École nationale supérieure d'informatique pour l'industrie et l'entreprise

Cours de compilation

Semestre 3

5 décembre 2011

Guillaume Burel

Table des matières

1.	Intro	oduction	5
2.	Sém	nantique	9
		Sémantique opérationnelle de Pseudo Pascal	9
		Sémantique de MIPS	12
3.	۸۵۵	luca cuntaviana et analuca cómantiana	14
Э.		lyse syntaxique et analyse sémantique Analyse lexicale	14 15
	3.2.	Analyse syntaxique	16
	0.2.	3.2.1. Analyse decendante, analyse LL(1)	18
		3.2.2. Analyse ascendante, analyse LR	$\frac{10}{25}$
		3.2.3. Comparaison des analyses	$\frac{20}{32}$
	3.3.	Analyse sémantique	33
	0.0.	3.3.1. Table des symboles	33
		3.3.2. Typage	33
1	Sálo	ection d'instructions	35
ᅻ.		Représentation intermédiaire (Untyped Pseudo-Pascal)	
		Réécriture	
	1.2.		42
5	Grai	phe de flot de contrôle	43
J.	•		43
		Calcul du graphe	44
		Suppression des calculs redondants	50
6	F	licitation des communicaes d'annel	56
υ.	-	licitation des conventions d'appel Convention d'appel par pile	
		Convention d'appel de MIPS	58
		Explicitation des appels	61
		Appels terminaux	62
		Fonctions imbriquées	64
7	۸II۵	cation do registros	68
ι.		cation de registres Analyse de la durée de vie	
	1.1.	7.1.1. Élimination du code mort	
		1.1.1. DIHIIII autoff du couc mort	14

Table des matières

	7.2. Graphe d'interférence	74
8.	Compléments	84
9.	Références	86
Α.	Annexe	87
	A.1. Expressions régulières de type lex	87
	A.2. Calcul de points fixes	87
	A.3. Instructions courantes MIPS	89
	A.4. Syntaxe abstraite de Pseudo-Pascal	91
	A.5. Sémantique opérationnelle de Pseudo-Pascal	

1. Introduction

Dans les années 50 est apparu le besoin de langages de plus haut niveau que l'assembleur, de façon à abstraire certaines particularités propres à la machine (registres en nombre finis, instructions de branchement basiques, etc.) pour mieux se concentrer sur les aspects algorithmiques et pouvoir passer à l'échelle sur des projets plus complexes. Un des objectif était également de pouvoir écrire un seul programme pour des architectures différentes. Pour pouvoir utiliser ces langages, il faut alors soit disposer d'un interpréteur, c'est-à-dire un exécutable qui va lire le programme et évaluer son contenu; soit traduire le programme en code machine exécutable : on parle alors de compilation.

Ces langages se sont heurtés au scepticisme des programmeurs de l'époque qui avaient l'habitude de produire des codes assembleurs très efficaces et qui pensaient qu'il ne serait pas possible de produire automatiquement des exécutables aussi efficaces à partir de langages de haut niveau. Un bon compilateur ne peut donc se contenter de traduire naïvement le langage de haut niveau, il doit l'optimiser. Ces optimisations, associées au gain d'échelle offert par l'abstraction, a permis la généralisation de l'utilisation de langages de haut niveau.

Un compilateur ne traduit pas forcément un langages en code machine, il peut produire du code dans un langage intermédiaire qui sera ensuite lui-même compilé (par exemple, le langage intermédiaire peut être du C) ou interprété (par exemple, du bytecode).

Définition 1.1. Un compilateur est un exécutable qui traduit un langage de haut niveau vers un langage de plus bas niveau.

La qualification de haut ou bas niveau pour un langage est subjective. Ainsi, C est un langage de haut niveau si on le compare à de l'assembleur, mais les compilateurs pour certains langages produisent du C (l'avantage étant qu'il existe ensuite des compilateurs de C vers de nombreuses architectures, ce qui évite de devoir écrire un compilateur pour chacune d'elle). Par la suite, on se contentera de parler de langage source et de langage cible.

Exemple 1.1 : Le premier compilateur optimisant, écrit en 1957, traduisait du Fortran en code machine pour l'IBM 704. Les compilateurs de Fortran sont toujours parmi les meilleurs à l'heure actuelle en terme d'optimisation. Ceci s'explique par la relative simplicité du langage, mais aussi par l'utilisation de Fortran pour le calcul scientifique qui a engendré le besoin d'obtenir du code très efficace.

Les compilateurs pour C produisent en général du code machine (exemple : gcc). Le compilateur java de Sun produit du bytecode qui est ensuite interprété par une machine virtuelle, la JVM. Ocaml dispose de deux compilateur, ocamlc et ocamlopt, produisant respectivement du bytecode et du code machine.

1. Introduction

Un exécutable qui génère du PDF à partir d'un autre langage (exemple : LATEX, SVG, PostScript, etc.) est aussi un compilateur.

Un préprocesseur peut également être vu comme un compilateur du langage avec macros vers le langage pur.

Lex et Yacc sont aussi des compilateurs : ils traduisent des expressions régulières et des grammaires hors-contexte vers du code C. (Cf. l'acronyme de Yacc : Yet Another Compiler Compiler).

Dans la plupart des exemples de ce cours, on considérera comme langage source un sous-ensemble du langage Pascal qu'on appellera Pseudo-Pascal. Sa syntaxe est fournie en annexe A.4. Le langage cible sera quant à lui le langage assembleur MIPS dont on donne en annexe A.3 les instructions les plus courantes.

En général, un compilateur ne se contente pas de traduire un langage dans un autre, il est capable de signaler des erreurs de syntaxe, de sémantique (par exemple via une vérification de type) si possible de façon compréhensible par l'utilisateur, il fait des optimisations qui peuvent viser plusieurs objectifs parfois contradictoires : vitesse d'exécution, taille du code, utilisation de la mémoire (notamment pour les applications embarquées), etc.

Correction

Pour qu'un compilateur soit correct, il faut que le code produit ait le même comportement que celui attendu pour le programme source. Pour cela, il est nécessaire de connaître la sémantique des langages source et cible. Dans le cas d'un langage machine, cette sémantique est définie par le fonctionnement de la machine elle-même. Dans les autres cas, la sémantique a besoin d'être spécifiée. Une façon de spécifier la sémantique est de donner un ensemble de règles d'inférence qui décrivent comment évolue l'environnement et quels sont les résultats des calculs. On trouvera en annexe A.5 une fiche décrivant la sémantique de Pseudo-Pascal.

Architecture

Les langages sources tels que Pseudo Pascal diffèrent des langages cibles comme MIPS sur de nombreux points :

Pseudo Pascal	MIPS
opérateurs ordinaires	opérateurs ad hoc (+k, < <k)< td=""></k)<>
expressions structurées	instructions élémentaires
instructions structurées	branchements
pile implicite	pile explicite
variables en nombre illimité	registres en nombre fini

Passer d'un programme Pseudo Pascal en un programme MIPS en un seul jet est virtuellement impossible. Par conséquent, on passe par de nombreuses étapes intermédiaires, en ne changeant qu'un petit aspect à chaque fois.

À chaque étape, on dispose d'un langage intermédiaire (on parle aussi de *représentation intermédiaire*) qui ne diffère du précédent qu'en un petit nombre de points.

Chaque langage intermédiaire dispose de sa propre syntaxe abstraite et (en principe) de sa propre sémantique. La spécification de chaque phase est donc limpide : étant donné un programme exprimé dans le langage intermédiaire L_k , elle produit un programme exprime dans le langage intermédiaire L_{k+1} dont la sémantique est équivalente.

Il peut arriver que les différentes phases partagent certaines données, par exemple un table des symboles globale. Néanmoins, on pourra supposer par la suite que ce n'est pas le cas. Chaque phase est alors une fonction pure.

Pour des raisons historiques, on distingue trois types de phases (front-end, middle-end, back-end).

Front-end

La première tâche du compilateur est de comprendre l'expression du langage source. Cela se fait en plusieurs étapes :

- 1. Analyse syntaxique : permet de vérifier que l'expression est bien une phrase du langage source syntaxiquement correcte, on dit aussi qu'elle est bien formée. Cela nécessite donc une définition formelle du langage source. Exemple en français : « Le lion mange de la viande » est syntaxiquement correcte et « le lion viande » n'est pas syntaxiquement correcte. En pratique, l'analyse cette phase est divisée en deux traitements : l'analyse lexicale ou scanning (repérer les césures de mots, la ponctuation) et l'analyse syntaxique ou parsing (vérifier les règles de grammaire pour l'exemple du français).
- 2. Analyse sémantique : permet de vérifier que l'expression a un sens dans le langage source (on peut dire aussi analyse sensible au contexte, context sensitive analysis, CSC en anglais). Cela nécessite une sémantique précise pour le langage source. Exemple en français : « le lion dort de la viande » est syntaxiquement correcte (sujet, verbe, complément d'objet) mais n'a pas de sens défini. Ici, on peut être amené à se demander si les variables w; x; y et z ont été déclarées, si elles ont été initialisées, si les types sont correctement utilisés, etc.

Ces traitements sont regroupé dans ce qui est appelé le front-end du compilateur. Ces deux traitements sont largement automatisés aujourd'hui grâce à l'application des résultats de la théorie des langages. On dispose ainsi d'outils permettant de générer les analyseurs lexicaux et syntaxiques à partir de la description du langage source sous forme de grammaire (cf. section 3).

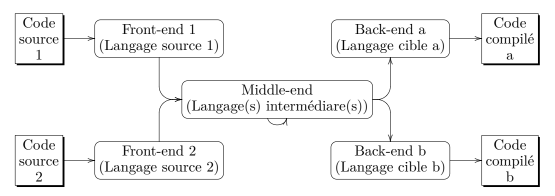
Back-end

C'est lors de cette phase qu'est généré le code pour le langage cible. Pour obtenir un compilateur d'un même langage vers des architectures différentes, seuls les back-ends ont besoin d'être spécifiques à l'architecture cible, ce qui permet de réutiliser le reste du compilateur.

1. Introduction

Middle-end

Ce sont des phases qui permettent d'ajouter des optimisations. Si ces optimisations travaillent sur les mêmes langages intermédiaires (c'est-à-dire si $L_k = L_{k+1}$), elles peuvent alors être optionnelles (cf. l'option -O de gcc). L'ajout de cette phase a permis de commencer à parler de compilateur optimisant.



En pratique, des optimisations sont effectuées à tout moment pendant la compilation. Certaines peuvent avoir lieu lors de la traduction de l'arbre de syntaxe abstrait vers la première représentation intermédiaire, d'autres ne sont possibles qu'en utilisant les spécificités du langage cible et n'interviennent donc que dans le back-end. Il n'est donc pas toujours possible de distinguer clairement les trois types de passes d'un compilateur.

L'un des avantages de séparer le compilateur en de nombreuses passes est de pouvoir les réutiliser. Nous avons déjà mentionné le cas des différentes architectures cibles, il est également possible de réutiliser certaines optimisations, ou encore l'analyse syntaxique, etc. Il existe des librairies proposant des optimisations et des générateurs de code. On citera en particulier le projet LLVM (http://llvm.org/).

Dans ce cours, on étudiera les passes suivantes : analyse lexicale \rightarrow analyse syntaxique \rightarrow analyse sémantique \rightarrow sélection d'instruction \rightarrow création du graphe de flot de contrôle \rightarrow explicitation des conventions d'appel \rightarrow allocation de registres.

2. Sémantique

Pour définir un langage de programmation, il ne suffit pas de décrire sa syntaxe, c'est-à-dire l'ensemble des expressions valides dans ce langage. Il faut également décrire sa sémantique, c'est-à-dire comment ces expressions seront interprétées. Dans le cas d'un langage machine, la sémantique est clairement définie par le comportement physique de la machine. Toutefois, cette sémantique est en général documentée de façon plus accessible à un être humain, avec la description des modifications des registres en fonctions des instructions. Dans le cas d'un langage de plus haut niveau, il existe plusieurs méthodes pour définir sa sémantique. La plus simple est appelée sémantique opérationnelle, elle consiste en un système de transition qui décrit comment l'état de la machine (modélisé de façon abstraite) évolue en fonction du programme.

2.1. Sémantique opérationnelle de Pseudo Pascal

Comme on cherche à décrire la sémantique d'un langage de haut niveau, il serait absurde de la définir par le comportement d'une machine réelle. Par conséquent, on commence par abstraire le fonctionnement d'une telle machine. On considérera donc un ensemble d'états, qui représenteront les états physiques de la machine de façon abstraite. Dans le cas de Pseudo Pascal, on considérera des états constitués :

- d'un environnement global G, qui associe aux variables globales des valeurs;
- d'un environnement local E, qui associe aux variables locales des valeurs;
- d'un tas H, qui associe à des adresses des suites finies de valeurs (pour le contenu des tableaux).

Remarque 2.1 : On peut utiliser d'autres méthodes pour modéliser l'emplacement mémoire des tableaux, certaines étant plus précises que d'autres (c'est-à-dire correspondant plus à ce qui se passe en machine), ce qui permet de décrire le fonctionnement de plus de programmes, par exemple en cas de dépassement de tableau (en C, dans le programme

```
struct {int t[3]; int k;} e;
e.t[3] = 4;
```

la valeur de e.k est modifiée). On parle de différents modèles mémoire.

On va ensuite décrire comment un programme modifie les états. Pour cela, on va considérer différents type de jugements :

- $G, H, E/i \rightarrow G', H', E'$: dans l'état G, H, E, l'évaluation de l'instruction i termine et mène à l'état G', H', I';
- $-G, H, E/e \rightarrow G', H', E'/v$: dans l'état G, H, E, l'évaluation de l'expression e produit la valeur v et mène à l'état G', H', I';

- $-G, H, E/c \rightarrow G', H', E'/b$: dans l'état G, H, E, l'évaluation de la condition c produit le booléen b et mène à l'état G', H', I';
- $-p \rightarrow$: le programme p s'exécute sans erreur et termine.

Les jugements sont définis à l'aide de règles d'inférence, c'est-à-dire qu'ils sont définis par induction (cf. cours de logique). L'ensemble des règles d'inférences est donné dans l'annexe A.5 Nous n'en détaillons ici que certaines. Par exemple, l'évaluation d'une constante k est donné par la règle

$$G, H, E/k \rightarrow G, H, E/k$$

La constante k est évaluée en $k^{\,1}$ ce qui ne change pas l'environnement.

L'évaluation de l'addition est donnée par la règle

$$\frac{G, H, E/e_1 \to G', H', E'/v_1 \qquad G', H', E'/e_2 \to G'', H'', E''/v_2}{G, H, E/e_1 + e_2 \to G'', H'', E''/v_1 + v_2}$$

où $\underline{v_1 + v_2}$ désigne le résultat de l'addition des valeurs v_1 et v_2 . On remarque que e_1 est évalué avant e_2 , ce qui se traduit par le fait que l'environnement G, H, E est d'abord transformé en l'environnement G', H', E' par l'évaluation de e_1 , puis que c'est cet environnement qui est utilisé dans l'évaluation de e_2 . La définition de la sémantique décrit donc bien l'ordre d'évaluation des expressions. Les règles "Évaluation des arguments d'une fonction" et "Appel d'une fonction définie" montre par ailleurs que les arguments passés à une fonction sont d'abord évalués (de gauche à droite) avant que la fonction ne le soit, on parle d'appel par valeur.

Concernant la sémantique des conditions, on notera le caractère coupe-circuit des opérateurs booléens : si c_1 s'évalue en false, la condition c_1 and c_2 sera évaluée en false sans que c_2 ne soit évaluée.

En ce qui concerne la sémantique des instructions, on notera les règles pour la conditionnelle : on évalue d'abord la condition, puis suivant sa valeur on évalue uniquement une des deux branches ; et pour la boucle : on évalue la condition, si elle est fausse on ne fait rien sinon on évalue la séquence du corps de la boucle suivi de la boucle. On aurait pu remplacer la règle "Boucle (si)" par la règle équivalente suivante :

$$\frac{G,H,E/c\to G',H',E'/true}{G',H',E'/i\to G'',H'',E''} \qquad \qquad G'',H'',E''/\text{while } c \text{ do } i\to G''',H''',E'''}{G,H,E/\text{while } c \text{ do } i\to G''',H''',E'''}$$

Enfin, dans la règle donnant la sémantique d'un programme (jugement de type $p \rightarrow$), on voit que les variables globales sont automatiquement associées à leur valeur par défaut (contrairement à ce qui se passe par exemple en C).

Exemple 2.1 : On cherche à évaluer la sémantique du programme suivant :

^{1.} En réalité, il faudrait distinguer le k constante du langage du k valeur évaluée.

```
var t : array of integer
swap(integer x, integer y)
  var tmp : integer
begin
    tmp := x;
    x := y;
    y := tmp
  end
begin
  t := new array of integer [2];
  t[0] := 1;
  swap(t[0],t[1])
end
```

On part d'un état $\{t \mapsto nil\}$, \emptyset , \emptyset dans lequel on doit évaluer le corps du programme (begin $t := new \dots end$) On utilise la règle "Séquence", on évalue donc d'abord t := new array of integer [2] dans cet état. Pour cela, on utilise "Affectation : variable globale", il nous faut évaluer l'expression new array of integer [2]. Pour cela, il faut d'abord évaluer 2, qui s'évalue en 2 sans changer l'état. On vérifie que 2 est positif, on crée une nouvelle adresse fraîche ℓ dans H, et on arrive donc dans l'état $\{t \mapsto nil\}$, $\{\ell \mapsto \langle 0, 0 \rangle\}$, \emptyset avec la valeur ℓ . "Affectation : variable globale" mène donc à l'état $\{t \mapsto \ell\}$, $\{\ell \mapsto \langle 0, 0 \rangle\}$, \emptyset .

Dans cet état, on évalue t[0] := 1. On applique la règle "Écriture dans un tableau" : on évalue t grâce à "Variable globale" ce qui ne change pas l'état et donne comme valeur ℓ , puis on évalue 0 grâce à "Constante" ce qui ne change pas l'état et produit la valeur 0, puis on évalue 1 grâce à "Constante" ce qui ne change pas l'état et produit la valeur 1. La valeur de ℓ dans le tas de l'état final est $\langle 0, 1 \rangle$, et on vérifie que $0 \le 0 < 2$, donc "Écriture dans un tableau" mène à l'état $\{t \mapsto \ell\}, \{\ell \mapsto \langle 1, 0 \rangle\}, \emptyset$.

Dans cet état, on évalue swap(t[0],t[1]). On applique donc la règle "Évaluation des arguments d'une procédure", ce qui nous fait évaluer les arguments de gauche à droite. Pour t[0] on applique "Lecture dans un tableau": t a pour valeur ℓ et ne change pas l'état; t est associé à t est as

On applique donc "Séquence", on évalue d'abord $\mathsf{tmp} := \mathsf{x}$ grâce à "Affectation : variable locale" : on évalue x via "Variable locale", ce qui produit la valeur 1 sans changer l'état ; et on arrive à l'état $\{\mathsf{t} \mapsto \ell\}, \{\ell \mapsto \langle 1, 0 \rangle\}, \{\mathsf{x} \mapsto 1, \mathsf{y} \mapsto 0, \mathsf{tmp} \mapsto 1\}$. Dans cet état, on évalue $\mathsf{x} := \mathsf{y}$, ce qui mène à l'état $\{\mathsf{t} \mapsto \ell\}, \{\ell \mapsto \langle 1, 0 \rangle\}, \{\mathsf{x} \mapsto 0, \mathsf{y} \mapsto 0, \mathsf{tmp} \mapsto 1\}$. Dans cet état on évalue $\mathsf{y} := \mathsf{tmp}$, ce qui mène à l'état $\{\mathsf{t} \mapsto \ell\}, \{\ell \mapsto \langle 1, 0 \rangle\}, \{\mathsf{x} \mapsto 0, \mathsf{y} \mapsto 1\}$. "Appel d'une procédure définie" conduit donc à l'état inchangé $\{\mathsf{t} \mapsto \ell\}, \{\ell \mapsto \langle 1, 0 \rangle\}, \emptyset$, qui est l'état final du programme.

On note que puisque les appels des fonctions se font par valeur et pas par référence,

les valeurs des cases du tableau ne sont pas échangées.

Comme Pseudo Pascal permet des entrées/sorties (readln()), il n'est pas toujours possible de connaître la sémantique d'un programme de façon statique (c'est-à-dire au moment de la compilation). Par exemple, il n'est pas possible de déterminer statiquement si le programme suivant est sémantiquement correct :

```
var t : array of integer
begin
  t := new array of integer [2];
  t[readln()] := 1
end
```

Néanmoins, pendant la compilation, il y aura une phase d'analyse sémantique qui restreindra le nombre de programmes qui n'ont pas de sémantique correcte, par exemple par une vérification du typage (qui empêche par exemple l'expression syntaxiquement correcte mais sémantiquement incorrecte 3 + new array of integer [1]).

2.2. Sémantique de MIPS

Comme MIPS est un jeu d'instructions, sa sémantique est définie comme celle des processeurs correspondants. On trouvera en annexe A.3 les instructions les plus courantes. Les processeurs MIPS possèdent 32 registres généraux interchangeables, sauf le registre \$0 qui contient toujours la valeur 0. Nous verrons toutefois par la suite que certains registres ont un rôle réservé, notamment pour respecter les conventions d'appel.

Les instructions MIPS ont globalement les formes suivantes :

- ins \$d, k où \$d est le registre de destination et k est une constante entière (exemple li \$t0, 1);
- ins \$d, a où \$d est le registre de destination et a est une adresse (exemple la \$t0, ma_chaine);
- ins \$d, \$r où \$d est le registre de destination et \$r est un registre utilisé (exemple move \$t0, \$s2);
- ins \$d, \$r, k où \$d est le registre de destination, k est une constante entière et
 \$r est un registre utilisé (exemple addi \$t0, \$s2, 3);
- ins \$d, \$r, \$s où \$d est le registre de destination et \$s et \$r sont des registres utilisés (exemple add \$t0, \$s2, \$a1);
- ins \$r, label où \$r est un registre utilisé pour une comparaison et label la position du code où aller en cas de branchement (exemple bgtz \$t0, suite);
- ins \$d, k(\$r) où ins est soit lw (chargement d'une valeur en mémoire dans un registre) soit sw (sauvegarde du contenu d'un registre dans la mémoire), \$d est le registre à sauvegarder ou à utiliser, le contenu du registre \$r est l'adresse mémoire à utiliser et k est le décalage par rapport à cette adresse;
- syscall (appel système).

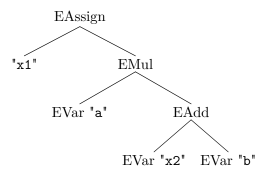
Exemple 2.2 : Le code MIPS suivant calcule la factorielle :

```
f11:
    addi $sp, $sp, -8
    sw $ra, 4($sp)
    sw $s0, 0($sp)
    move $s0, $a0
    blez $s0, f4
    addiu $a0, $s0, -1
    jal f11
    mul $v0, $s0, $v0
f16:
    lw $ra, 4($sp)
   lw $s0, 0($sp)
    addiu $sp, $sp, 8
    jr $ra
f4:
    li $v0, 1
    j j16
```

L'évolution des registres lors de l'exécution est laissé en exercice au lecteur.

Le contenu de ce chapitre ne sera pas abordé avec autant de détails pendant ce cours, en particulier la partie analyse syntaxique.

Le programme passé en entrée du compilateur est une suite de caractères. Avant de commencer à le traduire, il faut commencer par le transformer en une représentation plus structurée qui sera plus facile à manipuler. On passe ainsi de la syntaxe concrète (x1 := a * (x2 + b)) à un arbre de syntaxe abstraite



On utilise les méthodes étudiées dans la théorie des langages formels pour arriver à cette fin. En général, le but est d'arriver à reconnaître un langage formel défini à l'aide d'une grammaire hors contexte. Néanmoins, en pratique, on a parfois besoin de connaître le contexte, par exemple pour connaître le type d'une variable définie plus tôt.

Il est rare maintenant d'écrire un analyseur syntaxique à la main. En général, on utilise des outils qui permettent de générer automatiquement des analyseurs à partir d'une spécification du langage.

Généralement, on procède en deux phases : la première découpe l'entrée en séquence de mots élémentaires, les lexèmes ou *token*, en cherchant à reconnaître un langage régulier, alors que la seconde reconnaît un langage hors contexte sur l'alphabet composé de ces lexèmes. On parle d'analyse lexicale pour la première et d'analyse syntaxique pour la seconde.

Il est évident qu'un langage régulier n'est pas suffisant pour obtenir un langage de programmation de haut niveau satisfaisant. (Rappelons que le langage des expressions bien parenthésées n'est pas régulier.) On pourrait se contenter de la deuxième passe, puisque tout langage régulier est hors contexte. On parle alors de *scannerless parsing*. Néanmoins, les techniques de génération d'analyseurs à partir d'une spécification (c'est-à-dire à partir d'une expression régulière ou d'une grammaire) fournissent des analyseurs

plus efficaces dans le cas des langages réguliers, ce qui justifie leur emploi. La construction de la grammaire hors contexte en est par ailleurs simplifiée.

Bien que conceptuellement séparées, analyses lexicale et syntaxique sont habituellement « pipelinées ». L'analyseur lexical fournit chaque lexème sur demande de l'analyseur syntaxique, ce qui évite de construire en mémoire l'intégralité de la suite de lexèmes. Les deux analyses sont donc exécutées de façon entremêlée.

3.1. Analyse lexicale

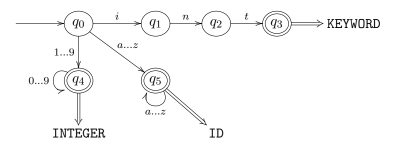
Le but est de reconnaître une séquence de mots appartenant à un langage défini à l'aide d'une expression régulière. On utilise pour cela des techniques utilisant des automates finis.

On part d'une expression régulière de la forme $e_1|\dots|e_n$ où à chaque e_i est associé un lexème à produire. On transforme l'expression régulière en automate fini non déterministe avec ϵ -transitions, chaque état final de l'automate correspondant à la reconnaissance d'un lexème. Ensuite, on déterminise cet automate, on en calcule l' ϵ -fermeture et on le minimise. Pour implémenter l'automate ainsi obtenu, on utilise souvent un tableau qui contient la fonction de transition.

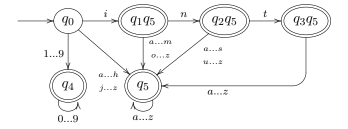
Exemple 3.1 : On considère l'expression régulière avec productions suivante :

```
int return(KEYWORD);
[a-z]+ return(ID);
[1-9][0-9]* return(INTEGER);
```

Ceci correspond à l'automate fini non déterministe



Une fois déterminisé, celui-ci devient



Toutefois, l'analyse lexicale ne se contente pas de reconnaître les mots appartenant au langage défini par une certaine expression régulière. Elle produit également une suite de lexèmes, un pour chaque mot reconnu, qui sera ensuite utilisée par l'analyseur syntaxique.

Une fois l'automate déterminisé, la reconnaissance de la séquence de lexème peut être ambiguë. Par exemple, si le langage à reconnaître est a+, alors partant de aa on peut soit reconnaître un lexème aa, soit reconnaître une séquence de deux lexèmes a et a. Dans les générateurs d'analyseurs lexicaux comme lex, cela est résolu de la façon suivante : on cherche par défaut à reconnaître le plus long préfixe de l'entrée possible, et si deux expressions régulières reconnaissent le même mot, c'est le lexème correspondant à celle écrite en premier qui est choisi. En pratique, cela revient à dire que l'automate doit continuer tant que cela est possible, et revenir au dernier état final atteint en cas d'erreur, et que dans l'automate déterminisé, le lexème reconnu par un état final est celui correspondant à l'expression reconnue par cet état définie en premier.

 $\label{eq:exemple 3.2} \textit{Exemple 3.2: } Dans \ l'automate \ déterminisé \ de \ l'exemple \ 3.1, \ les \ états \ finaux$



 q_2q_5 et q_5 produisent ID, tandis que q_3q_5 produit KEYWORD, l'expression int étant définie avant [a-z]+ dans la spécification. Sur l'entrée integer, l'analyseur produira

etant dennie avant [a-z]+ dans la specification. Sur l'entree integer, l'analyseur produira le lexème ID tandis que sur int il produira KEYWORD. Sur int38er, l'analyseur produira la séquence de lexèmes KEYWORD INTEGER ID.

Comme on reconnaît les plus longs préfixes, il faut faire attention aux expressions .*; par exemple, si on cherche à reconnaître les mots entre guillemets simples, il ne faut pas utiliser l'expression '.*' car 'a' + 'b' sera reconnu comme un seul lexème : la chaîne a' + 'b contenue entre guillemets simples. À la place, on peut utiliser '[^']*' (cf. la signification des expressions régulières de lex en annexe A.1).

3.2. Analyse syntaxique

On rappelle les définitions de bases des grammaires hors contexte.

Définition 3.1 (Grammaire hors contexte). Une grammaire hors contexte (ou grammaire algébrique, ou grammaire non contextuelle) est donnée par un quadruplet (Σ, V, S, P) où :

- Σ est l'alphabet des symboles terminaux, notés a, b, etc. Les symboles terminaux sont typiquement les lexèmes produits par l'analyse lexicale;
- V est un ensemble de symbole non terminaux, notés A, B, etc., disjoint de Σ ;
- $-S \in V$ est le symbole de départ;
- P est un ensemble de production de la forme $A \to w$, où w est un mot sur $\Sigma \cup V$.

Exemple 3.3 : On peut utiliser la grammaire G_A suivante pour définir des expressions arithmétique :

- $-\ \Sigma = \left\{int, (,), +, -, \times, /\right\};$
- $-V = \{E\};$
- -S = E;

$$-P = \begin{cases} E \to E + E \\ E \to E - E \\ E \to E \times E \\ E \to E/E \\ E \to (E) \\ E \to int \end{cases}$$

Définition 3.2 (Langage défini par une grammaire). Étant donné des mots u et v sur $\Sigma \cup V$ et une production $A \to w$, on dit que uwv peut être dérivé à partir de uAv, et on note $uAv \longrightarrow uwv$. \longrightarrow^+ désigne la fermeture transitive de \longrightarrow .

Une grammaire G défini un langage $\mathcal{L}(G)$ sur l'alphabet Σ dont les éléments sont les mots enqendrés par dérivation à partir du symbole de départ S:

$$\mathcal{L}(G) := \{ w \in \Sigma^* \mid S \longrightarrow^+ w \}$$

Exemple 3.4 : $int + int * int \in \mathcal{L}(G_A)$ comme le montre les dérivations suivantes :

$$E \longrightarrow E + E \longrightarrow E + E * E \longrightarrow int + E * E \longrightarrow int + int * E \longrightarrow int + int * int$$

$$E \longrightarrow E + E \longrightarrow int + E \longrightarrow int + E * E \longrightarrow int + int * E \longrightarrow int + int * int$$

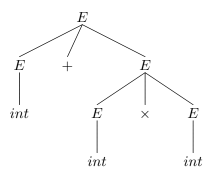
$$E \longrightarrow E * E \longrightarrow E + E * E \longrightarrow int + E * E \longrightarrow int + int * E \longrightarrow int + int * int$$

Les deux premières dérivations correspondent à la même façon de comprendre le mot, en voyant + reconnu plus haut que \times , ce qui n'est pas le cas pour la dernière.

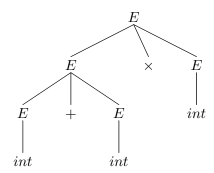
Pour mieux distinguer les dérivations, on les représente sous forme d'arbre dont la racine est S et où les fils d'un nœud non terminal sont les symboles de la partie droite de la production utilisée dans la dérivation.

Certaines dérivations possèdent alors le même arbre : les productions y ont été appliquées en parallèle dans des ordres différents.

Exemple 3.5 : L'arbre correspondant aux deux premières dérivations est le suivant :



Celui correspondant à la dernière est :



Définition 3.3 (Ambiguïté). Une grammaire est dite ambiguë s'il existe un mot de son langage reconnu par deux dérivations avec des arbres différents.

Pour le compilateur (et surtout son utilisateur) il est important d'avoir des grammaires non ambiguës, car les arbres de dérivations vont être utile pour obtenir la syntaxe abstraite du programme. Étant donnée une expression du langage, on ne veut avoir qu'une façon de la comprendre. Par conséquent, on ne considère que des grammaires non ambiguës. Comme il est indécidable de savoir si une grammaire est ambiguë, il faut même se restreindre à des sous-classes de l'ensemble des grammaires non ambiguës.

Toutefois, l'ambiguïté est propriété de la grammaire, et non pas du langage. Par conséquent, il est souvent possible de modifier la grammaire pour la rendre non ambiguë tout en reconnaissant le même langage, en utilisant par exemple des priorités pour les opérateurs et de l'associativité.

Exemple 3.6 : La grammaire suivant G'_A reconnaît le même langage que G_A , mais n'est pas ambiguë :

$$-\Sigma = \{int, (,), +, -, \times, /\};$$

$$-V = \{E, T, F\};$$

$$-S = E;$$

$$E \Rightarrow E + T$$

$$E \Rightarrow E - T$$

$$E \Rightarrow T$$

$$T \Rightarrow T \times F$$

$$T \Rightarrow T / F$$

$$T \Rightarrow F$$

$$F \Rightarrow (E)$$

$$F \Rightarrow int$$

3.2.1. Analyse decendante, analyse LL(1)

L'analyse LL(1) est une analyse de type récursive descendante, ce qui est le plus simple conceptuellement. Il s'agit de développer le non-terminal le plus à gauche jusqu'à tomber sur un terminal. On compare alors ce terminal avec le premier symbole du flux de lexème. Si c'est le même, on passe à la suite du mot, sinon il faut revenir en arrière (backtracker)

en utilisant d'autres productions. Pour limiter ces retours en arrière, dans LL(1) on est autorisé à regarder un symbole du flux de lexème au moment de choisir quelle règle de production choisir. LL(1) signifie en fait <u>Left-to-right scanning</u>, <u>Leftmost derivation</u>, use <u>1</u> symbol lookahead, c'est-à-dire que le flux de lexème est parcouru de gauche à droite, que l'on cherche la dérivation la plus à gauche, en ayant accès à un symbol du flux de lexème.

Exemple 3.7 : Avec la grammaire G'_A , on peut essayer de reconnaître $int + int \times int$ de la façon suivante :

```
E
                            \bullet int + int \times int
\underline{E} + T
                           \bullet int + int \times int
\underline{T} + T
                            ullet int + int 	imes int
\underline{F} + T
                           \bullet int + int \times int
int + T
                           \bullet int + int \times int
int+T
                           int \bullet + int \times int
int + T
                           int + \bullet int \times int
int + T \times F
                           int + \bullet int \times int
int + F \times F
                           int + \bullet int \times int
int + int \times F
                           int + \bullet int \times int
int + int \times F
                           int + int \bullet \times int
int + int \times \underline{F}
                           int + int \times \bullet int
int + int \times \underline{int} int + int \times \bullet int
int + int \times int int + int \times int \bullet
```

où • désigne la position courante dans le flux de lexèmes. Ici, on a fait les bons choix de règle à chaque fois. Si on avait commencé par

```
\begin{array}{ll} \underline{E} & \bullet int + int \times int \\ \underline{T} & \bullet int + int \times int \\ \underline{T} \times F & \bullet int + int \times int \\ \underline{F} \times F & \bullet int + int \times int \\ \underline{int} \times F & \bullet int + int \times int \\ \underline{int} \times F & int \bullet + int \times int \end{array}
```

alors on aurait été obligé de backtracker.

D'autre part, on peut ne jamais terminer en faisant par exemple

Comme on le voit, deux problèmes principaux se posent. Premièrement, dans le cas où on a des règles récursives à gauche (par exemple $A \to Aa$), on peut ne jamais arriver jusqu'à un terminal. Deuxièmement, on veut limiter au maximum d'avoir à backtracker en regardant le premier lexème pour choisir les règles à appliquer.

Élimination de la récursivité à gauche

Une grammaire est récursive à gauche s'il existe un non terminal A et une dérivation $A \longrightarrow^+ Aw$.

Il est possible de transformer mécaniquement une grammaire pour enlever toute récursivité à gauche, en autorisant des productions dont le membre droit est le mot vide ϵ .

Si on a une grammaire dont les productions avec comme membre gauche A sont $A \to Aa$ et $A \to b$, alors les mots reconnus par A sont b suivis d'une liste éventuellement vide de a. Par conséquent, on peut remplacer ces productions par $A \to bA'$, $A' \to aA'$ et $A' \to \epsilon$. On peut généraliser cette idée à toutes les grammaires récursives à gauche. Premièrement, si la récursivité est indirecte, on déroule les règles pour obtenir une récursivité directe. Par exemple, si on part de

$$A \to Ba$$

$$B \to Ab$$
 on la transforme en
$$B \to c$$

$$B \to c$$

$$A \to Aba$$

$$A \to ca$$

$$B \to Ab$$

$$B \to c$$

Ensuite, les règles de production pour A sont soit de la forme $A \to Aw$ soit $A \to v$ où on ne peut pas dériver un mot de la forme Au à partir de v. On transforme



Exemple 3.8: Si on applique ceci sur G'_A , on obtient la grammaire G''_A dont les produc-

tions sont

$$\begin{split} E &\to TE' \\ E' &\to +TE' \\ E' &\to -TE' \\ E' &\to \epsilon \\ T &\to FT' \\ T' &\to \times FT' \\ T' &\to /FT' \\ T' &\to \epsilon \\ F &\to (E) \\ F &\to int \end{split}$$

Factorisation gauche

Dans LL(1), on veut pouvoir choisir quelle production utiliser en regardant uniquement le prochain lexème disponible. Si on a par exemple la grammaire avec les productions suivantes

$$I \rightarrow if \ C \ then \ I \ else \ I \ fi$$
 $I \rightarrow if \ C \ then \ I \ fi$ $I \rightarrow a$

il n'est pas possible en regardant le premier lexème de savoir s'il faut choisir la première ou la deuxième règle de production si c'est un if. La solution est de factoriser le préfixe commun pour n'avoir qu'une seule production pour les deux cas. Sur l'exemple, cela donne

$$I
ightarrow if \ C \ then \ I \ FIN_IF$$

$$I
ightarrow a$$

$$FIN_IF
ightarrow else \ I \ fi$$

$$FIN_IF
ightarrow fi$$

Plus généralement, pour chaque non-terminal A, on recherche le plus grand préfixe commun w à au moins deux des membres droits des productions de A. Les production de A

s'écrivent alors

$$A \to wv_1$$

$$\vdots$$

$$A \to wv_n$$

$$A \to u_1$$

$$\vdots$$

$$A \to u_m$$

où w n'est préfixe d'aucun u_1, \ldots, u_m . On transforme ces productions en

$$A \to wA'$$

$$A \to u_1$$

$$\vdots$$

$$A \to u_m$$

$$A' \to v_1$$

$$\vdots$$

$$A' \to v_n$$

où A' est un non-terminal frais, et on recommence jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de préfixe commun à au moins deux membres droits.

Une fois ces transformations effectuées, s'il est possible de savoir quelle règle de production appliquer à tout instant sans avoir besoin de backtracker et sans regarder le flux de lexèmes, on dit que la grammaire est LL(0). Malheureusement, les grammaires LL(0) sont sans utilité pratique : puisqu'il n'y a pas besoin du flux de lexème pour trouver la dérivation, un seul mot peut être dérivé à partir du symbole de départ. Le langage d'une grammaire LL(0) est donc un singleton. Pour avoir des langages plus riche, on veut utiliser les symboles du flux de lexème pour décider quelle règle appliquer. Dans LL(1), on regardera le premier lexème uniquement.

Ensemble First et Follow

Un analyseur LL(1) doit pouvoir décider, étant donnés un non-terminal A à développer et un premier lexème lu a, quelle production appliquer.

Il y a deux cas : soit il existe une production $A \to w$ avec $w \longrightarrow^* av$, soit il existe une production $A \to w$ avec $w \longrightarrow^* \epsilon$ et le terminal a peut suivre un A dans les mots reconnus par la grammaire. Il nous faut donc calculer les deux ensembles suivants :

Définition 3.4 (Prédicat Nullable, ensembles First, Follow). Étant donné un mot $w \in (\Sigma \cup V)^*$, le prédicat Nullable(w) est défini comme vrai si le mot vide peut être

dérivé de w:

$$Nullable(w) = \begin{cases} vrai & si \ w \longrightarrow^* \epsilon \\ faux & sinon \end{cases}$$

Étant donné un mot $w \in (\Sigma \cup V)^*$, l'ensemble First(w) est l'ensemble des terminaux qui peuvent apparaître comme premier symbole dans une phrase dérivée du mot w:

$$First(w) = \{ a \in \Sigma \mid w \longrightarrow^* av \}$$

Étant donné un non-terminal A, l'ensemble Follow(A) est l'ensemble des symboles terminaux qui peuvent apparaître immédiatement après un A dans une phrase valide du langage :

$$Follow(A) = \{ a \in \Sigma \mid S \longrightarrow^+ uAav \}$$

Étant donné une grammaire, on peut calculer ces ensembles en temps polynomial à l'aide d'un algorithme itératif. En effet, First et Follow sont les solutions des inéquations suivantes :

 $Nullable(a) \supseteq faux$ $Nullable(A) \supseteq Nullable(w)$ pour tout w tel que $A \to w \in P$ $Nullable(\epsilon) \supseteq vrai$ $Nullable(sw) \supseteq Nullable(s) \land Nullable(w)$ $First(a) \supset \{a\}$ $First(A) \supseteq First(w)$ pour tout w tel que $A \to w \in P$ $First(\epsilon) \supseteq \emptyset$ $First(sw) \supseteq First(s)$ $First(sw) \supseteq First(w)$ si Nullable(s) $si\ A \to uBv \in P$ $Follow(B) \supseteq First(v)$ si $A \to uBv \in P$ et Nullable(v) $Follow(B) \supseteq Follow(A)$

Pour que l'analyse LL(1) fonctionne, pour tout non-terminal A, si les productions partant de A sont

$$A \to w_1$$

$$\vdots$$

$$A \to w_n$$

$$A \to \epsilon$$

il faut que les ensembles $First(w_1), \ldots, First(w_n)$ et Follow(A) soient disjoints deuxà-deux (sans regarder Follow(A) si on n'a pas de production vers ϵ). Si le non-terminal à réduire est A et que le premier symbole du flux de lexème est a, on appliquera donc la

règle $Arightarroww_i$ si a est dans $First(w_i)$ ou la règle $A \to \epsilon$ si a est dans Follow(A). Dans le cas contraire, on aura une erreur de syntaxe (le flux de lexème n'appartient pas au langage de la grammaire) que l'on pourra reporter.

Quand les ensembles First et Follow sont disjoints comme décrit ci-dessus, on dit que la grammaire appartient à la classe LL(1). LL(1) est une sous-classe stricte des grammaires non ambiguës. Cette sous-classe est décidable (il suffit de calculer les ensembles First et Follow et de vérifier qu'ils sont disjoints), mais étant donné un langage $\mathcal{L}(G)$ défini par une grammaire hors contexte G, il est indécidable de savoir si $\mathcal{L}(G)$ peut être défini par une grammaire LL(1) (éventuellement différente de G).

Exemple 3.9 : Pour la grammaire G''_A , on a les ensembles First et Follow suivants :

	Nullable	_		First		Follow
\overline{T}	faux	_	TE'	int (\overline{E})
T'	vrai		+TE'	+	E')
F	faux		-TE'	_	T	+ -)
F'	vrai		FT'	int (T'	+ -)
	'		$\times FT'$	×	F	$\times / + -)$
			/FT'	/	,	
			(E)	(
			int	int		
			E'	+ -		
			T'	× /		

On peut vérifier que les ensembles First des membres droits des productions partant du même non-terminal sont disjoints deux-à-deux, et également disjoints de l'ensemble Follow de ce non-terminal dans le cas où il y a une production vers le mot vide. G''_A est donc une grammaire LL(1).

Exercice 3.1 : Retrouvez ces valeurs en utilisant l'algorithme itératif.

Une fois les ensembles First et Follow calculés, il est facile de construire les fonctions analysant les non-terminaux.

Exemple 3.10 : Pour la grammaire G''_A on obtient les fonctions suivantes :

Il est également possible d'imaginer une implémentation à l'aide de tableaux indiquant, pour chaque non-terminal, la règle à appliquer en fonction du lexème rencontré.

En résumé, l'analyse LL(1)

- est conceptuellement simple : on peut presque transcrire manuellement une grammaire LL(1) en un analyseur;
- produit des analyseurs compacts et efficaces, dans lesquels il est facile d'ajouter des fonctionnalités de débogages pour les entrées non acceptées;
- mais nécessite des transformations de la grammaire initiale si elle présente des facteurs à gauche ou de la récursivité à gauche;
- certains langages assez naturels ne possèdent pas de grammaire LL(1).

Cette approche est toutefois utilisée dans certains générateurs d'analyseurs comme JavaCC ¹ ou ANTLR ² (qui utilisent en fait des extensions où il est par exemple possible de vérifier si les prochains lexèmes appartiennent à un certain langage régulier).

3.2.2. Analyse ascendante, analyse LR

L'approche LR est basée sur les automates à piles. Il s'agit d'empiler les lexèmes comme feuilles de l'arbre de dérivation, jusqu'à être capable d'appliquer une production $A \to w$, auquel on dépile |w| éléments et on empile A. Comme on remonte dans l'arbre de dérivation, on construit la dérivation à l'envers, d'où le nom Left-to-right scanning, Reverse-rightmost derivation, avec ici aussi la possibilité de regarder n symboles du flux de lexèmes pour LR(n). On construit d'abord un automate non déterministe qu'il s'agit ensuite de déterminiser.

LR(0)

Pour construire l'automate permettant de reconnaître une grammaire LR(0), on va considérer deux types d'états possible : • A signifiera « je m'apprête à reconnaître A »,

```
1. https://javacc.dev.java.net/
```

^{2.} http://www.antlr.org/

et $A \to u \bullet v$ signifiera « j'ai déjà reconnu u, j'ai encore besoin de reconnaître v pour avoir une réduction de A ».

Pour chaque non-terminal A dont les productions sont

$$A \to w_1$$

$$\vdots$$

$$A \to w_n$$

on ajoute des ϵ -transitions entre $\bullet A$ et les $A \to \bullet w_i$. Étant donné un état $A \to u \bullet sw$ avec $s \in \Sigma \cup V$ on ajoute une s-transition vers $A \to us \bullet w$. Enfin, on ajoute des ϵ -transitions entre un état $A \to u \bullet Bv$ et $\bullet B$.

L'automate maintient une pile d'états, dont le sommet constitue l'état courant, et a accès à un flux de lexèmes. Il y a deux actions possibles :

décaler (shift): si le lexème de tête est a, alors on peut retirer a du flux et empiler un nouvel état s' accessible à partir de s à travers un chemin étiqueté par ϵ^*a ;

réduire (reduce): si l'état courant est étiqueté $A \to w \bullet$, on peut dépiler |w| éléments pour arriver à un état courant s_0 , puis empiler un nouvel état s' accessible à partir de s à travers un chemin étiqueté par ϵ^*A .

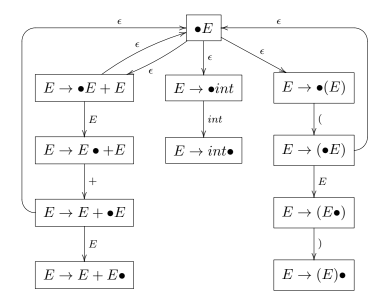
Exemple 3.11 : Pour la grammaire G_+ :

$$E \to E + E \tag{3.1}$$

$$E \to (E) \tag{3.2}$$

$$E \to int$$
 (3.3)

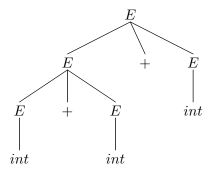
l'automate non déterministe est le suivant :



En partant de int+int+int on a les deux exécutions suivantes possibles :

	action	pile	flux
		• <i>E</i>	int + int + int
1	décaler int	ullet E E o intullet	+int+int
2	réduire (3.3)	ullet E E o Eullet + E	+int+int
3	$d\acute{e}caler +$	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E$	int + int
4	décaler int	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to int \bullet$	+int
5	réduire (3.3)	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to E + E \bullet$	+int
6	réduire (3.1)	ullet E E o Eullet + E	+int
7	$d\acute{e}caler +$	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E$	int
8	décaler int	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to int \bullet$	
9	réduire (3.3)	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to E + E \bullet$	
10	réduire (3.1)	ullet E Eullet	
	accepté		

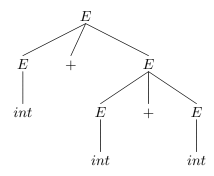
qui produit l'arbre de dérivation



et d'autre part

	action	pile	flux
-		ullet E	int + int + int
1	décaler int	ullet E E o intullet	+int+int
2	réduire (3.3)	ullet E E o Eullet + E	+int+int
3	décaler +	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E$	int+int
4	décaler int	ullet E E o Eullet + E E o E + ullet E E o intullet	+int
5	réduire (3.3)	$\bullet E E o E \bullet + E E o E + \bullet E E o E \bullet + E$	+int
6'	décaler +	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E$	int
7'	décaler int	ullet E E o Eullet + E E o E + ullet E E o E + ullet E E o E + ullet E E o intullet	
8'	réduire (3.3)	$\bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to E \bullet + E E \to E + \bullet E E \to E + E \bullet$	
9'	réduire (3.1)	$\bullet E E o E \bullet + E E o E + \bullet E E o E + E \bullet$	
10'	réduire (3.1)	ullet E Eullet	
	accepté		

correspondant à la dérivation qui produit l'arbre de dérivation



On voit que les dérivations divergent à partir de l'étape 6, où il est possible de faire soit une réduction soit un décalage. On parle alors de conflit décaler/réduire. Il existe également des conflits réduire/réduire, quand deux règles de réductions pourraient s'appliquer. Un exemple de grammaire avec un conflit réduire/réduire est G_{ab} :

$$E \to Ab$$
 (3.4)

$$E \to A'b$$
 (3.5)

$$A \to a$$
 (3.6)

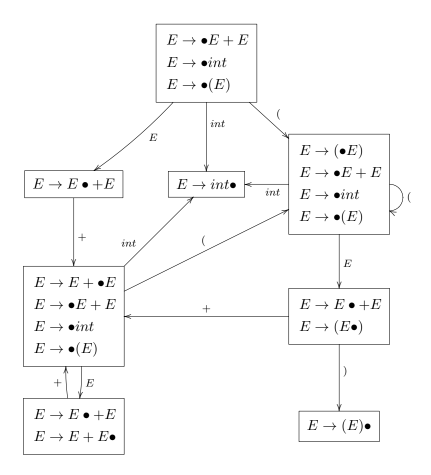
$$A' \to a$$
 (3.7)

Sur l'entrée ab, après avoir décalé a, on ne sait pas si on doit réduire par (3.6) ou par (3.7).

Les conflits de la grammaire apparaissent lors de la déterminisation de l'automate. Pour cela, on utilise la technique classique de *powerset construction*.

Exemple 3.12: En déterminisant l'automate pour la grammaire G_+ , on obtient l'automate suivant (on n'indique pas les états $\bullet E$ car ils sont forcément suivis uniquement

 $d'\epsilon$ -transitions)



Exercice 3.2 : Construire l'automate non déterministe pour G_{ab} , le déterminiser. Où se trouve(nt) le(s) conflit(s)?

LR(1)

Considérons la grammaire G_{list} suivante :

$$L \to aL$$
 (3.8)

$$L \to a$$
 (3.9)

Pour savoir s'il faut réduire par (3.9) ou décaler a, il faut savoir si on a atteint la fin de la liste ou pas, et donc prendre en compte un symbole de prévision. C'est la technique LR(1), dans laquelle les états sont de la forme $A \to u \bullet v[a]$ ce qui signifie « j'ai déjà reconnu u, j'ai encore besoin de reconnaître v pour avoir une réduction de A à condition que le lexème suivant soit alors a ». On rajoute toujours un terminal spécial \$ signifiant qu'on a atteint la fin du flux de lexèmes.

On dira qu'il y a un conflit dans l'automate déterminisé quand deux actions y sont possibles dans le même état pour le même lexème.

Dans le cas de G_{list} on obtient le même automate accessible à partir de l'état initial, mais avec des états $L \to u \bullet v[\$]$ au lieu de $L \to u \bullet v$. Il n'y a toutefois plus de conflit décaler/réduire, car le décalage ne se fera que si le flux de lexème commence par a alors que la réduction ne se fera que si le flux est vide.

On dira qu'une grammaire appartient à la classe LR(1) ssi l'automate obtenu de cette façon ne présente aucun conflit. La classe LR(1) contient strictement la classe LL(1). Toutefois, la construction LR(1) est coûteuse en taille en pratique. En effet, le nombre d'états de l'automate peut être beaucoup plus important que pour LR(0). Par conséquent, de nombreux générateurs d'analyseurs utilisent des approximations : SLR(1) et LALR(1). Dans ces approximations, on construit le même automate que pour LR(0), mais on calcule également pour les réductions des ensembles Follow ou Look-Ahead qui permettent de savoir si on doit réduire ou pas. La classe des grammaires reconnues par ces approximations est strictement incluse dans celle de LR(1). Par conséquent, des conflits qui peuvent sembler artificiels peuvent apparaître.

Les générateurs d'analyseurs les plus connus sont basés sur LALR(1): yacc, bison, ocamlyacc, etc. François Pottier et Yann Régis-Gianas ont développé un générateur d'analyseur basé sur une version de LR(1) produisant des analyseurs plus efficaces, menhir³.

Résolution des conflits

Une grammaire ambiguë ne peut évidemment pas être dans LR(1). Nous avons vu avec l'exemple de G_+ que cela se traduisait sous forme de conflit, chacune des actions de ce conflit conduisant à une dérivation différente. Pour résoudre ces conflits, il est bien entendu possible de transformer la grammaire pour la rendre non ambiguë. Une autre solution est d'indiquer manuellement si l'automate doit préférer réduire ou décaler.

Cette seconde solution sort du cadre formel des grammaires hors contexte, mais offre plus de confort. Dans le cas de G_+ , on a vu que si on préfère réduire, l'opérateur + devient associatif à gauche, tandis que si on préfère décaler, l'opérateur devient associatif

^{3.} http://pauillac.inria.fr/~fpottier/menhir/

à droite. Dans les générateurs d'analyseur à la yacc, on a donc des mots clefs %left et %right qui permettent d'indiquer qu'en cas de conflit la dérivation gauche ou droite doit être préférée. En pratique, cela fonctionne de la manière suivante : à certains terminaux est associée une précédence, avec éventuellement une indication d'associativité à gauche ou à droite. Deux terminaux avec la même précédence ont la même associativité (ou absence d'associativité). La précédence et l'associativité d'une production est alors celle de son dernier litéral (mais elle peut être surchargée à l'aide du mot clef %prec). Lors d'un conflit décaler/réduire, on essaie de comparer la précédence de la production à utiliser pour réduire avec celle du lexème à décaler. Si l'une d'elles n'est pas définie, le conflit est reporté. Si l'une des précédences est plus grande que l'autre, on exécute l'action en faveur de celle-ci, c'est-à-dire qu'on réduit si la précédence de la production est la plus grande, et on décale si c'est celle du terminal. Si les précédences sont égales, on utilise l'associativité, en réduisant si l'associativité est à gauche, en décalant si elle est à droite, et en reportant le conflit si elle n'est pas définie.

Exemple 3.13 : Pour rendre la grammaire G_A non ambiguë et obtenir le même résultat qu'avec la grammaire G'_A , on peut utiliser les précédences suivantes :

Terminal	Précédence	Associativité
+ -	1	gauche
× /	2	gauche
() int	non o	définies

Récursivité

Contrairement à LL(1), LR(1) est capable de reconnaître des grammaires récursives à gauche comme à droite. Toutefois, comme on empile les états tant qu'aucune réduction n'est faite, il est plus efficace de reconnaître les grammaires récursives à gauche, comme l'illustre l'exemple suivant.

Exemple 3.14 : Le langage des séquences de a peut être définit par la grammaire récursive à gauche G_q

$$L \to La$$
 (3.10)

$$L \to a$$
 (3.11)

comme par la grammaire récursive à droite G_d

$$L \to aL$$
 (3.12)

$$L \to a$$
 (3.13)

qui sont toutes deux dans LR(1).

Pour reconnaître aa ... a, l'automate pour G_g va d'abord décaler a, réduire avec (3.11), décaler a, réduire avec (3.10), ..., décaler a, réduire avec (3.10). La pile contiendra donc au maximum deux états. L'automate pour G_d va quant à lui décaler a, décaler a, ..., décaler a, réduire avec (3.12), ..., réduire avec (3.12), réduire avec (3.13). Par

conséquent, la pile de l'automate pour G_d va grossir autant que l'entrée. Il est donc préférable, dans la mesure du possible, d'utiliser la récursivité à gauche dans un parser LR.

3.2.3. Comparaison des analyses

Les techniques LL(n) et LR(n) définissent des sous-classes de la classe des grammaires non ambiguës, et par la même des sous-classes des langages hors-contexte. Une grammaire LL(1) est également LR(1), mais pas réciproquement (grammaire récursive à gauche par exemple). Une grammaire LL(1) n'est par contre par forcément LALR(1) (c'est-à-dire reconnue par yacc), comme le montre l'exemple suivant :

$$S \rightarrow aA$$

$$|bB$$

$$A \rightarrow Ca$$

$$|Db$$

$$B \rightarrow Cb$$

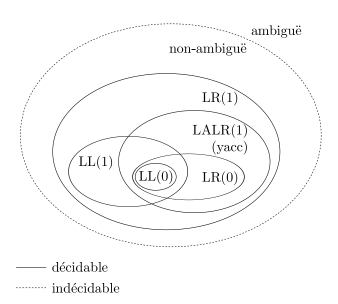
$$|Da$$

$$C \rightarrow E$$

$$D \rightarrow E$$

$$E \rightarrow \epsilon$$

Au final, on obtient la hiérarchie représentée dans la figure suivante :



3.3. Analyse sémantique

Certaines expressions peuvent être syntaxiquement correctes mais ne pas avoir de sens par rapport à la sémantique du langage. Par exemple, en Pseudo Pascal, new array of integer [4] + 2 est correct syntaxiquement mais n'a pas de sémantique. L'analyse sémantique étudie l'arbre de syntaxe abstraite produit par l'analyse syntaxique pour éliminer au maximum les programmes qui ne sont pas corrects du point de vue de la sémantique. Par exemple, on vérifie la portée des variables et le typage des expressions.

L'analyse sémantique est statique, c'est-à-dire qu'elle se fait au moment de la compilation. Par conséquent, elle ne peut exclure certains programmes dont on ne peut savoir s'ils sont corrects sémantiquement que dynamiquement, au moment de l'exécution. Par exemple, l'analyse sémantique ne rejettera pas un programme comme

```
var t : array of integer;
begin
   t := new array of integer[2];
   t[readline()] := 3
end
```

bien qu'il puisse ne pas avoir de sémantique si l'utilisateur rentre un entier plus grand que 2.

3.3.1. Table des symboles

Le fonctionnement typique de l'analyse sémantique est de parcourir l'AST pour vérifier certaines propriétés comme la portée des identificateurs ou le typage. Pour ne pas avoir à remonter dans l'arbre pour rechercher des informations sur la portée ou le type d'un identificateur, on va stocker ces informations dans une structure externe appelée table des symboles, qui sera conservée tout au long du compilateur. Cette table sera créée dès l'analyse syntaxique et sera enrichie au cours des différentes phases du compilateur. Cette table associe à chaque identificateur du programme un ensemble de propriétés, dont la nature (nom de fonction, de variable, etc.), la portée, le type, etc. Elle peut être implémentée par exemple à l'aide d'une table de hachage.

3.3.2. **Typage**

Le typage permet de restreindre fortement le nombre de programme sémantiquement incorrects. On parle ici du typage statique, effectué au moment de la compilation, à ne pas confondre avec le typage dynamique qui peut avoir lieu au moment de l'exécution (comme en PHP, perl ou python). Le but est de s'assurer au moment de la compilation que le programme sera correct du point de vue des types au moment de l'exécution. L'analyse des types permet également de disposer d'informations utiles pour le compilateur, comme par exemple la taille des données en mémoire.

Le typage statique est en général obligé de rejeter des programmes qui sont pourtant correct sémantiquement, comme par exemple

```
var i : integer
if true then i := 0 else i:= 3 + new array of integer [2]
```

ce que ne ferait pas un typage dynamique, la deuxième branche n'étant jamais effectuée. Le typage statique est donc plus restrictif que le typage dynamique. Toutefois, en typage statique, une fois l'analyse de type effectuée, les types peuvent être complètement retirés du programme, tandis qu'en typage dynamique, les données doivent garder une information de typage, ce qui accroît leur taille en mémoire.

On distingue deux familles de typage statique : la simple vérification de type, comme en C ou en Pseudo Pascal, et l'inférence de type, comme en OCaml. Dans le premier cas, toutes les variables doivent être associés à un type, et le prototype des fonctions est explicite. Ce type est associé à l'identificateur dans la table des symboles au moment de l'analyse de la déclaration de variable ou de fonction. L'analyse de type se contente de parcourir l'AST de bas en haut en vérifiant que les types des arguments des fonctions et des opérateurs sont corrects (en utilisant la table des symboles pour trouver le types des variables et des fonctions).

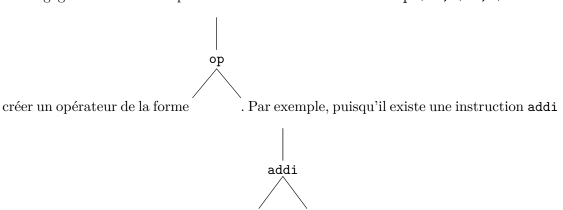
Pour l'inférence de type, le type des identificateurs et des fonctions est synthétisés automatiquement, sans que l'utilisateur ait à le spécifier explicitement (s'il le fait, l'analyse de type vérifie juste que le type donné par l'utilisateur est égal au type synthétisé lors de l'inférence). Dans le cadre de systèmes de types polymorphes ou avec sous-typage, on infère en fait le type le plus général, et on vérifie pour les applications que les arguments passés ont un type plus spécifique que le type attendu. L'inférence de type est bien entendu plus compliquée que la simple vérification de type (elle peut même devenir indécidable pour certains systèmes de types). L'algorithme utilisé pour l'inférence de type dans OCaml est l'algorithme de Hindley-Millner. Alors que la vérification de type est en général linéaire, cet algorithme est PSPACE-complet (bien qu'en pratique l'inférence de type soit quasi linéaire).

4. Sélection d'instructions

Pour passer du langage source au langage cible, on a besoin de faire correspondre les expressions de base du langage source à du code en langage cible. Souvent, cela ne constitue pas un problème majeur car les opérateurs du langage cible forment souvent un sur-ensemble de ceux du langage source. Par exemple, l'affectation a := b; peut être traduite par move r_j , r_i , mais aussi par addi r_j , r_j , 0 andi r_j , r_j , 0xFFFF sll r_j , r_j , 0... En fonction du contexte, certaines traductions sont préférable à d'autres, en général car elles produisent un code plus rapide, mais d'autres critères peuvent entrer en compte (consommation électrique, taille du code, etc.). De plus, un certain nombre de contraintes spécifiques à l'architecture cible sont à prendre en compte : certains registres sont dédiés aux opérations sur les entiers, ou les flottants; certaines opérations prennent plus de temps que d'autres; certaines opérations peuvent être pipelinées; etc. La sélection d'instructions apparaît donc au niveau du backend. Néanmoins, si on veut avoir différentes architectures cibles sans avoir à réécrire la majeur partie du compilateur, on va utiliser une approche systématique de la sélection d'instructions.

4.1. Représentation intermédiaire (Untyped Pseudo-Pascal)

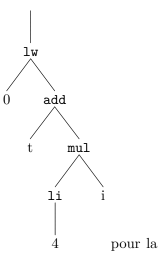
Pour cela, on va d'abord définir une représentation intermédiaire, qui reste sous forme d'arbre comme pour la syntaxe abstraite du langage source, mais qui utilise les opérateurs du langage cible. Pour chaque instruction MIPS de la forme op \$rd, \$rs, \$rt on va



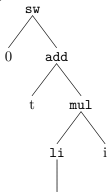
en MIPS, on aura un opérateur binaire k qui ajoute une constante k, pour tout entier machine k. La raison pour laquelle on conserve pour l'instant la forme arborescente est qu'il y sera plus facile d'optimiser la sélection d'instructions, en particulier grâce à la technique de réécriture : on traduit les arbres de syntaxe abstraite de façon naïve, puis on les réécrit pour obtenir des formes optimisées.

4. Sélection d'instructions

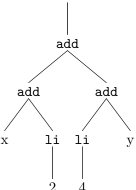
Pour chaque opérateur de Pseudo-Pascal, on choisit un opérateur, ou une succession d'opérateur MIPS avec la même sémantique. Le choix est la plupart du temps trivial puisque les opérateurs de Pseudo-Pascal ont quasiment tous une version en MIPS, par exemple plus et add, ou encore <= et sle. Seuls le moins unaire et les accès et écritures dans les tableau présentent une difficulté. Le premier peut être traduit comme sub(li(0),x). Pour les tableaux, le problème provient du fait qu'en MIPS on ne peut



accéder qu'à des zones mémoires. t[i] sera donc traduit par



lecture et 4 pour l'écriture. On devrait utiliser le typage de t pour savoir la taille des cases du tableaux. Comme en Pseudo-Pascal on n'a que des integer ou des tableaux (... de tableaux ...) d'integer, cette taille est forcément 4. Dans un langage plus évolué, elle peut varier. L'information de typage aura été stockée dans la table des symboles au cours de l'analyse sémantique.



Exemple 4.1 : On peut traduire naïvement (x+2)+(4+y) par 2 4 , ce que l'on peut noter add(add(x,li(2)),add(li(4),y)). Après optimisation, on souhaite obtenir par exemple addi(add(x,y),6)

4.2. Réécriture

Définition 4.1 (Système de réécriture). Un terme est un arbre de syntaxe dans lequel apparaissent des (méta-)variables : ce sont de points de l'arbre qui peuvent être substitué par d'autres termes.

Une substitution σ est une fonction de l'ensemble des variables V dans celui des termes T(V) de support fini, c'est-à-dire que l'ensemble $\{x \in V \mid \sigma(x) \neq x\}$ est fini.

Appliquer une substitution σ à un terme t revient à remplacer les occurrences des variables de t par leur image par σ .

Une règle de réécriture est un couple formé de deux termes g et d tels que l'ensemble des variables de d est inclus dans celui de g. On la note $g \to d$.

Un terme s peut se réécrire en t par la règle de réécriture $g \to d$ à la position \mathfrak{p} et avec la substitution σ si $\sigma(g)$ est égal au sous-arbre de s à la position \mathfrak{p} et t est le terme s dans lequel on a remplacé le sous-arbre à la position \mathfrak{p} par $\sigma(d)$.

Un système de réécriture \mathcal{R} est un ensemble de règles de réécriture. On dit que s se réécrit en t par le système de réécriture \mathcal{R} $(s \xrightarrow{\mathcal{R}} t)$ si il existe une règle $g \to d$ dans \mathcal{R} , une substitution σ et une position \mathfrak{p} de s telles que s se réécrit en t par la règle $g \to d$ à la position \mathfrak{p} avec la substitution σ . On considère également la fermeture réflexive et transitive de cette relation (notée $\xrightarrow{*}_{\mathcal{R}}$).



Exemple 4.2 : Si x est une (méta-)variable, 0 est un terme. On le notera plus simplement via une syntaxe pseudo-concrète add(x, li(0)).

On peut considérer la règle de réécriture $add(x, li(0)) \rightarrow x$. Le terme sub(add(y, add(mul(li(2), z), li(0))), li(1)) se réécrit alors en sub(add(y, mul(li(2), z)), li(1))

4. Sélection d'instructions

à la position 1.2 avec la substitution $\{x \mapsto \mathtt{mul}(\mathtt{li}(2), z)\}.$

Exemple 4.3 : On note \underline{k} la constante correspondant à l'entier k. Pour notre compilateur, on peut par exemple utiliser le système de réécriture suivant pour les additions :

$$\operatorname{add}(\operatorname{li}(k_1),\operatorname{li}(k_2)) \to \operatorname{li}(k_1+k_2) \tag{4.1}$$

$$add(li(k), e) \rightarrow addi(e, k)$$
 (4.2)

$$add(e, li(\underline{k})) \to addi(e, \underline{k}) \tag{4.3}$$

$$add(li(\underline{0}), e) \to e \tag{4.4}$$

$$add(e, li(\underline{0})) \to e \tag{4.5}$$

$$addi(addi(e, k_1), k_2) \rightarrow addi(e, k_1 + k_2) \tag{4.6}$$

$$add(addi(e_1, \underline{k}), e_2) \rightarrow addi(add(e_1, e_2), \underline{k})$$
 (4.7)

$$add(e_1, addi(e_2, \underline{k})) \rightarrow addi(add(e_1, e_2), \underline{k})$$
 (4.8)

Dans ce système, add(add(x,li(2)),add(li(4),y)) peut être réécrit de la façon suivante :

$$\begin{array}{l} \operatorname{add}(\operatorname{add}(x,1i(2)),\operatorname{add}(1i(4),y)) \longrightarrow \operatorname{add}(\operatorname{addi}(x,2),\operatorname{add}(1i(4),y)) \\ \longrightarrow \operatorname{add}(\operatorname{addi}(x,2),\operatorname{addi}(y,4)) \\ \longrightarrow \operatorname{addi}(\operatorname{add}(x,\operatorname{addi}(y,4)),2) \\ \longrightarrow \operatorname{addi}(\operatorname{addi}(\operatorname{add}(x,y),4),2) \\ \longrightarrow \operatorname{addi}(\operatorname{add}(x,y),6) \end{array}$$

Il est possible d'utiliser n'importe quel système de réécriture pour optimiser la traduction naïve, à condition que :

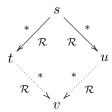
- chacune des règles préserve la sémantique du langage;
- l'application du système de réécriture termine quelque soit l'ordre dans lequel on applique les règles; on dit alors que le système de réécriture est fortement normalisant:
- l'ordre d'application des règles est indifférent au final; on dit alors que le système est confluent.

Ces deux dernières conditions garantissent qu'il existera une et une seule forme optimisée de la traduction naïve.

Définition 4.2 (Terminaison, confluence). Un système de réécriture \mathcal{R} est dit fortement normalisant, ou encore termine fortement, si la relation $\xrightarrow{\mathcal{R}}$ est bien fondée, c'est-à-dire s'il n'existe pas de suite infinie de réécriture $s_1 \xrightarrow{\mathcal{R}} s_2 \xrightarrow{\mathcal{R}} \cdots \xrightarrow{\mathcal{R}} s_n \xrightarrow{\mathcal{R}} \cdots$.

Un système de réécriture est confluent si pour tous termes s,t,u, si $s \xrightarrow{*}_{\mathcal{R}} t$ et $s \xrightarrow{*}_{\mathcal{R}} u$

alors il existe un v tel que $t \xrightarrow{*}_{\mathcal{R}} v$ et $u \xrightarrow{*}_{\mathcal{R}} v$. Graphiquement, cela donne :



Le but est d'obtenir une forme canonique :

Définition 4.3 (Forme canonique). Un terme s est en forme canonique par rapport un système de réécriture \mathcal{R} si il n'existe aucun t tel que $s \xrightarrow{\mathcal{R}} t$.

Proposition 4.1. Si \mathcal{R} est confluent et fortement normalisant, alors tout terme possède une et une seule forme canonique.

Pour prouver la terminaison d'un système de réécriture, il faut trouver un ordre > bien fondé, compatible avec les substitutions (c'est-à-dire que si s > t alors $\sigma(s) > \sigma(t)$) et les contextes (c'est-à-dire que si s > t, alors tout terme qui possède le sous-arbre s est plus que celui où on remplace ce sous-arbre par t), tels que pour chaque règle $g \to d$, on ait g > d.

Exemple 4.4 : La terminaison du système de l'exemple 4.3 n'est pas forcément triviale. Par exemple, on ne peut pas utiliser comme ordre la comparaison de la taille des termes car elle ne diminue pas strictement dans les deux dernières règles. Néanmoins, il existe aujourd'hui des outils automatiques capables de la démontrer dans de ce cas, et dans de nombreux autres (exemples : AProVE ¹, ou CiME ², ce dernier permettant également de prouver la confluence).

Une fois qu'on a montré la terminaison, on peut montrer la confluence en montrant la confluence locale.

Définition 4.4 (Paire critique). Étant donné un système de réécriture \mathcal{R} , s'il existe deux règles de réécriture (pas forcément différentes) $g \to d$ et $l \to r$ dans \mathcal{R} , une position \mathfrak{p} dans g (différente de la racine si on considère deux fois la même règle) telle que $g|_{\mathfrak{p}}$ n'est pas une variable et $g|_{\mathfrak{p}}$ et l sont unifiables (c'est-à-dire qu'il existe une substitution σ telle que $\sigma(g|_{\mathfrak{p}}) = \sigma(l)$), alors le couple de termes $\sigma(d), \sigma(g[r]_{\mathfrak{p}})$ est appelée une paire critique de \mathcal{R} (pour σ l'unificateur le plus général de $g|_{\mathfrak{p}}$ et l).

Une paire critique s,t est joignable s'il existe un terme v tel que s $\stackrel{*}{\longrightarrow}$ v $\stackrel{*}{\longleftarrow}$ t.

Proposition 4.2. Si un système est fortement normalisant et si toutes ses paires critiques sont joignables, alors il est confluent.

^{1.} http://aprove.informatik.rwth-aachen.de/

^{2.} http://cime.lri.fr/

4. Sélection d'instructions

Étant donné un système de réécriture fortement normalisant, il convient donc pour vérifier sa confluence de regarder les règles de réécriture deux à deux pour vérifier que leurs paires critiques éventuelles sont joignables.

```
Exemple 4.5: À partir de l'exemple 4.3, on peut regarder quels sont les paires critiques:
  - (4.1) et (4.1) : pas de paire critique
  -(4.1) et (4.2): \mathtt{li}(k_1+k_2),
                                       addi(li(k_1), k_2)
  - (4.1) et (4.3): li(k_1 + k_2),
                                       addi(li(k_2), k_1)
  -(4.1) et (4.4): li(k_2), li(k_2)
  -(4.1) et (4.5): li(k_1), li(k_1)
  - (4.1) et (4.6) : pas de paire critique
  - (4.1) et (4.7) : pas de paire critique
  - (4.1) et (4.8) : pas de paire critique
  - (4.2) et (4.2) : pas de paire critique
  - (4.2) et (4.3): addi(1i(k_2), k_1),
                                            addi(li(k_1), k_2)
  -(4.2) et (4.4): addi(e,0), e
  - (4.2) et (4.5) : addi(li(0), \underline{k}),
  -(4.2) et (4.6): pas de paire critique
  - (4.2) et (4.7) : pas de paire critique
  - (4.2) et (4.8): addi(addi(e, k_2), k_1),
                                                  addi(add(li(k_1), e), k_2)
  -(4.3) et (4.3): pas de paire critique
  -(4.3) et (4.4): addi(1i(0), k),
  -(4.3) et (4.5): addi(e,0), e
  -(4.3) et (4.6): pas de paire critique
  - (4.3)  et (4.7) : addi(addi(e, k_1), k_2),
                                                  addi(add(e, li(k_2)), k_1)
  -(4.3) et (4.8): pas de paire critique
  - (4.4) et (4.4) : pas de paire critique
  -(4.4) et (4.5): li(0), li(0)
  -(4.4) et (4.6): pas de paire critique
  - (4.4) et (4.7) : pas de paire critique
  -(4.4) et (4.8): addi(e,\underline{k}), addi(add(li(0),e),\underline{k})
  -(4.5) et (4.5): pas de paire critique
  -(4.5) et (4.6): pas de paire critique
  -(4.5) et (4.7): addi(e,\underline{k}), addi(add(e,li(0)),\underline{k})
  - (4.5) et (4.8) : pas de paire critique
  -(4.6) et (4.6): addi(addi(e, k_2 + k_3), k_1), addi(addi(e, k_3), k_1 + k_2)
  -(4.6) \text{ et } (4.7): \mathtt{addi}(\mathtt{addi}(e_1,k_1),e_2), k_2), \quad \mathtt{add}(\mathtt{addi}(e_1,k_1+k_2),e_2)
  - (4.6)  et (4.8) : addi(add(e_1, addi(e_2, \underline{k_2})), \underline{k_1}),
                                                            add(e_1, addi(e_2, k_1 + k_2))
  - (4.7) et (4.7) : pas de paire critique
  -(4.7) \ {
m et} \ (4.8): {
m addi}({
m addi}(e_1, {
m addi}(e_2, k_2)), k_1), \quad {
m addi}({
m addi}({
m addi}(e_1, k_1), e_2), k_2)
  - (4.8) et (4.8) : pas de paire critique
  On regarde ensuite si ces paires critiques sont joignables. Par exemple, celle entre (4.3)
```

On regarde ensuite si ces paires critiques sont joignables. Par exemple, celle entre (4.3) et (4.7) est joignable :

$$\mathtt{addi}(\mathtt{addi}(e,k_1),k_2) \overset{*}{\longrightarrow} \mathtt{addi}(e,k_1+k_2) \overset{*}{\longleftarrow} \mathtt{addi}(\mathtt{add}(\mathtt{li}(k_2),e),k_1)$$

Seules celles entre (4.1) et (4.2), (4.1) et (4.3), (4.2) et (4.3), (4.2) et (4.4), (4.2) et (4.5), (4.3) et (4.6) et enfin (4.3) et (4.5) ne sont pas joignables. Le système n'est donc pas confluent. Par contre, on s'aperçoit qu'il est possible de rajouter de nouvelles règles pour permettre de fermer les paires critiques non joignables :

$$\begin{array}{c} \operatorname{addi}(\operatorname{li}(\underline{k_1}),\underline{k_2}) \to \operatorname{li}(\underline{k_1+k_2}) \\ \operatorname{addi}(e,\underline{0}) \to e \end{array} \tag{4.9}$$

Une fois ces règles ajoutées, on vérifie que le système est toujours fortement normalisant et que les paires critiques nouvellement créées par les règles ajoutées sont joignables. Il s'agit de

```
\begin{array}{lll} - & (4.9) \ {\rm et} \ (4.6) : {\rm addi} ({\rm li} (\underline{k_1+k_2}),\underline{k_3}), & {\rm addi} ({\rm li} (\underline{k_1}),\underline{k_2+k_3}) \\ - & (4.9) \ {\rm et} \ (4.7) : {\rm add} ({\rm li} (\underline{k_1+k_2}),e_2), & {\rm addi} ({\rm add} ({\rm li} (\underline{k_1}),e_2),\underline{k_2}) \\ - & (4.9) \ {\rm et} \ (4.8) : {\rm add} (e_1,{\rm li} (\underline{k_1+k_2})), & {\rm addi} ({\rm add} (e_1,{\rm li} (\underline{k_1})),\underline{k_2}) \\ - & (4.9) \ {\rm et} \ (4.10) : {\rm li} (\underline{k_1}), & {\rm li} (\underline{k_1}) \\ - & (4.10) \ {\rm et} \ (4.6) : {\rm addi} (e,\underline{k_2}), & {\rm addi} ({\rm add} (e_1,e_2),0) \\ - & (4.10) \ {\rm et} \ (4.8) : {\rm add} (e_1,e_2), & {\rm addi} ({\rm add} (e_1,e_2),0) \\ \end{array} qui sont effectivement joignables. Le système complété est donc confluent.
```

Plus généralement, il existe une procédure qui, étant donné un système de réécriture, le transforme afin de le rendre confluent et fortement normalisant : c'est la procédure de complétion de Knuth-Bendix. La terminaison et la confluence d'un système de réécriture étant indécidables, cette procédure peut ne pas terminer ou échouer.

Exemple 4.6 : On pourrait rajouter une règle

$$add(sub(li(0), x), y) \rightarrow sub(y, x)$$

Néanmoins cela ne serait pas correct car cette règle ne préserve pas la sémantique du Pseudo-Pascal. En effet, elle change l'ordre d'exécution de x et y. Par exemple, si la fonction g modifie la variable x, (0 - g()) + x n'a pas la même sémantique que x - g(). Pour quand même appliquer cette règle dans les cas où cela est possible, on la restreint aux cas où x et y sont pures. Une expression est dite pure si elle n'effectue aucune écriture dans une variable ou dans un tableau. Cette condition est nécessaire pour s'assurer que la sémantique est préservée lors de l'application de la dernière règle. Pour décider si une expression est pure, il faut vérifier que sa sémantique ne change pas l'environnement.

Il est possible d'utiliser une condition moins stricte dans le dernier exemple qui dit qu'il est possible de partager l'environnement en deux parties E_1 et E_2 telles que la sémantique de e_1 ne change pas l'environnement E_2 et la sémantique de e_2 ne modifie pas E_1 . Ceci permet par exemple de faire commuter (0 - g()) + x en x - g() si g ne modifie pas x. Néanmoins, dans le cas d'un langage à pointeur comme le C, cette analyse s'avère impossible.

4.2.1. Implémentation

La traduction qu'on veut obtenir est donc la forme canonique de la traduction naïve du programme source. Pour obtenir une implémentation simple et efficace, plutôt que de construire la traduction naïve puis de la normaliser, on va normaliser au fur et à mesure de la construction.

Pour cela, on va écrire des fonctions qui, étant donnés des expressions filles déjà en forme canonique, leur applique un constructeur et réduisent aussitôt l'expression ainsi obtenue en forme canonique. On appelle parfois ces fonctions *smart constructors*.

Par exemple, on aura deux fonctions add et addi permettant de construire respectivement des nœuds d'addition à partir de deux expressions supposées en forme normale et des nœuds d'addition d'une expression avec une constante. Ensuite, on utilisera ces fonctions plutôt que les constructeurs Add et Addi.

Étant donné le système de réécriture de l'exemple 4.3, complété dans les exemples 4.5 et 4.6, ces fonctions pourront s'écrire on OCaml :

```
let rec addi e k =
  match e,k with
      e, 0 -> e
    \mid Addi(e,k1), k2 -> addi e (k1+k2)
    | Li(k1), k2 -> Li (k1+k2)
let rec add e1 e2 =
  match e1, e2 with
    Li(0), e -> e
  | e, Li(0) -> e
  | Li(k1), Li(k2) -> Li (k1+k2)
  | Li(k), e \rightarrow addi e k
  | e, Li(k) -> addi e k
  | Addi(e1, k), e2 -> addi (add e1 e2) k
  | e1, Addi(e2, k) -> addi (add e1 e2) k
  | Sub(Li(0), x), y when pure x && pure y \rightarrow sub y x
and sub e1 e2 =
  . . .
```

Noter comment les appels récursifs permettent de poursuivre la réécriture. Puisque le système est confluent, l'ordre des branches n'est pas important. Néanmoins on peut s'arranger pour minimiser le nombre d'appels récursifs.

Remarque 4.1 : Pour être certain ensuite de n'employer que les *smart constructors* pour construire des expressions, et ainsi s'assurer par construction de ne manipuler que des objets en forme normale, on peut utiliser les types sommes privés de OCaml.

5. Graphe de flot de contrôle

La forme arborescente utilisée jusqu'ici n'est pas satisfaisante car elle ne permet pas de voir la séquentialité des actions. Nous allons donc la transformer en un graphe dont les nœuds seront des instructions élémentaires. Un nœud sera relié aux instructions le suivant lors de l'exécution. Les instructions élémentaires seront les instructions du langage cible. Pour rester suffisamment abstrait, on continuera toutefois à utiliser un nombre illimité de variables, qu'on verra plutôt comme des pseudo-registres. Chaque pseudo-registre sera local à la fonction où il est utilisé, et donc préserver lors des appels.

Une telle représentation est intéressante car :

- l'organisation en graphe facilite l'insertion et la suppression d'instructions dans les phases d'optimisations;
- elle est simple et générale, et peut donc refléter les constructions usuelles if, while, for, break, continue, et même goto;
- la structure arborescente n'est plus utile au-delà;
- le passage de pseudo-registres à registres réels peut être reporté plus tard (cf. le chapitre 7).

5.1. Register Transfer Language

Le graphe de flot de contrôle est donné à l'aide du Register Transfer Language. Celui-ci est composé d'instructions de base de la forme label1: op %i, %j, k -> label2, label3 où

- label1 désigne le label d'entrée;
- label2 et label3 sont des labels de sortie;
- op est un opérateur du langage cible, à ceci près que les appels de fonctions ne sont pas encore explicités et sont donc de la forme 11: call %i, f(%j,%k);
- le premier argument de op est un pseudo-registre dans lequel est stocké le résultat;
- les autres arguments sont des pseudo-registres ou des constantes (sauf dans le cas de call une nouvelle fois).

Chaque instruction de base produit un nœud. On le relie aux nœuds correspondant à ses labels de sortie.

Pour chaque fonction, on indique les pseudo-registres contenant les arguments ainsi que le pseudo-registre dans lequel sera placé le résultat de la fonction. Un label d'entrée et de sortie de la fonction est également précisé, ainsi que les pseudo-registres utilisés dans le corps de la fonction.

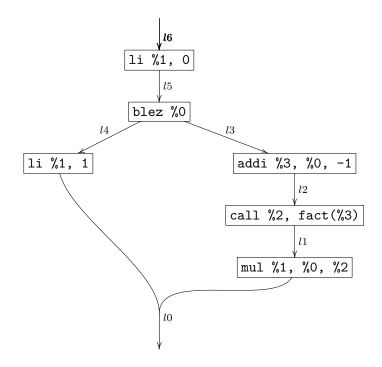
Exemple 5.1 : Voici une version possible de la factorielle en RTL :

function fact(%0): %1

5. Graphe de flot de contrôle

```
var %0, %1, %2, %3
entry 16
exit 10
16: li %1, 0 -> 15
15: blez %0 -> 14, 13
13: addi %3, %0, -1 -> 12
12: call %2, fact(%3) -> 11
11: mul %1, %0, %2 -> 10
14: li %1, 1 -> 10
```

Ce qui correspond à un graphe

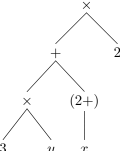


5.2. Calcul du graphe

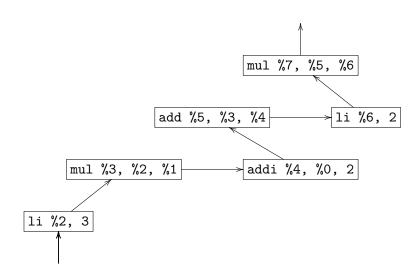
Pour calculer le graphe de flot de contrôle, on part de l'arbre de syntaxe obtenu après sélection d'instructions, et on effectue un parcours en profondeur.

Chaque sous-expression sera traduite par un fragment de graphe avec un label d'entrée et un label de sortie. Le résultat de chaque sous-expression sera mis dans un pseudo-registre frais, et un environnement sera utilisé pour mémoriser le lien entre variables et pseudo-registres. Les fragments de graphe correspondant aux différentes sous-expressions seront reliés les uns aux autres de manière à respecter l'ordre d'évaluation imposé par la sémantique.

Exemple 5.2 : Si on considère l'expression $(3 \times y + (2+)x) \times 2$, correspondant à l'arbre



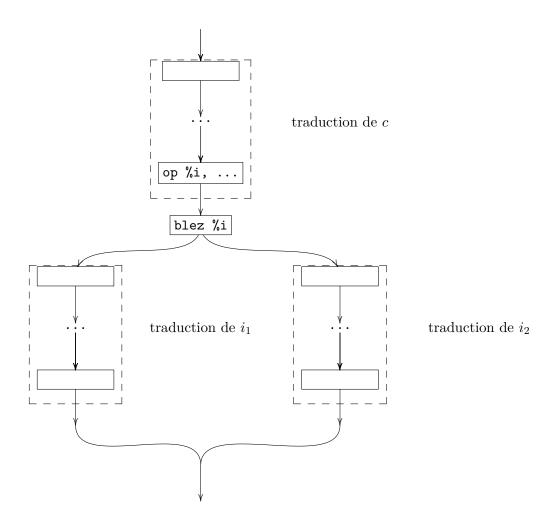
3 y x , en supposant que x est dans le pseudo-registre %0 et y dans %1, on obtiendra le graphe suivant :



Les branchements dans le graphe seront produits par la traduction des conditionnelles. Dans sa forme la plus simple, la traduction d'une conditionnelle consiste à évaluer l'expression de la conditionnelle, qui est alors placée dans un registre contenant par conséquent 0 ou 1; puis à utiliser par exemple bgtz; traduire les deux branches, chacune étant reliée à une sortie de bgtz; et faire se rejoindre les deux branches à leur sortie. Ainsi, si

5. Graphe de flot de contrôle

on part de if c then i_1 else i_2 alors on a



Il est possible d'optimiser certains calculs de conditionnelles, par exemple pour $x\ +\ y\ <\ 0$ on fera

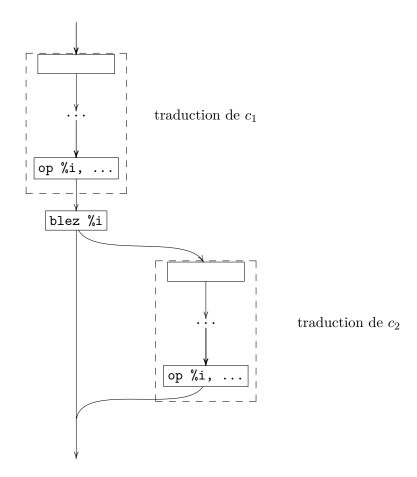
11: add %2, %0, %1 -> 12 12: bltz %2 -> 15, 14

au lieu de

11: add %2, %0, %1 -> 12 12: slti %3, %2, 0 -> 13 13: blez %3 -> 14, 15

Il faut également prendre en compte le comportement coupe-circuit imposé par la sémantique des opérateurs logiques. Par exemple, pour traduire c1 and c2, si c_1 s'évalue

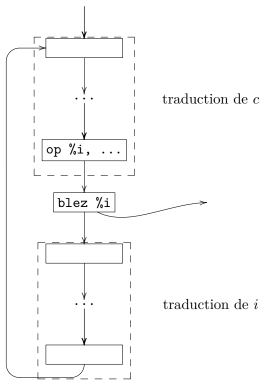
en faux il ne faut pas évaluer c_2 , donc on fera



Enfin, les boucles du programme sont naturellement traduites en cycles dans le graphe.

5. Graphe de flot de contrôle

Ainsi, pour traduire while c do i on fera



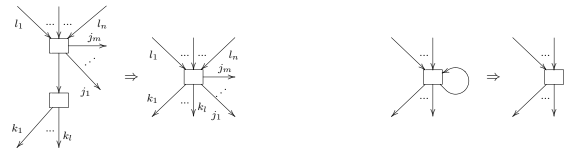
Le graphe de flot de contrôle est donc cyclique. Néanmoins, en l'absence de goto, le graphe reste réductible :

Définition 5.1 (Domination, Réductibilité). Un nœud m d'un graphe domine un nœud n si tout chemin du point d'entrée du graphe vers n passe par m.

Un graphe est dit réductible si dans tout cycle, il existe un sommet qui domine tous les autres.

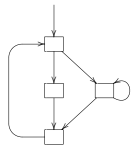
Intuitivement, dans un graphe réductible, chaque boucle n'admet qu'un seul point d'entrée. On ne peut pas sauter directement à l'intérieur. Il est possible de donner la caractérisation des graphes réductibles :

Proposition 5.1. Un graphe est réductible si en appliquant les transformations suivantes sur le graphe on obtient un graphe composé d'un seul sommet :

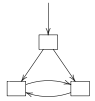


La première transformation fusionne un nœud avec son prédécesseur si celui-ci est unique, la seconde enlève les boucles d'un nœud vers lui-même.

Exemple 5.3 : Le graphe suivant est réductible :



tandis que



ne l'est pas.

De nombreux algorithme d'analyse du graphe de flot de contrôle sont plus efficaces sur les graphes réductibles (voire ils ne sont définis que pour eux), d'où l'intérêt d'avoir un langage de haut niveau ne permettant pas des branchements n'importe où.

Remarque 5.1 : Si un graphe est réductible, le graphe obtenu en inversant les arêtes n'est pas forcément réductible. En particulier, dans le cas d'un langage avec boucles pouvant être interrompues par un break, le graphe inversé permettra deux entrées dans la boucle (celle correspondant à la sortie normale, et celle correspondant au break). Or, certains algorithmes, en particulier le calcul de la durée de vie (cf. section 7.1), travaillent en fait sur le graphe inversé.

Il peut être intéressant de regrouper les instructions de base en bloc :

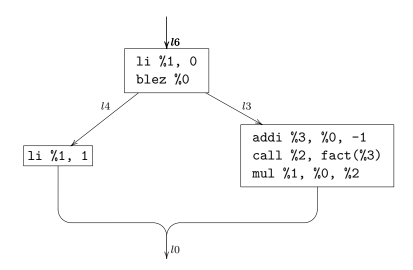
Définition 5.2. Un bloc de base est un ensemble d'instructions de base i_1, \ldots, i_n tel pour tout $1 \leq j < n$, l'instruction t_i n'a qu'un seul successeur qui est t_{i+1} , et l'instruction t_{i+1} n'a qu'un prédécesseur (qui est par conséquent t_i).

Un bloc de base contient donc des instructions telles que, pour en exécuter une, il faut les exécuter toutes. Le graphe avec des bloc de base contient moins de sommets, ce qui conduit à des algorithmes plus efficaces en pratique.

Exemple 5.4 : En regroupant les instructions de l'exemple 5.1, on obtient le graphe

5. Graphe de flot de contrôle

suivant:



5.3. Suppression des calculs redondants

Il arrive que dans un programme que certains calculs soient redondants, par exemple on peut avoir une boucle

```
while b do
  x := x + (2 * y);
```

Il vaut alors mieux faire le calcul de 2*y en dehors de la boucle :

```
z := 2 * y;
while b do
  x := x + z;
```

Le passage à RTL peut ajouter d'autres redondances, qui ne peuvent pas être évitées en modifiant le code source.

Exemple 5.5 : En partant du programme

```
x := t[i];
t[i] := t[i-1];
t[i-1] := x;
```

on obtient naïvement le code RTL

```
sl1 %v0, %a3, 2
addu %v0, %a0, %v0
lw %a2, 0(%v0)
sl1 %v0, %a3, 2
addu %a1, %a0, %v0
```

```
sll %v0, %a3, 2
addu %v0, %a0, %v0
lw %v0, -4(%v0)
sw %v0, 0(%a1)
sll %v0, %a3, 2
addu %v0, %a0, %v0
sw %a2, -4(%v0)
```

On voit que %a0 + 4 * %a3 est calculé quatre fois. Ce calcul est celui de l'adresse que l'on pourrait écrire, en C, de la forme t + i. Il n'y a aucun moyen de modifier le code source pour éviter cette redondance, qui doit donc être éliminée au niveau de RTL.

Le code que l'on aimerait obtenir est

```
sll %v0, %a3, 2
addu %a1, %a0, %v0
lw %a3, 0(%a1)
lw %v0, -4(%a1)
sw %v0, 0(%a1)
sw %a3, -4(%a1)
```

dans lequel on effectue le calcul de l'adresse qu'une seule fois, que l'on met dans %a1 puis que l'on utilise quatre fois.

Pour détecter les calculs redondants, il faut essayer de trouver des relations entre les pseudo-registres qui seront vérifiées à toute exécution du code. Pour cela, on va simuler l'exécution du code en affectant à chaque pseudo-registres et à chaque point du code une valeur symbolique.

Définition 5.3 (Valeur symbolique). Les valeurs symboliques sont construites par la syntaxe abstraite

$$e := \alpha \mid \underline{k} \mid \text{ op } e \mid e \text{ op } e$$

où α est une variable symbolique (représentant une valeur inconnue) et \underline{k} est une constante et op est un opérateur (unaire ou binaire suivant le cas) du langage.

Au départ, on a aucune information sur le contenu des pseudo-registres, donc on associe à chaque pseudo-registre une variable symbolique différente. On simule ensuite l'exécution du code pour mettre à jour les valeurs symboliques des pseudo-registres.

Exemple 5.6: Sur le code avec redondance de l'exemple 5.5 on obtient l'analyse suivante:

5. Graphe de flot de contrôle

Instruction	%a0	%a1	%a2	%a3	%v0
	α	β	γ	δ	ϵ
sll %v0, %a3, 2	α	β	γ	δ	$4 \times \delta$
addu %v0, %a0, %v0	α	β	γ	δ	$\alpha + 4 \times \delta$
lw %a2, 0(%v0)	α	β	ζ	δ	$\alpha + 4 \times \delta$
s ll %v0, %a3, 2	α	β	ζ	δ	$4 \times \delta$
addu %a1, %a0, %v0	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$4 \times \delta$
s ll %v0, %a3, 2	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$4 \times \delta$
addu %v0, %a0, %v0	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$\alpha + 4 \times \delta$
lw %v0, -4(%v0)	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	η
sw %v0, 0(%a1)	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	η
sll %v0, %a3, 2	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$4 \times \delta$
addu %v0, %a0, %v0	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$\alpha + 4 \times \delta$
sw %a2, -4(%v0)	α	$\alpha + 4 \times \delta$	ζ	δ	$\alpha + 4 \times \delta$

On voit que les instructions lu font intervenir des variables symboliques fraîches, puisqu'on ne connaît pas a priori le contenu de la mémoire. Il en serait de même avec call. On peut pousser l'analyse plus loin pour traiter ces cas, mais nous ne le feront pas ici.

Une fois l'analyse effectuée, on peut faire les optimisations en remplaçant les calculs redondants par des move.

```
Exemple 5.7:
                                \alpha \quad \alpha + 4 \times \delta \quad \zeta \quad \delta
                                                              4 \times \delta
 sll %v0, %a3, 2
 addu %v0, %a0, %v0 ~\alpha~~\alpha+4\times\delta~~\zeta~~\delta~~\alpha+4\times\delta
est remplacé par
 sll %v0, %a3, 2 \alpha \alpha + 4 \times \delta
                                              \zeta \delta
                           \alpha \quad \alpha + 4 \times \delta \quad \zeta \quad \delta \quad \alpha + 4 \times \delta
 move %v0, %a1
  Au final, on obtient le code :
sll %v0, %a3, 2
addu %v0, %a0, %v0
lw %a2, 0(%v0)
sll %v0, %a3, 2
addu %a1, %a0, %v0
sll %v0, %a3, 2
move %v0, %a1
lw %v0, -4(%v0)
sw %v0, 0(%a1)
sll %v0, %a3, 2
move %v0, %a1
sw \%a2, -4(\%v0)
```

L'intérêt d'une telle transformation peut sembler nul, puisqu'on obtient le même nombre d'instructions. Néanmoins, le code s'améliorera lors d'optimisations ultérieures :

- sll %v0, %a3, 2 sera supprimé lors de l'élimination du code mort (cf. section 7.1.1);
- les pseudo-registres %v0 et %a1 seront alloués si possible au même (véritable) registre au moment de l'allocation de registre (cf. section 7.2).

Comme on le voit dans l'exemple précédent, il peut rester des calculs redondants, en particulier quand un pseudo-registre est écrasé pour effectuer un calcul intermédiaire alors que sa valeur aurait pu être réutilisée. Pour éviter cela, il faudrait utiliser de nouveau pseudo-registre à chaque affectation. De plus, le calcul des valeurs symboliques ne peut-être effectué qu'à l'intérieur d'un bloc de base, car dans une boucle, la valeur symbolique d'un pseudo-registre pourrait dépendre de sa valeur à l'itération précédente de la boucle. Il peut être alors utile de mettre le code en forme SSA:

Définition 5.4 (Static Single Assignement). Un graphe de flot de contrôle est en forme SSA si :

- chaque pseudo-registre n'est affecté qu'une seule fois;
- chaque utilisation d'un pseudo-registre est dominée par un sommet où il est affecté.

Mettre un code linéaire en forme SSA n'est pas compliqué, il suffit de s'assurer que les pseudo-registres sont bien initialisés, puis utiliser des pseudo-registres frais à chaque affectation. Par contre, quand il y a des boucles, on ne peut pas réaffecter un pseudo-registre déjà affecté. Par conséquent, on utilise des ϕ -fonctions qui permettre de joindre les valeurs des fonctions de deux pseudo-registres. Nous n'irons pas plus loin à propos de la forme SSA que de présenter les exemples suivants. Le lecteur intéressé pourra lire Appel [1998]

Exemple 5.8 : Mis en forme SSA, le programme de l'exemple 5.5 devient :

```
sll %0, %a3, 2
addu %1, %a0, %0
lw %2, 0(%1)
sll %3, %a3, 2
addu %4, %a0, %3
sll %5, %a3, 2
addu %6, %a0, %5
lw %7, -4(%6)
sw %7, 0(%4)
sll %8, %a3, 2
addu %9, %a0, %8
sw %2, -4(%9)
```

Si on supprime les redondances, on obtient

```
sll %0, %a3, 2
addu %1, %a0, %0
lw %2, 0(%1)
sll %3, %a3, 2
```

5. Graphe de flot de contrôle

```
move %4, %1

sll %5, %a3, 2

move %6, %1

lw %7, -4(%6)

sw %7, 0(%4)

sll %8, %a3, 2

move %9, %1

sw %2, -4(%9)
```

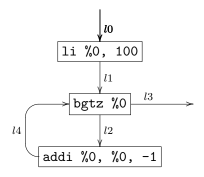
On ne calcule %a0 + 4 * %a3 plus qu'une seule fois.

Exemple 5.9 : On veut traduire le programme suivant en forme SSA :

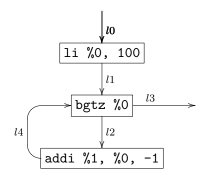
$$x := 100;$$

while $x > 0$ do
 $x := x - 1;$

La traduction naïve

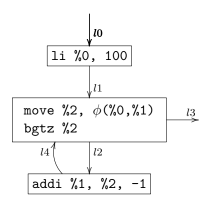


n'est pas en forme SSA car %0 est affecté à deux endroits.



ne serait pas correct, car il faudrait utiliser %1 au lieu de %0 après le premier tour de

boucle. Par conséquent, on utilise une $\phi\text{-fonction}$:



 $\phi(\mbox{\ensuremath{\%0}}\mbox{\ensuremath{,\%1}})$ correspondra à $\mbox{\ensuremath{\%0}}$ si on vient de l1 et $\mbox{\ensuremath{\%1}}$ si on vient de l4.

6. Explicitation des conventions d'appel

Les procédures et les fonctions constituent un des éléments de base des langages de haut niveau permettant la modularité du code (avec la possibilité de compilation séparée), l'abstraction de l'implémentation et la limitation de la portée des variables locales. De plus, le découpage en procédure peut également être utilisé par le système d'exploitation, par exemple pour gérer un système d'interruptions. Pour les langages de haut niveau, l'appel et le retour d'une fonction sont transparents. Pour les transformer en langage de bas niveau, il faut être capable de savoir comment gérer la pile d'appels, le passage des arguments, la valeur retournée, etc. Il existe plusieurs solutions : par exemple, l'ensemble des arguments peut-être écrit sur la pile d'appel, mais en général, pour des raisons d'efficacité, on utilise un petit nombre k de registres dédiés pour les k premiers arguments. Il est évident que l'appel d'une fonction doit respecter les même choix que ceux du corps de la fonction. Par conséquent, il est nécessaire de définir une convention d'appel entre

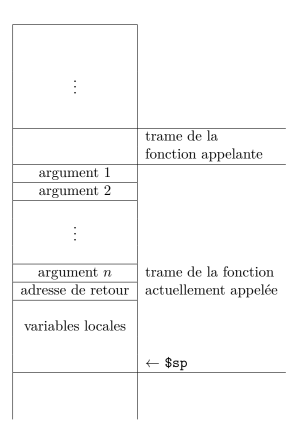
- la fonction appelante (caller);
- la fonction appelée (callee);
- le système d'exécution (runtime system);
- le système d'exploitation (operating system).

L'explicitation de la convention d'appel fait apparaître de nouvelles notions : registres physiques, trames de pile, emplacements de piles. Cela complique le langage intermédiaire, donc il vaut mieux le faire le plus tard possible. Néanmoins l'allocation de registres dépend de cette convention, donc il convient de l'expliciter immédiatement avant la phase d'allocation de registres (section 7).

6.1. Convention d'appel par pile

Cette convention d'appel est historiquement l'une des premières à avoir été utilisée, car c'est l'une des plus simple à mettre en œuvre. Dans cette convention, les paramètres des fonctions, l'adresse de retour, la valeur de retour et les variables locales d'une fonction sont stockées sur la pile d'appel.

Par convention, la pile d'appel grandit dans le sens des adresses décroissantes. Le sommet de la pile sera donc représenté en bas de celle-ci. À chaque appel correspond une partie de la pile appelée trame, ou bloc d'activation. Une trame de pile sera typiquement de la forme



Lors de l'appel d'une fonction, la fonction appelante met sur la pile les arguments de la fonction et l'adresse de retour (l'endroit où la fonction appelée doit retourner après l'appel, donc le code de l'instruction située juste après l'appel dans la fonction appelante). La fonction appelante passe ensuite le contrôle à la fonction appelée.

La fonction appelée crée sa trame (en décrémentant la valeur de \$sp de la valeur adéquate). Elle exécute ensuite les instructions de son corps. Puis elle détruit sa trame (en réincrémentant la valeur de \$sp), elle place la valeur de retour juste en dessous de la trame de l'appelante et elle saute à l'adresse de retour qui était indiquée dans sa trame.

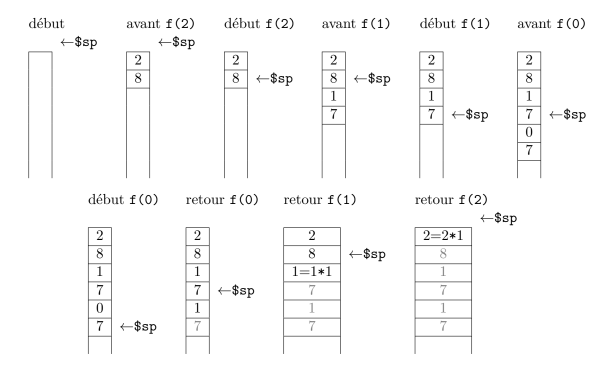
Exemple 6.1 : On considère un programme Pseudo Pascal calculant la factorielle de 2 :

```
var r : integer
function fact(n : integer) : integer
if n <= 0
then
fact := 1
else
fact := fact(n-1) * n
r := fact(2)</pre>
```

Avec la convention d'appel par pile, la trame de fact contiendra 2 cases : une pour l'argument n et une pour l'adresse de retour.

6. Explicitation des conventions d'appel

Voici l'évolution de la pile au cours de l'exécution du programme (on note le numéro de ligne comme valeur pour l'adresse de retour).



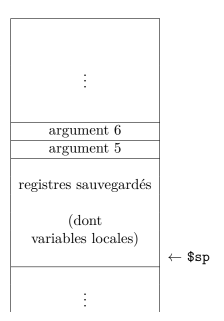
6.2. Convention d'appel de MIPS

Avec la convention par pile, l'accès au variables et au paramètres des fonctions se fait sur la pile, donc en mémoire. Or l'accès à la mémoire est bien plus coûteux que l'utilisation d'un registre. Par conséquent, on a conçu d'autres conventions d'appel faisant appel à des registres, dont la convention d'appel que nous nommeront convention d'appel MIPS.

La convention d'appel des processeurs MIPS distingue plusieurs types de registres :

- les registres \$a0 à \$a3 servent à passer les quatre premiers arguments lors de l'appel d'une fonction; s'il y a plus de quatre arguments, les suivants sont placés sur la pile;
- les registres \$v0 et \$v1 servent pour les valeurs de retour des fonctions;
- les registres \$t0 à \$t9 peuvent être modifiés par l'appelé; si l'appelant en a besoin,
 il doit les sauvegarder avant l'appel; on les nomme donc caller-saved;
- les registres \$s0 à \$s7 doivent être préservé par l'appelé; si celui-ci les utilise, il doit sauvegarder leur valeur afin de les restaurer à la fin de l'appel; on les nomme donc callee-saved;
- le registre \$sp pointe sur le sommet de la pile (stack pointer);
- le registre \$ra contient l'adresse de retour, c'est-à-dire l'endroit du code où il faudra revenir après l'appel;

Dans cette convention la trame de pile sera typiquement de la forme



Les variables locales sauvegardées correspondront typiquement à des pseudo-registres qui auront été « spillés » lors de l'allocation.

Exemple 6.2: La factorielle peut être codé avec le code suivant dans lequel les appels sont explicites:

```
addi $sp, $sp, -8
sw $ra, 4($sp)
move $t0, $a0

4: bgtz $t0 -> 7,5

5: li $v0, 1 -> 12

7: addi $a0, $t0, -1
sw $t0, 0($sp)

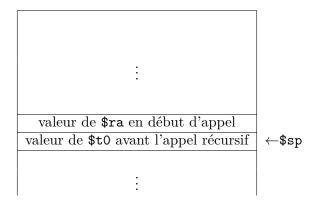
9: jal fact

10: lw $t0, 0($sp)
mul $v0, $t0, $v0 -> 12

12: lw $ra, 4($sp)
addi $sp, $sp, 8
jr $ra
```

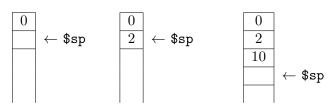
Comme on le voit, les trames de la fonction fact sont de taille deux.

6. Explicitation des conventions d'appel

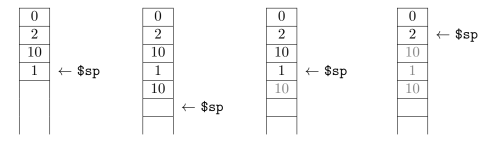


Voyons maintenant comment évolue la pile pendant l'appel à fact 2, en supposant que la pile est vide au départ.

fact(2), point 4 fact(2), point 9 fact(1), point 4



fact(1), point 9 fact(0), point 4 fact(1), point 12 fact(2), point 12



On peut se demander ce que l'on gagne à utiliser les registres \$a0 à \$a3 pour passer les quatre premiers arguments plutôt que de les placer tous sur la pile (comme cela est fait dans la convention précédente). En effet, si la fonction appelle elle-même une autre fonction, il faut qu'elle sauvegarde auparavant les registres *caller-saved* \$a0 à \$a3, et donc qu'elle les place sur la pile. Néanmoins :

- la fonction peut ne pas appeler de fonctions (on parle de procédure feuille);
- la fonction peut ne plus avoir besoin de ces registres après l'appel.

Dans ces deux cas il est inutile de les sauvegarder. Le gain est donc important surtout en présence d'instructions feuilles fréquemment invoquées.

Certaines compilateurs font une allocation de registres interprocédurale. Dans ce cas, il est possible de choisir une convention d'appel différente pour chaque procédure.

6.3. Explicitation des appels

Pour rendre explicite les appels de fonctions, il faut rajouter des instructions dans l'appelant pour préparer l'appel et en revenir, et des instructions au début et à la fin de l'appelé.

Concrètement, avant d'effectuer l'appel, l'appelant doit :

- mettre les quatre premiers arguments dans les registres \$a0 à \$a3, et les suivants,
 s'il y en a, sur la pile;
- enregistrer les registres caller-saved en les plaçant sur la pile : il s'agit des registres que l'appelé est autorisé à modifier, donc les registres \$a0 à \$a3, \$t0 à \$t9; il n'y a bien entendu besoin de les sauvegarder que s'ils sont utilisés par l'appelant par la suite :
- exécuter un instruction jal pour aller à la première instruction de l'appelé; cette instruction met automatiquement l'adresse de la prochaine instruction de l'appelant dans le registre \$ra.

Au début de l'appelé, il faut alors :

- enregistrer les registres callee-saved en les plaçant sur la pile; il s'agit des registres que l'appelé doit préserver, donc les registres \$s0 à \$s7 et de \$ra; ici aussi, on ne les sauvegarde que s'ils sont redéfinis par l'appelé;
- donner à **\$fp** la valeur de **\$sp** pour désigner le début de la nouvelle trame;
- incrémenter \$sp de la taille de la trame pour qu'il pointe vers le sommet de la pile.

Remarque 6.1 : Le registre \$ra n'a besoin d'être sauvegardé que si l'appelé appelle luimême une fonction.

À la fin de l'appelé il faut :

- placer la valeur de retour de la fonction dans \$v0;
- restaurer la valeur de tous les registres callee-saved sauvegardés sur la pile.

Enfin, au retour de la fonction, dans l'appelant, il faut restaurer les registres caller-save.

Remarque 6.2 : À ce stade, l'allocation de registres n'a pas encore eut lieu. On ne peut donc a priori pas savoir si les pseudo-registres seront alloués dans des registres caller-saved ou callee-saved. Par conséquent on ne sait pas encore quelle sera la taille des trames. Une solution est de sauvegarder les registres physiques dans des pseudo-registres au lieu de sur la pile, et de se contenter de mettre des pseudo-instructions newframe en début d'appelé et delframe juste avant le retour. Ces pseudo-instructions seront transformées après l'allocation en code créant la trame et la détruisant. L'allocation de registre déterminera quels sont les pseudo-registres qui ont effectivement besoin d'être sauvegardés sur la pile, et lesquels peuvent être sauvegardés dans des registres réels.

La distinction entre registres callee-saved et caller-saved pourra être exploitée au moment de l'allocation de registres : on préfèrera allouer dans un registre caller-saved des pseudo-registres à courte durée de vie, par exemple des calculs intermédiaires qui ne seront pas utilisés à la suite de l'appel; tandis que les pseudo-registres à longue durée

de vie, typiquement ceux correspondant aux variables du programme de haut niveau, seront mieux utilisés dans des registres callee-saved.

Remarque 6.3 : D'autres conventions d'appel, par exemple celle de gcc, utilisent un deuxième registre en plus de \$sp, appelé pointeur de trame (frame pointer), qui pointe sur la limite supérieure de la trame active. Ceci permet de pouvoir changer la taille de la pile au cours de l'exécution tout en ayant accès aux variables locales de façon statique.

6.4. Appels terminaux

Définition 6.1. Un appel est à g dans un fonction h est dit terminal si cet appel est la dernière opération effectuée dans h.

En particulier, le résultat de g devient celui de h.

Exemple 6.3 : Dans

```
function fact (n : integer) : integer;
begin
  if n <= 0 then
    fact := 1
  else
    fact := n * fact(n-1)
end</pre>
```

l'appel récursif à fact n'est pas terminal. Pour obtenir une version avec un appel terminal, il faut utiliser un accumulateur :

```
function fact (n, accu : integer) : integer;
begin
  if n <= 0 then
    fact := accu
  else
    fact := fact(n-1, n * accu)
end</pre>
```

Il est possible d'optimiser les appels terminaux. En effet, après le retour d'un appel terminal, l'appelant se contentera de détruire sa trame puis de passer la main à son propre appelant. Par conséquent, la trame de l'appelant n'a plus lieu d'être avant même l'appel, et il vaut mieux que l'appelé rende directement la main à l'appelant de l'appelant.

Supposons que l'on ait un appel terminal à g dans h. Celui-ci sera compilé de la manière optimisée suivante :

 la valeur initiale des registres callee-saved est restaurée (y compris \$ra, qui contient donc l'adresse de retour dans l'appelant de h);

- la trame de h est désallouée;
- les arguments de q sont passés comme d'habitude, les quatre premiers dans les registres \$a0 à \$a1, les autres sur la pile;
- le contrôle est tranféré à g par un simple saut (j au lieu de jal).

Du point de vue de l'appelé g, tout se passe comme s'il était appelé par l'appelant de h.

Exemple 6.4: À la fin de la version terminale de l'exemple 6.3, on aura le code suivant:

```
mul $a1, $a0, $a1
                       # calcul des arguments
addi $a0, $a0, -1
lw $ra, 0($sp)
                       # restauration des callee-saved
                       # desallocation de la pile
addi $sp, 4
j fact
                       # appel de fact
```

Dans le cas d'un appel récursif terminal, il est possible d'optimiser encore plus. En effet, si f s'appelle elle-même de façon terminale, rien ne sert de restaurer les registres callee-saved, détruire la trame de f pour ensuite recréer la trame et sauvegarder les registres callee-saved dans l'appelé. Il suffit de passer le contrôle à f directement après l'allocation de la trame dans f. Il convient donc de :

- placer les arguments attendus par f, dans les registres \$a0 à \$a3 pour les premiers, et en écrasant les précédents dans la trame de l'appelant pour les autres;
- transférer le contrôle par un simple saut j au point situé après l'allocation de la trame et la sauvegarde des registres callee-saved.

Exemple 6.5 : Le début de la compilation de la version terminale de l'exemple 6.3 sera

```
addi $sp, $sp, -4
                           # création de la trame
   sw $ra, 0($sp)
                           # sauvegarde des callee-saved
3: blez $a0
 La fin deviendra
  mul $a1, $a0, $a1
                            # calcul des arguments
   addi $a0, $a0, -1 -> 3 # appel de fact : retour à 3
 Ce code correspond exactement à celui qui serait produit en utilisant une boucle
```

```
function fact (n, accu : integer) : integer;
begin
 while n \le 0 do
 begin
    accu := n * accu;
    n := n - 1
  end;
 fact := accu
end
```

On comprend à partir de cet exemple combien l'optimisation des appels terminaux joue un rôle central pour la compilation des langages fonctionnels, car elle permet d'obtenir les mêmes performances qu'une version impérative. On comprend aussi l'intérêt d'écrire et d'utiliser des fonctions dont les appels récursifs sont terminaux (cf. par exemple la documentation de la librairie standard List en OCaml).

L'optimisation des appels terminaux existe, avec certaines restrictions, sur la plateforme .net de Microsoft. Elle n'existe pas en C ou en java, mais certains chercheurs se sont évertués à trouver des moyens de la simuler Schinz and Odersky [2001].

6.5. Fonctions imbriquées

Dans de nombreux langages (mais pas en Pseudo-Pascal), il est possible de définir des procédures locales. Par exemple :

```
function fact(n : integer) : integer;
var accu : integer
  function aux(n : integer) : integer;
 begin
     if n \le 0 then
       aux := accu
     else
     begin
       accu := n * accu;
       aux := aux(n-1)
     end;
  end;
begin
  accu := 1;
  fact := aux(n)
end;
```

Comme on le voit, la fonction aux peut accéder aux variables locales (ici, accu) de la fonction dans laquelle elle est imbriquée. Pour cela, il faut que la fonction imbriquée ait accès à la trame de la fonction englobante. On utilise par conséquent un paramètre supplémentaire appelé lien statique qui pointe vers la trame de la fonction englobante. Quand aux est appelé, il faut lui passer ce lien.

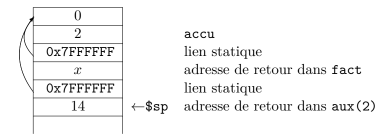
Exemple 6.6: En compilant aux ci-dessus (sans optimisation des appels terminaux), on obtient le code suivant :

```
addi $sp, $sp, -8
sw $ra, 0($sp)
bgtz $a0 -> 7,4
4: lw $t0, 4($sp)  # lien statique
lw $v0, -4($t0) -> 14 # valeur de accu dans la trame de fact
```

```
7: lw $t0, 4($sp)  # lien statique
  lw $v0, -4($t0)  # valeur de accu dans la trame de fact
  mul $v0, $a0, $v0
  sw $v0, -4($t0)
  addi $a0, $a0, -1
  sw $t0, -4($sp)  # préparation de la trame de l'appelé
  jal fact -> 14

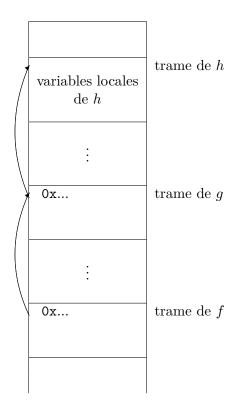
14: lw $ra, 0($sp)
  addi $sp, $sp, 8
  jr $ra
```

Lors de l'appel à fact(2), après l'allocation de la trame de aux(1), la pile sera :



On le voit, le lien statique peut remonter arbitrairement dans la pile, en particulier en cas d'appel récursif. De plus, si on considère une fonction f imbriquée dans une fonction g imbriquée dans une fonction h, f peut accèder aux variables locales de h en suivant son lien statique qui l'amène à la trame de g, dans lequel on peut lire le lien statique de g qui pointe sur la trame de h.

6. Explicitation des conventions d'appel



Les liens statiques forment donc en général une liste chaînée.

On peut également autoriser de passer des fonctions comme arguments, par exemple :

```
procedure iterate (t : array of integer; n : integer;
                    procedure f (i : integer) );
var i : integer;
begin
  for i := 1 to n do
    f(t[i])
end
function sum (t : array of integer; n : integer) : integer;
var s : integer;
  procedure add (x : integer);
  begin
    s := s + x
  end;
begin
  s := 0;
  iterate (t, n, add);
  sum := s
end;
```

Dans ce cas, quand sum passe add comme argument à iterate, il lui passe l'adresse du code de add mais également l'adresse de sa propre trame de pile qui sera utilisée comme lien statique lors des appels f(t[i]). iterate attend donc à la fois un pointeur vers le code de f mais également le lien statique correspondant à f.

Dans les langages fonctionnels, les fonctions sont des objets de première classe et peuvent donc être retournées par une fonction ou stockées dans des variables, etc. La façon standard de compiler de tels objets est de fournir un couple constitué d'un pointeur vers le code de la fonction, et de son environnement. Cf. le tutoriel de Xavier Leroy An introduction to compiling functional languages pour plus de détails sur la compilation de langages fonctionnels (http://pauillac.inria.fr/~xleroy/talks/tutorial-tic98.ps.gz).

7. Allocation de registres

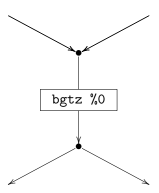
On a jusqu'à présent travaillé avec des pseudo-registres, qui sont en nombre potentiellement infini, alors que les registres physiques sont eux en nombre fini. L'allocation de registres consiste à dire quel registre physique sera utilisé à la place d'un pseudo-registre. Il arrive fréquemment que le nombre de registres physiques sont insuffisant pour que tous les pseudo-registres soient alloués. Dans ce cas, il faut utiliser la mémoire pour stocker la valeur, typiquement sur la pile d'appel, et on dit que le pseudo-registre est « spillé ».

7.1. Analyse de la durée de vie

Il est évident que le nombre de registres physique est bien inférieur à celui des pseudoregistres d'un programme ordinaire. Néanmoins, les pseudo-registres ne sont parfois plus utilisés à partir d'un certain point, et il est donc possible d'allouer le même registre à deux pseudo-registres qui ont des durée de vie différente.

Une variable représentera soit un pseudo-registre, soit un registre physique qui n'est pas réservé à un usage spécial (comme \$sp).

Définition 7.1. À chaque nœud du graphe de flot de contrôle on associe deux points de programme, l'un à l'entrée du nœud, l'autre à la sortie.



Une variable v est dite vivante au point p s'il existe un chemin menant de p à un point p' où v est utilisée, et si v n'est pas définie le long de ce chemin.

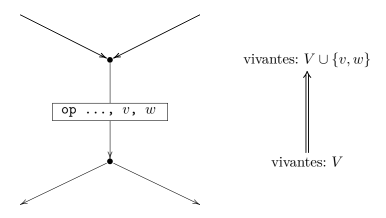
Sinon, la variable est dite morte.

L'analyse de durée de vie consiste à déterminer à quels points du programme une variable est vivante, de manière à savoir quels variables interfèrent et doivent donc être allouées à des registres différents. L'analyse de durée de vie est une approximation : si par exemple une variable est utilisée dans une branche qui ne sera jamais atteinte (par

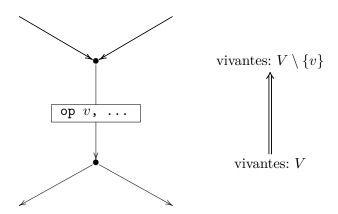
exemple, si une condition d'un if n'est jamais vérifiée), elle sera quand même déclarée comme vivante. De ce fait, « vivante » signifie « potentiellement vivante » tandis que « morte » signifie « certainement morte ». Par conséquent, l'approximation est sûre : au pire, on allouera à deux variables des registres distincts alors qu'elles auraient pu partager le même.

Pour calculer les variables vivantes en un point, on va considérer celles qui sont vivantes au point suivant.

– Une variable v est engendrée par une instruction i si i utilise v, c'est-à-dire i lit une valeur de v. Dans ce cas, v est vivante dans le point qui précède immédiatement i.



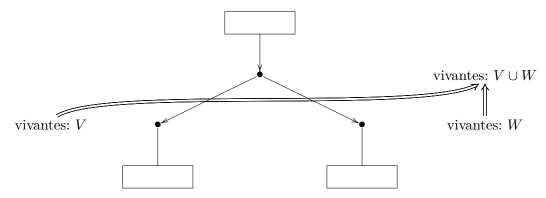
- Les registres \$a0 à \$a3 sont engendrés par un appel de fonction.
- Les registres \$ra et \$v0, ainsi que tous les registres callee-saved sont engendrés par un retour de fonction.
- Une variable v est tuée par une instruction i si i définit v, c'est-à-dire i place une valeur de v. Dans ce cas, v est morte dans le point qui précède immédiatement i (sauf si i engendre v).



- Les registres caller-saved sont tués par un appel de fonction.
- Si i n'engendre ni ne tue v, alors v est vivante au point précédant i ssi elle est vivante au point suivant.

7. Allocation de registres

- Une variable est vivante après i ssi elle est vivante avant l'un des successeurs de i.



Les ensembles Vivantes_{avant}(i) des variables vivantes avant l'instruction i et Vivantes_{après}(i) des variables vivantes après l'instruction i vérifient donc les équations suivantes :

$$\mbox{Vivantes}_{\mbox{avant}}(j) \subseteq \mbox{Vivantes}_{\mbox{après}}(i) \qquad \mbox{si } i \to j$$

$$(\mbox{Vivantes}_{\mbox{après}}(i) \setminus \mbox{Tu\'ees}(i)) \cup \mbox{Engendr\'ees}(i) \subseteq \mbox{Vivantes}_{\mbox{avant}}(i)$$

Toute solution de ces inéquations est sûre. La plus petite est celle qui donnera les meilleurs résultats, puisque moins de variables seront déclarées vivantes, moins d'interférence il y aura.

La recherche de solution conduit à une analyse en arrière : la vivacité se propage dans le sens inverse des arêtes du graphe de flot de contrôle.

On peut voir ces inéquations comme une inéquation de la forme $F(x) \sqsubseteq x$ où F est la fonction qui va de l'ensemble des fonctions de l'ensemble des points du programme dans l'ensemble des parties de l'ensemble des variables vers lui-même, avec :

$$\begin{split} F(f)(i_{\text{après}}) &= \bigcup_{i \to j} f(j_{\text{avant}}) \\ F(f)(i_{\text{avant}}) &= (f(i_{\text{après}}) \setminus \text{Tu\'es}(i)) \cup \text{Engendr\'es}(i) \end{split}$$

On peut vérifier que cette fonction est bien monotone, et on peut donc appliquer les résultats de la section A.2 pour calculer le point fixe : on assigne à chaque point un ensemble vide de variables, puis on applique F en remontant le graphe de flot de contrôle, jusqu'à arriver à un point fixe.

Pour l'analyse de la durée de vie, la propriété à un point p ne change que si celle d'un de ses successeurs change. Par conséquent on peut utiliser un algorithme moins na \ddot{i} :

```
\label{eq:weighted_weighted} \begin{array}{l} \mathbb{W} \leftarrow \{ \text{ points de contrôle } \} \\ \text{tant que } \mathbb{W} \neq \emptyset \\ \text{p} \leftarrow \text{pop } \mathbb{W} \\ \text{f(p)} \leftarrow F(\text{f)}(\text{p}) \\ \text{si f(p)} \supset \big\backslash \text{old} \big\{ \text{f(p)} \big\} \\ \text{push } \mathbb{W} \text{ (pred(p))} \end{array}
```

Exemple 7.1 : Nous allons effectuer l'analyse de durée de vie sur le code suivant :

```
procedure fact
var %0, %1, %2, %3, %4
   newframe
   move %0, $ra
   move %1, $a0
    bgtz %1 -> 5, 7
    li %2, 1 -> 12
    addi %3, %1, -1
   move $a0, %3
9:
    jal fact
10: move %4, $v0
11: mul %2, %1, %4 -> 12
12: move $v0, %2
13: move $ra, %0
14: delframe
15: jr $ra
```

On peut effectuer l'analyse de durée de vie en choisissant le point p en remontant le long du graphe de flot de contrôle. On obtient le résultat suivant :

$\underline{}$		Vi	vant	$es_{après}(i)$		Vi	vant	$es_{avant}(i)$
15				\$s0-\$s7		\$ra	\$v0	\$s0-\$s7
14		\$ra	\$v0	\$s0-\$s7		\$ra	\$v0	\$s0-\$s7
13		\$ra	\$v0	\$s0-\$s7		%0	\$v0	\$s0-\$s7
12		%0	\$v0	\$s0-\$s7		%0	%2	\$s0-\$s7
5		%0	%2	\$s0-\$s7			%0	\$s0-\$s7
11		%0	%2	\$s0-\$s7	%0	%1	%4	\$s0-\$s7
10	%0	%1	%4	\$s0-\$s7	%0	%1	\$v0	\$s0-\$s7
9	%0	%1	\$v0	\$s0-\$s7	%0	%1	\$ a0	\$s0-\$s7
8	%0	%1	\$ a0	\$s0-\$s7	%0	%1	%3	\$s0-\$s7
7	%0	%1	%3	\$s0-\$s7		%0	%1	\$s0-\$s7
4		%0	%1	\$s0-\$s7		%0	%1	\$s0-\$s7
3		%0	%1	\$s0-\$s7		%0	\$ a0	\$s0-\$s7
2		%0	\$ a0	\$s0-\$s7		\$ra	\$ a0	\$s0-\$s7
1		\$ra	\$ a0	\$s0-\$s7		\$ra	\$ a0	\$s0-\$s7

L'analyse de la durée de vie fait partie de la famille des analyses de flot de données. Ces analyses associent une propriété à chaque points du code. En général, les propriétés sont ordonnés par un treillis. Un système d'inéquations définit un ensemble de solutions sûres, dont on cherche la plus petite. Quelques exemples :

- quelles variables ont une valeur connue?
- quelles sont les relations affines connues entre variables?

7. Allocation de registres

- quelles variables sont certainement égales?
- quelles expressions seront certainement évaluées?
- quels points du code ont certainement été atteint auparavant?

7.1.1. Élimination du code mort

On dit qu'une instruction est pure si elle n'a pas d'autre effet que de modifier sa variable de destination. Par exemple, li ou add sont pures, mais div ou jal ne le sont pas. (div %0, %1 place le quotient et le reste de la division de %0 par %1 dans deux registres %10 et %hi.)

Si la variable de destination d'une instruction pure est morte à la sortie de l'instruction, cela veut dire qu'elle n'est pas utilisée par la suite. On peut donc éliminer l'instruction sans modifier la sémantique du programme.

Il semble peu probable qu'un programmeur écrive de lui-même un programme dans lequel une variable est affectée mais pas utilisée. Néanmoins, cette optimisation est plus importante qu'il n'y paraît car de telles instructions éliminables peuvent avoir été produites lors de la suppression des calculs redondants (section 5.3).

Exemple 7.2 : Si on reprend l'exemple 5.7, on a le code :

```
1: sll %v0, %a3, 2
2: move %v0, %a1
```

L'analyse de durée de vie donne :

Instr.	Variables vivantes	
1	%a1 %a3 %r1 %	%rn
1	%a1 %r1 %rn	
2	%v0 %r1 %rn	

Au sortir de l'instruction 1, la variable %v0 est morte, par conséquent l'instruction 1 est éliminable.

Si on part de la forme SSA, on obtient au final le code :

Instructions	Variables vivantes
sll %0, %a3, 2 addu %1, %a0, %0 lw %2, 0(%1) move %4, %1 move %6, %1 lw %7, -4(%4) sw %7, 0(%6) move %9, %1 sw %2, -4(%9)	%a0 %a3 %0 %a0 %1 %1 %2 %1 %2 %4 %1 %2 %4 %6 %1 %2 %6 %7 %1 %2 %2 %9 Ø

On constate qu'à chaque fois qu'une variable est affectée, celle-ci est bien vivante à la sortie de l'instruction.

7.2. Graphe d'interférence

Définition 7.2 (Interférence). Deux variables interfèrent si l'une est vivante à la sortie d'une instruction définissant l'autre.

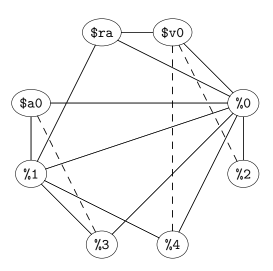
Le graphe d'interférence est un graphe dont les nœuds sont les variables et qui ont une arête entre les variables qui interfèrent.

Deux variables qui n'interfèrent pas peuvent être placées dans le même registre, tandis que deux variables qui interfèrent doivent obligatoirement être placées dans des registres distincts.

Il y a cependant une exception. Quand une variable x est vivante à la sortie d'une instruction définissant une autre y et que la valeur reçue par y est obligatoirement celle de x, il n'y a pas lieu de considérer que les variables interfèrent. Au contraire, on aimerait alors utiliser le même registre pour les deux variables. Cette propriété est en général indécidable, mais il existe un cas particulier simple, celui d'une instruction move y, x.

Par conséquent, on ajoute dans le graphe d'interférence des arêtes de préférence indiquant qu'on souhaite allouer le même registre à deux nœuds.

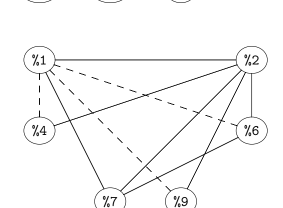
Exemple 7.3 : Dans le cas du programme de l'exemple 7.1, on obtient les interférences suivantes (les pointillés représentent les arêtes de préférence) :



Exemple 7.4: Pour le code en forme SSA de l'exemple 7.2, on obtient le graphe

%a0

%a3



%0

On voit l'intérêt d'utiliser les arêtes de préférence dans ce cas : un seul registre sera utilisé pour les variables %1, %4, %6 et %9, qui correspondent au même calcul de %a0 + 4 * %a3. Par conséquent, les instructions move pourront être éliminées. C'est essentiel, en particulier dans le cas d'une mise en forme SSA qui multiplie le nombre de variables.

7.2.1. Coloriage de graphe

Supposons que l'on dispose de k registres physiques allouables, et du graphe d'interférence d'un programme. Le problème de l'allocation de registres semble se résumer à :

- attribuer une couleur parmi k à chaque sommet représentant un pseudo-registre
- de façon à ce que deux sommets reliés par une arête d'interférence ne reçoivent jamais la même couleur
- et si possible de façon à ce que deux sommets reliés par une arête de préférence reçoivent la même couleur.

On cherche donc à résoudre le problème du k-coloriage de graphe.

Définition 7.3 (k-coloriage de graphe). k étant fixé, le problème du k-coloriage prend comme entrée un graphe (E, V) et décide s'il est possible d'affecter un entier $1 \le c(x) \le k$ à chaque sommet $x \in E$ de façon à ce que pour tout $x, y \in V$ on ait $c(x) \ne c(y)$.

Néanmoins, quelques problèmes demeurent :

- pour $k \geq 3$, le problème du k-coloriage de graphe est NP-complet;
- si le graphe n'est pas k-coloriage, il faut savoir quelles variables seront affectées à un registre et quelles variables seront spillées, c'est-à-dire placées sur la pile;
- assez souvent, les registres des machines ne sont pas tous indépendants et interchangeables on peut par exemple avoir des registres différents pour les entiers et les flottants.

L'algorithme le plus simple pour colorier un graphe a été proposé par Chaitin en 1981. Il part de la constatation suivante : un sommet s de degré strictement inférieur à k est trivialement colorable, dans le sens où G est k-colorable si et seulement si $G \setminus \{s\}$ est k-colorable. L'idée est de donc de supprimer de façon itérative tous les sommets de degrés strictement inférieurs à k, et de spiller un sommet quand ce n'est pas possible.

```
procédure Colorier(G)
   si il existe un sommet s trivialement colorable
alors
      Colorier(G\{s})
      attribuer une couleur disponible à s
   sinon si il existe un sommet s
   alors
      Colorier(G\{s})
      spiller s
   sinon
      renvoyer le coloriage vide
```

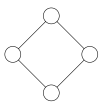
Le choix d'un sommet à spiller est critique :

- pour une meilleure efficacité, il faut choisir un pseudo-registre peu utilisé (l'« utilisation » d'un pseudo-registre peut être déterminée à l'aide d'une analyse de flot de données);
- pour faciliter la suite du coloriage, il vaut mieux choisir un sommet avec un grand degré.

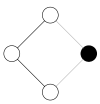
Pour choisir quel sommet spiller, on attribue un coût à chacun en fonction de ces critères, et on choisit celui de plus bas coût.

Néanmoins, l'algorithme de Chaitin est souvent pessimiste :

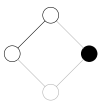
Exemple 7.5 : On veut 2-colorier le graphe suivant :



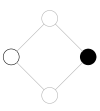
Aucun des nœuds n'est trivialement colorable. Par conséquent, on n'en élimine un que l'on décide de spiller.



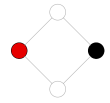
Ici, on a deux nœuds trivialement colorables. On en choisit un et on essaie de colorier le graphe résultant :



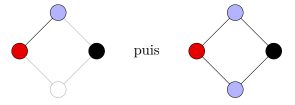
On recommence:



On recommence, on obtient le graphe vide avec le coloriage vide. On peut associer le nœud restant avec une des deux couleurs :



Ensuite, on n'a plus le choix pour colorier les nœuds suivants :



Comme on le voit, le dernier nœud aurait pu ne pas être spillé.

Il est possible d'améliorer l'algorithme de Chaitin pour ne spiller les nœuds que si nécessaire.

```
procédure Colorier(G)
  si il existe un sommet s trivialement colorable
alors
    Colorier(G\{s})
    attribuer une couleur disponible à s
    sinon si il existe un sommet s
    alors
    Colorier(G\{s})
    si il existe une couleur disponible pour s
    alors
    alors
```

```
sinon
   spiller s
sinon
renvoyer le coloriage vide
```

On aimerait également prendre en compte les arêtes de préférence dans le coloriage. Une technique pour cela est de fusionner (coalesce) les nœuds reliés par une arête de préférence. Si cette fusion fait se recouvrir une arête d'interférence et de préférence, alors la première est prioritaire. Néanmoins, il peut être problématique de fusionner tous les nœuds possible, car cela peut créer des nœuds de très grand degré, qu'il ne sera donc pas possible de k-colorier alors que cela était possible avant la fusion. Par conséquent, on définit des critères qui garantissent que la fusion préserve la k-colorabilité du graphe.

Critère de Briggs Deux sommets peuvent être fusionnés si le sommet résultant à moins de k voisins non trivialement colorable.

Critère de George Deux sommets peuvent être fusionnés si tout voisin non trivialement coloriable de l'un est également voisin de l'autre.

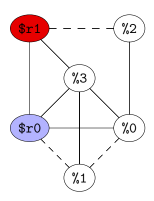
Fusionner deux nœuds peut rendre un nœud trivialement colorable. Réciproquement, simplifier un graphe en retirant un nœud trivialement colorable peut rendre deux nœuds fusionnables. Il faut donc alterner les deux phases. Néanmoins, on va chercher à éviter de simplifier un nœud qui pourrait être fusionné ensuite (c'est-à-dire un nœuds d'où part une arête de préférence). Si jamais cela n'est pas possible, et qu'aucune fusion n'est acceptable non plus, alors on « gèle » une arête de préférence (c'est-à-dire qu'on la supprime) pour éventuellement pouvoir simplifier des nœuds.

George et Appel proposent donc l'algorithme suivant :

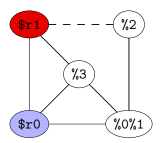
```
procédure Colorier(G)
  Simplifier(G)
procédure Simplifier(G)
  si il existe un sommet s trivialement colorable
     et aucune arête de préférence ne sort de s
  alors
    Simplifier(G\setminus\{s\})
    attribuer une couleur disponible à s
    Fusionner(G)
procédure Fusionner(G)
  si il existe une arête de préférence a-b
    et a-b respecte le critère pour la fusion
  alors
    {	t G'} \leftarrow {	t G} où un unique sommet ab remplace a et b
    Simplifier(G')
    attribuer à a et b la couleur attribuée à ab
```

```
sinon
    Geler(G)
procédure Geler(G)
  si il existe un sommet s trivialement colorable
  alors
    G' \leftarrow G privé des arêtes de préférence issues de s
    Simplifier(G')
  sinon
    Spiller(G)
procédure Spiller(G)
  si il existe un sommet s de G
    et le coût de s est minimal
  alors
    Simplifier(G\setminus\{s\})
    si il existe une couleur disponible pour s
    alors
      attribuer cette couleur à s
    sinon
      spiller s
  sinon
    renvoyer le coloriage vide
```

Exemple 7.6 : On part du graphe d'interférence suivant, que l'on veut 2-colorier. (Deux nœuds sont déjà coloriés, car ce sont les variables correspondant aux registres physiques.)

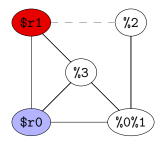


Il est impossible de simplifier un nœud à cause des arêtes de préférence. On peut fusionner %0 et %1 : en effet, les voisins non trivialement colorables de %1, soit %3, sont tous des voisins de %0 (critère de George). On obtient le graphe :

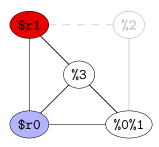


On peut remarquer que l'arête de préférence 1-\$r0 disparaît au profit de l'arête d'interférence 0-\$r0 lors de la fusion.

Aucun nœud ne peut être simplifié. Les critères de Briggs et de George ne s'appliquent pas non plus. Par conséquent, il faut geler les arêtes de préférence partant de %2 pour obtenir :

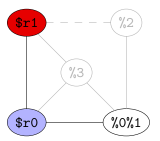


On peut maintenant simplifier %2 :

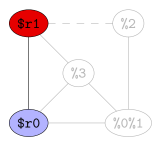


Aucune simplification ni fusion n'est possible, on décide de spiller %3 (plus grand degré

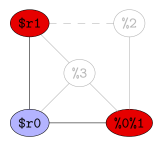
possible):



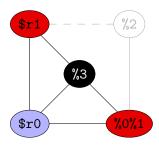
On peut simplifier %0%1 :

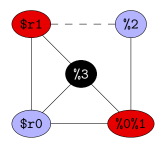


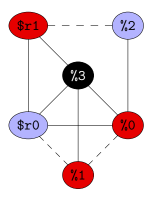
\$r0 et \$r1 sont déjà coloré, on reprend la série de transformations qui nous a menés jusqu'ici, dans l'ordre inverse, pour attribuer les couleurs :



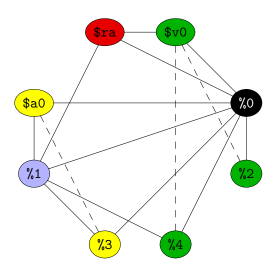
On voit qu'on est vraiment obligé de spiller %3 :



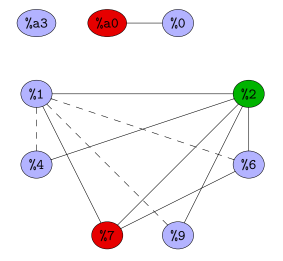




Exercice~7.1:4-colorier le graphe de l'exemple 7.3. Attention, les couleurs de \$ra, \$a0 et \$v0 sont déjà attribuées. Une solution possible est :



Exemple 7.7 : Si on 3-colore le graphe de l'exemple 7.4, on obtient



On voit que les arêtes de préférence ont pu être respectées. Il est donc possible de supprimer les instructions move. On obtient le code :

```
sl1 $a3, $a3, 2
addu $a3, $a0, $a3
lw $t0, 0($a3)
lw $a0, -4($a3)
sw $a0, 0($a3)
sw $t0, -4($a3)
```

On constate qu'il n'y a plus de calcul redondants, on a obtenu le code optimisé que l'on souhaitait dans l'exemple 5.5.

7.2.2. Spill

Si certains sommets n'ont pu être colorés, il faut modifier le code pour diminuer le nombre de registres physiques nécessaires simultanément. La solution la plus simple consiste, pour chaque pseudo-registre spillé, à réserver un emplacement de la trame de pile où sera stockée la valeur du pseudo-registre.

Le problème est que pour des machines cibles de type RISC comme le MIPS, seules des instructions dédiées peuvent accéder à la mémoire (1w et sw pour le MIPS). Il faut donc utiliser ces instructions pour accéder à la valeur des variables spillés. Or ces instructions ont besoin d'utiliser des registres physiques!

Exemple 7.8 : Si %0 et %2 sont spillés, on voudrait remplacer add %0, %1, %2 par

```
lw %2, 4($sp)
add %0, %1, %2
sw %0, 0($sp)
```

Le problème est qu'on ne sait pas quels registres physiques utiliser pour %0 et %1.

Heureusement le fait de rajouter les instructions pour stocker les valeurs sur la pile permet de changer la durée de vie des variables spillées. Il est alors possible de relancer l'allocation de registre, en interdisant de spiller les pseudo-registres ajoutés pour les instructions lw et sw afin de garantir la terminaison.

Il existe une autre solution, plus simple, qui consiste à réserver pour charger et sauvegarder les valeurs de pseudo-registres spillés deux registres que l'on rend non allouables. Deux suffisent, car il y a au plus deux registres sources et un destination dans une instruction. Cette solution n'est viable que quand on dispose d'un assez grand nombre de registres physiques, ce qui est justement un des avantages d'une architecture RISC.

Il est bien entendu possible d'apporter des améliorations à cette solution simple pour minimiser le nombre de chargement et de sauvegarde des variables.

8. Compléments

Dans ce cours, nous avons vu différents aspects d'un compilateur. Néanmoins, il reste de nombreux domaines que nous aurions pu étudier également :

- Analyse sémantique il s'agit de vérifier de façon statique que le programme source est correct d'un point de vue sémantique. Un exemple simple est la vérification de type, mais on peut également envisager de vérifier que des préconditions sont bien validées, qu'il n'y a pas d'accès en dehors des bornes d'un tableau, etc.
- **Types de données** Dans ce cours, on n'a considéré qu'un seul type de données, les entiers, mais en pratique on a plusieurs tailles possibles, des flottants, des conversions implicites et explicites, ...Il est souvent également possible pour le programmeur de définir ses propres types.
- Linéarisation du code Il s'agit de passer du graphe de flot de contrôle à un code linéaire, dans lequel les instructions se succèdent sauf en cas de branchement explicite. Un des objectif est de minimiser le nombre de sauts inconditionnels. Il faut également remplacer les instructions newframe et endframe par celle créant et détruisant la trame de la pile.
- Gestion de la mémoire Il faut tout d'abord expliciter comment allouer des objets dans le tas (new array en pseudo-pascal, malloc en C, new en java). On peut alors choisir si ces objets doivent être désalloués manuellement (free en C) ou automatiquement. Dans le premier cas, le programmeur risque de faire des erreurs : désallouer un objet qui sera utilisé par la suite ou désallouer deux fois un objet. Ces erreurs ne sont souvent pas détectées immédiatement et conduisent à des comportements anormaux difficiles à analyser. Par conséquent, de nombreux langages modernes utilisent un ramasseur de miettes (ou glaneur de cellules, garbage collector) dont le but est de désallouer automatiquement les objets du tas qui ne sont plus accessibles. Un tel ramasseur de miette interagit avec le code produit par le compilateur.
- **Exceptions** Ajouter un mécanisme d'exceptions dans le langage source va rendre possible des remontées arbitrairement dans la pile d'appel, jusqu'au gestionnaire d'exceptions le plus proche. On aimerait que ceci puisse se faire en temps constant.
- **Objets** Dans un langage à objets, les portées des noms ne sont pas définies par rapport à la hiérarchie du code, mais par rapport aux données. Chaque objet comportera un pointeur vers sa classe qui comportera des pointeurs vers les variables de classes (variables *static* en java) et les méthodes de la classe, ainsi que vers la (les) classe(s) dont elle hérite. L'accès à une variable dans une méthode doit donc éventuellement remonter le long de ces pointeurs.

Optimisations Il existe bien d'autres optimisations dont nous n'avons pas parlé dans ce cours : fusion de boucles, *inlining* de fonctions, dépliage de boucles, ...

La compilation est un domaine riche et mature, mais toujours actif. Parmi les sujets abordés par la recherche ces dernières années, on peut citer :

Compilateur certifié Prouver la correction d'un programme écrit en langage de haut niveau peut sembler dérisoire si la compilation de ce programme n'est pas correcte, c'est-à-dire qu'elle ne respecte pas la sémantique du langage. Par conséquent, des travaux ont été effectués sur la preuve formelle de correction d'un compilateur, par exemple le projet Compcert (http://compcert.inria.fr/).

Îlots formels On peut avoir envie d'étendre un langage sans en modifier profondément le noyau. Par exemple, on peut envisager d'ajouter du filtrage de motif (match ... with) à la ML) à un langage comme java. Le cadre des îlots formels consiste à étendre le langage de départ (langage océan) avec un langage îlot [Balland et al., 2006]. Un programme peut alors faire intervenir des expressions du langage îlots à l'intérieur d'expression du langage océan. Les expressions îlots sont alors dissoutes dans le langage océan, c'est-à-dire qu'elles sont compilées en expressions du langage océan. Si on reprend l'exemple du filtrage de motif en java, les constructions supplémentaires match ... with pourront être compilées en une succession de if.

Compilation de preuves De plus en plus de programmes informatiques sont vérifiés formellement. Dans les preuves de correction de ces programmes interviennent de façon assez intensive des calculs. Les démonstrations formelles de certains énoncés mathématiques, comme celle du théorème des quatre couleurs, font également intervenir de gros calculs. Pour être capable de construire et de vérifier de telles démonstrations, il est indispensable de rendre ce calcul efficace. Dans l'outil de démonstration Coq (http://coq.inria.fr/), à l'origine, le calcul dans les preuves était interprété. La possibilité de le compiler vers du bytecode interprété par un machine virtuelle a ensuite été rajoutée, et de récents travaux permettent de le compiler directement vers du code natif.

9. Références

Polycopiés de cours et tutoriaux

- Cours de compilation de Tanguy Risset, http://perso.citi.insa-lyon.fr/trisset/ cours/compil2004.html
- 2. Cours de compilation de François Pottier, http://www.enseignement.polytechnique.fr/informatique/INF564/
- 3. Du langage à l'action : compilation et typage, tutoriel de Xavier Leroy pour le cours de Gérard Berry au collège de France, http://pauillac.inria.fr/~xleroy/talks/compilation_typage_College_de_France.pdf.

Livres

Alfred V. Aho, Ravi Sethi, and Jeffrey D. Ullman. Compilers: Principles, Techniques, and Tools. Addison Wesley, 1986. Le livre du dragon, appelé ainsi en raison de sa couverture. Déjà très complet, il existe une seconde édition parue en 2006 introduisant de nouveaux aspects. Les deux versions possèdent des traductions françaises.

Andrew W. Appel. *Modern Compiler Implementation in ML*. Cambridge University Press, 1998. Plutôt bien écrit, existe aussi en version pour java et C.

Articles

Andrew W. Appel. SSA is functional programming. SIGPLAN Not., 33:17–20, 1998.

Emilie Balland, Claude Kirchner, and Pierre-Etienne Moreau. Formal islands. In Michael Johnson and Varmo Vene, editors, 11th International Conference on Algebraic Methodology and Software Technology, volume 4019 of LNCS, pages 51–65. Springer, 2006.

Michel Schinz and Martin Odersky. Tail call elimination on the java virtual machine. In Proc. ACM SIGPLAN BABEL'01 Workshop on Multi-Language Infrastructure and Interoperability., volume 59 of Electronic Notes in Theoretical Computer Science, pages 155–168. Elsevier, 2001.

A. Annexe

A.1. Expressions régulières de type lex

Par souci de simplicité, on ne donne ici que les expressions communes entre lex et ocamllex. Les caractères spéciaux de lex sont " \ [] ^ - ? . * + | () \$ / { } % < >. Un caractère non-spécial reconnaît le caractère en question. Pour reconnaître un caractère spécial, il faut le protèger par \ . Une séquence de caractères entre " est reconnue telle quelle (c'est-à-dire qu'il n'y a pas besoin de protèger les caractères spéciaux à l'intérieur).

Les expressions sont construites de la façon suivante :

expr.	signification
c	reconnaît le caractère non-spécial c (en ocamllex, 'c')
\c	reconnaît le caractère spécial c (en ocamllex '\c')
ef	reconnaît l'expression e puis l'expression f
"s"	reconnaît la chaîne de caractères s
•	reconnaît n'importe quel caractère (en ocamllex _)
[S]	reconnaît l'ensemble de caractère S, où S est une concaténation de caractères
	ou d'intervalles de caractères (par exemple a-z)
[^S]	reconnaît l'ensemble des caractères n'appartenant pas à S
e?	reconnaît optionnellement l'expression e
e+	reconnaît l'expression e une ou plusieurs fois
e*	reconnaît l'expression e zéro, une ou plusieurs fois
elf	reconnaît l'expression e ou l'expression f
(e)	reconnaît e (utile pour changer la priorité des opérateurs)

Exemple A.1 : $[a-zA-Z_][a-zA-Z0-9_']*$ reconnaît un identifiant ocaml. $\-?[1-9][0-9]*$ reconnaît un entier relatif. "/*"([^*]|*[^/])*"*/" reconnaît un commentaire C (rappelons que ceux-ci ne peuvent pas être imbriqués).

A.2. Calcul de points fixes

Définition A.1 (Treillis complet). Un treillis est un ensemble ordonné (E, \supseteq) tel que pour tous a et b dans E, l'ensemble $\{a,b\}$ possède une borne inférieure et une borne supérieure, notées respectivement $a \sqcap b$ et $a \sqcup b$.

Un treillis est dit complet si tout sous-ensemble $A \subseteq E$ admet une borne inférieure et une borne supérieure, notées respectivement $\prod A$ et $\coprod A$.

Exemple A.2 : L'ensemble des booléens avec $E = \{\bot, \top\}$ et $\top \supset \bot$ est un treillis complet.

Pour tout ensemble A, l'ensemble des parties $\mathcal{P}(A)$ muni de l'inclusion \supseteq est un treillis

L'ensemble de entiers naturels \mathbb{N} muni de la relation de divisibilité (x|y) si il existe un $z \in \mathbb{N}$ tel que $x \times z = y$) est une treillis complet dont les opérations \square et \sqcup sont le pgcd et le ppcm.

Étant donné un ensemble quelconque D et un treillis complet (E, \supset) , l'ensemble des

fonctions de
$$D$$
 dans E est un treillis complet pour l'ordre point-à-point : $f \supseteq g$ ssi pour tout $x \in D$, $f(x) \supseteq g(x)$. En particulier on a $f \cap g = \begin{cases} D \to E \\ x \mapsto f(x) \cap g(x) \end{cases}$.

Définition A.2 (Fonction monotone). Une fonction $f: E \to E$ sur un treillis complet est dite monotone si:

pour tout $x, y \in E$, le fait que $x \supseteq y$ implique $f(x) \supseteq f(y)$.

Exemple A.3: La fonction carré: $x \mapsto x^2$ sur $(\mathbb{N}, |)$ est monotone.

Étant donné un graphe (E, V), on définit la fonction suivante sur les fonctions de Edans $\mathcal{P}(E)$:

étend :
$$\begin{cases} \mathcal{P}(E)^E \to \mathcal{P}(E)^E \\ f \mapsto x \mapsto \{x\} \cup \bigcup_{(x,y) \in V} f(y) \end{cases}$$

On peut vérifier que cette fonction est monotone pour l'ordre point-à-point dans $\mathcal{P}(E)^E$.

Définition A.3 (Point fixe). Étant donnée une fonction $f: E \to E$, un élément $x \in E$ est appelé point-fixe de f si f(x) = x.

Théorème A.1 (Knaster-Tarski).

Étant donnés un treillis complet (E, \supseteq) et une fonction monotone $f: E \to E$ sur ce treillis, l'ensemble des points fixes de f forme un treillis complet.

En particulier, ce théorème implique l'existence d'un plus petit point fixe $lfp(f) \stackrel{\text{def}}{=}$ $\prod \{x \in E \mid f(x) = x\}$ et d'un plus grand point fixe $gfp(f) \stackrel{\text{def}}{=} \coprod \{x \in E \mid f(x) = x\}.$ Quand E est fini, il est possible de calculer ces points fixes à l'aide d'un processus itératif. L'idée est de partir du plus petit élément de E, c'est-à-dire $\perp \stackrel{\text{def}}{=} \prod E$, et d'appliquer fjusqu'à obtenir un point fixe. En effet, il est facile de montrer par récurrence que pour tout $n \in \mathbb{N}$, on a $f^{n+1}(\bot) \supseteq f^n(\bot)$, mais puisque E est fini, on atteindra forcément un point où $f^{n+1}(\bot) = f^n(\bot)$. On peut alors montrer que le point fixe ainsi obtenu est bien le plus petit. Pour obtenir le plus grand, il suffit de partir de $\top \stackrel{\text{def}}{=} \coprod E$ au lieu de \bot . L'algorithme est donc le suivant :

```
r \leftarrow \bot
faire
   r' \leftarrow f(r)
tant que r \neq r
retourner r
```

Exemple A.4 : On a $lfp(carr\acute{e}) = 1$ et $gfp(carr\acute{e}) = 0$. Ce sont les seuls points fixes de carré, l'ensemble de points fixes de carré est donc isomorphe aux booléens.

Le plus petit point fixe de étend est la relation d'accessibilité : $x \in acc(y)$ ssi il existe un chemin de x à y dans le graphe. En appliquant l'algorithme d'itération, au bout de n itérations on a calculé les nœuds accessibles en n pas. Le plus grand point fixe de étend n'est pas intéressant, il s'agit de la fonction qui à tout nœud associe l'ensemble des nœuds.

A.3. Instructions courantes MIPS

Le processeur MIPS est un processeur de type RISC (Reduced Instruction Set Computing) pour lequel les instructions, de taille fixe, sont régulières et où l'accès à la mémoire utilise des instructions spéciales. Ces processeurs possèdent de nombreux registres, lesquels sont uniformes. Il existe un simulateur de machine MIPS, appelé SPIM, disponible sous différentes plate-formes. Son manuel, disponible à l'adresse http://pages.cs.wisc.edu/~larus/HP_AppA.pdf, est une excellente introduction au fonctionnement du MIPS. On y trouve la description de l'ensemble des instructions MIPS. Nous nous contenterons ici de décrire les plus courantes.

Opérations sur les entiers

- add \$rd, \$rs, \$rt ajoute les contenus des registres \$rs et \$rt et place le résultat dans le registre \$rd.
- addi \$rd, \$rs, i ajoute la constante i au contenu du registre \$rs et place le résultat dans le registre \$rd.
- mul \$rd, \$rs, \$rt multiplie les contenus des registres \$rs et \$rt et place le résultat dans le registre \$rd.
- and \$rd, \$rs, \$rt fais le « et » logique entre les contenus des registres \$rs et \$rt et place le résultat dans le registre \$rd.
- sll \$rd, \$rs, i décale les bits du contenu du registre \$rs de i positions vers la gauche, et place le résultat dans le registre \$rd.
- not \$rd, \$rs fait la négation bit à bit du contenu du registre \$rs, et place le résultat dans le registre \$rd.
- li \$rd, i place la constante i dans le registre \$rd.
- move \$rd, \$rs copie le contenu du registre \$rs dans le registre \$rd.

Comparaisons

- slt \$rd, \$rs, \$rt met dans le registres \$rd la valeur 1 si le contenu de \$rs est plus petit que le contenu de \$rt, et 0 sinon.
- slti \$rd, \$rs, i met dans le registres \$rd la valeur 1 si le contenu de \$rs est plus petit que la constante i, et 0 sinon.
- seq \$rd, \$rs, \$rt met dans le registres \$rd la valeur 1 si le contenu de \$rs est égal au contenu de \$rt, et 0 sinon.

A. Annexe

sne \$rd, \$rs, \$rt met dans le registres \$rd la valeur 1 si le contenu de \$rs n'est pas égal au contenu de \$rt, et 0 sinon.

Branchements et sauts

- b label continue à l'instruction indiquée par label.
- bgez \$rs, label continue à l'instruction indiquée par label si le contenu de \$rs est plus grand ou égal à zéro, continue normalement sinon. On a aussi beq \$rs, \$rt, label; bgtz \$rs, label; blez \$rs, label; bltz \$rs, label; etc.
- j i saute à l'instruction i.
- jal i saute à l'instruction i après avoir sauvegardé l'adresse de l'instruction suivante dans le registre \$ra.
- jr \$rs saute à l'instruction dont l'adresse est le contenu de \$rs.

Gestion de la mémoire

- lw \$rd, i(\$rt) place dans le registre \$rd le contenu de la mémoire à l'adresse donnée par le contenu de \$rt plus i.
- sw \$rs, i(\$rt) stocke le contenu du registre \$rd à l'emplacement mémoire donné par le contenu de \$rt plus i.

Syntaxe abstraite de Pseudo-Pascal

François Pottier

Cette fiche récapitule la syntaxe abstraite du langage Pseudo-Pascal. Elle correspond à la définition contenue dans le fichier **PP.mli** du compilateur.

La méta-variable b parcourt l'ensemble des booléens, à savoir $\{ \text{true}, \text{false} \}$. La méta-variable n parcourt l'ensemble des entiers munis d'un signe représentables sur 32 bits, à savoir l'intervalle $[-2^{31}\dots 2^{31}-1]$. La méta-variable x parcourt un ensemble dénombrable d'identificateurs employés pour nommer des variables. La méta-variable f parcourt un ensemble dénombrable d'identificateurs employés pour nommer des procédures ou fonctions.

Les types sont integer, boolean, et array of τ , où τ est lui-même un type, et décrit les éléments du tableau.

T	:=		types
		integer	entiers
		boolean	booléens
	ĺ	array of t	tableaux

Les constantes sont booléennes ou entières. Il n'y a pas de constantes de type tableau : les tableaux sont alloués dynamiquement.

k	::=		constantes		
		Ь	constante	booléenne	
		n	constante	entière	

Les opérateurs unaires et binaires, qui apparaissent dans la syntaxe des expressions, sont les suivants. Tous s'appliquent à des expressions de type integer. Tous produisent un résultat de type integer, sauf les opérateurs binaires de comparaison, qui produisent un résultat de type boolean.

uop	::=		opérateurs unaires
		_	négation
bop	::=		opérateurs binaires
		+	addition
		_	soustraction
		×	multiplication
		/	division
		$< \leq > \geq = \neq$	comparaison

Les opérations primitives, c'est-à-dire les procédures et fonctions prédéfinies, sont les suivantes.

π	::=	opérations primitives			
		write	affichage d'un entier		
		writeln	affichage d'un entier et retour à la ligne		
		readIn	lecture d'un entier		

La cible d'un appel de procédure ou fonction est soit une opération primitive, soit une procédure ou fonction définie par l'utilisateur, laquelle est alors désignée par son nom.

A. Annexe

La syntaxe des expressions, conditions, et instructions est la suivante. Notons que la distinction entre ces trois catégories est quelque peu arbitraire : on pourrait ne distinguer que deux catégories (expressions et instructions), comme en C, ou bien une seule (expressions), comme en Objective Caml. Les distinctions que la syntaxe du langage n'impose pas seront alors (si nécessaire) effectuées lors de la vérification des types.

Une définition de procédure ou fonction est composée d'un en-tête, d'une série de déclarations de variables locales, et d'un corps. L'en-tête donne le nom de la procédure ou fonction, déclare ses paramètres formels et, s'il s'agit d'une fonction, indique le type de son résultat. J'écris informellement $\tau^{?}$ pour indiquer un type τ optionnel.

$$d::=$$
 $définitions de procédures/fonctions$ $| f(x:\tau ... x:\tau):\tau^?$ en-tête $var x:\tau ... x:\tau$ variables locales i $corps$

Un programme est composé d'une série de déclarations de variables globales, d'une série de déclarations de procédures ou fonctions, et d'un corps.

```
p ::= programme
| var x : t ... x : t variables globales
| d ... d définitions de procédures/fonctions
| i corps
```

Sémantique opérationnelle de Pseudo-Pascal

François Pottier

Cette fiche récapitule la sémantique opérationnelle structurée à grands pas du langage Pseudo-Pascal.

1 Valeurs

Les **valeurs** manipulées au cours de l'exécution sont des booléens, des entiers représentables sur 32 bits, des **adresses** de tableau, ou bien la constante nil. Un tableau est représenté par son adresse en mémoire, et non pas directement par la suite de ses éléments. Cette distinction est importante : elle signifie par exemple qu'il est possible pour deux variables distinctes de type « array of t» d'être **alias** l'une de l'autre, c'est-à-dire de contenir la même adresse, donc de pointer vers le même tableau. Elle signifie également que le contenu d'une variable de type tableau peut être stocké dans un registre, puisqu'il s'agit d'une adresse et non du tableau lui-même. Le tableau lui-même sera stocké dans le tas. La valeur nil est la valeur attribuée aux variables de type tableau non encore initialisées.

V	::=		valeurs
		Ь	constante booléenne
		n	constante entière
		ℓ	adresse de tableau
		nil	adresse invalide

En Pseudo-Pascal, lorsqu'on déclare une variable, on donne son type τ , mais on ne spécifie pas quelle est sa valeur initiale. Dans certains langages, comme C, la valeur initiale de la variable est alors indéfinie : il est interdit d'accéder au contenu de cette variable avant de l'avoir initialisée. Dans d'autres, comme Java, la variable est considérée comme initialisée avec une valeur par défaut, laquelle dépend de τ . Pseudo-Pascal suit cette approche et définit une fonction qui à tout type τ associe une valeur par défaut de type τ :

```
default(boolean) = false
 default(integer) = O
 default(array of t) = nil
```

Le troisième cas explique pourquoi nous avons besoin de la valeur nil.

2 Opérateurs

La sémantique des opérateurs unaires est donnée par une fonction $\llbracket \cdot \rrbracket$ qui à tout opérateur uop associe une fonction partielle $\llbracket uop \rrbracket$ des valeurs dans les valeurs. Par exemple, la sémantique de l'opérateur de négation est donnée en définissant $\llbracket - \rrbracket$ comme la fonction qui à toute constante entière n associe la constante entière -n, normalisée à l'intervalle $[-2^{31}\dots 2^{31}-1]$. Il est important de noter que la fonction $\llbracket - \rrbracket$ est indéfinie en ce qui concerne les autres formes de valeurs : on ne peut l'appliquer ni à une constante booléenne, ni à une adresse, ni à la valeur nil. La sémantique d'un programme qui appliquerait l'opérateur de négation à un tableau,

A. Annexe

par exemple, est donc indéfinie. Un tel programme est heureusement exclu par le système de types, puisque les types «integer» et «array of t» sont incompatibles.

De même, la sémantique des opérateurs binaires est donnée par une fonction $\llbracket \cdot \rrbracket$ qui à tout opérateur bop associe une fonction partielle $\llbracket bop \rrbracket$ des paires de valeurs dans les valeurs. La définition exacte de cette fonction pour les quatre opérateurs arithmétiques et les six opérateurs de comparaison de Pseudo-Pascal est laissée en exercice au lecteur!

3 Jugements

Le contenu des variables globales est donné par un **environnement** G qui aux variables associe des valeurs. De même, le contenu des variables locales est donné par un environnement E. Enfin, le **tas** H associe aux adresses des suites finies de valeurs.

La sémantique de Pseudo-Pascal est définie par des **jugements**. L'évaluation d'une expression, d'une condition ou d'une instruction peut modifier les variables globales, les variables locales, ainsi que le tas. Les jugements qui décrivent l'évaluation mentionnent donc d'une part l'état initial G,H,E, d'autre part l'état final G',H',E'. Dans le cas des expressions et des conditions, ces jugements mentionnent également une valeur, qui représente le résultat de l'évaluation. Nos jugements sont donc de la forme

$$G,H,E/e \rightarrow G',H',E'/v$$

 $G,H,E/c \rightarrow G',H',E'/b$
 $G,H,E/i \rightarrow G',H',E'$

Le premier de ces jugements se lit : « dans l'état décrit par G,H,E, l'évaluation de l'expression e mène à l'état décrit par G',H',E' et produit la valeur v ». Les second et troisième jugements se lisent de façon similaire. Nous écrirons parfois S pour représenter le triplet G,H,E.

Ce style de sémantique est dit « à grands pas » car ces jugements relient directement expressions et résultats, sans mentionner explicitement les étapes intermédiaires du calcul.

La sémantique des expressions est donnée par la figure 1. Celle-ci contient un ensemble de règles qui définissent le jugement $G,H,E/e \to G',H',E'/v$. De même, les jugements qui décrivent la sémantique des conditions et des instructions sont définis par les règles des figures 2 et 3. Par abus de notation, toutes ces règles sont implicitement paramétrées par une série de définitions de fonctions et procédures, qui sont consultées par les deux règles qui décrivent l'appel à une fonction ou procédure définie par l'utilisateur. Ces définitions de fonctions et procédures sont fixées lorsqu'on s'intéresse à un programme p précis.

La sémantique d'un programme p est définie par un dernier jugement, de la forme

$$p \longrightarrow$$

Le jugement $p \longrightarrow \text{ se lit }$ « Le programme p s'exécute sans erreur et termine ». Sa définition est donnée par la figure 4.

Fig. 1 - Sémantique des expressions

Fig. 2 - Sémantique des conditions

$$\begin{array}{c} \text{Évaluation des arguments d'une procédure} \\ \forall j \in \{1 \dots n\} \quad \mathcal{G}_{j-1}/e_j \to \mathcal{G}_j/v_j \\ \hline \mathcal{G}_n/\varphi(v_1 \dots v_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\varphi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Appel de write} \\ \hline \mathcal{G}_0/\psi(e_1 \dots e_n) \to \mathcal{G}' \\ \hline \mathcal{G}_0/\psi($$

Fig. 3 — Sémantique des instructions

Programme
$$\frac{G = (x_j \mapsto \text{default}(\tau_j))_{1 \leq j \leq n} \qquad G, \emptyset, \emptyset/i \longrightarrow S'}{\text{var } x_1 : \tau_1 \dots x_n : \tau_n \quad d \dots d \quad i \longrightarrow}$$

Fig. 4 - Sémantique des programmes