ è una funzione

$$\delta: Q \times \Sigma \rightarrow (Q \cup \{h\}) \times \Sigma \times \{L, R, -\}$$

detta funzione di transizione. È soggetta al vincolo

$$\forall q \in Q : \exists q' \in Q : \delta(q, \triangleright) = (q', \triangleright, R).$$

• q₀ è un elemento di Q detto **stato iniziale**.

La definizione formale di Macchina di Turing può sembrare complicata, ma l'idea alla base è molto semplice: abbiamo una macchina che opera su un nastro illimitato (a destra) su cui sono scritti simboli (ovvero elementi di Σ). In ogni istante di tempo, la testa della macchina legge una casella del nastro, contenente il **simbolo corrente**. La macchina mantiene inoltre al suo interno uno stato (ovvero un elemento di Q), inizialmente settato allo stato iniziale q₀.

Un singolo passo di computazione è il seguente:

- la macchina legge il simbolo corrente σ;
- la macchina usa la funzione di transizione δ per effettuare la mossa: in particolare calcola $\delta(q, \sigma)$, dove q è lo stato corrente, e ne ottiene una tripla (q', σ', M) ;
- la macchina cambia stato da q a q';
- la macchina scrive al posto di σ il simbolo σ' ;
- la macchina si sposta nella direzione indicata da M: se M = L si sposta di un posto a sinistra, se M = R si sposta di un posto a destra, se M = - rimane ferma.

Per formalizzare questi concetti abbiamo bisogno di altre definizioni.

Definizione 1.1.2 – Monoide libero, o Parole su un Alfabeto

Dato un insieme finito Σ , il monoide libero su Σ , anche chiamato insieme delle parole su Σ, è l'insieme Σ^* così definito:

$$\Sigma^* := \bigcup_{n \in \mathbb{N}} \Sigma^n$$

dove

- $\Sigma^0 := \{ \varepsilon \}$, dove ε è la parola vuota;
- $\Sigma^{n+1} := \{ \sigma \cdot w : \sigma \in \Sigma, w \in \Sigma^n \}$ è l'insieme delle parole di lunghezza n + 1, ottenute preponendo ad una parola di lunghezza n (ovvero $w \in \Sigma^n$) un simbolo $\sigma \in \Sigma$.

Tale insieme ammette un'operazione, ovvero la concatenazione di parole, e la parola vuota ε è l'identità destra e sinistra di tale operazione.

Osservazione 1.1.1. Un elemento di Σ^* è una stringa di caratteri di Σ di lunghezza arbitraria, ma sempre finita, in quanto ogni elemento di Σ* deve essere contenuto in un qualche Σ^n .

Il nastro di una MdT può quindi essere formalizzato come un elemento di Σ^* . Questo tuttavia ancora non ci soddisfa per alcuni motivi:

- gli elementi di Σ^* sono illimitati a destra, ma non a sinistra, dunque la MdT potrebbe muoversi a sinistra ripetutamente fino a "cadere fuori dal nastro";
- non stiamo memorizzando da alcuna parte la posizione del cursore della MdT.

Per risolvere il primo problema possiamo assumere che ogni nastro inizi con il simbolo speciale >: per il vincolo sulla funzione di transizione ogni volta che la MdT si troverà nella casella più a sinistra (contenente ⊳) sarà costretta a muoversi verso destra lasciando scritto il respingente.

Per quanto riguarda il secondo invece possiamo dividere il nastro infinito in tre parti:

- la porzione a sinistra del simbolo corrente, che è una stringa di lunghezza arbitraria che inizia per \triangleright e quindi un elemento di $\triangleright \Sigma^*$;
- il simbolo corrente, che è un elemento di Σ ;
- la porzione a destra del simbolo corrente, che è una stringa e quindi un elemento di Σ^* .

Quest'ultima porzione è una stringa che potrebbe terminare con un numero infinito di caratteri vuoti (#): dato che non siamo interessati (per il momento) a tenere tutti i simboli vuoti a destra dell'ultimo simbolo non-vuoto del nastro, considereremo la porzione a destra "eliminando" tutti i *blank* superflui.

In particolare indicando sempre con $\varepsilon \in \Sigma^*$ la stringa vuota e convenendo che

- $\#\varepsilon = \varepsilon \# = \varepsilon$ (la concatenazione della stringa vuota con il *blank* dà ancora la stringa vuota);
- $\sigma \varepsilon = \varepsilon \sigma = \sigma$ per ogni $\sigma \neq \#$ (la concatenazione della stringa vuota con un simbolo non-blank dà il simbolo)

possiamo considerare l'insieme

$$\Sigma^{\mathsf{F}} := \left(\Sigma^* \cdot (\Sigma \setminus \{\#\})\right) \cup \{\,\epsilon\,\},\,$$

ovvero l'insieme delle stringhe in Σ che finiscono con un carattere non-blank, più la stringa vuota.

Usando queste convenzioni, la stringa che definisce il nastro è finita: siamo pronti a definire la configurazione di una MdT in un dato istante.

Definizione 1.1.3 – Configurazione di una MdT

Sia $M = (Q, \Sigma, \delta, q_0)$ una MdT. Una configurazione è una quadrupla

$$(q, u, \sigma, v) \in Q \times \triangleright \Sigma^* \times \Sigma \times \Sigma^F$$
.

Più nel dettaglio:

- q è lo stato corrente,
- u è la porzione del nastro che precede il simbolo corrente, ed inizia per ⊳,
- σ è il simbolo corrente,
- ν è la porzione del nastro che segue il simbolo corrente, ed è vuota oppure termina per un simbolo diverso da #.

Osserviamo che:

• il simbolo corrente può essere #;

- è possibile che il simbolo corrente sia # e $v = \varepsilon$ (cioè vuota),
- è possibile che u sia vuota solo nel caso in cui il simbolo corrente è ⊳, poiché significherebbe trovarsi all'inizio del nastro.

Spesso indicheremo la quadrupla (q, u, σ, v) con $(q, u\sigma v)$: la sottolineatura ci indicherà il simbolo corrente. In contesti in cui non sia necessario sapere la posizione del cursore scriveremo semplicemente (q, w) per risparmiare tempo.

Esempio 1.1.4. Ad esempio la configurazione

$$(q_0, \triangleright ab##b#a#b#a)$$

indica che la MdT è nello stato q₀, sta leggendo il carattere #, a sinistra del simbolo letto ha la stringa ⊳ab##b#a e a destra b#a.

1.2 LINGUAGGI FOR E WHILE

Introduciamo ora un secondo paradigma per il calcolo di algoritmi, ovvero quello dato dai linguaggi FOR e WHILE. In effetti anche se le MdT rispondono ai nostri requisiti formali per un algoritmo e sono il modello teorico delle macchine di Von Neumann, al giorno d'oggi non costruiamo una nuova macchina per ogni algoritmo che dobbiamo risolvere: usiamo dei linguaggi di programmazione che verranno interpretati o compilati e restituiranno il risultato del calcolo.

I linguaggi FOR e WHILE sono quindi la base teorica dei moderni linguaggi imperativi, e anche se sembrano mancare di espressività rispetto ad essi, vedremo che in realtà il linguaggio WHILE riesce a risolvere tutti e soli i problemi risolvibili da un linguaggio moderno.

Sintassi astratta

Definizione 1.2.1 – Sintassi astratta di FOR e WHILE

```
EXPR ::= n | x | E_1 + E_2 | E_1 \cdot E_2 | E_1 - E_2
                                                                                 Espr. aritmetiche
BEXPR ::= b \mid E_1 < E_2 \mid \neg b \mid B_1 \lor B_2
                                                                                    Espr. booleane
   CMD ::= skip | x := E | C_1; C_2 | if B then C_1 else C_2
                                                                                            Comandi
          | \text{ for } x = E_1 \text{ to } E_2 \text{ do } C | \text{ while } B \text{ do } C
```

dove $n \in \mathbb{N}$, $x \in Var$ (che è un insieme *numerabile* di variabili), $b \in \mathbb{B} := \{ \mathcal{T}, \mathcal{F} \}$. Il linguaggio FOR contiene solo il comando for, il linguaggio WHILE contiene solo il comando while.

Semantica

Per definire la semantica dei linguaggi FOR e WHILE abbiamo bisogno di alcuni costrutti ausiliari. In particolare ogni nostro programma conterrà delle variabili che possono essere valutate oppure aggiornate (tramite il comando di assegnamento): dobbiamo memorizzare il loro valore.

Definizione 1.2.2 – Funzione memoria e funzione di aggiornamento

La funzione memoria è una funzione

$$\sigma: \mathsf{Var} \to \mathbb{N}$$

definita solo per un sottoinsieme finito di Var. La funzione di aggiornamento è una funzione

$$-[-/-]: (Var \times \mathbb{N}) \times \mathbb{N} \times Var \rightarrow (Var \times \mathbb{N})$$

definita da

$$\sigma[n/x](y) := \begin{cases} n & \text{se } y = x, \\ \sigma(y) & \text{altrimenti.} \end{cases}$$

Osservazione 1.2.1. La funzione di aggiornamento prende una memoria (σ : Var $\rightarrow \mathbb{N}$), un valore intero $(n \in \mathbb{N})$ e una variabile $(x \in Var)$ e produce una nuova memoria $\sigma[n/x]$: Var $\to \mathbb{N}$ che si comporta come σ su tutte le variabili diverse da x, ma restituisce n quando l'input è x.

Tramite la memoria possiamo definire la funzione di valutazione delle espressioni aritmetiche, ovvero la loro semantica.

Definizione 1.2.3 – Funzione di valutazione semantica (aritmetica)

La funzione di valutazione semantica (aritmetica) è una funzione

$$\mathcal{E}[-]-: \mathsf{EXPR} \times (\mathsf{Var} \to \mathbb{N}) \to \mathbb{N}$$

definita per induzione strutturale a partire da

$$\mathcal{E}\llbracket n \rrbracket \sigma \qquad := \quad n \qquad \qquad \text{(val. dei naturali)}$$

$$\mathcal{E}\llbracket x \rrbracket \sigma \qquad := \quad \sigma(x) \qquad \qquad \text{(val. delle variabili)}$$

$$\mathcal{E}\llbracket E_1 + E_2 \rrbracket \sigma \qquad := \quad \mathcal{E}\llbracket E_1 \rrbracket \sigma + \mathcal{E}\llbracket E_2 \rrbracket \sigma \qquad \qquad \text{(val. della somma)}$$

$$\mathcal{E}\llbracket E_1 \cdot E_2 \rrbracket \sigma \qquad := \quad \mathcal{E}\llbracket E_1 \rrbracket \sigma - \mathcal{E}\llbracket E_2 \rrbracket \sigma \qquad \qquad \text{(val. del prodotto)}$$

$$\mathcal{E}\llbracket E_1 - E_2 \rrbracket \sigma \qquad := \quad \mathcal{E}\llbracket E_1 \rrbracket \sigma - \mathcal{E}\llbracket E_2 \rrbracket \sigma \qquad \qquad \text{(val. della sottrazione)}$$

Dato che il nostro linguaggio modella solo numeri naturali (quindi positivi), l'operazione di sottrazione sarà quella data dal meno limitato:

$$a - b := \begin{cases} a - b, \text{se } a > b \\ 0, \text{altrimenti.} \end{cases}$$

Analogamente possiamo definire la semantica delle espressioni booleane.

Definizione 1.2.4 – Funzione di valutazione semantica (booleana)

La funzione di valutazione semantica (booleana) è una funzione

$$\mathcal{B}[\![-]\!]-:\mathsf{BEXPR}\times(\mathsf{Var}\to\mathbb{N})\to\mathbb{N}$$

definita per induzione strutturale a partire da

$$\begin{split} \mathcal{B}[\![t]\!]\sigma &:= & \mathcal{T} & \text{(val. del true)} \\ \mathcal{B}[\![f]\!]\sigma &:= & \mathcal{F} & \text{(val. del false)} \\ \mathcal{B}[\![E_1 < E_2]\!]\sigma &:= & \mathcal{E}[\![E_1]\!]\sigma < \mathcal{E}[\![E_2]\!]\sigma & \text{(val. del minore)} \\ \mathcal{B}[\![\neg B]\!]\sigma &:= & \neg \mathcal{B}[\![B]\!]\sigma & \text{(val. del not)} \\ \mathcal{B}[\![B_1 \lor B_2]\!]\sigma &:= & \mathcal{B}[\![B_1]\!]\sigma \lor \mathcal{B}[\![B_2]\!]\sigma & \text{(val. della sottrazione)} \end{split}$$

Osserviamo che i simboli usati nel linguaggio (come +, <, ¬, ed altri) sono solo **simboli** formali: per essere più precisi dovremmo differenziarli dalle funzioni effettive (ovvero quelle che compaiono a destra del :=).

Osservazione 1.2.2. Le funzioni \mathcal{E} e \mathcal{B} si comportano come un interprete: ad esempio $\mathcal E$ prende un'espressione aritmetica, una memoria e restituisce la valutazione dell'espressione nella memoria data.

Tuttavia tramite il currying possiamo esprimere \mathcal{E} come una funzione

$$\mathcal{E}[\![-]\!]-:\mathsf{EXPR}\to \Big((\mathsf{Var}\to\mathbb{N})\to\mathbb{N}\Big)$$

ovvero come una funzione che prende un'espressione aritmetica e restituisce una funzione che a sua volta prenderà una memoria per restituire finalmente la valutazione dell'espressione nella memoria.

Anche se le due modalità in pratica ci portano allo stesso risultato, la seconda modella più l'azione di un compilatore: infatti nella seconda versione \mathcal{E} prende un'espressione, cioè del codice, e restituisce un eseguibile che avrà bisogno dei dati (cioè della memoria) per dare il suo risultato.

Lo stile usato per definire la semantica delle espressioni viene chiamato semantica denotazionale: in questo stile cerchiamo di associare ad ogni costrutto del linguaggio una funzione che ne dà la semantica (ad esempio abbiamo associato al + del linguaggio la funzione che somma due naturali).

Per quanto riguarda i comandi adopereremo un altro stile, detto semantica operazionale. Come si evince dal nome, cercheremo di definire una *macchina astratta* che modifica il proprio stato interno valutando a piccoli passi il comando da eseguire.

Definizione 1.2.5 – Sistema di transizioni

Si dice sistema di transizioni una coppia (Γ, \rightarrow) dove

- Γ è l'insieme delle **configurazioni** oppure stati;
- \rightarrow : $\Gamma \rightarrow \Gamma$ è una funzione, detta funzione di transizione.

Nel caso della nostra macchina astratta, le configurazioni saranno delle coppie

$$\langle c, \sigma \rangle \in CMD \times (Var \rightarrow \mathbb{N})$$

ovvero delle coppie "comando da valutare", "memoria".

Per definire la semantica operazionale dei comandi useremo un approccio small-step, in cui ogni transizione

$$\langle c, \sigma \rangle \rightarrow \langle c', \sigma' \rangle$$

rappresenta un singolo passo dell'esecuzione del programma. Una computazione diventa allora una sequenza di passi, ovvero un elemento della chiusura transitiva e riflessiva di \rightarrow , che indicheremo come al solito come \rightarrow^* .

Analogamente alle MdT, una computazione termina con successo se

$$\langle c, \sigma \rangle \rightarrow^* \sigma'$$

ovvero se esauriamo la valutazione del comando c in un numero finito (anche se arbitrario) di passi.

La semantica operazionale dei comandi è dunque data attraverso una serie di assiomi e regole di inferenza, che insieme ci permettono di valutare ogni comando per induzione strutturale.

Dalla regola di transizione del for segue una proprietà fondamentale del linguaggio FOR: ogni suo programma termina in tempo finito. Infatti prima della prima iterazione la semantica ci impone di valutare le espressioni E_1 ed E_2 , che verranno valutate a dei naturali n_1 , n_2 . A questo punto il ciclo for verrà eseguito esattamente $n_2 - n_1$ volte (dove il - è sempre limitato, per cui se $n_1 > n_2$ non eseguiremo mai il ciclo) in quanto gli estremi di iterazione non possono essere modificati dai comandi del corpo del for.

Questo ci dimostra immediatamente che il linguaggio FOR non è equivalente alle macchine di Turing, ovvero esistono macchine di Turing che codificano algoritmi non risolvibili dal linguaggio FOR. (Studieremo in seguito cosa significa codificare algoritmi.)

Il linguaggio WHILE invece può codificare algoritmi che non terminano. Ad esempio si vede subito che la configurazione

$$\langle \mathsf{while} \; \mathcal{T} \; \mathsf{do} \; \; \mathsf{skip}, \sigma \rangle$$

diverge a prescindere da σ .

1.3 CALCOLABILITÀ DI FUNZIONI

Dopo aver definito le computazioni per le MdT e per i linguaggi FOR e WHILE, vogliamo spiegare cosa significa che una MdT o un comando calcola una funzione.

Funzioni

Prima di tutto, ricordiamo le definizioni di base sulle funzioni.

Definizione 1.3.1 – Funzione Dati A, B insiemi, una funzione f da A in B è un sottoinsieme di A × B tale che $(a,b),(a,b') \in f \implies b = b'.$

Scriveremo

- $f: A \rightarrow B$ per indicare una funzione da A in B
- b = f(a) per dire $(a, b) \in f$.

Notiamo inoltre che non abbiamo fatto assunzioni sulla totalità di f: per qualche valore di $a \in A$ potrebbe non esistere un valore $b \in B$ tale che f(a), cioè f potrebbe non essere definita in a.

Definizione 1.3.2 – Funzioni totali e parziali

Sia $f: A \rightarrow B$.

- f converge su $a \in A$ (e lo si indica con $f(a) \downarrow$) se esiste $b \in B$ tale che f(a) = b;
- f diverge su $a \in A$ (e lo si indica con f(a)), o con $f(a) = \bot$) se f non converge su a;
- $f \ge totale$ se $f(a) \downarrow per ogni <math>a \in A$;
- f è parziale se non è totale.

In generale le nostre funzioni saranno parziali.

Definizione 1.3.3 – Dominio ed immagine

Sia $f: A \rightarrow B$. Si dice **dominio** di f l'insieme

dom
$$f := \{ a \in A : f(a) \downarrow \}.$$

Si dice immagine di f l'insieme

$$Im f := \{ b \in B : b = f(a) \text{ per qualche } a \in A \}.$$

Definizione 1.3.4 – Iniettività/surgettività/bigettività

Sia $f : A \rightarrow B$ una funzione.

- $f \in iniettiva$ se per ogni $a, a' \in A$, $a \neq a'$, allora $f(a) \neq f(a')$.
- fè surgettiva se Im f = B.
- f è bigettiva se è iniettiva e surgettiva.

Calcolare funzioni

Definiamo ora quando una macchina/un comando implementa una funzione.

Definizione 1.3.5 – Turing-calcolabilità

```
Siano \Sigma, \Sigma_0, \Sigma_1 alfabeti, \triangleright, # \notin \Sigma_0 \cup \Sigma_1 \subsetneq \Sigma.
   Sia inoltre f: \Sigma_0 \to \Sigma_1, M = (Q, \Sigma, \delta, q_0) una MdT.
   Si dice allora che M calcola f (e che f è Turing-calcolabile) se per ogni v \in \Sigma_0
```

```
w = f(v) se e solo se (q_0, \triangleright v) \rightarrow^* (h, \triangleright w\#).
```

Indicando con M(v) il risultato della computazione della macchina M sulla configurazione iniziale $(q_0, \ge v)$, questa definizione ci dice che gli output della funzione e della MdT sono esattamente gli stessi. In particolare, dato che le funzioni possono essere parziali e le macchine di Turing possono divergere, $M(v)\downarrow$ se e solo se f è definita su v, cioè se esiste w tale che f(v)=w.

Definizione 1.3.6 – WHILE-calcolabilità

Sia C un comando WHILE, g : Var $\rightarrow \mathbb{N}$. Si dice allora che C calcola g (e che g è **WHILE-calcolabile**) se per ogni $\sigma : Var \rightarrow \mathbb{N}$

$$n = g(x)$$
 se e solo se $(C, \sigma) \rightarrow^* \sigma^* e \sigma^*(x) = n$.

Analogamente possiamo definire il concetto di funzione FOR-calcolabile.

E vero che le funzioni WHILE-calcolabili sono tutte e sole le funzioni FOR-calcolabili? No: infatti dato che non abbiamo fatto assunzioni sulla totalità di g, essa può essere WHILE-calcolabile ma non FOR-calcolabile.

Un possibile problema nella definizione di calcolabilità data è che abbiamo supposto che le funzioni abbiano una specifica forma: sono funzioni $\Sigma_0^* \to \Sigma_1^*$ nel caso delle MdT, $Var \to \mathbb{N}$ nel caso dei comandi. Scegliendo altri insiemi con le stesse caratteristiche (quindi di cardinalità numerabile) cambiano le funzioni calcolabili?

Fortunatamente la risposta è **no**. Consideriamo una funzione $f: A \rightarrow B$: se gli insiemi A, B sono numerabili possiamo scegliere delle codifiche $A \to \mathbb{N}$, $\mathbb{N} \to B$. A questo punto possiamo

- trasformare l'input $a \in A$ in un naturale tramite la prima codifica;
- fare il calcolo tramite una funzione $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$,
- trasformare l'output in un elemento di B tramite la seconda codifica.

In questo modo possiamo limitarci a solo funzioni $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$, a patto che la codifica sia **effettiva**, cioè sia calcolabile anch'essa. Vedremo in seguito che esistono codifiche per rappresentare macchine di Turing come numeri.

1.4 **FUNZIONI RICORSIVE**

Introduciamo ora un ultimo formalismo per rappresentare un modello di calcolo, ovvero quello delle funzioni ricorsive.

Per semplificare la notazione useremo la λ -notazione per le funzioni anonime: la funzione λx . f(x) è la funzione che prende un unico parametro di ingresso x e restituisce f(x).

Definizione 1.4.1 – Funzioni primitive ricorsive

La classe delle funzioni primitive ricorsive PR è la minima classe di funzioni che contenga gli schemi

- I. Zero: $\lambda x_1, \dots, x_n$. 0 per ogni $n \in \mathbb{N}$
- $\lambda x. x + 1$ II. Successore:
- III. Proiezione: $\lambda x_1, \dots, x_n$. x_i per ogni $n \in \mathbb{N}$, $i = 1, \dots, n$

e che sia chiusa per gli schemi

IV. Composizione: se $g_1, \ldots, g_k : \mathbb{N}^n \to \mathbb{N}$, $h : \mathbb{N}^k \to \mathbb{N}$ appartengono a \mathcal{PR} , allora

$$\lambda x_1, \ldots, x_n$$
. $h(g_1(x_1, \ldots, x_n), \ldots, g_k(x_1, \ldots, x_n))$

appartiene ancora a PR;

V. Ricorsione Primitiva: se h :
$$\mathbb{N}^{n+1} \to \mathbb{N}$$
, $g : \mathbb{N}^{n-1} \to \mathbb{N}$ appartengono a \mathcal{PR} , allora

$$\begin{cases} f(0, x_2, ..., x_n) = g(x_2, ..., x_n) \\ f(n+1, x_2, ..., x_n) = h(n, f(n, x_2, ..., x_n), x_2, ..., x_n) \end{cases}$$

appartiene ancora a \mathcal{PR} .

Una funzione è quindi primitiva ricorsiva se può essere costruita dagli schemi della definizione, ovvero se esiste una successione di funzioni f_1, \ldots, f_n tale che

- $f_n = f$,
- per ogni i = 1, ..., n, f_i è definita come uno dei casi base (ovvero è la funzione zero, successore o proiezione) oppure è ottenuta dagli schemi induttivi (composizione e ricorsione primitiva) e *solamente* dalle funzioni f_1, \ldots, f_{i-1} .

Osserviamo che il calcolo di ogni funzione ricorsiva primitiva termina sempre: infatti i casi base (I, II e III) terminano in un singolo passo e per induzione strutturale si vede che anche i casi IV e V terminano in tempo finito, poiché la ricorsione si fa sempre diminuendo il valore di x_1 nello schema V.

Facciamo degli esempi di funzioni ricorsive primitive.

Esempio 1.4.2. Consideriamo la seguente sequenza di funzioni:

$$\begin{split} f_1 &= \lambda x. \; x, \qquad f_2 &= \lambda x. \; x+1, \qquad f_3 &= \lambda x_1, x_2, x_3. \; x_2, \\ f_4 &= f_2(f_3(x_1, x_2, x_3)), \qquad f_5 &= \begin{cases} f_5(0, x_2) &= f_1(x_2) \\ f_5(n+1, x_2) &= f_4(n, f_5(n, x_2), x_2) \end{cases} \end{split}$$

Ognuna delle funzioni è primitiva ricorsiva: infatti

- 1. la prima corrisponde alla proiezione per i = n = 1;
- 2. la seconda corrisponde al successore;
- 3. la terza corrisponde alla proiezione con n = 3, i = 2;
- 4. la quarta è la composizione di f2 ed f3;
- 5. l'ultima è ottenuta per ricorsione primitiva dalle prime quattro funzioni.

Possiamo porci il problema di come si effettui il calcolo di una funzione primitiva ricorsiva quando ci vengono forniti degli argomenti.

Consideriamo due regole di valutazione.

► CALL BY VALUE

Nel call by value si valutano prima gli operandi di una funzione e poi la funzione esterna: la redex (ovvero la prossima espressione da valutare) è la funzione più interna più a sinistra.

$$\frac{f_5(2,3)}{f_5(2,3)} = f_4(1, \underline{f_5(1,3)}, 3)
= f_4(1, f_4(0, \underline{f_5(0,3)}, 3), 3)
= f_4(1, f_4(0, \underline{f_1(3)}, 3), 3)
= f_4(1, \underline{f_4(0,3,3)}, 3)
= f_4(1, \underline{f_2(f_3(0,3,3))}, 3)
= f_4(1, \underline{f_2(3)}, 3)
= \underline{f_4(1, 4, 3)}
= f_2(\underline{f_3(1,4,3)})
= \underline{f_2(4)}
= 5.$$

► CALL BY NEED

Nel call by need valutiamo un'espressione solo quando è necessario: questa regola ci impone di valutare sempre l'espressione più esterna per prima. Per far ciò eviteremo di essere eccessivamente pignoli nella sintassi delle funzioni primitive ricorsive.

$$\frac{f_5(2,3)}{f_5(2,3)} = \frac{f_4(1, f_5(1,3),3)}{f_2(f_3(1, f_5(1,3),3))} \\
= \frac{f_2(f_3(1, f_5(1,3),3))}{f_3(1, f_5(1,3),3)} + 1 \\
= \frac{f_5(1,3)}{f_5(0,3),3} + 1 \\
= \frac{f_2(f_3(0, f_5(0,3),3))}{f_3(0, f_5(0,3),3)} + 1 + 1 \\
= \frac{f_3(0, f_5(0,3),3)}{f_3(0,3)} + 1 + 1 \\
= \frac{f_1(3)}{f_3(1, f_3(1,3),3)} + 1 + 1 \\
= \frac{f_1(3)}{f_3($$

In entrambi i casi è chiaro che la funzione f₅ così definita è la somma.

1.4.1 Enumerazione di Gödel

Vogliamo ora mostrare che le macchine di Turing sono numerabili e esiste una loro enumerazione fatta da funzioni ricorsive primitive.

Definizione 1.4.3 – Relazione primitiva ricorsiva

Una relazione $P \subseteq \mathbb{N}^k$ è detta **primitiva ricorsiva** se lo è la sua funzione caratteristica $\chi_P : \mathbb{N}^k \to \{0,1\}$, definita da

$$\chi_P(x_1,\dots,x_k) \coloneqq \begin{cases} 1 & \text{se } (x_1,\dots,x_k) \in P \\ 0 & \text{altrimenti.} \end{cases}$$

La funzione caratteristica di un sottoinsieme di \mathbb{N}^k è quindi una funzione a valori booleani (ovvero è un predicato) che restituisce 1 sugli elementi che appartengono al sottoinsieme e 0 altrimenti. In futuro confonderemo senza porci troppi problemi le relazioni e le loro funzioni caratteristiche.

Per costruire l'enumerazione delle MdT ci serve un predicato molto importante, che è il predicato $P : \mathbb{N} \to \{0,1\}$ definito da

$$P(p) = 1$$
 se e solo se p è un numero primo.

È possibile dimostrare che tale predicato è primitivo ricorsivo: i numeri primi saranno quindi una parte fondamentale dell'enumerazione.

Gli altri due ingredienti della ricetta sono i seguenti.

• Il Teorema di Esistenza e Unicità della Fattorizzazione in Primi, che dice che se $P = p_0, p_1, \dots$ è l'insieme dei numeri primi (considerato questa volta come relazione unaria!) allora per ogni $n \in \mathbb{N}$ esiste un numero finito di esponenti $e_i \neq 0$ tali che

$$n = \prod_{i \in \mathbb{N}} p_i^{e_i}.$$

• La funzione che prende un $n=\prod_{i\in\mathbb{N}}p_i^{e_i}$ e restituisce l'esponente e_k del k-esimo fattore della fattorizzazione è primitiva ricorsiva.

In particolare se considerando una sequenza finita di naturali (n_0, \dots, n_k) essa può essere codificata in modo unico come il numero

$$\mathsf{N} \coloneqq \mathsf{p}_0^{\mathsf{n}_0+1} \cdot \mathsf{p}_k^{\mathsf{n}_k+1}$$

e dalla codifica possiamo ricavare la sequenza originale grazie alle funzioni che danno gli esponenti della fattorizzazione.

Possiamo vedere finalmente una quasi-codifica delle macchine di Turing: in particolare delineeremo una funzione iniettiva che mappa le macchine di Turing ai naturali. La codifica vera e propria, chiamata enumerazione di Gödel, è in realtà una funzione bigettiva e primitiva

Data una macchina $M := (Q, \Sigma, \delta, q_0)$, siccome $Q \in \Sigma$ sono finiti possiamo numerare i loro elementi:

$$Q = \{ q_0, \ldots, q_n \}, \qquad \Sigma = \{ \sigma_0, \ldots, \sigma_m \}.$$

Ogni transizione specificata da δ può essere rappresentata come una quintupla

$$(q_i, \sigma_j, q_k, \sigma_l, D) \in Q \times \Sigma \times Q \times \Sigma \times \{L, R, -\}$$

e pertanto possiamo codificarla come il naturale

$$\mathfrak{p}_0^{\mathfrak{i}+1}\cdot\mathfrak{p}_1^{\mathfrak{j}+1}\cdot\mathfrak{p}_2^{k+1}\cdot\mathfrak{p}_3^{\mathfrak{l}+1}\cdot\mathfrak{p}_4^{\mathfrak{m}_D}.$$

Dobbiamo risolvere alcune piccole inesattezze:

- q_k potrebbe essere lo stato terminatore h, dunque numereremo h come lo stato q_{k+1} ;
- non abbiamo definito come numerare i simboli L, R, –, ma possiamo semplicemente considerarli come ulteriori simboli rispetto a quelli di Σ , dunque numereremo

$$L \mapsto \sigma_{m+2}$$
, $R \mapsto \sigma_{m+3}$, $- \mapsto \sigma_{m+4}$.

Abbiamo quindi associato un numero ad ogni quintupla. Ma una macchina di Turing è semplicemente un insieme di quintuple: ordiniamole lessicograficamente (ovvero prima le ordiniamo per i, poi per j, ecc) e quindi abbiamo una sequenza finita di numeri naturali g_0, \ldots, g_r , ognuno dei quali codifica una quintupla.

Definiremo quindi numero di Gödel della macchina M il numero $N_M := p_0^{g_0+1} \cdots p_r^{g_r+1}$. Questa pseudo-codifica è sicuramente iniettiva grazie al Teorema di Fattorizzazione Unica,

ma non è detto che sia surgettiva: l'idea della vera enumerazione di Gödel è simile ma la realizzazione è molto più complessa.

Osserviamo che una volta numerate le quintuple possiamo anche enumerare intere computazioni con un singolo numero: infatti una computazione (terminante) è una successione finita di configurazioni $\gamma = (q_i, w_i) \in Q \times \Sigma^*$ e le configurazioni possono certamente essere enumerate.

Infine ogni passaggio fatto finora è primitivo ricorsivo, dunque il procedimento di enumerazione delle MdT e delle computazioni è primitivo ricorsivo.

1.4.2 Funzione di Ackermann

La maggior parte delle funzioni che usiamo comunemente è primitiva ricorsiva: i logici di inizio '900 si chiesero perciò se le funzioni primitive ricorsive potessero modellare tutti gli algoritmi che terminano sempre, ovvero tutte le funzioni totali.

La risposta purtroppo è no e ci è data dalla funzione di Ackermann, definita da

$$A(z,x,y) := \begin{cases} A(0,0,y) &= y \\ A(0,x+1,y) &= A(0,x,y)+1 \\ A(1,0,y) &= 0 \\ A(z+2,0,y) &= 1 \\ A(z+1,x+1,y) &= A(z,A(z+1,x,y),y). \end{cases}$$

Questa funzione è totale: basta mostrarlo per induzione sui casi ricorsivi, che sono il secondo e il quinto. Il primo termina in tempo finito poiché il secondo parametro decresce ad ogni applicazione; il quinto termina poiché l'applicazione interna avviene col secondo parametro diminuito di uno, mentre nell'applicazione esterna il primo parametro decresce.

Tuttavia l'ultimo caso non può essere espresso in termini di funzioni ricorsive primitive: la doppia ricorsione innestata non rientra nei cinque schemi e non è neanche ricavabile dagli schemi. Inoltre questa funzione è intuitivamente calcolabile: ad ogni passo restituiamo un risultato oppure calcoliamo ricorsivamente la funzione diminuendo il valore degli argomenti, quindi è certamente scrivere un programma che la calcola.

Segue che le funzioni primitive ricorsive non sono tutte le funzioni calcolabili totali.

1.4.3 Non esiste un formalismo capace di esprimere tutte e sole le funzioni calcolabili totali

La speranza è quindi che esista un formalismo, diverso dalle funzioni primitive ricorsive, capace di esprimere tutte e sole le funzioni calcolabili totali.

Teorema 1.4.4

Non esiste un formalismo capace di esprimere tutte e soli le funzioni calcolabili totali.

Dimostrazione. Supponiamo per assurdo che esista un formalismo ${\mathcal F}$ capace di esprimere tutte e sole le funzioni calcolabili totali. Sicuramente $|\mathcal{F}| = |\mathbb{N}|$: infatti sono al più numerabili poiché ogni funzione calcolabile è un algoritmo, e quindi è una stringa su un alfabeto finito; d'altro canto sono almeno |N| poiché le funzioni costanti sono certamente calcolabili totali.

Consideriamo allora una numerazione $\mathbb{N} \to \mathcal{F}$, $\mathfrak{n} \mapsto \mathfrak{f}_{\mathfrak{n}}$ che sia bigettiva e calcolabile.^a Costruiamo la funzione $g: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$, $g(n) = f_n(n) + 1$. Tale funzione è

- ullet calcolabile, in quanto è la composizione della numerazione di ${\mathcal F}$ che è calcolabile, del calcolo di $f_n(n)$ (che si può fare in quanto f_n è calcolabile) e del successore;
- totale, in quanto composizione di funzioni totali.

Segue che g è una funzione calcolabile totale, e quindi $g \in \mathcal{F}$.

Tuttavia per ogni $n \in \mathbb{N}$ vale che $g(n) = f_n(n) + 1 \neq f_n(n)$, e dunque in particolare $g \neq f_n$ per ogni $n \in \mathbb{N}$. Ma le funzioni di \mathcal{F} sono tutte e sole della forma f_n per qualche $n \in \mathbb{N}$, da cui segue che $g \notin \mathcal{F}$, che è assurdo.

La tecnica usata nella dimostrazione di questo teorema viene chiamata diagonalizzazione ed è una tecnica usata molto frequentemente nella logica e nella teoria della calcolabilità.

1.5 FUNZIONI GENERALI RICORSIVE

Il problema messo in luce dal Teorema 1.4.4 ci impedisce di creare un formalismo che esprima solo funzioni totali: per risolverlo dobbiamo estendere la classe di funzioni di nostro interesse alle funzioni parziali. Questo non è assurdo: molte funzioni di nostro interesse (anche aritmetiche) sono non definite su alcuni input, e abbiamo anche visto che esistono MdT e funzioni WHILE che non convergono.

Per farlo, introduciamo un ultimo formalismo.

Definizione 1.5.1 – Operatore di minimizzazione

Dato un predicato P, ovvero una funzione P: $\mathbb{N} \to \{0,1\}$, possiamo costruire l'operatore di minimizzazione µ tale che

$$\mu y. P(y) := \min\{ y : P(y) = 1 \}.$$

Osserviamo che μy . P(y) potrebbe non essere definito: se P è il predicato sempre falso, non esiste un minimo y che lo renda vero.

Definizione 1.5.2 – Funzioni generali ricorsive

L'insieme delle funzioni generali ricorsive \Re è il minimo insieme di funzioni contenenti gli schemi I, II, III delle funzioni primitive ricorsive, chiuso per gli schemi IV e V e per lo schema

VI. Minimizzazione: se $\varphi : \mathbb{N}^{n+1} \to \mathbb{N} \in \mathbb{R}$, allora la funzione $\psi : \mathbb{N}^n \to \mathbb{N}$ definita da

$$\psi(x_1,\dots,x_n) \coloneqq \mu y. \left(\phi(\overline{x},y) = 0 \text{ e } \left(\forall z \leq y. \ \phi(\overline{x},z) \right) \right)$$

appartiene ancora a \Re .

Una funzione ottenuta per minimizzazione è intuitivamente calcolabile: si calcola $\varphi(\overline{x}, y)$ per $y = 0, 1, 2, \dots$ e ci si ferma al primo valore che soddisfi entrambe le proprietà. Osserviamo che una ψ ottenuta in tale modo *può essere parziale* in due casi:

- se $\varphi(\bar{x}, y) \neq 0$ per ogni y allora non c'è minimo, e quindi la computazione non termina;
- se $\varphi(\overline{x},z)\uparrow$ per qualche valore z precedente al primo zero, nel calcolare $\varphi(\overline{x},z)$ non ci fermeremo mai, e quindi il calcolo di ψ non termina.

Esempio 1.5.3. Sia $\varphi := \lambda x, y$. 3. φ è primitiva ricorsiva, e quindi è anche totale, ma ψ ottenuta per minimizzazione su φ è sempre indefinita.

Infatti $\psi(x)$ è il minimo y per cui $\varphi(x,y) = 0$ (e l'altra condizione) ma questo non accade mai.

1.5.1 Tesi di Church-Turing

Abbiamo quindi visto diversi formalismi capaci di esprimere funzioni intuitivamente calcolabili, ovvero algoritmi. In che relazione sono?

^aDovremmo dimostrare che ne esiste una, ma faremo finta di niente.

Negli anni '20 e '30 i principali ideatori di questi formalismi (come Church, Turing, Gödel) dimostrarono l'equivalenza di tutti i formalisti che abbiamo visto: in particolare Turing e Church congetturarono che tutti i modelli capaci di esprimere funzioni calcolabili fossero Turing-equivalenti.

Teorema 1.5.4 – Tesi di Church-Turing

Le funzioni (intuitivamente) calcolabili sono tutte e sole le funzioni Turing-calcolabili.

Dato che le funzioni Turing-calcolabili sono tutte e sole quelle WHILE-calcolabili oppure tutte e sole le funzioni generali ricorsive, da questo momento in poi non specificheremo più il formalismo usato (tanto sono tutti equivalenti!) e parleremo semplicemente di funzioni calcolabili.

1.6 PRIMI TEOREMI SULLE FUNZIONI CALCOLABILI

Avendo stabilito il framework in cui lavoreremo, possiamo finalmente iniziare a dimostrare alcune proprietà delle funzioni calcolabili.

Teorema 1.6.1 – Esistenza di funzioni non calcolabili

Le funzioni calcolabili sono in quantità numerabile. In particolare esistono funzioni non calcolabili.

Per dimostrare questo teorema useremo il fatto che le funzioni $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$ sono in quantità più che numerabile, quindi dimostriamolo.

Teorema 1.6.2 – Diagonalizzazione di Cantor

Siano A, B insiemi con $|A| \ge |\mathbb{N}|$, $|B| \ge 2$. Allora

$$|\{f:A\to B\}|>|\mathbb{N}|.$$

Dimostrazione. È sufficiente dimostrare il Teorema nel caso in cui A sia numerabile e B abbia esattamente due elementi. Allora senza perdita di generalità sia $A = \mathbb{N}$, $B = \{0, 1\}.$

Sia $\mathcal{F} := |\{f : \mathbb{N} \to \{0,1\}\}|$ e supponiamo per assurdo $|\mathcal{F}| = |\mathbb{N}|$. Allora esiste una numerazione bigettiva degli elementi di \mathcal{F} , ovvero una funzione $n \mapsto f_n \in \mathcal{F}$.

Consideriamo allora $g : \mathbb{N} \to \{0,1\}$ (e quindi $g \in \mathcal{F}$) definita da

$$g(n) := \begin{cases} 0 & \text{se } f_n(n) = 1, \\ 1 & \text{altrimenti.} \end{cases}$$

Ma allora $g(n) \neq f_n(n)$ per ogni n, dunque $g \neq f_n$ per ogni n. Ma gli elementi di \mathcal{F} sono tutti e soli della forma f_n al variare di $n \in \mathbb{N}$, dunque $g \notin \mathcal{F}$, che è assurdo.

Possiamo dimostrare il Teorema 1.6.1.

Dimostrazione del Teorema 1.6.1. Sia C l'insieme delle funzioni calcolabili. Mostriamo che $|C| \ge |\mathbb{N}|$ e $|C| \le |\mathbb{N}|$.

Le funzioni λx . n al variare di $n \in \mathbb{N}$ sono in quantità numerabile e sono tutte calcolabili.

Ogni funzione calcolabile è calcolata da una macchina di Turing, dunque $|\mathcal{C}| \leq |\mathcal{M}|$ dove \mathcal{M} è l'insieme delle MdT; inoltre $|\mathcal{M}| \leq |\mathbb{N}|$ poiché possiamo numerarle tramite l'enumerazione di Gödel, dunque $|C| \leq |\mathbb{N}|$.

Segue che $|C| = |\mathbb{N}|$.

Per dimostrare che esistono funzioni non calcolabili osserviamo che $\mathcal C$ è un sottoinsieme di tutte le funzioni $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$. Tuttavia per il Teorema 1.6.2 le funzioni $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$ sono in quantità più che numerabile, dunque C deve essere un sottoinsieme proprio delle funzioni $\mathbb{N} \to \mathbb{N}$: in particolare devono esistere funzioni che non sono in \mathcal{C} .

1.6.1 Enumerazioni effettive

Dato che abbiamo dimostrato che le funzioni calcolabili sono numerabili possiamo porci il problema di come enumerarle. Per far ciò non enumereremo direttamente le funzioni, ma solo le macchine di Turing.

In particolare considereremo sono enumerazioni effettive, ovvero enumerazioni che dipendono solo dalla sintassi della macchina di Turing, cioè soltanto dai simboli che compaiono al suo interno, e non dal comportamento. 1

Si può dimostrare che tutti i teoremi che vedremo sono indipendenti dal formalismo e dall'enumerazione scelta, purché quest'ultima sia effettiva: fissiamo quindi una enumerazione effettiva $n \mapsto M_n$. Tale enumerazione induce un'enumerazione sulle funzioni calcolabili: indicheremo con φ_i la funzione calcolata dalla macchina M_i .

Osserviamo però che dati due indici i, j diversi sicuramente vale che $M_i \neq M_j$ ma è possibile che $\varphi_i = \varphi_i$, ovvero è possibile che due macchine diverse calcolino la stessa funzione.

In realtà vale un teorema molto più forte, solitamente conosciuto come **Padding Lemma**.

Teorema 1.6.3 – Padding Lemma

Per ogni indice i esiste un insieme numerabile A_i di indici tale che per ogni $j \in A_i$

$$\varphi_j = \varphi_i$$
,

ovvero ogni funzione calcolabile è calcolata da infinite MdT.

Consideriamo l'algoritmo che calcola φ_i : aggiungendo uno skip alla fine si ottiene un algoritmo diverso (e quindi una macchina di Turing diversa) che calcola la stessa funzione. Aggiungendo altri skip otteniamo una quantità numerabile di algoritmi che calcolano φ_i .

1.6.2 Equivalenza tra MdT e funzioni generali ricorsive

Ora mostriamo che ogni funzione calcolabile può essere scritta in una forma standard, detta Forma Normale di Kleene.

Teorema 1.6.4 – Forma Normale di Kleene

Esistono un predicato T : $\mathbb{N}^3 \to \{0,1\}$ (detto predicato di Kleene) e una funzione $U: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$ entrambi calcolabili totali tali che

$$\forall i, x : \varphi_i(x) = U(\mu y. T(i, x, y)).$$

Inoltre T e U sono primitivi ricorsivi.

 $^{^{1}}$ In realtà una enumerazione si dice effettiva se è ottenuta post-componendo l'enumerazione di Gödel con una bigezione $\mathbb{N} \longleftrightarrow \mathbb{N}$.

Dimostrazione. Definiamo T(i, x, y) = 1 se e solo se la *computazione* $M_i(x)$ converge ad una configurazione $(h, \triangleright z)$ e y è la codifica di tale computazione.

T è calcolabile: in effetti basta recuperare la macchina M_i dalla lista (che è un'operazione calcolabile), decodificare y come una computazione $c_1 \dots c_n$ (dove tutte queste sono configurazioni) e verificare che $M_i(x)$ converga effettivamente ad una configurazione $c_n = (h, \triangleright z)$ tramite la computazione codificata da y.^a

Allora possiamo definire U in modo che U(y) ="la codifica di z". La computazione del membro destro procede quindi in questo modo: si scorrono i valori di y e si trova il primo valore di y che corrisponde alla computazione di $M_i(x)$. Se esiste, ritorniamo la codifica di z, altrimenti il procedimento non termina.

È facile vedere che ciò è uguale a $\varphi_i(x)$ per ogni x: distinguiamo due casi.

- Se $\varphi_i(x) = n$ la computazione di $M_i(x)$ termina e dà come configurazione finale $(h, \triangleright z)$, dove n codifica z. Ma allora esiste un $y \in \mathbb{N}$ che codifica la computazione terminante di $M_i(x)$ (e tale y è anche unico, poiché la computazione è unica) e dunque y è il minimo valore del terzo parametro per cui vale che T(i, x, y) = 1. Per definizione di U, U(y) è la codifica di z e dunque è n.
- Se $\varphi_i(x)$ diverge, allora non esiste una codifica della computazione di $M_i(x)$ (poiché la computazione diverge) e pertanto non esiste un y per cui T(i, x, y) = 1. In particolare U(y) diverge.

Infine T ed U sono primitivi ricorsivi in quanto lo sono le codifiche e i controlli effettuati, e composizione di funzioni primitive ricorsive è ancora primitiva ricorsiva. $\ \square$

Osservazione 1.6.1. Il teorema ci dice che ogni funzione calcolabile φ_i è esprimibile come composizione di due funzioni primitive ricorsive (T, U) e una funzione generale ricorsiva (data dalla minimizzazione), o equivalentemente da due comandi FOR e un comando WHILE.

Il Teorema di Forma Normale è uno strumento molto potente e lo useremo per dimostrare uno dei risultati fondamentali della Teoria della Calcolabilità.

Teorema 1.6.5 – Teorema di Enumerazione

Esiste un indice z tale che per ogni indice i, input x si ha

$$\varphi_z(i, x) = \varphi_i(x).$$

Il Teorema di Enumerazione ci garantisce l'esistenza di una MdT particolare, chiamata Macchina Universale, capace di simulare tutte le altre macchine di Turing. Osserviamo che per il Padding Lemma in realtà esistono infinite macchine universali.

Dimostrazione. Siano U, T i predicati dati dal Teorema 1.6.4 e definiamo

$$\varphi_z := \lambda i, x. \ U(\mu y T(i, x, y)).$$

Tale funzione è ben definita e calcolabile (poiché composizione di funzioni calcolabili), inoltre per il Teorema 1.6.4 si ha che $\varphi_i(x) = \varphi_z(i, x)$, come voluto.

^aOsserviamo che questo procedimento termina sempre poiché le computazioni sono di lunghezza finita, dunque possiamo verificare in tempo finito se il calcolo di M_i(x) corrisponde alla computazione cercata oppure no.

Per quanto il Teorema di Enumerazione possa sembrare eccessivamente potente (abbiamo costruito un algoritmo che può simulare tutti gli algoritmi!) in realtà la macchina Universale svolge esattamente il ruolo di un interprete: prende in input un altro programma e dei dati ed esegue il programma su quei dati.

Osserviamo inoltre che ciò funziona solo perché possiamo trasformare una funzione, cioè un programma, in dati, e ciò è possibile solo perché le funzioni calcolabili sono numerabili.

Abbiamo quindi un metodo per trasformare un indice in un argomento. È possibile fare il contrario?

Teorema 1.6.6 – Teorema del Parametro

Esiste una funzione calcolabile totale ed iniettiva $s : \mathbb{N}^2 \to \mathbb{N}$ tale che per ogni i, x

$$\varphi_{s(i,x)} = \lambda z. \ \varphi_i(x,z).$$

Il senso intuitivo del Teorema del Parametro (anche chiamato Teorema s-1-1 per un motivo che vedremo definendo la sua forma generale) è che se un algoritmo dipende da due input e uno dei due è costante/conosciuto, allora possiamo riscrivere l'algoritmo in modo da elimiare il parametro.

Dimostrazione "intuitiva". Dato l'indice i e fissato x, la funzione λz . $\varphi_i(x,z)$ è certamente calcolabile (si prende la macchina i-esima e le si danno in input x e z). Per la Tesi di Church-Turing esiste allora un indice $s_{(i,x)}$ tale che

$$\varphi_{s_{(i,x)}} = \lambda z. \ \varphi_i(x,z).$$

Consideriamo allora la funzione $s : \mathbb{N}^2 \to \mathbb{N}$ definita da $(i, x) \mapsto s_{(i, x)}$: tale funzione è calcolabile totale poiché la procedura delineata è un algoritmo per ottenere $s_{(i,x)}$ a partire dagli input e tale algoritmo termina sempre.

Per rendere s iniettiva, scegliamo un ordinamento degli input (ad esempio l'ordinamento lessicografico) e per ogni input (i, x) controlliamo che s(i, x) > s(i', x') per ogni (i', x') < (i, x), ovvero che s sia strettamente crescente almeno fino a (i, x).

Se così non fosse, sostituiamo il valore di s(i, x) con uno degli altri indici che calcola la stessa funzione e che sia maggiore di tutti gli s(i', x'): tale indice esiste sempre per il Padding Lemma.^a

Segue che la s costruita in questo modo è strettamente crescente e dunque iniettiva. □

Osservazione 1.6.2. Il Teorema del Parametro ci dice che esiste una funzione calcolabile totale iniettiva a due variabili s tale che $\varphi_{s(i,x)} = \lambda y$. $\varphi_i(x,y)$ per ogni i, x. Allora fissato un indice i possiamo considerare direttamente la funzione ad una variabile

$$f := \lambda x. \ s(i, x),$$

che è ancora calcolabile totale, iniettiva, e tale che

$$\varphi_{f(x)}(y) = \varphi_i(x, y).$$

Il Teorema del Parametro ci permette di dimostrare il seguente teorema.

^aInfatti esistono solo un numero finito di coppie (i', x') che siano lessicograficamente minori di (i, x), mentre esistono un numero infinito di indici che calcolano la stessa macchina dell'indice s(i, x), dunque tra tutti questi infiniti indici ce ne sarà almeno uno più grande di tutti gli s(i', x').

Teorema 1.6.7 – Teorema di Ricorsione di Kleene

Per ogni f calcolabile totale esiste un indice n tale che

$$\varphi_n = \varphi_{f(n)}$$
.

Dimostrazione. Sia f una funzione calcolabile totale e costruiamo n tale che φ_n = $\varphi_{f(n)}$.

Consideriamo la funzione $\psi : \mathbb{N}^2 \to \mathbb{N}$ definita da

$$\psi(\mathbf{u}, z) \coloneqq \begin{cases} \varphi_{\varphi_{\mathbf{u}}(\mathbf{u})}(z), & \text{se } \varphi_{\mathbf{u}}(\mathbf{u}) \downarrow, \\ \bot, & \text{altrimenti.} \end{cases}$$
 (1.1)

Tale funzione è intuitivamente calcolabile: si prova a calcolare $\phi_u(u)$; se non converge allora anche $\psi(u, z)$ non converge, mentre se converge possiamo recuperare la macchina di indice $\varphi_{\mathbf{u}}(\mathbf{u})$ e calcolarla su z.

Segue quindi che esiste un indice i tale che $\varphi_i = \psi$. Per il Teorema del Parametro insieme all'Osservazione 1.6.2 possiamo considerare la funzione $d := \lambda u$. s(i, u)calcolabile totale, iniettiva e tale che

$$\varphi_{\mathbf{d}(\mathbf{u})}(z) = \varphi_{\mathbf{i}}(\mathbf{u}, z) = \psi(\mathbf{u}, z). \tag{1.2}$$

Dato che f e d sono entrambe calcolabili totali, lo sarà anche la loro composizione $f \circ d$. In particolare $f \circ d$ sarà ancora iniettiva, ed esisterà un indice v tale che

$$\varphi_{v} = f \circ d. \tag{1.3}$$

Per totalità di φ_{ν} , $\varphi_{\nu}(\nu)$ converge: segue che

$$\varphi_{d(v)} \stackrel{\text{(1.2)}}{=} \lambda z. \, \psi(v, z) \stackrel{\text{(1.1)}^2}{=} \lambda z. \, \varphi_{\varphi_v(v)}(z) = \varphi_{\varphi_v(v)}.$$
 (1.4)

Sia allora n := d(v) e mostriamo che vale la tesi. In effetti

$$\varphi_n = \varphi_{d(v)} \stackrel{(1.4)}{=} \varphi_{\varphi_v(v)} \stackrel{(1.3)}{=} \varphi_{f(d(v))} = \varphi_{f(n)}$$

come volevamo.

Qui usiamo la definizione di ψ insieme al fatto che $\varphi_{\nu}(\nu)$ converge.

Calcolabilità di problemi

2.1 PROBLEMI DI DECISIONE

Finora abbiamo studiato i vari formalismi per esprimere algoritmi e le loro caratteristiche principali, insieme ai diversi teoremi che ne seguono. Vogliamo ora studiare i *problemi* che possono essere risolti da una determinata classe di funzioni.

I nostri problemi sono **problemi di decisione**: dato un insieme $I \subseteq \mathbb{N}^k$ vogliamo stabilire se un dato elemento $x \in \mathbb{N}^k$ appartenga o no a I. In particolare ogni problema è identificato da un insieme.

Per parlare di *appartenenza* ad un insieme conviene definire due funzioni che saranno di grande rilevanza in seguito.

Definizione 2.1.1 – Funzione caratteristica e semicaratteristica di un insieme

Sia I $\subseteq \mathbb{N}^k$. Si dice funzione caratteristica di I la funzione $\chi_I : \mathbb{N}^k \to \{0,1\}$ definita da

$$\chi_{\rm I}(x) \coloneqq \begin{cases} 1, & \text{se } x \in {\rm I}, \\ 0, & \text{se } x \notin {\rm I}. \end{cases}$$

Si dice inoltre funzione semicaratteristica di I la funzione parziale $\tilde{\chi}_I : \mathbb{N}_k \to \{0,1\}$ definita da

$$\tilde{\chi}_{\mathrm{I}}(x) \coloneqq \begin{cases} 1, & \text{se } x \in \mathrm{I}, \\ \perp, & \text{se } x \notin \mathrm{I}. \end{cases}$$

Possiamo ora definire le due principali classi di problemi che analizzeremo.

Definizione 2.1.2 – Insiemi ricorsivi e ricorsivamente enumerabili

Sia $I \subset \mathbb{N}^k$.

- I si dice **ricorsivo** oppure **decidibile** se χ_I è calcolabile totale.
- I si dice ricorsivamente enumerabile (in breve r.e.) oppure semidecidibile se esiste un indice i tale che $I = dom(\phi_i)$.

Chiameremo \mathcal{R} la classe degli insiemi ricorsivi, $\mathcal{R}\mathcal{E}$ la classe degli insiemi ricorsivamente enumerabili.

Intuitivamente I è decidibile se è possibile *decidere* in tempo finito se un elemento appartiene o meno all'insieme. Per quanto riguarda gli insiemi semidecidibili, facciamo un'osservazione iniziale.

Osservazione 2.1.1. I è r.e. se e solo se $\tilde{\chi}_{I}$ è calcolabile (parziale).

Dimostrazione. Se $\tilde{\chi}_I$ è calcolabile, allora esiste un indice i con $\phi_i = \tilde{\chi}_I$. In particolare $dom(\phi_i) = dom(\tilde{\chi}_I) = I$, dunque I è r.e.

Viceversa, se I è r.e. esiste un indice i tale che $dom(\phi_i) = I$. Allora la funzione $\tilde{\chi}_{\rm I}$ è calcolabile: dato x iniziamo a calcolare $\varphi_{\rm i}(x)$; se il procedimento termina poniamo $\tilde{\chi}_I(x) = 1$, altrimenti continueremo all'infinto e quindi la computazione di $\tilde{\chi}_I$ non terminerà.

Quindi un insieme I è semidecidibile se per ogni elemento $x \in I$ possiamo controllare in tempo finito l'appartenenza, mentre per gli elementi x ∉ I il procedimento non termina mai.

Il fatto che gli insiemi r.e. si chiamano proprio in questo modo deriva da un'altra particolare caratterizzazione.

Proposizione 2.1.3

I è r.e. se e solo se I è vuoto oppure esiste una funzione f calcolabile totale tale che

Dimostrazione. \Box

Quali sono le relazioni tra insiemi ricorsivi e insiemi r.e.? Vediamone alcune che seguono immediatamente dalle definizioni.

Proposizione 2.1.4 – $\Re \subseteq \Re \mathcal{E}$

Se I è ricorsivo, allora I è ricorsivamente enumerabile.

Dimostrazione. Infatti se I è ricorsivo la funzione $\tilde{\chi}_I$ è calcolabile: in effetti dato x, se $\chi_I(x) = 1$ allora $\tilde{\chi}_I(x) = 1$, altrimenti $\tilde{\chi}_I(x)$ è indefinito. Segue che I è r.e. poiché $I = dom(\tilde{\chi}_I)$.

Per la prossima proposizione abbiamo bisogno di definire il complementare di un problema.

Definizione 2.1.5 – Complementare di un problema

Dato un insieme I, il suo complementare \overline{I} è definito da

$$\bar{I} := \{ x : x \notin I \}.$$

Proposizione 2.1.6

Se I e I sono entrambi r.e., allora sono entrambi ricorsivi.

Dimostrazione. Osserviamo che basta mostrare che I sia ricorsivo: a questo punto replicando il ragionamento su \bar{I} e \bar{I} = I si ottiene che anche \bar{I} è ricorsivo.

Per definizione di insieme r.e., esistono due indici i, j tali che

$$I = dom(\varphi_i), I = dom(\varphi_i).$$

Per calcolare χ_I , dato x eseguiamo questa seguenza di passi:

- eseguiamo un passo di computazione di $\varphi_i(x)$: se converge (cioè $x \in \text{dom}(\varphi_i) = I$) allora $\chi_I(x) = 1$, altrimenti continuiamo;
- eseguiamo un passo di computazione di $\varphi_j(x)$: se converge (cioè $x \in \text{dom}(\varphi_j) = \overline{I}$ allora $\chi_I(x) = 0$, altrimenti continuiamo;
- eseguiamo due passi di computazione di $\varphi_i(x)$...

e così via. Ma x deve appartenere ad uno tra I e \overline{I} , dunque questo procedimento ad un certo punto termina. Segue che χ_I è calcolabile.

2.2 SEPARAZIONE DI \Re E $\Re \mathcal{E}$

Dai risultati ottenuti nella sezione precedente potremmo essere indotti a sperare che tutti i problemi semidecidibili siano anche decidibili. Purtoppo ciò non è vero, e lo dimostriamo attraverso un particolare insieme, chiamato tradizionalmente K:

$$K := \left\{ n : \varphi_n(n) \downarrow \right\}$$
 (2.1)

Teorema 2.2.1

K è r.e. ma non è ricorsivo.

Per chiarezza dividiamo in due parti la dimostrazione.

Dimostrazione che K è r.e. Per quanto detto precedentemente, per mostrare che K è r.e. basta far vedere che la sua funzione semicaratteristica

$$\tilde{\chi}_{K} := n \mapsto \begin{cases} 1, & \text{se } \phi_{n}(n) \downarrow \\ \bot, & \text{altrimenti} \end{cases}$$

è calcolabile. Ma questa funzione è intuitivamente calcolabile:

- si esegue un passo del calolo di $\phi_0(0)$: se converge allora $\tilde{\chi}_K(0)$ vale 1, altrimenti si continua;
- si esegue un passo del calcolo di $\phi_1(1)$: se converge allora $\tilde{\chi}_K(0)$ vale 1, altrimenti si continua;
- $\bullet \,$ si eseguono due passi del calcolo di $\phi_0(0)...$

e così via. Questo procedimento ad un certo punto termina per tutti i valori di n che sono in K, e per gli altri invece non termina mai.

Dimostrazione che K **non è ricorsivo**. Supponiamo per assurdo che K sia ricorsivo: per definizione allora χ_K è calcolabile totale. Definiamo allora $f: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$ data da

$$f(n) := \begin{cases} \phi_n(n) + 1, & \text{se } \chi_K(n) = 1 \\ 0, & \text{altrimenti.} \end{cases}$$

Dato che χ_K è calcolabile totale possiamo calcolare $\chi_K(n)$; inoltre se $\chi_K(n) = 1$ (ovvero $n \in K$) per definizione di K si ha che $\phi_n(n)$ converge.

Per la Tesi di Church-Turing allora esiste un indice i tale che φ_i = f,e quindi in particolare $\varphi_i(i) = f(i)$. Ma ciò è assurdo:

- se $\varphi_i(i)$ converge allora $f(i) = \varphi_i(i) + 1 \neq \varphi_i(i)$;
- se $\varphi_i(i)$ diverge allora f(i) converge (a 0).

Segue in particolare che K non può essere ricorsivo.

► PICCOLA PARENTESI SUL BOOTSTRAPPING

L'insieme K può risultare abbastanza contorto e quindi è facile farsi venire l'idea che la dimostrazione funzioni solo perché abbiamo scelto un insieme "innaturale". In realtà l'autoapplicazione non è strana, e compare anche nel mondo reale, ad esempio quando si parla di compilatori.

Infatti dato un compilatore $C_1^{L\to A}$ scritto nel linguaggio L e che compila codice L (alto livello) in codice scritto nel linguaggio A (più a basso livello), potrebbe essere necessario dover usare il compilatore in una macchina che nativamente non sa far girare il codice L, ma sa far girare solo codice nel linguaggio A. Vogliamo perciò un modo efficiente per ottenere un compilatore $L \rightarrow A$ scritto in A.

Il metodo più semplice è detto **bootstrapping**: in pratica si dà in pasto al compilatore $C_I^{L \to A}$ il suo stesso codice, ovvero si dà il comando $C_L^{L\to A}\Big(C_L^{L\to A}\Big)$. Il risultato è un codice scritto in A che mantiene la semantica originale, ovvero è un compilatore $C_A^{L\to A}$.

Tuttavia il bootstrapping non è l'unico motivo per cui il problema K è importante anche da un punto di vista applicativo: K è strettamente legato al problema della fermata, che ora definiremo formalmente.

Definizione 2.2.2 – Problema della fermata

Dato un indice i e un input x, dire se $\varphi_i(x)$ converge.

Come ogni problema decisionale, il problema della fermata può essere rappresentato tramite un insieme. In questo caso l'insieme è indicato con

$$K_0 := \left\{ (i, x) : \varphi_i(x) \downarrow \right\}$$

Questo problema è intuitivamente molto importante: se fosse decidibile, potremmo decidere in tempo finito se una funzione φ_i si arresta sull'input x oppure continua in eterno.

Teorema 2.2.3 – K₀ non è ricorsivo

L'insieme K₀ non è ricorsivo.

Dimostrazione. Osserviamo che $(x, x) \in K_0$ se e solo se $x \in K$: se K_0 fosse decidibile lo sarebbe anche K, ma ciò è assurdo.

RIDUZIONI DI CLASSI DI PROBLEMI 2.3

Nella dimostrazione del Teorema 2.2.3 abbiamo sfruttato una tecnica comune in matematica: abbiamo ridotto il problema K_0 al problema K e in questo modo abbiamo dimostrato che K_0 non può essere decidibile.

Vogliamo ora generalizzare questo concetto.

Definizione 2.3.1 – Riduzione secondo una funzione

Dati due problemi A, B, si dice che A si riduce secondo f a B (e si scrive $A \leq_f B$) se

$$x \in A \iff f(x) \in B.$$

Osservazione 2.3.1. $K \leq_f K_0$ secondo la funzione $f : \mathbb{N} \to \mathbb{N}^2$ definita da f(x) := (x, x).

Osservazione 2.3.2.
$$A \leq_f B$$
 se e solo se $\overline{A} \leq_f \overline{B}$.

Spesso non ci interessa quale sia la funzione che permette la riduzione di A a B, ma solo a quale classe di funzioni appartiene.

Definizione 2.3.2 – Riduzione secondo una classe di funzioni

Siano A, B problemi, $\mathcal F$ insieme di funzioni. Allora si dice che A si riduce secondo $\mathcal F$ a B (e si scrive $A \leq_{\mathcal{F}} B$, o anche $A \leq B$ se l'insieme \mathcal{F} è deducibile dal contesto) se esiste una $f \in \mathcal{F}$ tale che $A \leq_f B$.

Come scegliamo l'insieme \mathcal{F} ? In generale dipende dalle classi di problemi che vogliamo confrontare: infatti per poter studiare queste classi è importante che la riduzione rispetti alcune proprietà.

Definizione 2.3.3 – RIduzione che classifica due classi

Date \mathcal{D}, \mathcal{E} classi di problemi con $\mathcal{D} \subseteq \mathcal{E}, \mathcal{F}$ insieme di funzioni, si dice che la relazione $\leq_{\mathcal{F}}$ classifica le classi \mathcal{D} , \mathcal{E} se

- 1. $A \leq_{\mathcal{F}} A$,
- 2. se $A \leq_{\mathcal{F}} B$ e $B \leq_{\mathcal{F}} C$, allora $A \leq_{\mathcal{F}} C$,
- 3. se $A \leq_{\mathcal{F}} B$ e $B \in \mathcal{D}$, allora $A \in \mathcal{D}$,
- 4. se A ≤_𝒯 B e B ∈ 𝒯, allora A ∈ 𝒯.

Osservazione 2.3.3. Sfruttando la definizione di riduzione, possiamo riscrivere le proprietà in forma algebrica:

- 1. $id_A \in \mathcal{F}$,
- 2. se f e g appartengono a \mathcal{F} , allora anche la composizione gf appartiene ad \mathcal{F} ,
- 3. se $f \in \mathcal{F}$ e $B \in \mathcal{D}$, allora $f^{-1}[B] \in \mathcal{D}$,
- 4. se $f \in \mathcal{F}$ e $B \in \mathcal{E}$, allora $f^{-1}[B] \in \mathcal{E}$.

Questo in particolare mi dice che se $\leq_{\mathcal{F}}$ classifica \mathcal{D} , \mathcal{E} , allora $\leq_{\mathcal{F}}$ è un **preordine** su \mathcal{D} e su \mathcal{E} .

- Qual è il significato intuitivo di una relazione che classifica due classi? Possiamo leggere $\leq_{\mathcal{F}}$ come "è al più difficile quanto":
 - A è al più difficile quanto se stesso,

- se A è al più difficile quanto B e B è al più difficile quanto C, allora A è al più difficile quanto C,
- i problemi difficili al più quanto B si trovano tutti nel più piccolo insieme contenente B: se A è al più difficile quanto B e B appartiene a \mathcal{D} (risp. \mathcal{E}), allora anche A appartiene a \mathcal{D} (risp. \mathcal{E}), cioè A non sta fuori \mathcal{D} (risp. \mathcal{E}).

Fissiamo ora due classi \mathcal{D} , \mathcal{E} con $\mathcal{D} \subseteq \mathcal{E}$ e una classe di funzioni \mathcal{F} .

Definizione 2.3.4 – Grado di un problema

Definiamo il grado di un problema A è

$$deg A := \{ B : A \leq_{\mathcal{F}} B e B \leq_{\mathcal{F}} A \},$$

ovvero è l'insieme di tutti i problemi con la stessa difficoltà di A.

Definizione 2.3.5 – Problemi ardui e completi

Sia H un problema.

- H si dice $\leq_{\mathcal{F}}$ -arduo per \mathcal{E} se per ogni $A \in \mathcal{E}$ si ha $A \leq_{\mathcal{F}} H$, ovvero se H è almeno difficile quanto tutti i problemi di \mathcal{E} .
- H si dice $\leq_{\mathcal{F}}$ -completo per \mathcal{E} se è $\leq_{\mathcal{F}}$ -arduo per \mathcal{E} e H $\in \mathcal{E}$.

In particolare possiamo studiare la relazioni tra \mathcal{D} e \mathcal{E} tramite i problemi $\leq_{\mathcal{F}}$ -ardui/completi per \mathcal{E} .

Proposizione 2.3.6

Se C è $\leq_{\mathcal{F}}$ -completo per \mathcal{E} e C $\in \mathcal{D}$, allora $\mathcal{E} = \mathcal{D}$.

Dato che $\mathcal{D} \subseteq \mathcal{E}$, basta mostrare che $\mathcal{E} \subseteq \mathcal{D}$. Sia allora $B \in \mathcal{E}$: dato Dimostrazione. che C è $\leq_{\mathcal{F}}$ -completo per \mathcal{E} segue che B $\leq_{\mathcal{F}}$ C. Ma C $\in \mathcal{D}$, dunque anche B $\in \mathcal{D}$.

Proposizione 2.3.7

Se A è $\leq_{\mathcal{F}}$ -arduo per \mathcal{E} e A $\leq_{\mathcal{F}}$ B, allora B è $\leq_{\mathcal{F}}$ -arduo per \mathcal{E} . In particolare se B \in \mathbb{E} allora A, B sono $\leq_{\mathcal{F}}$ -completi per \mathcal{E} .

Dimostrazione. Se $H \in \mathcal{E}$. Dato che A è $\leq_{\mathcal{T}}$ -arduo per \mathcal{E} si ha $H \leq_{\mathcal{T}} A$; inoltre $A \leq_{\mathcal{F}} B$ dunque per transitività $H \leq_{\mathcal{F}} B$, ovvero $B \grave{e} \leq_{\mathcal{F}}$ -arduo.

Inoltre se B $\in \mathcal{E}$ segue anche che A lo è, poiché A $\leq_{\mathcal{F}}$ B. Allora per definizione A, B sono $\leq_{\mathcal{F}}$ -completi per \mathcal{E} .

STUDIO DI \mathcal{R} E \mathcal{RE} TRAMITE RIDUZIONI

Vogliamo studiare ora le classi di problemi \Re e $\Re \mathcal{E}$ tramite riduzioni: come prima cosa dobbiamo identificare una classe di funzioni.

Definizione 2.4.1 – Classe rec

Indicheremo con

$$rec := \{ \varphi_i : dom(\varphi_i) = \mathbb{N} \}$$

la classe di tutte le funzioni calcolabili totali, che quindi chiameremo (per motivi storici) ricorsive.

Proposizione 2.4.2

 \leq_{rec} classifica $\mathcal{R} \subseteq \mathcal{RE}$.

Dimostrazione. Basta mostrare le quattro condizioni date dalla definizione. In particolare lo faremo attraverso le condizioni algebriche equivalenti.

- 1. L'identità è ricorsiva.
- 2. Se f, g sono ricorsive, allora anche la loro composizione gf lo è.
- 3. Supponiamo A \leq_{rec} B con B $\in \mathcal{R}$ (cioè χ_{B} è ricorsiva). Vogliamo dimostrare che $A \in \mathbb{R}$, cioè che χ_A è ricorsiva.

Per definizione di \leq_{rec} esiste una funzione $f \in rec$ con $A \leq_f B$, cioè $x \in A$ se e solo se $f(x) \in B$, ovvero $\chi_A(x) = 1$ se e solo se $\chi_B(f(x)) = \chi_B \circ f(x) = 1$. Ma allora $\chi_A = \chi_B f$ e dunque χ_A è ricorsiva poiché composizione di funzioni ricorsive.

4. Supponiamo A $\leq_{\mathsf{rec}} B$ con $B \in \mathcal{RE}$, ovvero con $\tilde{\chi}_B$ calcolabile. Vogliamo dimostrare che A è r.e., cioè che $\tilde{\chi}_A$ è calcolabile.

Per definizione di \leq_{rec} esiste una funzione $\mathsf{f} \in \mathsf{rec}$ con $\mathsf{A} \leq_{\mathsf{f}} \mathsf{B}$, ovvero $\mathsf{x} \in \mathsf{A}$ se e solo se $f(x) \in B$. Mostriamo che $\tilde{\chi}_A = \tilde{\chi}_B f$:

- se $x \in A$ (e quindi $\tilde{\chi}_A(x) = 1$) allora $f(x) \in B$ e quindi $\tilde{\chi}_B(f(x)) = \tilde{\chi}_B f(x) = 1$;
- se $x \notin A$ (cioè $\tilde{\chi}_A(x)$ diverge) allora $f(x) \notin B$, e quindi $\tilde{\chi}_B(f(x)) = \tilde{\chi}_B \circ f(x)$ diverge.

Segue che $\tilde{\chi}_A = \tilde{\chi}_B f$. In particolare $\tilde{\chi}_A$ è calcolabile, poiché composizione di funzioni calcolabili.

Dunque in questa sezione diremo che un problema è arduo/completo per $\Re \mathcal{E}$ sottointendendo la relazione \leq_{rec} .

Osservazione 2.4.1. Osserviamo che $\overline{K} \not \leq_{rec} K$ e $K \not \leq_{rec} \overline{K}$:

- se per assurdo $\overline{K} \leq_{rec} K$, allora \overline{K} sarebbe r.e. (perché K lo è), ma questo implicherebbe (per la Proposizione 2.1.6) che sia K che \overline{K} sono ricorisvi, il che è assurdo (poiché K non è ricorsivo);
- come osservato in precedenza, $A \leq_{\mathcal{F}} B$ se e solo se $\overline{A} \leq_{\mathcal{F}} \overline{B}$, dunque $K \leq_{\mathsf{rec}} \overline{K}$ se e solo se $K \leq_{rec} K$, che abbiamo dimostrato essere falso.
- ▶ Problemi co-RE I problemi tali che i loro complementari sono in $\Re \mathcal{E}$ formano una classe chiamata co- $\Re \mathcal{E}$. Dato che ogni problema ricorsivo ha anche un complementare ricorsivo, $\mathcal{R} \subseteq \text{co-}\mathcal{RE}$; tuttavia esistono anche problemi al di fuori di co- \mathcal{RE} .

Per studiare le relazioni tra gli insiemi \mathcal{R} e \mathcal{RE} vorremo trovare un problema completo per RE.

Teorema 2.4.3

K è completo per $\Re \mathcal{E}$.

Dimostrazione. Dato che K è r.e., basta dimostrare che K è arduo per RE. Sia allora $A \in \Re \mathcal{E}$, ovvero tale che esista un indice i tale che dom $(\varphi_i) = A$, ovvero $A = \{ x : \varphi_i(x) \downarrow \}.$

Definiamo allora la funzione $\psi: \mathbb{N}^2 \to \mathbb{N}$ data da $\psi(x,y) := \varphi_i(x)$. (Il parametro y non fa niente.) Dato che ψ è calcolabile dovrà esistere un indice j con $\psi = \varphi_i$. In particolare $A = \{x : \varphi_i(x, y) \downarrow \}$.

Per il Teorema del Parametro e l'Osservazione 1.6.2, possiamo considerare la funzione $f := \lambda x$. s(j, x): il Teorema ci garantisce che $\varphi_j(x, y) = \varphi_{f(x)}(y)$ per ogni x, y. Osserviamo in particolare che f è calcolabile totale.

Ma y non ha un effetto sulla computazione ($\varphi_i(x, y) = \varphi_i(x, y')$ per ogni y, y'), ovvero $\varphi_{f(x)}$ è **costante**. Segue che

$$A = \left\{ x \ : \ \phi_{f(x)}(y) \downarrow \right\} = \left\{ x \ : \ \phi_{f(x)}(f(x)) \downarrow \right\} = \left\{ x \ : \ f(x) \in K \right\},$$

ovvero $A \leq_f K$. Dato che $f \in rec$, segue la tesi.

2.4.1 Altri problemi completi per $\Re \mathcal{E}$

Il fatto che K \leq_{rec} K₀ mostra (per il Proposizione 2.3.7) che anche K₀ è completo per $\Re \mathcal{E}$. Cerchiamo altri problemi completi per $\Re \mathcal{E}$.

▶ TOT È COMPLETO PER $\Re \mathcal{E}$

Consideriamo il problema

$$\mathsf{TOT} \coloneqq \{\, \mathsf{i} \, : \, \mathsf{dom}(\phi_{\,\mathsf{i}}) = \mathbb{N} \,\} = \{\, \mathsf{i} \, : \, \phi_{\,\mathsf{i}} \in \mathsf{rec} \,\}$$

Proposizione 2.4.4

Vale la riduzione

$$K \leq_{rec} TOT$$
.

In particolare TOT è completo per $\Re \mathcal{E}$.

Consideriamo la funzione $\psi : \mathbb{N}^2 \to \mathbb{N}$ definita da Dimostrazione.

$$\psi(x,y) := \begin{cases} 1, & \text{se } x \in K \\ \bot, & \text{se } x \notin K. \end{cases}$$

Dato che K è semidecidibile ψ è calcolabile: basta calcolare $\tilde{\chi}_K(x)$ (che è calcolabile); se la computazione termina (resitutendo 1) poniamo $\psi(x,y) = 1$, altrimenti la computazione di $\tilde{\chi}_K(x)$ non termina e quindi anche $\psi(x,y)$ diverge.

Siccome ψ è calcolabile esisterà un indice i tale che $\varphi_i = \psi$. Per il Teorema del Parametro (insieme all'Osservazione 1.6.2) esisterà f calcolabile totale, $f := \lambda x$. s(i, x)tale che

$$\varphi_i(x, y) = \varphi_{f(x)}(y).$$

Ora abbiamo due casi:

• se $x \in K$ allora per ogni y si ha

$$\varphi_{f(x)}(y) = \psi(x, y) = 1,$$

dunque f(x) è indice di una funzione calcolabile totale, ovvero $f(x) \in TOT$;

• se x ∉ K allora per ogni y si ha

$$\varphi_{f(x)}(y) = \psi(x,y) = \bot$$

dunque f(x) è non è indice di una funzione calcolabile totale (è sempre indefinita!) e quindi $f(x) \notin TOT$.

Segue che $x \in K$ se e solo se $f(x) \in TOT$, ovvero (dato che f è calcolabile totale) $K \leq_{rec} TOT$.