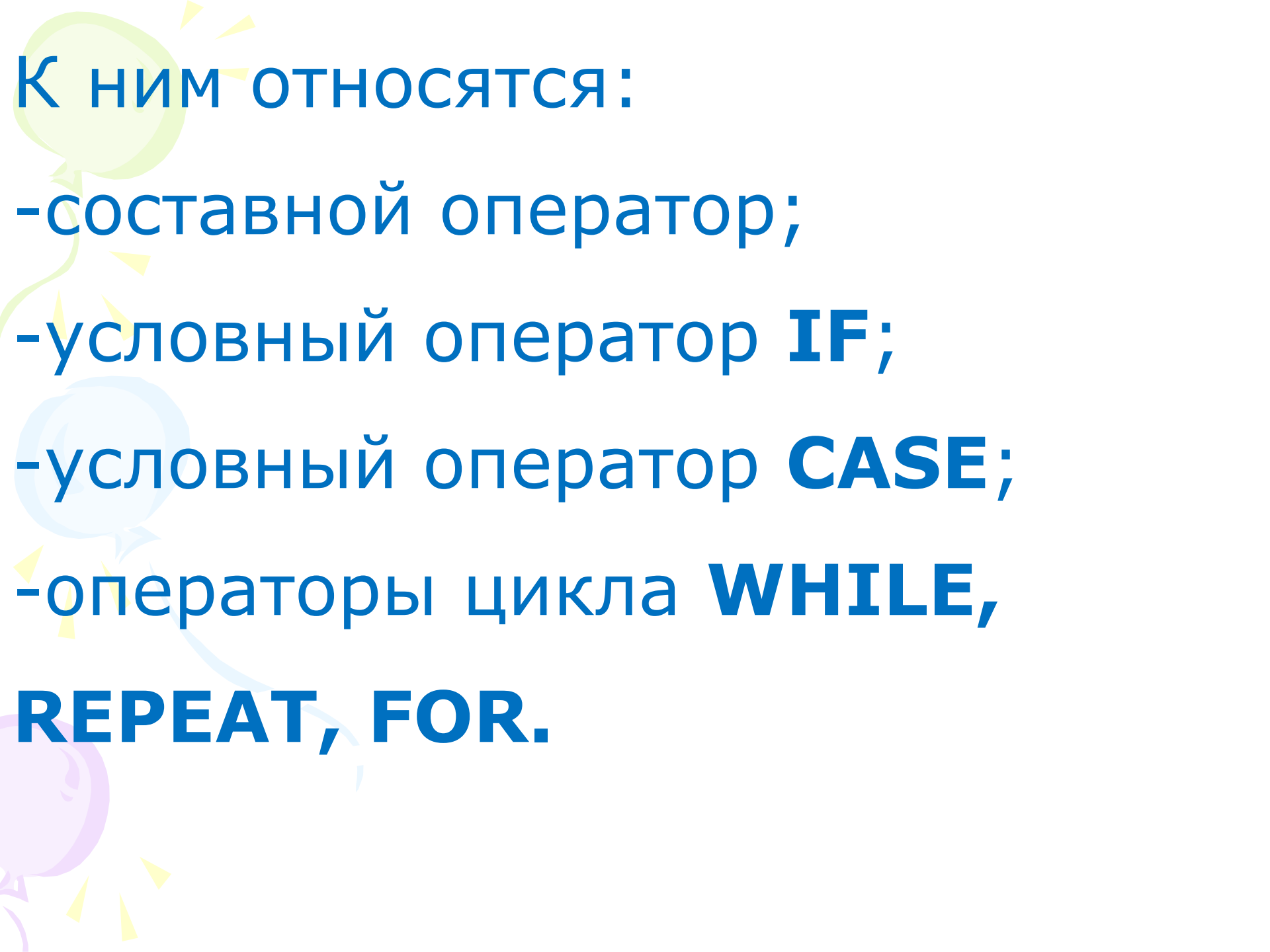


Структурированные операторы Паскаля

Структуризованными являются
такие операторы, которые
состоят из других операторов.



К ним относятся:

- составной оператор;
- условный оператор **IF**;
- условный оператор **CASE**;
- операторы цикла **WHILE**,
REPEAT, **FOR**.

Составной оператор

Составной оператор позволяет объединить несколько операторов

Паскаля в одну конструкцию, которая рассматривается как составной оператор.



Общий вид оператора
следующий:

begin

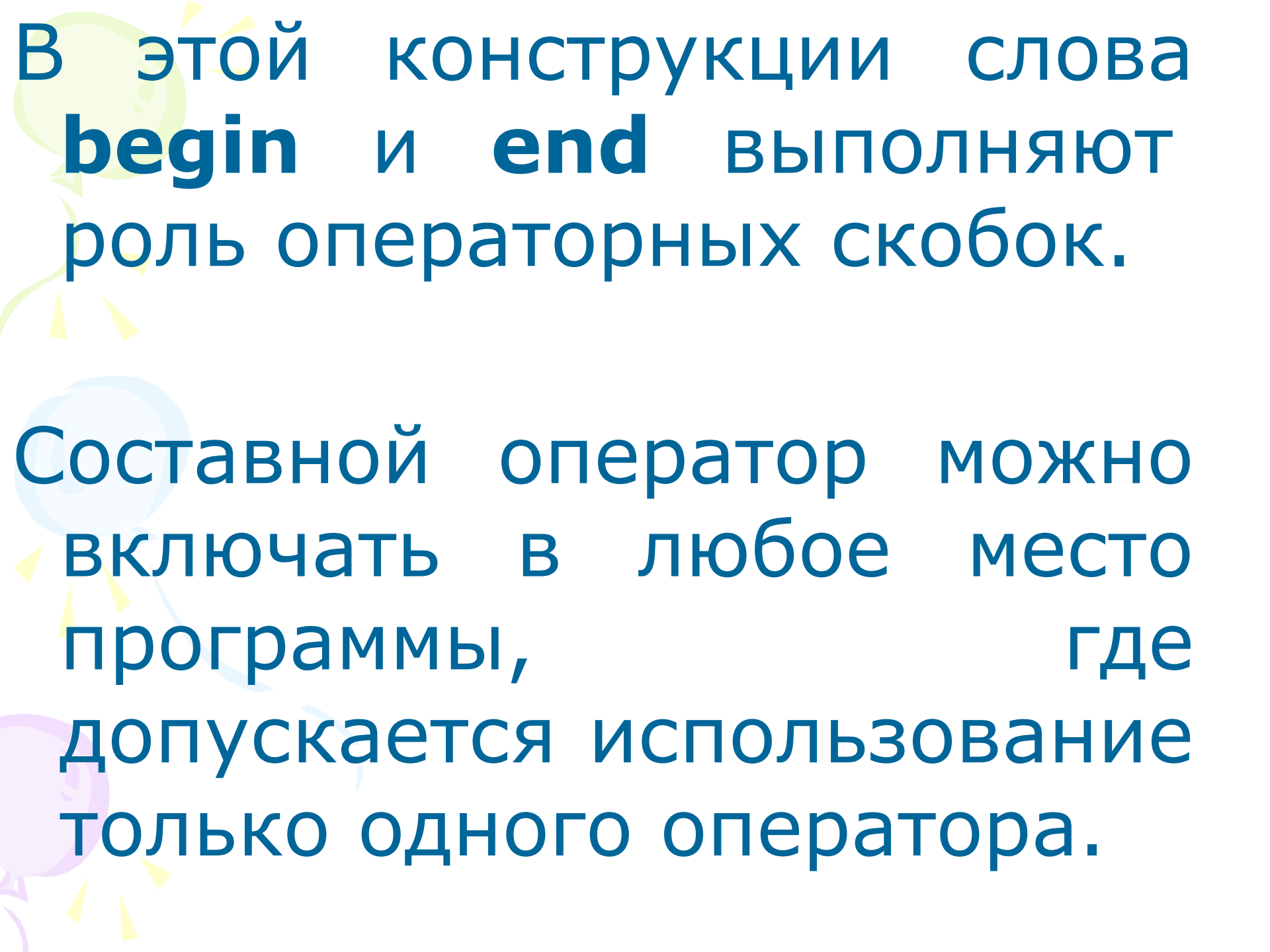
оператор 1;

оператор 2;

.....

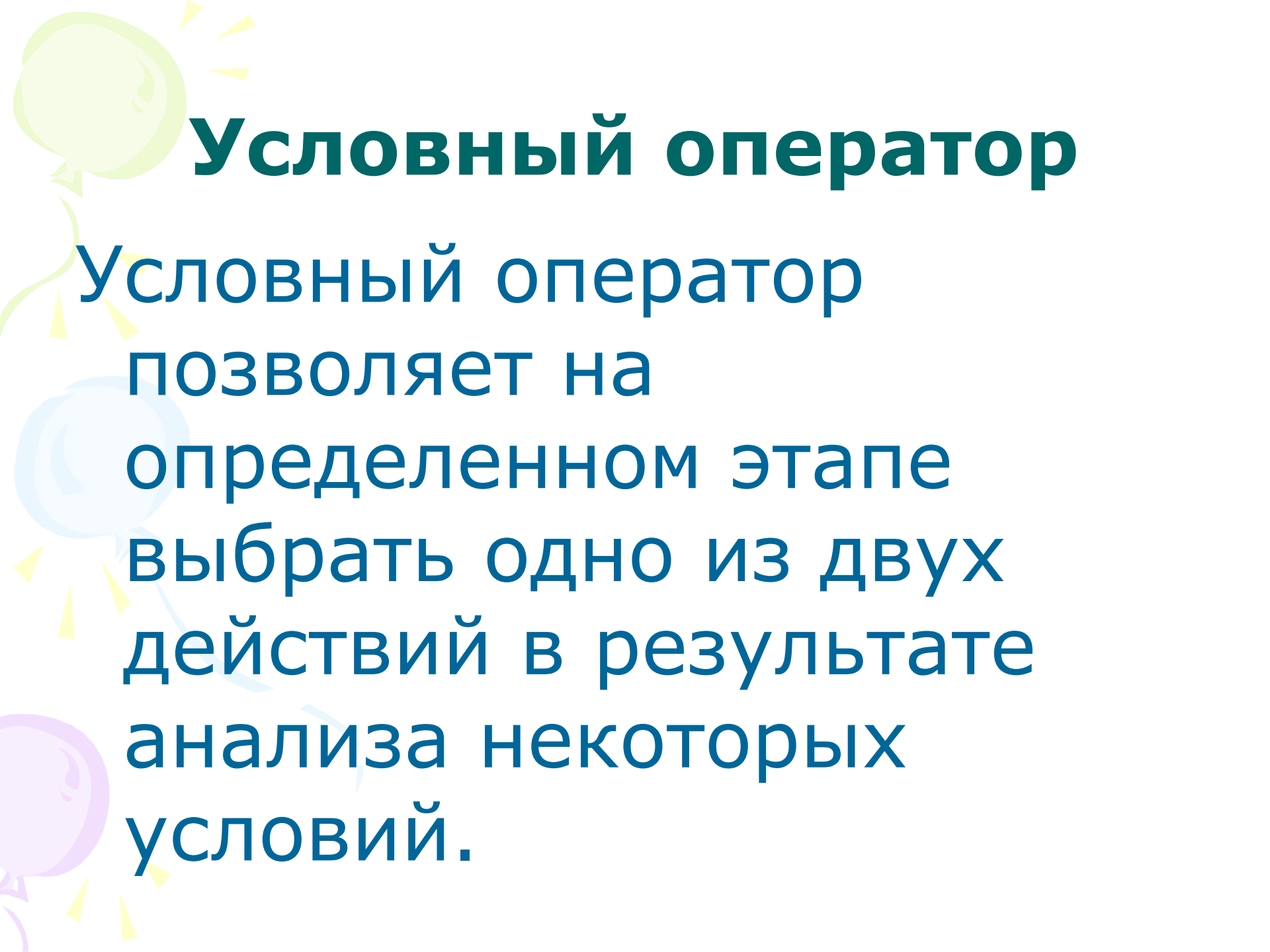
оператор n

end;



В этой конструкции слова **begin** и **end** выполняют роль операторных скобок.

Составной оператор можно включать в любое место программы, где допускается использование только одного оператора.



Условный оператор

Условный оператор позволяет на определенном этапе выбрать одно из двух действий в результате анализа некоторых условий.

Существуют следующие виды записи условного оператора:

If <условие> **then** <оператор>;

If <условие> **then** <оператор1> **else**
<оператор2>;

If <условие> **then** <оператор1> **else if**
<условие> **then** <оператор2>
else <оператор3>;

- Для условного оператора первого вида, если условие истинно, то выполняется оператор, стоящий после **then**.
- Если же условие ложно, то этот оператор не выполняется, а выполняется оператор, следующий за условным

Например:

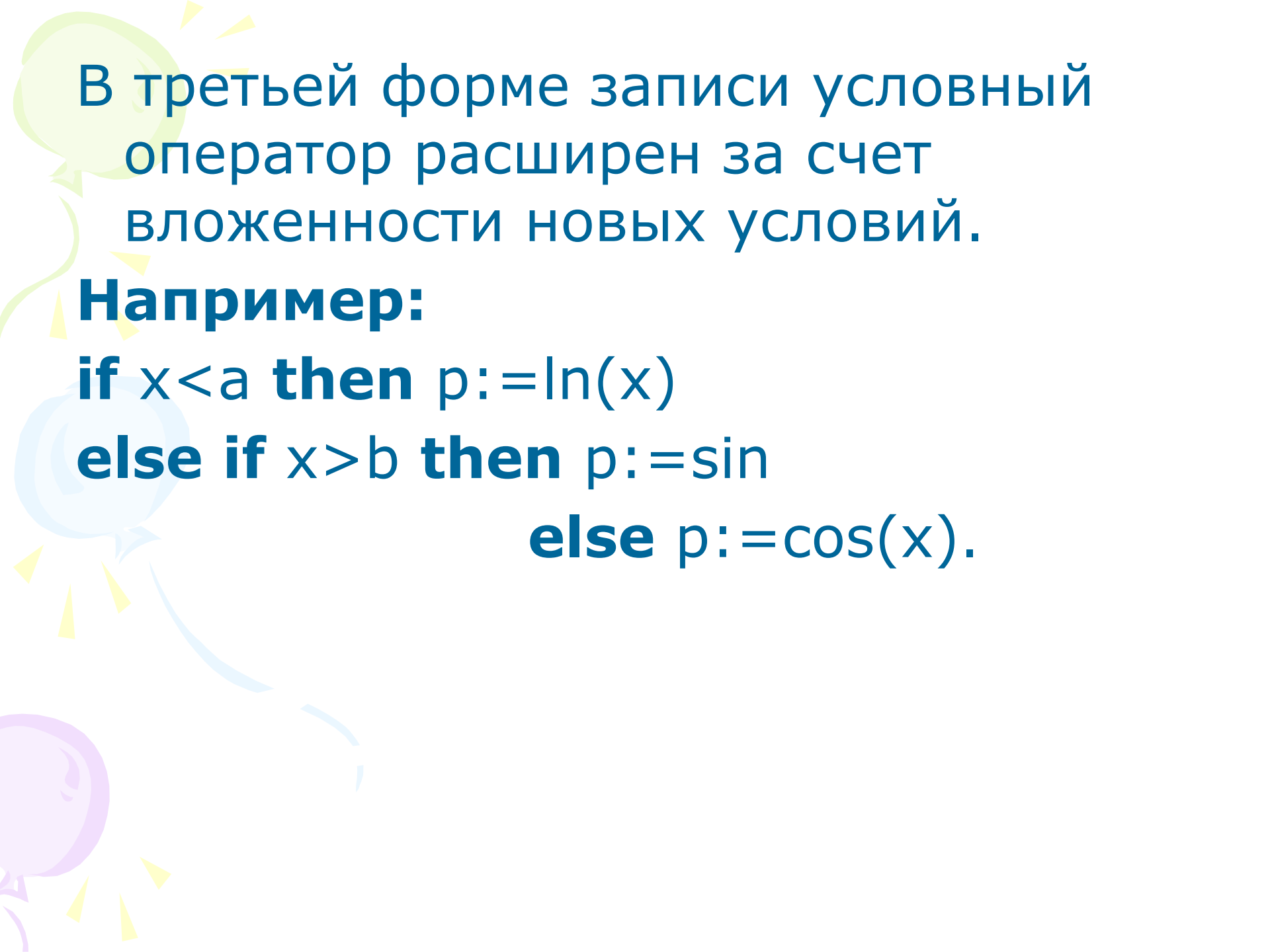
if $x < 0$ **then** $y = x + x.$

Второй вид записи оператора позволяет производить выполнение оператора 1, если условие истинно.

Если условие ложно, то выполняется оператор 2.

Например:

if $x > 0$ **then** $y := \sqrt{x}$ **else** $y := x.$



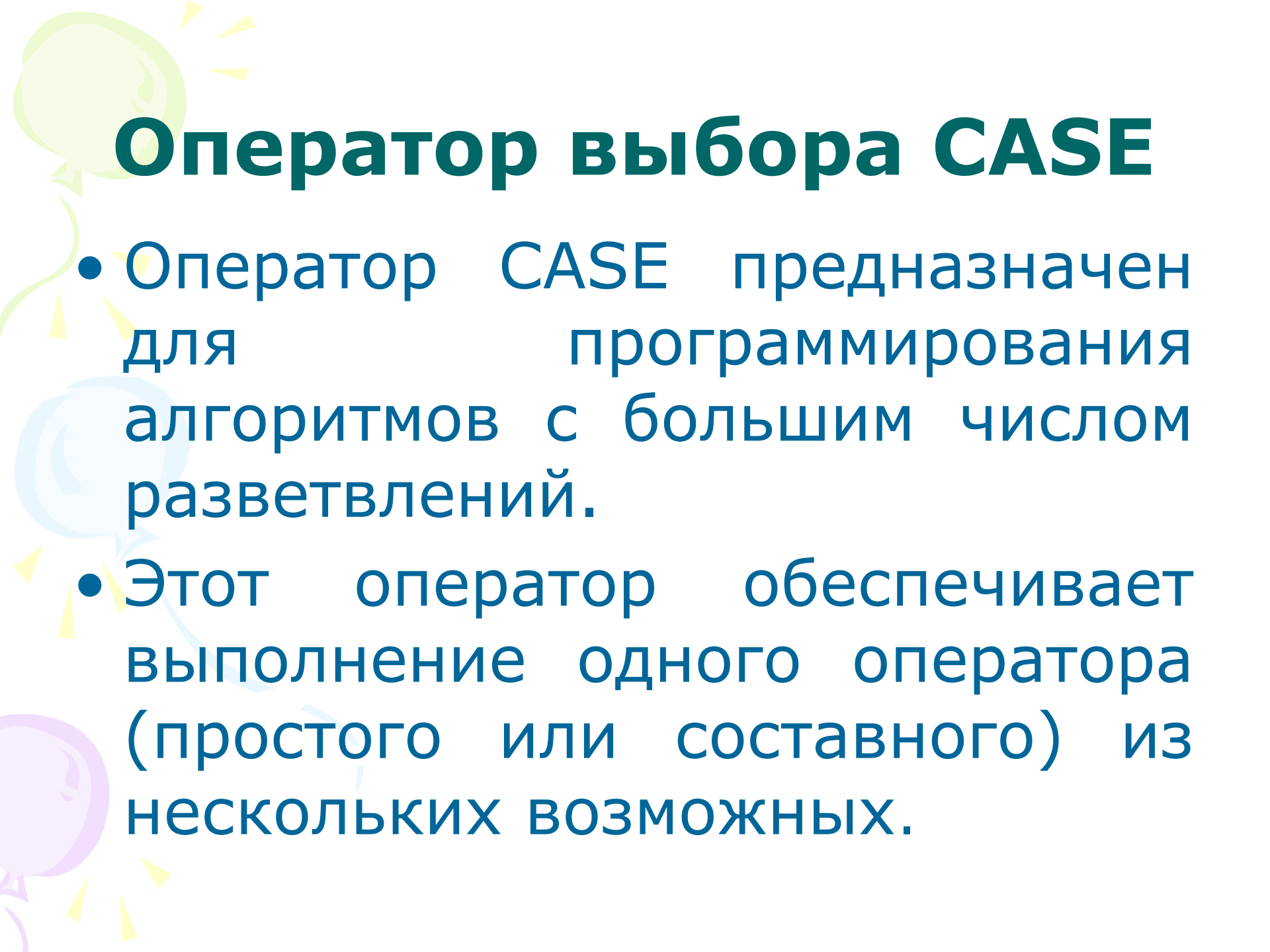
В третьей форме записи условный оператор расширен за счет вложенности новых условий.

Например:

```
if x<a then p:=ln(x)
else if x>b then p:=sin
else p:=cos(x).
```

- Следует помнить, что после **then** и **else** может стоять только один оператор.
- Поэтому, если возникает необходимость выполнения группы операторов, то их надо объединить в один, взяв в операторные скобки (т.е. использовать составной оператор **begin...end**).

- Кроме того, при необходимости учета нескольких условий используются логические операции: and (и), or (или), not (не) .
- **Например**, алгоритм: если $A < D$ и $A > C$ то $Y1 := A^2$ и $Y2 := A * C$;
следует записать:
- **If ($A < D$) and ($A > C$) then begin
 $Y1 := \text{sqr}(A); Y2 := A * C$ end;** .



Оператор выбора CASE

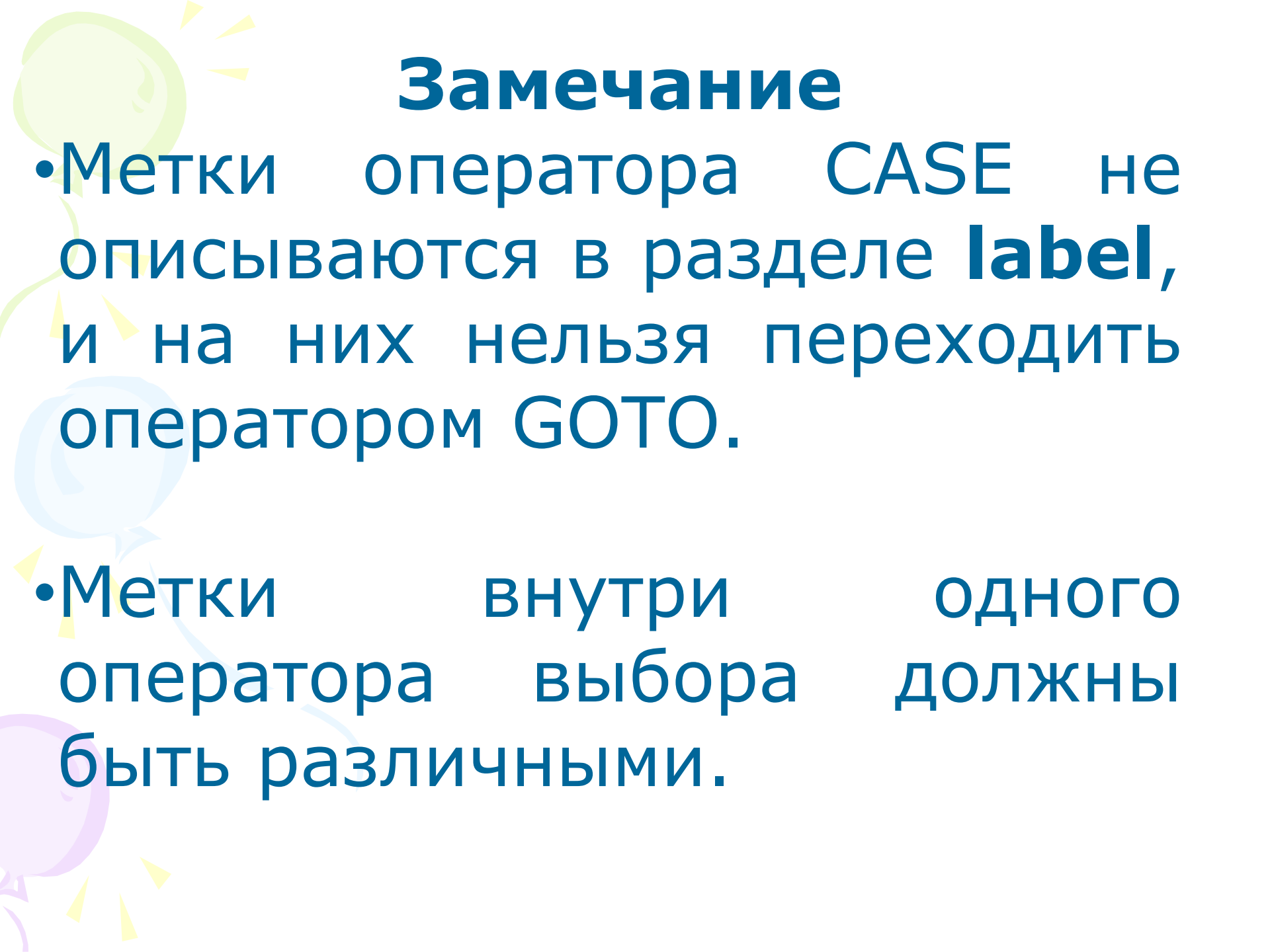
- Оператор CASE предназначен для программирования алгоритмов с большим числом разветвлений.
- Этот оператор обеспечивает выполнение одного оператора (простого или составного) из нескольких возможных.



Общий вид оператора CASE:

```
case <выражение-селектор> of
    <список меток 1>: оператор 1;
    <список меток 2>: оператор 2;
    ...
    <список меток n>: оператор n;
else <оператор>
end;
```

- Здесь значение выражения должно быть одного и того же скалярного типа (кроме `real`), что и метки. Оператор выбора действует следующим образом.
- Если значение выражения равно одной из меток, то выполняется соответствующий ей оператор. Затем управление передается за пределы оператора выбора.



Замечание

- Метки оператора CASE не описываются в разделе **label**, и на них нельзя переходить оператором GOTO.
- Метки внутри одного оператора выбора должны быть различными.

Операторы цикла

Для организации циклов (повторов) при записи алгоритмов на языке Паскаль используются три вида операторов цикла:

- **WHILE** – оператор цикла с предварительным условием;
- **REPEAT** – оператор цикла с последующим условием;
- **FOR** – оператор цикла с управляющим параметром.

Оператор цикла WHILE

Общий вид оператора следующий:

while <условие> do <оператор>;

где

<условие> – логическое выражение;

<оператор> – тело цикла (простой или составной оператор).

Оператор **действует** **следующим**
образом.

- Проверяется условие, если оно истинно, выполняются операторы циклической части.
- Как только оно становится ложным, происходит выход из цикла.
- На литературном языке это будет выглядеть примерно так:
«Пока указанное условие верно, выполнять следующее».

Пример: Зависимость удельной теплоемкости соединения от химического температуры выражается формулой

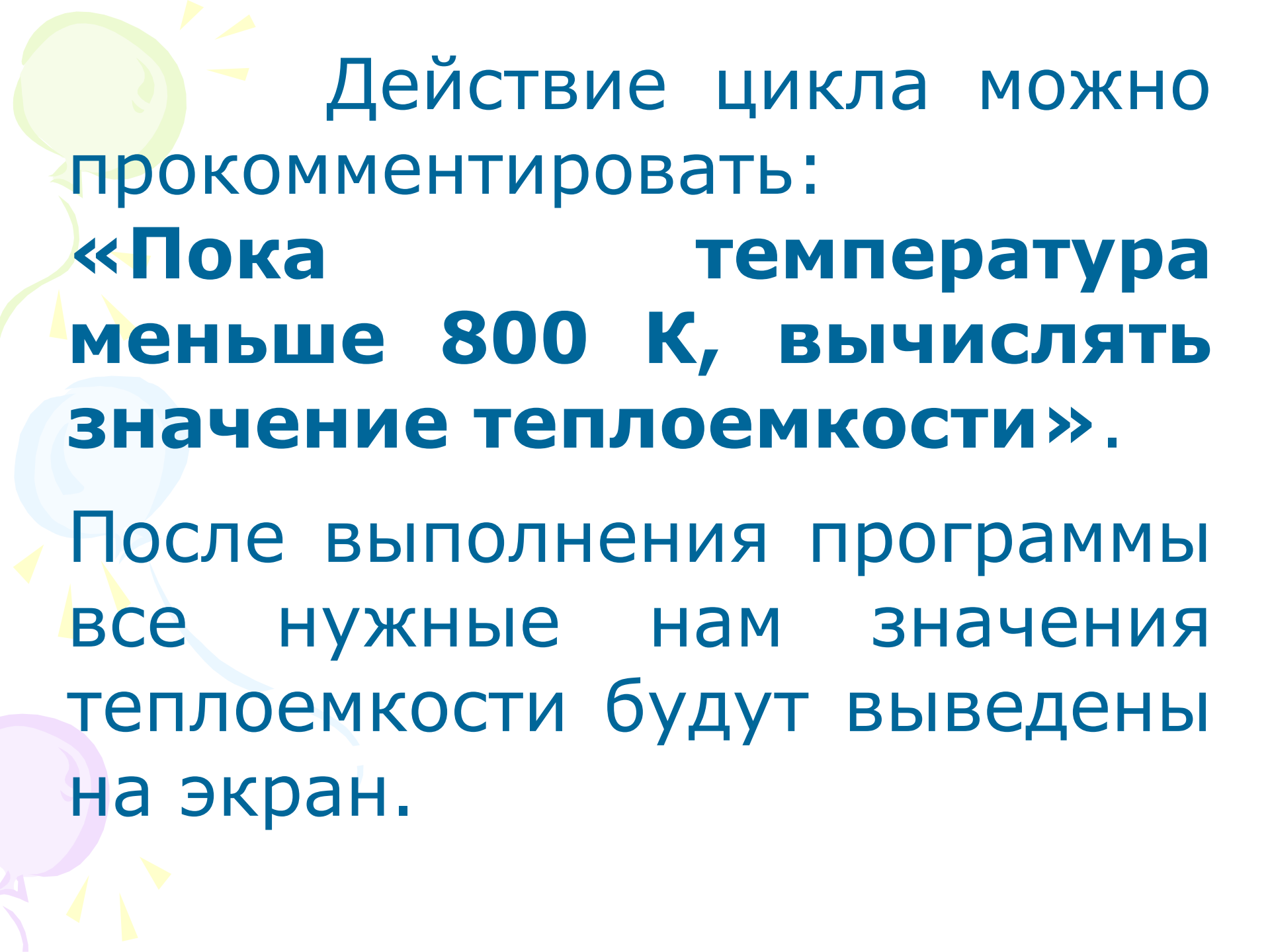
$$C_p = a + bT + cT^2,$$

где **a**, **b**, **c** – постоянные коэффициенты;
T – температура.

Вычислить удельную теплоемкость в интервале температур от 200 до 800 К с шагом 50 К.

Программа

```
Program Tepl;  
var a,b,c,Cp:real;  
T,h:integer;  
Begin  
writeln('Введите коэффициенты');  
readln(a,b,c);  
T:=200; h:=50;  
while T<=800 do  
begin  
Cp:=a+b*T+c*T*T;  
T:=T+h;  
writeln('T=',T:7:3,' Cp=',Cp:10);  
end;  
End.
```



Действие цикла можно прокомментировать:
«Пока температура меньше 800 К, вычислять значение теплоемкости».

После выполнения программы все нужные нам значения теплоемкости будут выведены на экран.

Оператор цикла REPEAT

Общий вид оператора
следующий:

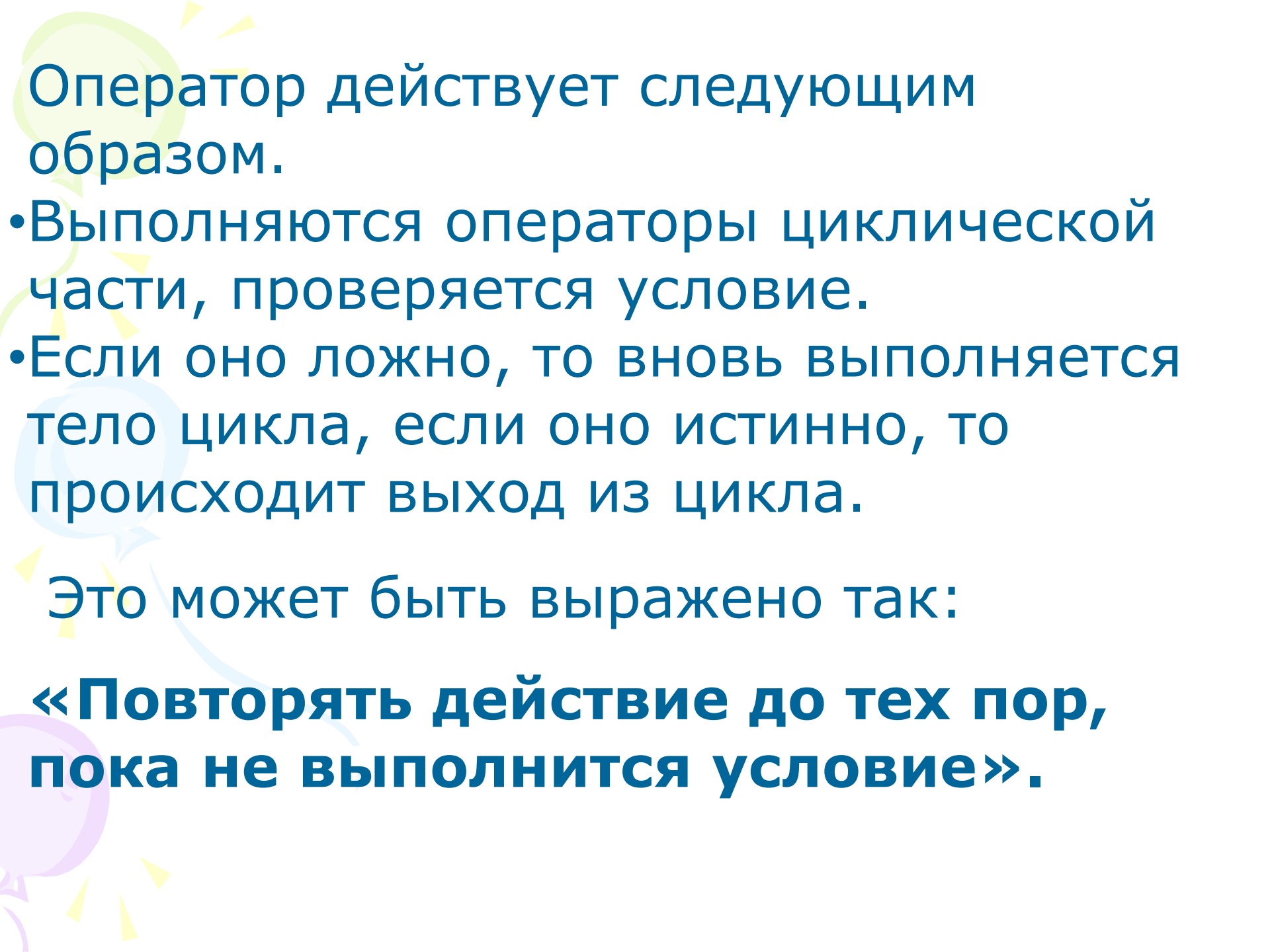
repeat

<оператор 1>;

..... {операторы циклической части}

<оператор n>

until <условие>;



Оператор действует следующим образом.

- Выполняются операторы циклической части, проверяется условие.
- Если оно ложно, то вновь выполняется тело цикла, если оно истинно, то происходит выход из цикла.

Это может быть выражено так:

«Повторять действие до тех пор, пока не выполнится условие».

Примечание.

Так как границы цикла обозначены словами **REPEAT** и **UNTIL**, нет необходимости заключать операторы циклической части в операторные скобки **begin – end**, хотя их использование не является ошибкой.

Пример. Вычислить значение теплоемкости Ср с использованием оператора **REPEAT**.

```
Program Tepl;  
var a,b,c,Cp:real;  
T,h:integer;  
Begin  
writeln('Введите a,b,c=');  
readln(a,b,c);  
T:=200; h:=50;  
repeat  
Cp:=a+b*T+c*T*T;  
writeln('T=',T:3,' Cp=',Cp:7:2);  
T:=T+h;  
until T>800;  
End.
```

Примечание.

Действие оператора **REPEAT**, противоположно действию оператора **WHILE**, т.к. в первом условие выхода из цикла должно быть истинным, а во втором – ложным.

Значения переменных, входящих в условие операторов **WHILE** и **REPEAT** должны обязательно изменяться в теле цикла, иначе цикл не будет завершен.
(В приведенном нами примере - это значение переменной **T**).

Оператор цикла FOR.

Оператор цикла FOR используется для организации цикла, когда известно число повторений. **Существует два варианта оператора:**

- при увеличении значения параметра (цикл с положительным шагом: +1)

for i:=n1 to n2 do <оператор>;

- при уменьшении значения параметра (цикл с отрицательным шагом: -1)

for i:=n1 downto n2 do <оператор>,

где **i** – параметр цикла; **n1** и **n2** – начальные и конечные значения параметра цикла; **<оператор>** – тело цикла (простой или составной операторы).

Параметры **i**, **n1**, **n2** должны иметь один и тот же тип, кроме **real**, шаг параметра цикла всегда 1.

Цикл действует таким образом.

Параметру **i** присваивается начальное значение **n1** и сравнивается со значением **n2**.

До тех пор, пока параметр **i** меньше или равен конечному значению **n2** (в первом варианте) или больше, или равен **n2** (во втором варианте), выполняются операторы циклической части; в противном случае происходит выход из цикла.



Примечание:

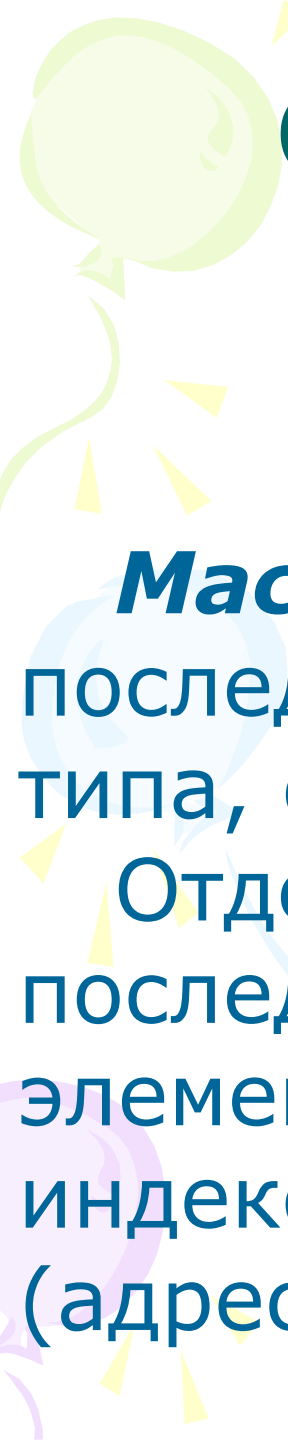
1. Внутри цикла нельзя изменять начальное (**n1**) и конечное (**n2**) значения параметра цикла, а также само значение **i**.
2. После завершения цикла значение параметра **i** становится неопределенным (т.е. ничему неравным), за исключением выхода из цикла при помощи **GOTO**.
3. Во всех трех операторах цикла внутри цикла можно использовать операторы **IF**, **GOTO**. Разрешается в любой момент выходить из цикла, не дожидаясь его завершения. Но запрещено при помощи этих операторов передавать управление извне цикла внутрь цикла.

Пример: Рассмотрим расчет теплоемкости с использованием оператора FOR.

```
Program Tepl;  
var a,b,c,Cp:real;  
    T,h,i:integer;  
Begin  
writeln('Введи a,b,c=');  
readln(a,b,c);  
T:=200; h:=50;  
for i:=1 to 13 do  
    begin  
        Cp:=a+b*T+c*T*T;  
        writeln('T=',T:3,' Cp=',Cp:7:2);  
        T:=T+h;  
    end;  
End.
```

Параметр цикла *i* изменяется от 1 до 13, т.к. на заданном интервале температуры от 200 до 800 К с шагом 50 К должно быть вычислено тринадцать значений теплоемкости.

Следует помнить. Операторы цикла **WHILE** и **FOR** могут содержать в теле цикла только один оператор. Поэтому при необходимости вычисления нескольких операторов необходимо заключать их в операторные скобки (т.е. использовать составной оператор **begin ...end**).



Структурированные типы данных

Массивы

Массив – это упорядоченная последовательность элементов одного типа, обозначенных одним именем.

Отдельная величина последовательности называется элементом массива (переменная с индексом). Индекс указывает положение (адрес) элемента в массиве.

Любой массив имеет имя,
размерность и длину (размер).
Количество индексов у
переменной с индексом
определяет размерность
массива. Длина массива – это
общее число его элементов.

Примерами массивов могут быть:

1) вектор $\mathbf{x} = \{x_1, x_2, \dots, x_{10}\}$ – это одномерный массив состоящий из десяти элементов x_i , где $i=1, \dots, 10$

2) матрица

$$a_{11} \quad a_{12} \quad a_{13}$$

$$a_{21} \quad a_{22} \quad a_{23}$$

Это двумерный массив из шести элементов a_{ij} , где $i=1,2; j=1,2,3.$

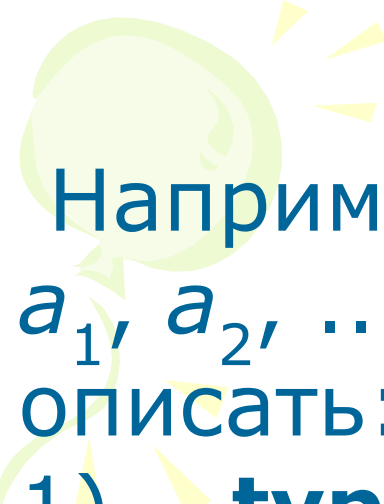
Описание массивов.

Возможны два способа описания массивов:

1) **type** <имя типа> = **array**[<тип индексов>] **of** <тип компонент>;
var <имя массива>:<имя типа> .

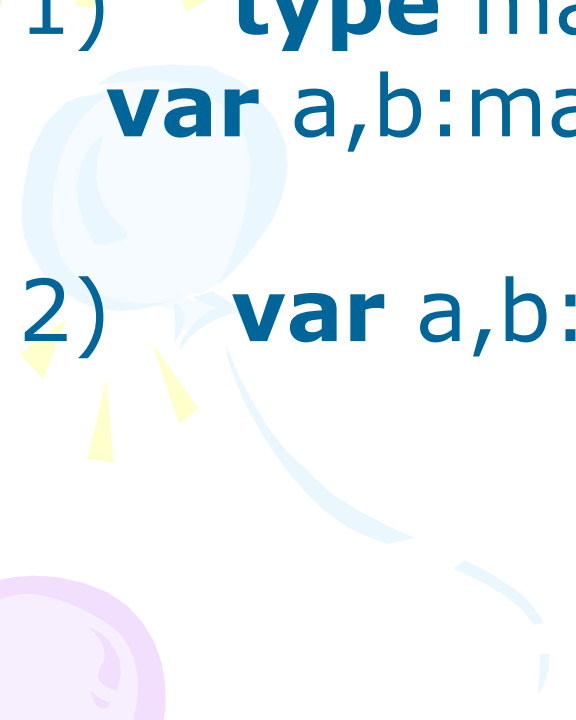
Вначале определяется некоторый тип со структурой массива, а затем описывается переменная, имеющая данный тип.

2) **var** <имя массива> : **array** [<тип индексов>] **of** <тип компонент>.



Например, массивы вещественных чисел a_1, a_2, \dots, a_{10} и b_1, b_2, \dots, b_{10} можно описать:

- 1) **type mas = array[1..10] of real;**
var a,b:mas;

 - 2) **var a,b: array [1..10] of real;**
- 
- 

Доступ к каждому элементу массива можно выполнить путем указания имени массива, за которым в квадратных скобках следует индекс элемента.

Индекс элемента может быть задан переменной – **a[i]**; числом – **a[5]**; выражением – **a[2*i-1]**.

Примеры описания массивов:

var

{одномерный массив целых чисел}

x:array[1..10]of integer;

{одномерный массив вещественных чисел}

y:array[1..5]of real;

{двумерный массив вещественных чисел}

a:array[1..3,1..5]of real;

{трехмерный массив символьных данных}

b:array[1..2,1..5,1..3]of char;.

Ввод-вывод массивов.

Для ввода-вывода массивов используются циклы. Рассмотрим ввод и вывод массивов на примерах.

Пример ввода-вывода одномерного массива.

Пусть для решения задачи необходимо ввести численные значения молекулярных масс десяти химических веществ: M_1, M_2, \dots, M_{10} .

```
var M:array[1..10]of real;  
    i:integer;  
Begin  
    {ввод значений массива М в столбце}  
    writeln('Введите М');  
    for i:=1 to 10 do  
        begin  
            writeln('M', i);  
            readln(M[i]);  
        end;  
    {вывод элементов массива М в строку}  
    for i:=1 to 10 do  
        write(M[i]);  
End.
```

Ввод значений с экрана монитора будет происходить следующим образом. После появления записи: «введи М», следует записать численное значение $M[1]$ и нажать на «**Enter**» и так до десятого элемента включительно.

Введи М

М1 <значение $M[1]$ > ;

М2 <значение $M[2]$ > ;

.....

М10 <значение $M[10]$ > .

Пример ввода-вывода двумерного массива.

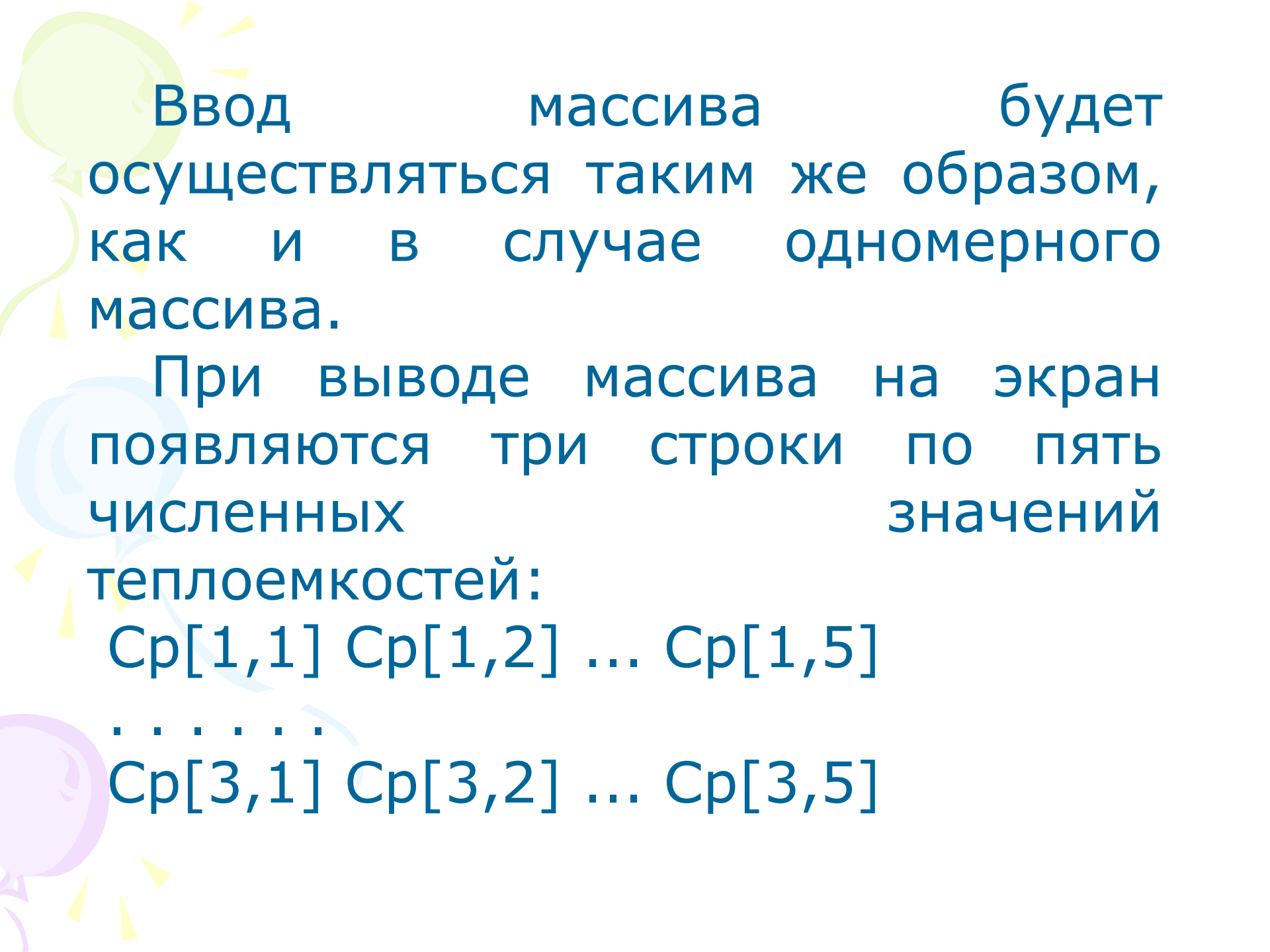
Требуется ввести значения теплоемкостей пяти органических соединений, представляющих три гомологических ряда: алканы, алкены, спирты.

$Cp_{11}, Cp_{12}, \dots, Cp_{15}$

$Cp_{21}, Cp_{22}, \dots, Cp_{25}$

$Cp_{31}, Cp_{32}, \dots, Cp_{35}$

```
var Cp:array[1..3,1..5]of real;
    i,j:integer;
Begin
{ввод значений массива}
  for i:=1 to 3 do
    for j:=1 to 5 do
      begin
        writeln('Введите Cp',i,j);
        readln(Cp[i,j]);
      end;
{вывод элементов массива по строкам}
  for i:=1 to 3 do
    begin
      for j:=1 to 5 do
        write(Cp[i,j]:7:3,' ');
      writeln;
    end;
  . . . . .
End.
```



Ввод массива будет осуществляться таким же образом, как и в случае одномерного массива.

При выводе массива на экран появляются три строки по пять численных значений теплоемкостей:

$Cp[1,1] Cp[1,2] \dots Cp[1,5]$

.....

$Cp[3,1] Cp[3,2] \dots Cp[3,5]$

Численные значения элементов массива могут быть также заданы:

- в разделе **const**

Type mas = array[1..3] of real;

mas1 = array[1..2,1..3] of integer;

Const M:mas = (12.3,14.6,18.4);

{одномерный массив}

Cp:mas1 = ((10,16,8), (6,20,12));

{двумерный массив}

или

Const M: array[1..3] of

real=(12.3,14.6,18.4); {одномерный массив}

Cp: array[1..2,1..3] of integer =

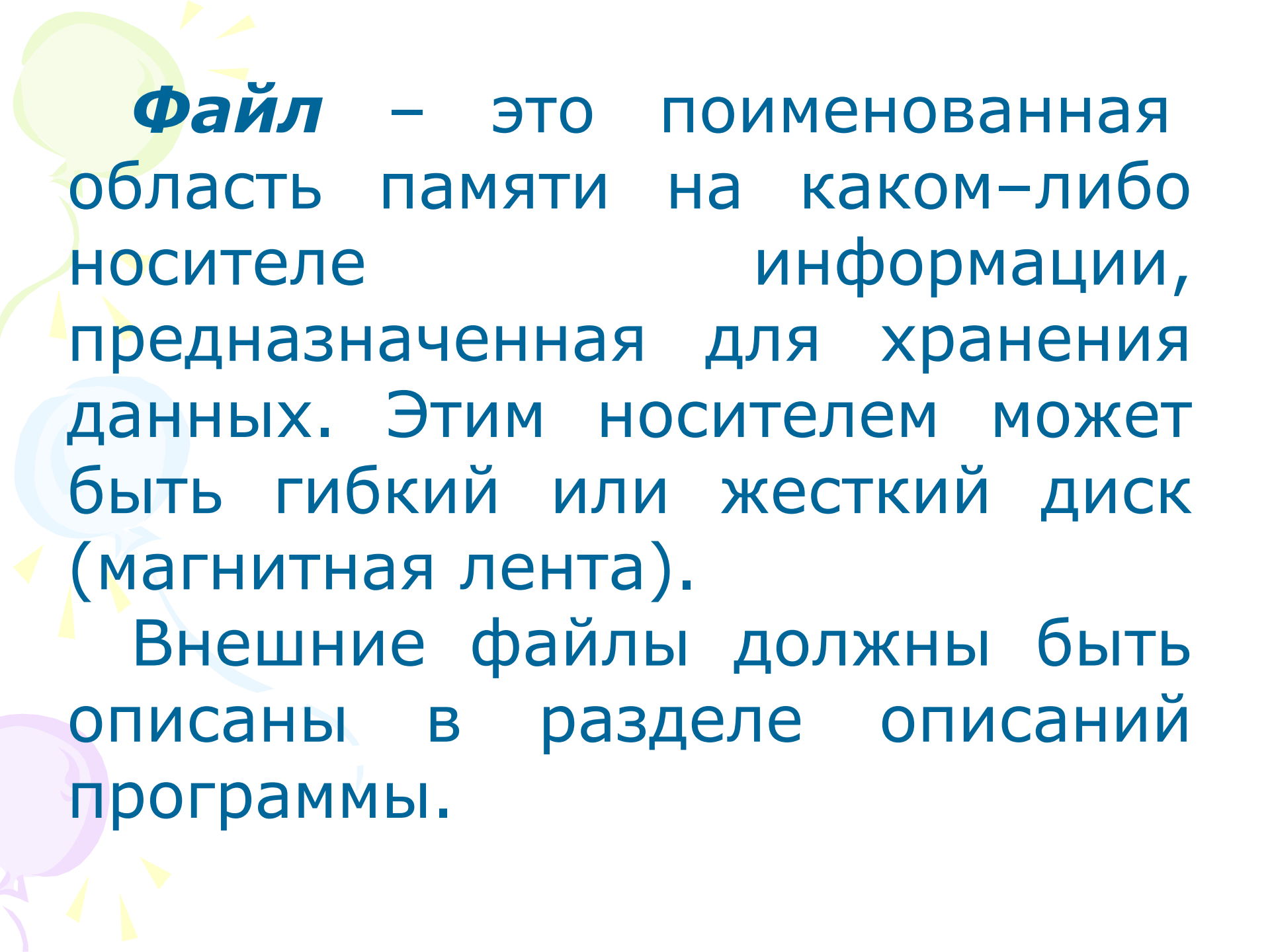
((10,16,8), (6,20,12)); {двумерный массив}

Файлы

Удобным способом хранения информации служит запись этой информации на магнитный носитель (жесткие, гибкие диски, магнитные ленты).

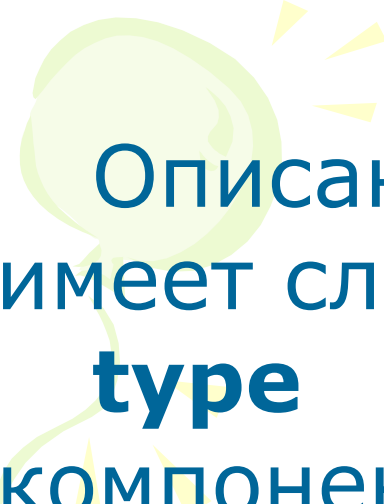
Запись удобна особенно тогда, когда объем информации велик и в дальнейшем предполагается использовать эту информацию в других программах.

В Паскале предусмотрен специальный тип данных – файлы, операции над которыми сводятся к работе с внешними носителями.



Файл – это поименованная область памяти на каком-либо носителе информации, предназначенная для хранения данных. Этим носителем может быть гибкий или жесткий диск (магнитная лента).

Внешние файлы должны быть описаны в разделе описаний программы.



Описание файлов в общем случае имеет следующий вид:

type <имя файла> = **file of** <тип компонент>;

var <имя переменной>:<имя типа>;

или

var <имя файловой переменной> **file of** <тип компонент>;



Файловая переменная (обозначим ее как f) служит для доступа к файлу.

В Турбо-Паскале существуют следующие категории файлов:

- типизированные;
- нетипизированные;
- текстовые.

В зависимости от категории
объявление файлов соответственно
будет:

var f1 : **file of** <тип компонент>;
f2 : **file**;
f3 : **text**.

Например:

var f1:**file of** char;
f2:file;
f3:text.

Стандартные процедуры для работы с файлами.

Работа с файлами производится посредством специальных стандартных процедур. Рассмотрим некоторые из них.

`ASSIGN (f, '<имя внешнего файла>')` – эта процедура связывает файловую переменную `f` с именем внешнего файла на диске.

Например: Assign (f1, 'fl.d'), здесь имя файловой переменной f1 связывается с файлом fl.d на диске.

RESET (f) – процедура открывает существующий файл f для чтения.

REWRITE (f) – создает и открывает новый файл для записи.

APPEND (f) – открывает существующий файл для добавления данных.

READ (f, X₁,...,X_n) или **READLN** (f, X₁,...,X_n) – считывает из файла f значения переменных X₁ ... X_n.

WRITE (f, X₁,...,X_n) или **WRITELN** (f, X₁,...,X_n) – записывает в файл f значения переменных X₁ ... X_n.

CLOSE (f) – закрывает файл f после окончания работы с ним.

Особым типом файлов являются
текстовые файлы.

Эти файлы содержат некоторый текст, который состоит из обычных символов (например, букв алфавита и цифр).

Символы текстового файла разбиты на строки.

Описание текстового файла:

Var <имя файла>: text;

Текстовый файл состоит из последовательности строк различной длины. Для определения конца строки используется функция

Eoln(var F:text) : Boolean;

Она принимает значение **True**, если достигнут конец строки, и значение **False** – в противном случае.

Для чтения из текстового файла или записи в текстовый файл можно использовать процедуры **Write (f, X₁,...,X_n)**, **Writeln(f, X₁,...,X_n)** **Read(f, X₁,...,X_n)** , **Readln (f, X₁,...,X_n)** .

Следует отметить, что, несмотря на то, что текстовый файл является набором символьных значений, он может использоваться (и часто используется) для хранения численных значений.

При считывании или записи значений в файл происходит автоматическое преобразование из числового формата в символьный и наоборот.

Продемонстрируем работу с файлами на примере.

Пример. Составить программу пересчета концентраций химических веществ, заданных в мольных долях , в весовые :

$$BD_i = \frac{MD_i \cdot MB_i}{\sum MD_i \cdot MB_i} ; i = 1, \dots, 5,$$

где

BD_i – концентрация в весовых долях;

MD_i – концентрация в мольных долях;

МВ_i – молекулярный вес веществ.

Исходные данные ввести из файла,

результат вычислений поместить в файл.

Программный файл.

```
Program Conz;
```

```
type mas=array[1..10]of real;
```

```
var BD, MD, MB:mas;
```

```
s:real;
```

```
i:integer;
```

```
f1, f2:text; { объявление
```

```
файлов }
```

Begin

```
Assign(f1,'dat');
Assign(f2,'rez');
Reset(f1); Rewrite(f2);
{ ввод данных из файла dat }
for i:=1 to 5 do
  read(f1,MD[i]);
  readln(f1);
for i:=1 to 5 do
  read(f1,MB[i]);
  s:=0.0;
```

```
for i:=1 to 5 do
    S:=S+MD[i]*MB[i];
for i:=1 to 5 do
    BD[i]:=MD[i]*MD[i]/S;
    { вывод результатов в файл
rez}
for i:=1 to 5 do
    write(f2, BD[i]:6:2, ' ');
close(f1); close(f2);
End.
```

После написания и сохранения программного файла в новый файл согласно последовательности ввода данных в программе (1-я строка – массив значений концентраций MD_i ; 2-я строка – массив значений молекулярных весов MB_i) записывают через пробел исходные численные данные и сохраняют файл под именем **dat**.

После выполнения вычислений ПЭВМ создает файл с именем **rez**, в который помещаются результаты расчетов (строка численных значений массива BD_i).