Programación funcional (II)

Ricardo Pérez López

IES Doñana, curso 2020/2021

Generado el 23 de octubre de 2020 a las 15:06:00

Índice general

1.	Abst	tracciones funcionales 2
	1.1.	Expresiones lambda
		1.1.1. Parámetros y cuerpos
		1.1.2. Aplicación funcional
		1.1.3. Variables ligadas y libres
		1.1.4. Ámbitos
		1.1.5. Ámbito de una ligadura
		1.1.6. Pureza
	1.2.	Estrategias de evaluación
		1.2.1. Orden de evaluación
		1.2.2. Evaluación estricta y no estricta
	1.3.	Composición de funciones
		Las funciones como abstracciones
		1.4.1. Especificaciones de funciones
2.		putabilidad 25
		Funciones y procesos
	2.2.	Funciones recursivas
		2.2.1. Definición
		2.2.2. Casos base y casos recursivos
		2.2.3. El factorial
		2.2.4. Diseño de funciones recursivas
		2.2.5. Recursividad lineal
		2.2.6. Recursividad en árbol
	2.3.	La pila de control
	2.4.	Un lenguaje Turing-completo
_		
3.	•	s de datos recursivos 35
		Cadenas
		Tuplas
	3.3.	Rangos
		Conversión a tupla

4.	Funciones de orden superior	38
	4.1. Concepto	38
	4.2. map	40
	4.3. filter	41
	4.4. reduce	41
	4.5. Expresiones generadoras	43

1. Abstracciones funcionales

1.1. Expresiones lambda

Las **expresiones lambda** (también llamadas **abstracciones lambda** o **funciones anónimas** en algunos lenguajes) son expresiones que capturan la idea abstracta de «**función**».

Son la forma más simple y primitiva de describir funciones en un lenguaje funcional.

Su sintaxis (simplificada) es:

```
⟨expresión_lambda⟩ ::= lambda [⟨lista_parámetros⟩]: ⟨expresión⟩
⟨lista_parámetros⟩ := identificador (, identificador)*
```

Por ejemplo:

```
lambda x, y: x + y
```

1.1.1. Parámetros y cuerpos

Los identificadores que aparecen entre la palabra clave lambda y el carácter de dos puntos (:) son los **parámetros** de la expresión lambda.

La expresión que aparece tras los dos puntos (:) es el cuerpo de la expresión lambda.

En el ejemplo anterior:

```
lambda x, y: x + y
```

- Los parámetros son x e y.
- El cuerpo es x + y.
- Esta expresión lambda captura la idea general de sumar dos valores (que en principio pueden ser de cualquier tipo, siempre y cuando admitan el operador +).

1.1.2. Aplicación funcional

De la misma manera que decíamos que podemos aplicar una función a unos argumentos, también podemos aplicar una expresión lambda a unos argumentos.

Por ejemplo, la aplicación de la función \max sobre los argumentos 3 y 5 es una expresión que se escribe como $\max(3, 5)$ que denota el valor **cinco** (o sea, que la llamada a la función devuelve 5).

Igualmente, la aplicación de una expresión lambda como

```
lambda x, y: x + y
```

sobre los argumentos 4 y 3 se representa así:

```
(lambda x, y: x + y)(4, 3)
```

1.1.2.1. Evaluación de una aplicación funcional

En nuestro modelo de sustitución, la **evaluación de la aplicación de una expresión lambda** consiste en **sustituir**, en el cuerpo de la expresión lambda, **cada parámetro por su argumento correspondiente** (por orden) y devolver la expresión resultante *parentizada* (entre paréntesis).

A esta operación se la denomina aplicación funcional o β-reducción.

Siguiendo con el ejemplo anterior:

```
(lambda x, y: x + y)(4, 3)
```

sustituimos en el cuerpo de la expresión lambda los parámetros x e y por los argumentos 4 y 3, respectivamente, y parentizamos la expresión resultante, lo que da:

```
(4 + 3)
```

que simplificando (según las reglas del operador +) da 7.

1.1.2.2. Llamadas a funciones

Si hacemos la siguiente definición:

```
suma = lambda x, y: x + y
```

a partir de ese momento podemos usar suma en lugar de su valor (la expresión lambda), por lo que podemos hacer:

```
suma(4, 3)
```

en lugar de

```
(lambda x, y: x + y)(4, 3)
```

Cuando aplicamos a sus argumentos una función así definida también podemos decir que estamos **invocando** o **llamando** a la función. Por ejemplo, en suma(4, 3) estamos *llamando* a la función suma, o hay una *llamada* a la función suma.

La evaluación de la llamada a suma(4, 3) implicaría realizar los siguientes tres pasos y en este

orden:

- 1. Sustituir el nombre de la función suma por su definición.
- 2. Evaluar sus argumentos.
- 3. Aplicar la expresión lambda a sus argumentos.

Esto implica la siguiente secuencia de reescrituras:

```
suma(4, 3)  # evalúa suma y devuelve su definición
= (lambda x, y: x + y)(4, 3)  # evalúa 4 y devuelve 4
= (lambda x, y: x + y)(4, 3)  # evalúa 3 y devuelve 3
= (lambda x, y: x + y)(4, 3)  # aplica la expresión lambda sus argumentos
= (4 + 3)  # evalúa 4 + 3 y devuelve 7
= 7
```

Como una expresión lambda es una función, aplicar una expresión lambda a unos argumentos es como llamar a una función pasándole dichos argumentos.

Por tanto, ampliamos ahora nuestra gramática de las expresiones en Python incorporando las expresiones lambda como un tipo de función:

```
\langle expresión \rangle ::= \langle operación \rangle | \langle literal \rangle | \langle nombre \rangle | (\langle expresión \rangle)
⟨operación⟩ ::= ⟨expresión⟩ ⟨operador_binario⟩ ⟨expresión⟩
                   | ⟨operador unario⟩ ⟨expresión⟩
                   | <| lamada_función > | <| lamada_método >
⟨nombre⟩ ::= identificador
⟨literal⟩ ::= entero | real | cadena | ...
⟨operador_binario⟩ ::= + | - | * | / | // | ** | % | ...
⟨operador_unario⟩ ::= + | - | ...
⟨llamada_función⟩ ::= ⟨función⟩ ([⟨lista_argumentos⟩])
⟨función⟩ ::= identificador | (⟨expresión_lambda⟩)
⟨expresión_lambda⟩ ::= lambda [⟨lista_parámetros⟩]: ⟨expresión⟩
⟨llamada_método⟩ ::= ⟨objeto⟩ . ⟨método⟩ ([⟨lista_argumentos⟩])
⟨objeto⟩ ::= ⟨expresión⟩
⟨método⟩ ::= identificador
⟨lista_parámetros⟩ ::= identificador(, identificador)*
\langle lista \ argumentos \rangle ::= \langle expresión \rangle (, \langle expresión \rangle)^*
```

Ejemplos

Dado el siguiente código:

```
suma = lambda x, y: x + y
```

¿Cuánto vale la expresión siguiente?

```
suma(4, 3) * suma(2, 7)
```

Según el modelo de sustitución, reescribimos:

```
suma(4, 3) * suma(2, 7)
                                           # definición de suma
= (lambda x, y: x + y)(4, 3) * suma(2, 7) # evaluación de 4
= (lambda x, y: x + y)(4, 3) * suma(2, 7) # evaluación de 3
= (lambda x, y: x + y)(4, 3) * suma(2, 7) # aplicación a 4 y 3
= (4 + 3) * suma(2, 7)
                                          # evalúa 4 + 3
= 7 * suma(2, 7)
                                          # definición de suma
= 7 * (lambda x, y: x + y)(2, 7)
                                          # evaluación de 2
= 7 * (lambda x, y: x + y)(2, 7)
                                          # evaluación de 7
= 7 * (lambda x, y: x + y)(2, 7)
                                          # aplicación a 2 y 7
= 7 * (2 + 7)
                                          # evaluación de 2 + 7
= 7 * 9
                                           # evaluación de 7 * 9
= 63
```

1.1.3. Variables ligadas y libres

Si un *identificador* que aparece en el *cuerpo* de una expresión lambda, también aparece en la *lista de parámetros* de esa expresión lambda, a ese identificador le llamamos **variable ligada** de la expresión lambda.

En caso contrario, le llamamos variable libre de la expresión lambda.

Una variable ligada se llama así porque está ligada a su parámetro.

En el ejemplo anterior:

```
lambda x, y: x + y
```

los dos identificadores que aparecen en el cuerpo (x e y) son variables ligadas, ya que ambos aparecen también en la lista de parámetros de la expresión lambda.

En cambio, en la expresión lambda:

```
lambda x, y: x + y + z
```

x e y son variables ligadas mientras que z es una variable libre.

1.1.4. Ámbitos

Existen ciertas construcciones sintácticas que, cuando se ejecutan, provocan la creación de nuevos marcos.

Cuando eso ocurre, decimos que esa construcción sintáctica define un **ámbito**, y viene definido por la porción del código fuente que ocupa esa construcción sintáctica dentro del programa, de forma que:

- Cuando la ejecución del programa entra en el ámbito, se crea un nuevo marco.
- Cuando la ejecución se sale del ámbito, se destruye su marco.

Por tanto, cada marco va asociado con un ámbito, y cada ámbito tiene su marco.

Los ámbitos se anidan recursivamente, o sea, que están contenidos unos dentro de otros.

En un momento dado, el **ámbito actual** es el ámbito más interno en el que se encuentra la instrucción que se está ejecutando actualmente.

El concepto de *ámbito* es un concepto nada trivial y, a medida que vayamos incorporando nuevos elementos al lenguaje, tendremos que ir adaptándolo para tener en cuenta más condicionantes.

Por ahora sólo tenemos un ámbito llamado ámbito global:

- Si se está ejecutando un *script* en el intérprete por lotes (con python script.py), el *ámbito global* abarca todo el *script*, desde la primera instrucción hasta la última.
- Si estamos en el intérprete interactivo (con python o ipython3), el *ámbito global* abarca toda nuestra sesión con el intérprete, hasta que finalicemos la misma.

En el momento en que se empieza a ejecutar un *script* o se arranca una nueva sesión con el intérprete interactivo, se entra en el *ámbito global*, lo que provoca la creación de un nuevo marco llamado **marco global**.

Del ámbito global sólo se sale cuando se finaliza la ejecución del *script* o se cierra el intérprete interactivo.

Por ejemplo, en el siguiente *script* se realizan cuatro definiciones. Todas ellas se realizan en el ámbito global, que es el único ámbito que existe en el *script*:

```
x = 25
y = 99
z = y
nombre = "Manolo"
```

Ámbito global

1.1.5. Ámbito de una ligadura

El ámbito de una ligadura es la porción del código fuente en la que existe dicha ligadura.

Las ligaduras se definen dentro de un ámbito y, por tanto, se almacenan en el marco del ámbito donde se definen.

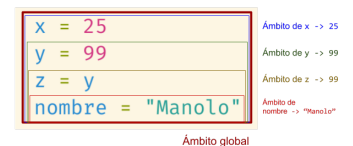
Pero el ámbito de la ligadura no tiene por qué coincidir exactamente con el ámbito en el que se define.

Esto es así porque una ligadura empieza a existir en el momento en el que se define (por ejemplo, cuando se ejecuta una sentencia de definición), y no antes.

Por tanto, si en un momento dado estamos ejecutando una instrucción dentro de un ámbito, las ligaduras que existen dentro de ese ámbito en ese momento son sólo las que se han definido en ese ámbito **hasta ese momento**.

En consecuencia, el ámbito de una ligadura:

- Empieza en el punto donde se define.
- Termina donde lo hace el ámbito en el que se definió la ligadura.



Es importante no confundir «ámbito» con «ámbito de una ligadura».

La definición de una ligadura no define un nuevo ámbito y, por tanto, no crea un nuevo marco.

Por eso, las ligaduras se almacenan en el marco del ámbito donde se definen.

Hasta ahora, todas las ligaduras las hemos definido en el ámbito global, por lo que se almacenan en el marco global.

Por eso también decimos que esas ligaduras tienen ámbito global, o que pertenecen al ámbito global, o que están definidas en el ámbito global, o que son **globales**.

Ampliaremos ahora el concepto de *ámbito* para incluir los aspectos nuevos que incorporan las expresiones lambda.

1.1.5.1. Ámbito de una variable ligada

Hemos visto que un **parámetro** de una expresión lambda aparece como una **variable ligada** en el cuerpo de dicha expresión lambda.

En realidad, lo que hace la expresión lambda es **ligar al parámetro con la variable ligada que está dentro del cuerpo**, de forma que el parámetro y la variable ligada comparten valor.

Esa ligadura existe únicamente en el cuerpo de la expresión lambda, por lo que **el ámbito de la variable ligada es el cuerpo de la expresión lambda** que la liga con su parámetro.

También se dice que la variable ligada tiene un **ámbito local** al cuerpo de la expresión lambda o que es **local** a dicha expresión lambda.

Como el ámbito de una ligadura es la porción del código en el que dicha ligadura tiene validez, eso significa que sólo podemos acceder al valor de una variable local dentro del cuerpo de su expresión lambda.

Por contraste, las variables (y ligaduras) que no tienen ámbito local se dice que tienen un **ámbito** *no local* o, a veces, un **ámbito** *más global*.

Si, además, ese ámbito resulta ser el **ámbito global**, decimos directamente que la variable (o la ligadura) es **global**.

Por ejemplo, las **variables libres** que aparecen en una expresión lambda no son locales a dicha expresión, ya que no están ligadas a los parámetros de la expresión y, por tanto, tienen un ámbito más global que el cuerpo de dicha expresión lambda.

En resumen:

El **ámbito de una variable ligada** es el ámbito de la ligadura que se establece entre ésta y su parámetro correspondiente, y coincide con el **cuerpo** de la expresión lambda donde aparece.

Ejemplo

En el siguiente script:

```
# Aquí empieza el script (no hay más definiciones antes de esta línea):
producto = lambda x: x * x

y = producto(3)
z = x + 1  # da error
```

La expresión lambda de la línea 2 tiene un parámetro (x) ligado a la variable ligada x situada en el cuerpo de la expresión lambda.

Por tanto, el ámbito de la variable ligada x es el **cuerpo** de la expresión lambda (la expresión x * x).

Eso quiere decir que, fuera del cuerpo de la expresión lambda, no es posible acceder al valor de la variable ligada, al encontrarnos **fuera de su ámbito**.

Por ello, la línea 4 dará un error al intentar acceder al valor de un identificador no ligado.

1.1.5.2. Entorno (environment)

El **entorno** es una extensión del concepto de *marco*.

Durante la ejecución del programa, se van creando y destruyendo marcos a medida que la ejecución va entrando y saliendo de ciertas partes del programa.

Eso hace que, en un momento dado, pueda haber varios marcos activos en memoria.

Según se van creando en memoria, esos marcos van enlazándose unos con otros creando una secuencia de marcos que se denomina entorno (del inglés, *environment*).

En un momento dado, el entorno contendrá más o menos marcos dependiendo de por dónde haya pasado la ejecución del programa hasta ese momento.

El entorno, por tanto, es un concepto *dinámico* que **depende del momento en el que se calcule**, es decir, de por dónde va la ejecución del programa (o, lo que es lo mismo, de qué instrucciones se han ejecutado hasta ahora).

El entorno nos dice todos los identificadores que son accesibles en un momento concreto de la ejecución del programa, y con qué valores están ligados.

El entorno **siempre contendrá**, al menos, un marco: el *marco global*.

El marco global siempre será el último de la secuencia de marcos que forman el entorno.



1.1.5.3. Ámbitos, marcos y entornos

Recordemos que un marco es un conjunto de ligaduras.

Y que un entorno es una secuencia de marcos que contienen todas las ligaduras válidas en un punto concreto de la ejecución del programa.

Cuando la ejecución del programa entra dentro de un ámbito, se crea un nuevo marco asociado a ese ámbito.

Ahora hemos visto que cada expresión lambda define un nuevo ámbito.

Por tanto, cuando se aplica una expresión lambda a unos argumentos, se crea un nuevo marco que contiene las ligaduras que ligan a los parámetros con los valores de esos argumentos.

Ese nuevo marco se enlaza con el marco del ámbito que lo contiene (el marco más interno *apunta* al más externo), de manera que el último marco de la secuencia siempre es el marco global.

El marco desaparece cuando el flujo de control del programa se sale del ámbito, ya que cada marco va asociado a un ámbito.

Se va formando así una secuencia de marcos que representa el **entorno** del programa en un punto dado del mismo.

A partir de ahora ya no vamos a tener un único marco (el *marco global*) sino que tendremos, además, al menos uno más cada vez que se aplique una expresión lambda a unos argumentos.

El **ámbito** es un concepto *estático*: es algo que existe y se reconoce simplemente leyendo el código del programa, sin tener que ejecutarlo.

El **marco** es un concepto *dinámico*: es algo que se crea y se destruye a medida que vamos entrando o saliendo de un ámbito, y contiene las ligaduras que se definen dentro de ese ámbito.

Por ejemplo:

```
suma = lambda x, y: x + y
```

el cuerpo de la función suma define un nuevo ámbito, y cada vez que se llama a suma con unos argumentos concretos se crea un nuevo marco que liga sus argumentos con sus parámetros.

El concepto de **entorno** refleja el hecho de que los ámbitos se contienen unos a otros (están anidados unos dentro de otros).

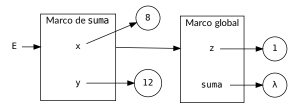
Si un marco A apunta a un marco B, significa que el ámbito de A está contenido en el ámbito de B.

Asimismo, el primer marco de la secuencia de marcos del entorno representa el ámbito actual de la porción de código donde se está calculando el entorno.

El último marco siempre es el marco global.

En realidad, el marco global apunta, a su vez, a otro marco donde se encuentran las definiciones internas predefinidas del lenguaje (como la función max), pero lo ignoraremos de aquí en adelante por simplicar.

Si en un determinado momento de la ejecución del programa tenemos el siguiente entorno (donde suma es una expresión lambda):



Podemos afirmar que:

- El ámbito de la expresión lambda está contenido en el ámbito global.
- El marco actual es el marco de la expresión lambda.
- El ámbito actual es el cuerpo de la expresión lambda.
- Por tanto, el programa se encuentra actualmente ejecutando el cuerpo de la expresión lambda.

1.1.5.4. Ligaduras sombreadas

¿Qué ocurre cuando una expresión lambda contiene como parámetros nombres que ya están definidos (ligados) en el entorno, en un ámbito más global?

Por ejemplo:

```
1 X = 4 total = (lambda x: X * X)(3) # Su valor es 9
```

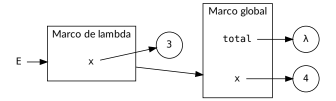
La x que aparece en la línea 1 es distinta a la que aparece en la línea 2.

El identificador x que aparece en el cuerpo de la expresión lambda está ligado al parámetro x de la expresión lambda y, por tanto, no se refiere al identificador x que está fuera de la expresión lambda (y que aquí está ligado al valor 4).

En este caso, decimos que **el parámetro x** *hace sombra* al identificador x global, y decimos que este último identificador está **sombreado** o que su ligadura está **sombreada**.

Que el parámetro haga sombra al identificador de fuera significa que no podemos acceder a ese identificador externo desde el cuerpo de la expresión lambda como si fuera una variable libre.

Esto es así porque la primera ligadura del identificador x que nos encontramos al recorrer la secuencia de marcos del entorno es la que está en el marco de la expresión lambda.

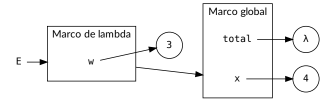


Entorno en el cuerpo de la expresión lambda, con ligadura sombreada

Si necesitáramos acceder, desde el cuerpo de la expresión lambda, al valor de la x que está fuera de la expresión lambda, lo que podemos hacer es **cambiar el nombre** al parámetro x. Por ejemplo:

```
 x = 4 
total = (lambda w: w * x)(3) # Su valor es 12
```

Así, tendremos en la expresión lambda una variable ligada (el parámetro w) y una variable libre (el identificador x ligado en el ámbito global) al que ahora sí podemos acceder al no estar sombreada.



Entorno en el cuerpo de la expresión lambda, sin variable sombreada

1.1.5.5. Renombrado de parámetros

Los parámetros se pueden *renombrar* (siempre que se haga de forma adecuada) sin que se altere el significado de la expresión lambda.

A esta operación se la denomina α -conversión.

Un ejemplo de α -conversión es la que hicimos antes.

La α-conversión hay que hacerla correctamente para evitar efectos indeseados. Por ejemplo, en:

```
lambda x, y: x + y + z
```

si renombramos x a z tendríamos:

```
lambda z, y: z + y + z
```

lo que es claramente incorrecto. A este fenómeno indeseable se le denomina captura de variables.

1.1.5.6. Expresiones lambda y entornos

Para encontrar el valor ligado a un identificador en el entorno, buscamos **en el primer marco del entorno** una ligadura para ese identificador, y si no la encontramos, **vamos subiendo por la secuencia de marcos** hasta encontrarla.

Si no aparece en ningún marco, querrá decir que el identificador no está ligado, o que su ligadura está fuera del entorno, en otro ámbito inaccesible desde el ámbito actual.

Debemos tener en cuenta también, por tanto, las posibles variables sombreadas que puedan aparecer.

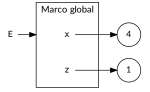
Si un identificador de un ámbito más local *hace sombra* a otro situado en un ámbito más global, al buscar una ligadura en la secuencia de marcos (en el entorno) se encontrará primero la ligadura más local, ignorando las demás.

Por ejemplo:

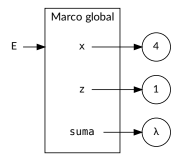
A medida que vamos ejecutando cada línea del código, tendríamos los siguientes entornos:



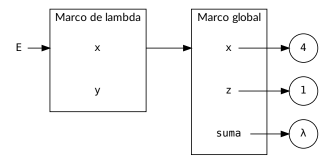
Entorno en la línea 1



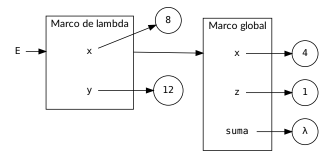
Entorno en la línea 2



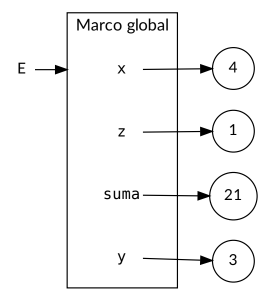
Entorno en la línea 3 fuera de la expresión lambda



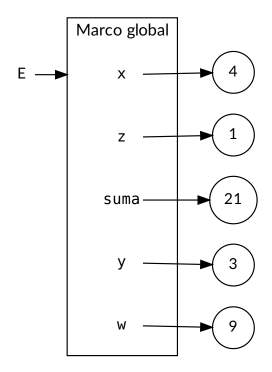
Entorno en la línea 3 en el cuerpo de la expresión lambda, antes de aplicar los argumentos



Entorno en la línea 3 en el cuerpo de la expresión lambda, **después** de aplicar los argumentos



Entorno en la línea 4



Entorno en la línea 5

1.1.5.7. Evaluación de expresiones lambda con entornos

Para que una expresión lambda funcione, sus variables libres deben estar ligadas a algún valor en el entorno en el momento de *evaluar* una aplicación de la expresión lambda sobre unos argumentos.

Por ejemplo:

```
>>> prueba = lambda x, y: x + y + z # aquí no da error
>>> prueba(4, 3) # aquí sí

Traceback (most recent call last):
File "<stdin>", line 1, in <module>
File "<stdin>", line 1, in <lambda>
NameError: name 'z' is not defined
```

da error porque z no está definido (no está ligado a ningún valor en el entorno) en el momento de llamar a prueba en la línea 2.

En cambio:

```
4 16
```

sí funciona (y devuelve 16) porque, en el momento de evaluar la aplicación de la expresión lambda (en la línea 3), el identificador z está ligado a un valor en el entorno (en este caso, 9).

Observar que no es necesario que las variables libres estén ligadas en el entorno cuando *se crea* la expresión lambda, sino cuando **se evalúa el cuerpo de la expresión lambda**, o sea, cuando se aplica la expresión lambda a unos argumentos.

1.1.6. Pureza

Si el cuerpo de una expresión lambda no contiene variables libres, el valor que obtendremos al aplicarla a unos argumentos dependerá únicamente del valor que tengan esos argumentos (no dependerá de nada más que sea «exterior» a la expresión lambda).

En cambio, si el cuerpo de una expresión lambda sí contiene variables libres, el valor que obtendremos al aplicarla a unos argumentos no sólo dependerá del valor de esos argumentos, sino también de los valores a los que estén ligadas las variables libres en el momento de evaluar la aplicación de la expresión lambda.

Es el caso del ejemplo anterior, donde tenemos una expresión lambda que contiene una variable libre (z) y, por tanto, cuando la aplicamos a los argumentos 4 y 3 obtenemos un valor que depende, no sólo de los valores de x e y, sino también del valor de z:

```
>>> prueba = lambda x, y: x + y + z
>>> z = 9
>>> prueba(4, 3)
16
```

En este otro ejemplo, escribimos una expresión lambda que calcula la suma de tres números a partir de otra expresión lambda que calcula la suma de dos números:

```
suma = lambda x, y: x + y
suma3 = lambda x, y, z: suma(x, y) + z
```

En este caso, hay un identificador (suma) que no aparece en la lista de parámetros de la expresión lambda suma3, por lo que es una variable libre en el cuerpo de la expresión lambda de suma3.

En consecuencia, el valor de dicha expresión lambda dependerá de lo que valga suma en el entorno actual.

Se dice que una expresión lambda es **pura** si, siempre que la apliquemos a unos argumentos, el valor obtenido va a depender únicamente del valor de esos argumentos, es decir, de sus parámetros o variables ligadas.

También se dice que una expresión lambda que contiene sólo variables ligadas es **más pura** que otra que también contiene variables libres.

Y también podemos hablar de grados de pureza:

- Podemos decir que hay **más pureza** si una variable libre representa una **función** a aplicar en el cuerpo de la expresión lambda, que si representa cualquier otro tipo de valor.

- En el ejemplo anterior, tenemos que la expresión lambda de suma3, sin ser totalmente pura, a efectos prácticos se la puede considerar **pura**, ya que su única variable libre (suma) se usa como una **función**, y las funciones tienden a no cambiar durante la ejecución del programa, al contrario que los demás tipos de valores.

Por ejemplo, las siguientes expresiones lambda están ordenadas de mayor a menor pureza, siendo la primera totalmente **pura**:

```
# producto es una expresión lambda totalmente pura:
producto = lambda x, y: x * y
# cuadrado es casi pura; a efectos prácticos se la puede
# considerar pura ya que sus variables libres (en este
# caso, sólo una: producto) son funciones:
cuadrado = lambda x: producto(x, x)
# suma es impura, porque su variable libre no es una función:
suma = lambda x, y: x + y + z
```

La pureza de una función es un rasgo deseado y que hay que tratar de alcanzar siempre que sea posible, ya que facilita el desarrollo y mantenimiento de los programas, además de simplificar el razonamiento sobre los mismos, permitiendo aplicar directamente nuestro modelo de sustitución.

Es más incómodo trabajar con suma porque hay que *recordar* que depende de un valor que está *fuera* de la expresión lambda, cosa que no resulta evidente a no ser que mires en el cuerpo de la expresión lambda.

1.2. Estrategias de evaluación

A la hora de evaluar una expresión (cualquier expresión) existen varias **estrategias** diferentes que se pueden adoptar.

Cada lenguaje implementa sus propias estrategias de evaluación que están basadas en las que vamos a ver aquí.

Básicamente se trata de decidir, en cada paso de reducción, qué sub-expresión hay que reducir, en función de:

- El orden de evaluación:
 - * De fuera adentro o de dentro afuera.
 - * De izquierda a derecha o de derecha a izquierda.
- La necesidad o no de evaluar dicha sub-expresión.

1.2.1. Orden de evaluación

En un lenguaje de programación funcional puro se cumple la **transparencia referencial**, según la cual el valor de una expresión depende sólo del valor de sus sub-expresiones (también llamadas *redexes*).

Pero eso también implica que **no importa el orden en el que se evalúen las sub-expresiones**: el resultado debe ser siempre el mismo.

Gracias a ello podemos usar nuestro modelo de sustitución como modelo computacional.

Hay dos estrategias básicas de evaluación:

- Orden aplicativo: reducir siempre el redex más interno (y más a la izquierda).
- Orden normal: reducir siempre el redex más externo (y más a la izquierda).

Python usa el orden aplicativo, salvo excepciones.

1.2.1.1. Orden aplicativo

El **orden aplicativo** consiste en evaluar las expresiones *de dentro afuera*, es decir, empezando siempre por el *redex* más **interno** y más a la izquierda.

Eso implica que los operandos y los argumentos se evalúan **antes** que los operadores y las aplicaciones de funciones.

Corresponde a lo que en muchos lenguajes de programación se denomina **paso de argumentos por valor**.

Ejemplo:

```
cuadrado = lambda x: x * x
```

Según el orden aplicativo, la expresión cuadrado (3 + 4) se reduciría así:

alcanzando la forma normal en 4 pasos de reducción.

1.2.1.2. Orden normal

El **orden normal** consiste en evaluar las expresiones *de fuera adentro*, es decir, empezando siempre por el *redex* más **externo** y más a la izquierda.

Eso implica que los operandos y los argumentos se evalúan **después** de las aplicaciones de los operadores y las funciones.

Corresponde a lo que en muchos lenguajes de programación se denomina **paso de argumentos por nombre**.

Ejemplo:

```
cuadrado = lambda x: x * x
```

Según el orden normal, la expresión cuadrado(3 + 4) se reduce así:

```
cuadrado(3 + 4) # definición de cuadrado

= (lambda x, y: x * x)(3 + 4) # aplicación a (3 + 4)

= ((3 + 4) * (3 + 4)) # aritmética

= 7 * (3 + 4) # aritmética
```

alcanzando la forma normal en 5 pasos de reducción.

1.2.2. Evaluación estricta y no estricta

Existe otra forma de ver la evaluación de una expresión:

- Evaluación estricta: Reducir todos los redexes aunque no hagan falta.
- **Evaluación no estricta**: Reducir sólo los *redexes* que sean estrictamente necesarios para calcular el valor de la expresión.

A esta estrategia de evaluación se la denomina también evaluación perezosa.

Por ejemplo:

Sabemos que la expresión 1 / 0 da un error de división por cero:

```
>>> 1 / 0
Traceback (most recent call last):
File "<stdin>", line 1, in <module>
ZeroDivisionError: division by zero
```

Supongamos que tenemos la siguiente definición:

```
primero = lambda x, y: x
```

de forma que primero es una función que simplemente devuelve el primero de sus argumentos.

Es evidente que la función primero no necesita evaluar nunca su segundo argumento, ya que no lo utiliza (simplemente devuelve el primero de ellos). Por ejemplo, primero (4, 3) devuelve 4.

Sabiendo eso... ¿qué valor devolvería la siguiente expresión?

```
primero(4, 1 / 0)
```

Curiosamente, el resultado dependerá de si la evaluación es estricta o perezosa:

 Si es estricta, el intérprete evaluará todos los argumentos de la expresión lambda aunque no se utilicen luego en su cuerpo. Por tanto, al evaluar 1 / 0 devolverá un error.

Es lo que ocurre cuando se evalúa siguiendo el **orden aplicativo**.

- En cambio, **si es perezosa**, el intérprete evaluará únicamente aquellos argumentos que se usen en el cuerpo de la expresión lambda, y en este caso sólo se usa el primero, así que dejará sin evaluar el segundo, no dará error y devolverá directamente 4.

Es lo que ocurre cuando se evalúa siguiendo el **orden normal**:

Hay un resultado teórico que avala lo que acabamos de observar:

Teorema:

Si una expresión tiene forma normal, el orden normal de evaluación conduce seguro a la misma.

En cambio, el orden aplicativo es posible que no encuentre la forma normal de la expresión.

En **Python** la evaluación es **estricta**, salvo algunas excepciones:

- El operador ternario:

```
\(\langle \text{expr_condicional} \rangle ::= \langle valor_si_cierto \rangle \text{ if } \langle \text{condición} \rangle \text{else} \langle valor_si_falso \rangle
```

evalúa perezosamente ⟨valor_si_cierto⟩ y ⟨valor_si_falso⟩ dependiendo del valor de la ⟨condición⟩.

- Los operadores lógicos and y or también son perezosos (se dice que evalúan en cortocircuito):
 - * True or \underline{x} siempre es igual a True.
 - * False and \underline{x} siempre es igual a False.

En ambos casos no es necesario evaluar x.

En Java también existe un operador ternario (?:) y unos operadores lógicos (| | y &&) que se evalúan de igual forma que en Python.

La mayoría de los lenguajes de programación usan evaluación estricta y paso de argumentos por valor (siguen el orden aplicativo).

Haskell, por ejemplo, es un lenguaje funcional puro que usa evaluación perezosa y sigue el orden normal.

La evaluación perezosa en Haskell permite resultados muy interesantes, como la posibilidad de manipular estructuras de datos infinitas.

1.3. Composición de funciones

Podemos crear una función que use otra función. Por ejemplo, para calcular el área de un círculo usamos otra función que calcule el cuadrado de un número:

```
cuadrado = lambda x: x * x
area = lambda r: 3.1416 * cuadrado(r)
```

La expresión area(11 + 1) se evaluaría así según el orden aplicativo:

```
area(11 + 1) # definición de area
2 = (lambda r: 3.1416 * cuadrado(r))(11 + 1) # aritmética
```

En detalle:

- **Línea 1**: Se evalúa area, que devuelve su definición (una expresión lambda).
- **Línea 2**: Lo siguiente a evaluar es la aplicación de area sobre su argumento, por lo que primero evaluamos éste (es el *redex* más interno).
- Línea 3: Ahora se aplica la expresión lambda a su argumento 12.
- Línea 4: El redex más interno que queda por evaluar es la aplicación de cuadrado sobre 12.
 Primero se evalúa cuadrado, sustituyéndose por su definición...
- Línea 5: ... y ahora se aplica la expresión lambda a su argumento 12.
- Lo que queda es todo aritmética.

La expresión area(11 + 1) se evaluaría así según el orden normal:

```
area(11 + 1) # definición de area

= (lambda r: 3.1416 * cuadrado(r))(11 + 1) # aplicación

= (3.1416 * cuadrado(11 + 1)) # definición de cuadrado

= (3.1416 * (lambda x: x * x)(11 + 1)) # aplicación

= (3.1416 * ((11 + 1) * (11 + 1))) # aritmética (varios pasos)

= 452.3904
```

En ambos casos (orden aplicativo y orden normal) se obtiene el mismo resultado.

En detalle:

- Línea 1: Se evalúa el redex más externo, que es area(11 + 1). Para ello, se reescribe la definición de area...
- Línea 2: ... y se aplica la expresión lambda al argumento 11 + 1.
- Línea 3: El redex más externo es el *, pero para evaluarlo hay que evaluar primero todos sus argumentos, por lo que ahora hay que evaluar cuadrado(11 + 1), por lo que se reescribe la definición de cuadrado...
- Línea 4: ... y se aplica la expresión lambda al argumento 11 + 1.
- Lo que queda es todo aritmética.

A veces no resulta fácil determinar si un *redex* es más interno o externo que otro, sobre todo cuando se mezclan funciones y operadores en una misma expresión.

En ese caso, puede resultar útil reescribir los operadores como funciones, cuando sea posible.

Por ejemplo, la siguiente expresión:

```
abs(-12) + max(13, 28)
```

se puede reescribir como:

```
from operator import add
add(abs(-12), max(13, 28))
```

lo que muestra claramente que la suma es más externa que el valor absoluto y el máximo (que están, a su vez, al mismo nivel de profundidad).

Un ejemplo más complicado:

```
abs(-12) * max((2 + 3) ** 5), 37)
```

se reescribiría como:

```
from operator import add, mul
mul(abs(-12), max(pow(add(2, 3), 5), 37))
```

donde se aprecia claramente que el orden de las operaciones, de más interna a más externa, sería:

- 1. Suma (+ o add).
- 2. Potencia (** o pow).
- 3. Valor absoluto (abs) y máximo (max) al mismo nivel.
- 4. Producto (* o mul).

1.4. Las funciones como abstracciones

Aunque es muy sencilla, la función area ejemplifica la propiedad más potente de las funciones definidas por el programador: la **abstracción**.

La función area está definida sobre la función cuadrado, pero se basa sólo en la relación que cuadrado establece entre sus argumentos de entrada y su resultado de salida.

Podemos escribir area sin preocuparnos de cómo calcular el cuadrado de un número, porque eso ya lo hace la función cuadrado.

Los detalles sobre cómo se calcula el cuadrado están **ocultos dentro de la definición** de **cuadrado**. Esos detalles **se ignoran en este momento** para considerarlos más tarde.

De hecho, por lo que respecta a area, cuadrado no representa una definición concreta de función, sino más bien la abstracción de una función, lo que se denomina una **abstracción funcional**. A este nivel de abstracción, cualquier función que calcule el cuadrado de un número es igual de buena y le serviría igual de bien a area.

Por tanto, considerando únicamente los valores que devuelven, las dos funciones siguientes son indistinguibles e igual de válidas para area. Ambas reciben un argumento numérico y devuelven el cuadrado de ese número:

```
cuadrado = lambda x: x * x
cuadrado = lambda x: x * (x - 1) + x
```

En otras palabras: la definición de una función debe ser capaz de **ocultar sus detalles de implementación**.

Un programador no debe necesitar saber cómo está implementada una función por dentro para poder usarla. Eso es lo que ocurre, por ejemplo, con las funciones predefinidas del lenguaje: sabemos qué hacen pero no necesitamos saber cómo lo hacen.

Incluso puede que el usuario de una función no sea el mismo que la haya escrito, sino que la puede haber recibido de otro programador como una «caja negra».

1.4.1. Especificaciones de funciones

Técnicamente, se dice que para poder **usar una abstracción funcional** nos basta con conocer su **especificación**, que es la descripción de qué hace esa función.

La especificación de una abstracción funcional está formada por tres propiedades fundamentales:

- El dominio: el conjunto de argumentos válidos.
- El rango: el conjunto de posibles valores que devuelve.
- El **propósito**: qué hace la función, es decir, la relación entre su entrada y su salida.

Nosotros hasta ahora, al especificar programas, hemos llamado **entrada** al dominio y hemos agrupado el rango y el propósito en una sola propiedad que hemos llamado **salida**.

Por ejemplo, cualquier función cuadrado que usemos para implementar area debe satisfacer esta especificación:

```
\begin{cases} \textbf{Entrada} : n \in \mathbb{R} \\ cuadrado \\ \textbf{Salida} : n^2 \end{cases}
```

La especificación **no concreta cómo** se debe llevar a cabo el propósito. Ese es un detalle de implementación que se abstrae a este nivel.

Este esquema es el que hemos usado hasta ahora para especificar programas, y se podría seguir usando para especificar funciones, ya que éstas son consideradas *subprogramas*.

Pero para especificar una función, en cambio, resulta más adecuado usar el siguiente esquema, al que llamaremos **especificación funcional**:

```
\begin{cases} \textbf{Pre} : True \\ cuadrado (n : float) -> float \\ \textbf{Post} : cuadrado(n) = n^2 \end{cases}
```

Pre representa la **precondición**: la propiedad que debe cumplirse justo *antes* de llamar a la función.

Post representa la **postcondición**: la propiedad que debe cumplirse justo *después* de llamar a la función.

Lo que hay en medio es la **signatura**: el nombre de la función, el nombre y tipo de sus parámetros y el tipo del valor de retorno.

La especificación se lee así: si se llama a una función cumpliendo con su signatura en un estado que satisface su precondición, la llamada termina y lo hace en un estado que satisface su postcondición.

En este caso, la precondición es *True*, que equivale a decir que cualquier condición de entrada es buena para usar la función.

Dicho de otra forma, no hace falta que se dé ninguna condición especial para usar la función. Siempre que la llamada cumpla con la signatura de la función, el parámetro *n* puede tomar cualquier valor de tipo real y no hay ninguna restricción adicional.

Tanto la precondición como la postcondición son **predicados**, es decir, expresiones lógicas que se escriben usando el lenguaje de las matemáticas y la lógica.

La signatura se escribe usando la sintaxis del lenguaje de programación que vayamos a usar para implementar la función (en este caso, Python).

Las pre y postcondiciones no es necesario escribirlas de una manera **formal y rigurosa**, usando el lenguaje de las Matemáticas o la Lógica.

Si la especificación se escribe en *lenguaje natural* y se entiende bien, completamente y sin ambigüedades, no hay problema.

El motivo de usar un lenguaje formal es que, normalmente, resulta **mucho más conciso y preciso que el lenguaje natural**.

El lenguaje natural suele ser:

- Más prolijo: necesita más palabras para decir lo mismo que diríamos matemáticamente usando menos caracteres.
- Más ambiguo: lo que se dice en lenguaje natural se puede interpretar de distintas formas.
- Menos completo: quedan flecos y situaciones especiales que no se tienen en cuenta.

Otro ejemplo más completo:

```
\begin{cases} \textbf{Pre} : \textit{car} \neq \texttt{""} \land \textit{len}(\textit{car}) = 1 \\ \textit{cuenta} \ (\textit{cadena} : \textit{str}, \ \textit{car} : \textit{str}) \rightarrow \textit{int} \\ \textbf{Post} : \textit{cuenta}(\textit{cadena}, \textit{car}) > 0 \land \textit{cuenta}(\textit{cadena}, \textit{car}) = \textit{cadena}.\textit{count}(\textit{car}) \end{cases}
```

count es una función oculta o auxiliar (en este caso, un método auxiliar). Las funciones auxiliares se puede usar en la especificación siempre que estén perfectamente especificadas, aunque no estén implementadas en el lenguaje de programación.

Con esto estamos diciendo que *cuenta* es una función que recibe una cadena y un carácter (otra cadena con un único carácter dentro).

Además, estamos diciendo que devuelve el mismo resultado que devuelve el método count (que casualmente ya existe en Python).

Es decir: cuenta el número de veces que el carácter car aparece en cadena.

En realidad, las condiciones de la especificación anterior se podrían simplificar aprovechando las propiedades de las expresiones lógicas, quedando así:

```
\begin{cases} \textbf{Pre}: len(car) = 1 \\ cuenta\ (cadena: str,\ car: str) \rightarrow int \\ \textbf{Post}: cuenta(cadena, car) = cadena.count(car) \end{cases}
```

Ejercicio

1. ¿Por qué?

Finalmente, podríamos escribir la misma especificación en lenguaje natural:

```
Pre : car debe ser un único carácter

cuenta (cadena : str, car : str) -> int

Post : cuenta(cadena, car) devuelve el número de veces

que aparece el carácter car en la cadena cadena.

Si cadena es vacía o car no aparece nunca en la

cadena cadena, debe devolver 0.
```

Probablemente resulta más fácil de leer (sobre todo para los novatos), pero también es más largo y prolijo.

Es como un contrato escrito por un abogado en lenguaje jurídico.

2. Computabilidad

2.1. Funciones y procesos

Los **procesos** son entidades abstractas que habitan los ordenadores.

Conforme van evolucionando, los procesos manipulan otras entidades abstractas llamadas datos.

La evolución de un proceso está dirigida por un patrón de reglas llamada programa.

Los programadores crean programas para dirigir a los procesos.

Es como decir que los programadores son magos que invocan a los espíritus del ordenador (los procesos) con sus conjuros (los programas) escritos en un lenguaje mágico (el lenguaje de programación).

Una **función** describe la evolución local de un **proceso**.

En cada paso se calcula el *siguiente estado* del proceso basándonos en el estado actual y en las reglas definidas por la función.

Nos gustaría ser capaces de visualizar y de realizar afirmaciones sobre el comportamiento global del proceso cuya evolución local está definida por la función.

Esto, en general, es muy difícil, pero al menos vamos a describir algunos de los modelos típicos de evolución de los procesos.

2.2. Funciones recursivas

2.2.1. Definición

Una función recursiva es aquella que se define en términos de sí misma.

En general, eso quiere decir que la definición de la función contiene una o varias referencias a ella misma y que, por tanto, se llama a sí misma dentro de su cuerpo.

Las definiciones recursivas son el mecanismo básico para ejecutar **repeticiones de instrucciones** en un lenguaje de programación funcional.

Por ejemplo:

$$f(n) = n + f(n+1)$$

Por tanto.

$$f(1) = 1 + f(2) = 1 + 2 + f(3) = 1 + 2 + 3 + f(4) = \dots$$

Cada vez que una función se llama a sí misma decimos que se realiza una **llamada recursiva** o **paso recursivo**.

Ejercicio

2. Desde el principio del curso ya hemos estado trabajando con estructuras que pueden tener una definición recursiva. ¿Cuáles son?

2.2.2. Casos base y casos recursivos

Resulta importante que una definición recursiva se detenga alguna vez y proporcione un resultado, ya que si no, no sería útil (tendríamos lo que se llama una **recursión infinita**).

Por tanto, en algún momento, la recursión debe alcanzar un punto en el que la función no se llame a sí misma y se detenga.

Para ello, es necesario que la función, en cada paso recursivo, se vaya acercando cada vez más a ese punto.

A ese punto en el que la función recursiva no se llama a sí misma, se le denomina **caso base**, y puede haber más de uno.

Los casos base, por tanto, determinan bajo qué condiciones la función no se llamará a sí misma, o dicho de otra forma, con qué valores de sus argumentos la función devolverá directamente un valor y no provocará una nueva llamada recursiva.

Los demás casos, que sí provocan llamadas recursivas, se denominan casos recursivos.

2.2.3. El factorial

El ejemplo más típico de función recursiva es el factorial.

El factorial de un número natural n se representa por n! y se define como el producto de todos los números desde 1 hasta n:

$$n! = n \cdot (n-1) \cdot (n-2) \cdot \ldots \cdot 1$$

Por ejemplo:

$$6! = 6 \cdot 5 \cdot 4 \cdot 3 \cdot 2 \cdot 1 = 720$$

Pero para calcular 6! también se puede calcular 5! y después multiplicar el resultado por 6, ya que:

$$6! = 6 \cdot \underbrace{5 \cdot 4 \cdot 3 \cdot 2 \cdot 1}_{5!}$$

$$6! = 6 \cdot 5!$$

Por tanto, el factorial se puede definir de forma recursiva.

Tenemos el **caso recursivo**, pero necesitamos al menos un **caso base** para evitar que la recursión se haga *infinita*.

El caso base del factorial se obtiene sabiendo que el factorial de 0 es directamente 1 (no hay que llamar al factorial recursivamente):

$$0! = 1$$

Combinando ambos casos tendríamos:

$$n! = \begin{cases} 1 & \text{si } n = 0 \text{ (caso base)} \\ n \cdot (n-1)! & \text{si } n > 0 \text{ (caso recursivo)} \end{cases}$$

2.2.4. Diseño de funciones recursivas

El diseño de funciones recursivas se basa en:

- Pensamiento optimista
- Descomposición (reducción) del problema
- Identificación de problemas no reducibles (mínimos)

2.2.4.1. Pensamiento optimista

Consiste en suponer que la función deseada ya existe y es capaz de resolver ejemplares más pequeños del problema (este paso se denomina **hipótesis inductiva**).

Se trata de encontrar el patrón común de forma que resolver el problema principal implique el mismo patrón en un problema más pequeño.

Ejemplo:

- Queremos diseñar una función que calcule el factorial de un número.
- Para ello, supongamos que ya contamos con una función que calcula el factorial de un número más pequeño. Tenemos que creer y confiar en que es así, aunque ahora mismo no sea verdad.

Es decir: si queremos calcular el factorial de n, suponemos que tenemos ya una función fact que no sabe calcular el factorial de n, pero sí el de (n-1). Ésta es nuestra hipótesis inductiva.

2.2.4.2. Descomposición del problema

Reducimos el problema de forma que así tendremos un ejemplar más pequeño del mismo problema y, por tanto, podremos usar la función *fact* anterior para poder resolver ese ejemplar más pequeño.

A continuación, usamos dicha solución parcial para obtener la solución al problema original.

Ejemplo:

- Sabemos que $n! = n \cdot (n-1)!$
- Sabemos que la función fact sabe calcular el factorial de (n-1) (por pensamiento optimista).
- Por tanto, lo único que tenemos que hacer para obtener el factorial de n es multiplicar n por el resultado de fact(n-1).

Dicho de otra forma: si yo supiera calcular el factorial de (n-1), me bastaría con multiplicarlo por n para obtener el factorial de n.

2.2.4.3. Identificación de problemas no reducibles

Debemos identificar los ejemplares más pequeños (los que no se pueden reducir más) para los cuales hay una solución explícita y directa que no necesita recursividad: los *casos base*.

Es importante comprobar que la reducción que le hemos realizado al problema en el paso anterior produce ejemplares que están más cerca del caso base.

Ejemplo:

- En nuestro caso, sabemos que 0! = 1, por lo que nuestra función podría devolver directamente 1 cuando se le pida calcular el factorial de 0.
- Además, en la reducción obtenida en el paso anterior, pasamos de calcular el factorial de *n* a calcular el factorial de uno menos, con lo cual, cada vez estaremos más cerca del caso base, que es el factorial de 0. Al final siempre acabaremos alcanzando el caso base.

Combinando todos los pasos, obtenemos la solución general:

$$fact(n) = \begin{cases} 1 & \text{si } n = 0 \text{ (caso base)} \\ n \cdot fact(n-1) & \text{si } n > 0 \text{ (caso recursivo)} \end{cases}$$

2.2.5. Recursividad lineal

Una función tiene **recursividad lineal** si cada llamada a la función recursiva genera, como mucho, otra llamada recursiva a la misma función.

El factorial definido en el ejemplo anterior es un caso típico de recursividad lineal.

2.2.5.1. Procesos lineales recursivos

La forma más directa y sencilla de definir una función que calcule el factorial de un número a partir de su definición recursiva podría ser la siguiente:

```
factorial = lambda n: 1 if n == 0 else n * factorial(n - 1)
```

Utilizaremos el modelo de sustitución para observar el funcionamiento de esta función al calcular 6!:

```
factorial(6)
= (6 * factorial(5))
= (6 * (5 * factorial(4)))
= (6 * (5 * (4 * factorial(2))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * factorial(2)))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * (2 * factorial(1))))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * (2 * (1 * factorial(0)))))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * (2 * (1 * 1))))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * (2 * 1)))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * 2))))
= (6 * (5 * (4 * (3 * 2))))
= (6 * (5 * (4 * 6)))
= (6 * (5 * 24))
= (6 * 120)
= 720
```

Podemos observar un perfil de **expansión** seguido de una **contracción**:

- La **expansión** ocurre conforme el proceso construye una secuencia de operaciones a realizar *posteriormente* (en este caso, una secuencia de multiplicaciones).
- La **contracción** se realiza conforme se van ejecutando realmente las multiplicaciones.

Llamaremos **proceso recursivo** a este tipo de proceso caracterizado por una secuencia de **operaciones pendientes de completar**.

Para poder ejecutar este proceso, el intérprete necesita **memorizar**, en algún lugar, un registro de las multiplicaciones que se han dejado para más adelante.

En el cálculo de n!, la longitud de la secuencia de operaciones pendientes (y, por tanto, la información que necesita almacenar el intérprete), crece *linealmente* con n, al igual que el número de pasos de reducción.

- A este tipo de procesos lo llamaremos **proceso recursivo lineal**.

2.2.5.2. Procesos lineales iterativos

A continuación adoptaremos un enfoque diferente.

Podemos mantener un producto acumulado y un contador desde *n* hasta 1, de forma que el contador y el producto cambien de un paso al siguiente según la siguiente regla:

```
\begin{cases} \textit{acumulado}_{\textit{nuevo}} = \textit{acumulado}_{\textit{viejo}} \cdot \textit{contador}_{\textit{viejo}} \\ \textit{contador}_{\textit{nuevo}} = \textit{contador}_{\textit{viejo}} - 1 \end{cases}
```

Su traducción a Python podría ser la siguiente, usando una función auxiliar fact_iter:

Al igual que antes, usaremos el modelo de sustitución para visualizar el proceso del cálculo de 6!:

```
fact(6)
= fact_iter(6, 1)
= fact_iter(5, 6)
= fact_iter(4, 30)
= fact_iter(3, 120)
= fact_iter(2, 360)
= fact_iter(1, 720)
= fact_iter(0, 720)
= 720
```

Este proceso no tiene expansiones ni contracciones ya que, en cada instante, toda la información que se necesita almacenar es el valor actual de los parámetros cont y acc, por lo que el tamaño de la memoria necesaria es constante.

A este tipo de procesos lo llamaremos **proceso iterativo**.

El número de pasos necesarios para calcular n! usando esta función crece linealmente con n.

- A este tipo de procesos lo llamaremos proceso iterativo lineal.

Tipo de proceso	Número de reducciones	Memoria necesaria
Recursivo	Proporcional a n	Proporcional a n
Iterativo	Proporcional a n	Constante

* * *

Tipo de proceso	Número de reducciones	Memoria necesaria
Recursivo lineal	Linealmente proporcional a n	Linealmente proporcional a n
Iterativo lineal	Linealmente proporcional a n	Constante

En general, un **proceso iterativo** es aquel que está definido por una serie de **variables de estado** junto con una **regla** fija que describe cómo actualizar dichas variables conforme cambia el proceso de un estado al siguiente.

La diferencia entre los procesos recursivo e iterativo se puede describir de esta otra manera:

- En el proceso iterativo, las variables ligadas dan una descripción completa del estado del proceso en cada instante.
 - Así, si parásemos el cálculo entre dos pasos, lo único que necesitaríamos hacer para seguir con el cálculo es darle al intérprete el valor de los dos parámetros.
- En el proceso recursivo, el intérprete tiene que mantener cierta información oculta que no está almacenada en ningún parámetro y que indica en qué punto se encuentra el proceso dentro de la secuencia de operaciones pendientes.

No debe confundirse un proceso recursivo con una función recursiva:

- Cuando hablamos de *función recursiva* nos referimos al hecho sintáctico de que la definción de la función hace referencia a sí misma (directa o indirectamente).
- Cuando hablamos de *proceso recursivo* nos referimos a la forma en como se desenvuelve la ejecución de la función.

Puede parecer extraño que digamos que una función recursiva (por ejemplo, fact_iter) genera un proceso iterativo.

Sin embargo, el proceso es realmente iterativo porque su estado está definido completamente por dos variables ligadas, y para ejecutar el proceso sólo se necesita almacenar esas dos variables.

2.2.6. Recursividad en árbol

La recursividad en árbol se produce cuando la función tiene recursividad múltiple.

Una función tiene **recursividad múltiple** cuando una llamada a la función recursiva puede generar más de una llamada recursiva a la misma función.

El ejemplo clásico es la función que calcula los términos de la sucesión de Fibonacci.

La sucesión comienza con los números 0 y 1, y a partir de éstos, cada término es la suma de los dos anteriores:

Podemos definir una función que devuelva el n-ésimo término de la sucesión de Fibonacci:

$$fib(n) = egin{cases} 0 & ext{si } n = 0 & ext{(caso base)} \ 1 & ext{si } n = 1 & ext{(caso base)} \ fib(n-1) + fib(n-2) & ext{si } n > 1 & ext{(caso recursivo)} \end{cases}$$

Que traducida a Python sería:

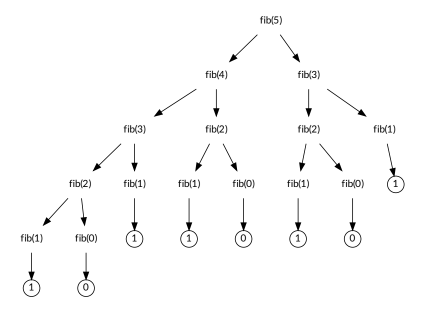
```
fib = lambda n: 0 if n == 0 else 1 if n == 1 else fib(n - 1) + fib(n - 2)
```

o bien:

Si vemos el perfil de ejecución de fib(5), vemos que:

- Para calcular fib(5), antes debemos calcular fib(4) y fib(3).
- Para calcular fib(4), antes debemos calcular fib(3) y fib(2).
- Así sucesivamente hasta poner todo en función de fib(0) y fib(1), que se pueden calcular directamente (son los casos base).

En general, el proceso resultante parece un árbol.



La función anterior es un buen ejemplo de recursión en árbol, pero desde luego es un método *horrible* para calcular los números de Fibonacci, por la cantidad de **operaciones redundantes** que efectúa.

Para tener una idea de lo malo que es, se puede observar que fib(n) crece exponencialmente en función de n.

Por lo tanto, el proceso necesita una cantidad de tiempo que crece **exponencialmente** con n.

Por otro lado, el espacio necesario sólo crece **linealmente** con *n*, porque en un cierto momento del cálculo sólo hay que memorizar los nodos que hay por encima.

En general, en un proceso recursivo en árbol el tiempo de ejecución crece con el número de nodos mientras que el espacio necesario crece con la altura máxima del árbol.

Se puede construir un **proceso iterativo** para calcular los números de Fibonacci.

La idea consiste en usar dos variables de estado a y b (con valores iniciales 1 y 0, respectivamente) y aplicar repetidamente la siguiente transformación:

$$\begin{cases} a_{\text{nuevo}} = a_{\text{viejo}} + b_{\text{viejo}} \\ b_{\text{nuevo}} = a_{\text{viejo}} \end{cases}$$

Después de n pasos, a y b contendrán, respectivamente, fib(n + 1) y fib(n).

En Python sería:

```
fib_iter = lambda cont, a, b: b if cont == 0 else fib_iter(cont - 1, a + b, a)
fib = lambda n: fib_iter(n , 1, 0)
```

Esta función genera un proceso iterativo lineal, por lo que es mucho más eficiente.

2.3. La pila de control

La **pila de control** es una estructura de datos que utiliza el intérprete para llevar la cuenta de las **llamadas** *activas* en un determinado momento, incluyendo el valor de sus parámetros y el punto de retorno al que debe devolverse el control cuando finalice la ejecución de la función.

 Las llamadas activas son aquellas llamadas a funciones que aún no han terminado de ejecutarse.

La pila de control es, básicamente, un almacén de marcos.

Cada vez que se hace una nueva llamada a una función, **su marco** correspondiente **se almacena en la cima de la pila** sobre los demás marcos que pudiera haber.

Ese marco es el primero de la secuencia de marcos que forman el entorno de la función, que deberán estar almacenados más abajo en la pila.

Los marcos se enlazan entre sí para representar los entornos que actúan en las distintas llamadas activas.

El intérprete puede, además, almacenar ahí cualquier otra información que necesite para gestionar las llamadas a funciones.

El marco de la función, junto con toda esa información adicional, se denomina registro de activación.

Por tanto, la pila de control almacena registros de activación.

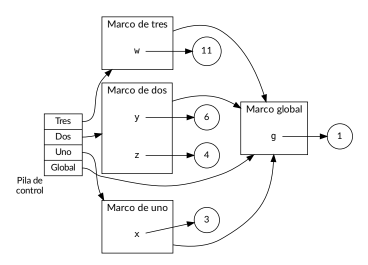
Cada llamada activa está representada por su correspondiente registro de activación en la pila, y cada registro de activación va asociado a un marco.

En cuanto la llamada finaliza, su registro de activación se saca de la pila y se transfiere el control a la llamada que está inmediatamente debajo (si es que hay alguna).

Cuando desaparece un registro de activación, también se elimina de la memoria su marco asociado (hay una excepción a esto, que veremos en posteriores temas cuando hablemos de las *clausuras*).

Supongamos el siguiente código:

```
g = 1
uno = lambda x: 1 + dos(2 * x, 4)
dos = lambda y, z: tres(y + z + g)
tres = lambda w: "W vale " + str(w)
uno(3)
```



Pila de control con la función tres activada

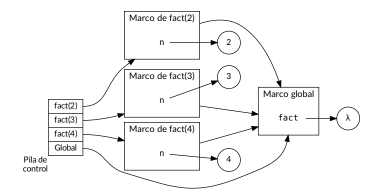
Del análisis del diagrama del ejemplo anterior se pueden deducir las siguientes conclusiones:

- En un momento dado, dentro del ámbito global se ha llamado a la función uno, la cual ha llamado a la función dos, la cual ha llamado a la función tres, la cual aún no ha terminado de ejecutarse.
- El entorno en la función uno empieza por el marco de uno, el cual apunta al marco global.
- El entorno en la función dos empieza por el marco de uno, el cual apunta al marco global.
- El entorno en la función tres empieza por el marco de uno, el cual apunta al marco global.

Hemos dicho que habrá un registro de activación por cada nueva llamada que se realice a una función, y que ese registro se mantendrá en la pila hasta que la llamada finalice.

Por tanto, en el caso de una función recursiva, tendremos un registro de activación por cada llamada recursiva.

```
fact = lambda n: 1 if n == 0 else n * fact(n - 1)
fact(4)
```



Pila de control de fact tras tres activaciones desde fact (4)

2.4. Un lenguaje Turing-completo

El paradigma funcional que hemos visto hasta ahora (uno que nos permite definir funciones, componer dichas funciones y aplicar recursividad, junto con el operador ternario condicional) es un lenguaje de programación **completo**.

Decimos que es **Turing completo**, lo que significa que puede computar cualquier función que pueda computar una máquina de Turing.

Como las máquinas de Turing son los ordenadores más potentes que podemos construir (ya que describen lo que cualquier ordenador es capaz de hacer), esto significa que nuestro lenguaje puede calcular todo lo que pueda calcular cualquier ordenador.

3. Tipos de datos recursivos

3.1. Cadenas

Las **cadenas** se pueden considerar **datos recursivos compuestos**, ya que podemos decir que toda cadena c:

- o bien es la cadena vacía ' ' (caso base),
- o bien está formada por dos partes:
 - * El **primer carácter** de la cadena, al que se accede mediante c [0].
 - * El **resto** de la cadena (al que se accede mediante c[1:]), que también es una cadena (caso recursivo).

Eso significa que podemos acceder al segundo carácter de la cadena (suponiendo que exista) mediante c[1:][0].

```
cadena = 'hola'
cadena[0]  # devuelve 'h'
cadena[1:]  # devuelve 'ola'
cadena[1:][0]  # devuelve 'o'
```

3.2. Tuplas

Las **tuplas** son una generalización de las cadenas.

Una tupla es una **secuencia de elementos** que no tienen por qué ser caracteres, sino que cada uno de ellos pueden ser **de cualquier tipo** (números, cadenas, booleanos, ..., incluso otras tuplas).

Los literales de tipo tupla se representan enumerando sus elementos separados por comas y encerrados entre paréntesis.

Por ejemplo:

```
tupla = (27, 'hola', True, 73.4, ('a', 'b', 'c'), 99)
```

Si sólo tiene un elemento, hay que poner una coma detrás:

```
tupla = (35,)
```

Las tuplas también pueden verse como un tipo de datos recursivo, ya que toda tupla t:

- o bien es la tupla vacía, representada mediante () (caso base),
- o bien está formada por dos partes:
 - * El **primer elemento** de la tupla (al que se accede mediante t[0]), que hemos visto que puede ser de cualquier tipo.
 - * El **resto** de la tupla (al que se accede mediante t[1:]), que también es una tupla (*caso recursivo*).

Según el ejemplo anterior:

```
tupla = (27, 'hola', True, 73.4, ('a', 'b', 'c'), 99)
tupla[0]  # devuelve 27
tupla[1:]  # devuelve ('hola', True, 73.4, ('a', 'b', 'c'), 99)
tupla[1:][0]  # devuelve 'hola'
```

Junto a las operaciones t[0] (primer elemento de la tupla) y t[1:] (resto de la tupla), tenemos también la operación + (**concatenación**), al igual que ocurre con las cadenas.

Con la concatenación se pueden crear nuevas tuplas a partir de otras tuplas.

Por ejemplo:

```
(1, 2, 3) + (4, 5, 6) # devuelve (1, 2, 3, 4, 5, 6)
```

3.3. Rangos

Un rango es un tipo de dato cuyos valores representan sencuencias de números enteros.

Los rangos se crean con la función range, cuya sintaxis es:

```
\langle rango \rangle ::= range([\langle inicio \rangle, ] \langle fin \rangle [, \langle paso \rangle])
```

⟨inicio⟩, ⟨fin⟩ y ⟨paso⟩ deben ser números enteros.

Cuando se omite (inicio), se entiende que es 0.

El valor de $\langle fin \rangle$ no se alcanza nunca.

Cuando (inicio) y (fin) son iguales, representa el rango vacío.

Cuando $\langle inicio \rangle$ es mayor que $\langle fin \rangle$, el $\langle paso \rangle$ debería ser negativo. En caso contrario, también representaría el rango vacío.

Ejemplos:

- range(10) representa la secuencia 0, 1, 2, ..., 9
- range(3, 10) representa la secuencia 3, 4, 5, ..., 9
- range(0, 10, 2) representa la secuencia 0, 2, 4, 6, 8
- range(4, 0, -1) representa la secuencia 4, 3, 2, 1
- range(3, 3) representa el rango vacío
- range(4, 3) también representa el rango vacío

Los rangos también pueden verse como un tipo de datos recursivo, ya que todo rango r:

- o bien es el rango vacío (caso base),
- o bien está formado por dos partes:
 - * El **primer elemento** del rango (al que se accede mediante r[0]), que hemos visto que tiene que ser un número entero.
 - * El **resto** del rango (al que se accede mediante r[1:]), que también es un rango (caso recursivo).

Según el ejemplo anterior:

```
rango = range(4, 7)
rango[0]  # devuelve 4
rango[1:]  # devuelve range(5, 7)
rango[1:][0]  # devuelve 5
```

3.4. Conversión a tupla

Las cadenas y los rangos se pueden convertir fácilmente a tuplas usando la función tuple:

```
>>> tuple('hola')
('h', 'o', 'l', 'a')
>>> tuple('')
()
```

```
>>> tuple(range(10))
(0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9)
>>> tuple(range(1, 11))
(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10)
>>> tuple(range(0, 30, 5))
(0, 5, 10, 15, 20, 25)
>>> tuple(range(0, 10, 3))
(0, 3, 6, 9)
>>> tuple(range(0, -10, -1))
(0, -1, -2, -3, -4, -5, -6, -7, -8, -9)
>>> tuple(range(0))
()
>>> tuple(range(1, 0))
()
```

4. Funciones de orden superior

4.1. Concepto

Hemos visto que **las funciones son**, en realidad, **abstracciones** en la medida en que nos permiten usarlas sin tener que conocer los detalles internos del procesamiento que realizan.

Por ejemplo, si queremos usar la función cubo, nos da igual que dicha función esté implementada de cualquiera de las siguientes maneras:

```
cubo = lambda x: x * x * x cubo = lambda x: x ** 3 cubo = lambda x: x * x * 2
```

A efectos de **usar** la función, nos basta con saber que calcula el cubo de un número, sin necesitar saber qué cálculo concreto realizar para obtener el resultado. Los detalles de implementación quedan ocultos y por eso también decimos que cubo es una abstracción.

Las funciones también son abstracciones en la medida en que describen operaciones compuestas a realizar sobre ciertos valores sin importar cuáles sean esos valores en concreto.

Por ejemplo, cuando definimos:

```
cubo = lambda x: x * x * x
```

no estamos hablando del cubo de un número en particular, sino más bien de un **método** para calcular el cubo de un número.

Por supuesto, nos la podemos arreglar sin definir el cubo, escribiendo siempre expresiones explícitas (como 3*3*3, y*y*y, etc.) sin usar la palabra «cubo», pero eso nos obligaría siempre a expresarnos en términos de las operaciones primitivas de nuestro lenguaje (como *), en vez de poder usar términos de más alto nivel.

Es decir: nuestros programas podrían calcular el cubo de un número, pero no tendrían la habilidad de expresar el concepto de *elevar al cubo*.

Una de las habilidades que deberíamos pedir a un lenguaje potente es la posibilidad de **construir abstracciones** asignando un nombre a los patrones más comunes, y luego trabajar directamente en términos de dichas abstracciones.

Las funciones nos permiten esta habilidad y esa es la razón de que todos los lenguajes (salvo los más primitivos) incluyan mecanismos para definir funciones.

Por ejemplo: en el caso anterior, vemos que hay un patrón (multiplicar algo por sí mismo tres veces) que se repite con frecuencia, y a partir de él construimos una abstracción que asigna un nombre a ese patrón (elevar al cubo). Esa abstracción la definimos como una función que describe la regla necesaria para elevar algo al cubo.

Muchas veces observamos el mismo patrón en funciones muy diferentes.

Para poder abstraer, de nuevo, lo que tienen en común dichas funciones, deberíamos ser capaces de manejar funciones que acepten a otras funciones como argumentos o que devuelvan otra función como resultado. A estas funciones que manejan otras funciones las llamaremos **funciones de orden superior**.

Por ejemplo, supongamos las dos funciones siguientes:

```
# Suma los enteros comprendidos entre a y b:
suma_enteros = lambda a, b: 0 if a > b else a + suma_enteros(a + 1, b)

# Suma los cubos de los enteros comprendidos entre a y b:
suma_cubos = lambda a, b: 0 if a > b else cubo(a) + suma_enteros(a + 1, b)
```

Estas dos funciones comparten claramente un patrón subyacente común. Se diferencian solamente en:

- El nombre de la función
- La función de a que se utiliza para calcular cada término

Podríamos haber escrito las funciones anteriores rellenando los «casilleros» del siguiente patrón general:

```
\langle nombre \rangle = lambda a, b: 0 if a > b else \langle t\'{e}rmino \rangle(a) + \langle nombre \rangle(a + 1, b)
```

La existencia de este patrón común nos demuestra que hay una abstracción esperando que la saquemos a la superficie.

De hecho, los matemáticos han identificado hace mucho tiempo esta abstracción llamándola **suma de una serie**, y la expresan así:

$$\sum_{n=a}^{b} f(n) = f(a) + \ldots + f(b)$$

La ventaja que tiene usar la notación anterior es que se puede trabajar directamente con el concepto de sumatorio en vez de trabajar con sumas concretas, y podemos sacar conclusiones generales sobre los sumatorios independientemente de la serie particular que estemos tratando.

Igualmente, como programadores estamos interesados en que nuestro lenguaje tenga la suficiente potencia como para describir directamente el concepto de *sumatorio*, en vez de funciones particulares que calculen sumas concretas.

En programación funcional lo conseguimos creando funciones que conviertan los «casilleros» en parámetros:

```
suma = lambda term, a, b: 0 if a > b else term(a) + suma(term, a + 1, b)
```

De esta forma, las dos funciones suma_enteros y suma_cubos anteriores se podrían definir en términos de esta suma:

```
suma_enteros = lambda a, b: suma(lambda x: x, a, b)
suma_cubos = lambda a, b: suma(lambda x: x * x * x, a, b)
# O mejor aún:
suma_cubos = lambda a, b: suma(cubo, a, b)
```

¿Se podría generalizar aún más la función suma?

4.2. map

Supongamos que queremos escribir una función que, dada una tupla de números, nos devuelva otra tupla con los mismos números elevados al cubo.

Ejercicio

3. Inténtalo.

Una forma de hacerlo sería:

¿Y elevar a la cuarta potencia?

```
elevar_cuarta = lambda t: () if t == () else \
((lambda x: x ** 4)(t[0]),) + elevar_cuarta(t[1:])
```

Es evidente que hay un patrón subyacente que se podría abstraer creando una función de orden superior que aplique una función f a los elementos de una tupla y devuelva la tupla resultante.

Esa función se llama map, y viene definida en Python:

```
\mathsf{map}(\langle \mathit{funci\'on} \rangle, \langle \mathit{iterable} \rangle) \text{->} \langle \mathit{iterador} \rangle
```

donde (*iterable*) puede ser cualquier cosa compuesta de elementos que se puedan recorrer de uno en uno, como una **tupla**, una **cadena** o un **rango** (cualquier *secuencia* de elementos vale).

Podemos usarla así:

```
>>> map(cubo, (1, 2, 3, 4))
<map object at 0x7f22b25e9d68>
```

Lo que devuelve no es una tupla, sino un objeto **iterador** que examinaremos con más detalle más adelante.

Por ahora, nos basta con saber que un iterador es un flujo de datos que se pueden recorrer de uno en uno.

Lo que haremos aquí será simplemente transformar ese iterador en la tupla correspondiente usando la función tuple sobre el resultado de map:

```
>>> tuple(map(cubo, (1, 2, 3, 4)))
(1, 8, 27, 64)
```

Además de una tupla, también podemos usar un rango como argumento para map:

```
>>> tuple(map(cubo, range(1, 5)))
(1, 8, 27, 64)
```

¿Cómo definirías la función map de forma que devolviera una tupla?

Ejercicio

4. Inténtalo.

Podríamos definirla así:

```
map = lambda f, l: () if l == () else (f(l[0]),) + map(f, l[1:])
```

4.3. filter

filter es una función de orden superior que devuelve aquellos elementos de una tupla (o cualquier cosa *iterable*) que cumplen una determinada condición.

Su sintaxis es:

```
filter(⟨función⟩, ⟨iterable⟩) -> ⟨iterador⟩
```

Por ejemplo:

```
>>> list(filter(lambda x: x > 0, (-4, 3, 5, -2, 8, -3, 9)))
(3, 5, 8, 9)
```

4.4. reduce

reduce es una **función de orden superior** que aplica, de forma acumulativa, una función a todos los elementos de una tupla (o cualquier cosa *iterable*).

Las operaciones se hacen agrupándose por la izquierda.

Captura un patrón muy frecuente de recursión sobre secuencias de elementos.

Por ejemplo, para calcular la suma de todos los elementos de una tupla, haríamos:

```
>>> suma = lambda l: 0 if l == () else l[0] + suma(l[1:])
>>> suma((1, 2, 3, 4))
10
```

Y para calcular el producto:

```
>>> producto = lambda l: 1 if l == () else l[0] * producto(l[1:])
>>> producto((1, 2, 3, 4))
24
```

Como podemos observar, la estrategia de cálculo es esencialmente la misma (sólo se diferencian en la operación a realizar (+ o *) y en el valor inicial o *elemento neutro* (0 o 1).

Si abstraemos ese patrón común podemos crear una función de orden superior que capture la idea de reducir todos los elementos de una tupla (o cualquier iterable) a un único valor.

Eso es lo que hace la función reduce.

Su sintaxis es:

```
reduce(\langle funci\'on \rangle, \langle iterable \rangle [, \langle valor\_inicial \rangle]) -> \langle valor \rangle
```

El \(\frac{\valor_inicial}\), si existe, se usará como primer elemento sobre el que realizar el cálculo y sirve como valor por defecto cuando la tupla está vacía.

La \(\langle \funci\) debe recibir dos argumentos y devolver un valor.

Para usarla, tenemos que importarla previamente del módulo functools.

- No es la primera vez que importamos un módulo. Ya lo hicimos con el módulo math.
- En su momento estudiaremos con detalle qué son los módulos. Por ahora nos basta con lo que ya sabemos: que contienen definiciones que podemos incorporar a nuestros *scripts*.

Por ejemplo, para calcular la suma y el producto de (1, 2, 3, 4):

```
from functools import reduce
tupla = (1, 2, 3, 4)
suma_de_numeros = reduce(lambda x, y: x + y, tupla, 0)
producto_de_numeros = reduce(lambda x, y: x * y, tupla, 1)
```

¿Cómo podríamos definir la función reduce de forma que devolviera una tupla?

Ejercicio

5. Inténtalo.

Una forma (con valor inicial obligatorio) podría ser así:

4.5. Expresiones generadoras

Dos operaciones que se realizan con frecuencia sobre una estructura iterable son:

- Realizar alguna operación sobre cada elemento (map)
- Seleccionar un subconjunto de elementos que cumplan alguna condición (filter)

Las **expresiones generadoras** son una notación copiada del lenguaje Haskell que nos permite realizar ambas operaciones de una forma muy concisa.

El resultado que devuelve es un iterador que (como ya sabemos) podemos convertir fácilmente en una tupla usando la función tuple.

Por ejemplo:

```
>>> tuple(x ** 3 for x in (1, 2, 3, 4))
(1, 8, 27, 64)
# equivale a:
>>> tuple(map(lambda x: x ** 3, (1, 2, 3, 4)))
(1, 8, 27, 64)
```

```
>>> tuple(x for x in (-4, 3, 5, -2, 8, -3, 9) if x > 0)
(3, 5, 8, 9)
# equivale a:
>>> tuple(filter(lambda x: x > 0, (-4, 3, 5, -2, 8, -3, 9)))
(3, 5, 8, 9)
```

Su sintaxis es:

```
⟨expr_gen⟩ ::= (⟨expresión⟩ (for ⟨identificador⟩ in ⟨secuencia⟩ [if ⟨condición⟩])+)
```

Los elementos de la salida generada serán los sucesivos valores de (expresión).

Las cláusulas **if** son opcionales. Si están, la $\langle expresión \rangle$ sólo se evaluará y añadirá al resultado cuando se cumpla la $\langle condición \rangle$.

Los paréntesis (y) alrededor de la expresión generadora se pueden quitar si la expresión se usa como único argumento de una función.

Por ejemplo:

```
>>> sec1 = 'abc'

>>> sec2 = (1, 2, 3)

>>> tuple((x, y) for x in sec1 for y in sec2)

(('a', 1), ('a', 2), ('a', 3),

('b', 1), ('b', 2), ('b', 3),

('c', 1), ('c', 2), ('c', 3))
```

Bibliografía

Abelson, Harold, Gerald Jay Sussman, and Julie Sussman. 1996. Structure and Interpretation of Computer Programs. 2nd ed. Cambridge, Mass.: New York: MIT Press; McGraw-Hill.