

Стулент

Министерство науки и высшего образования Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Московский государственный технический университет имени Н.Э. Баумана

(национальный исследовательский университет)» (МГТУ им. Н.Э. Баумана)

Косенков Алексанлр Алексанлрович

ФАКУЛЬТЕТ Робототехники и комплексной автоматизации

КАФЕДРА Системы автоматизированного проектирования (РК-6)

ОТЧЕТ О ВЫПОЛНЕНИИ ЛАБОРАТОРНОЙ РАБОТЫ

по дисциплине: «Архитектура параллельных вычислительных систем»

	ר ז	ı rı			
Группа	PK6-12M				
Тип задания	Лабораторная работа №1				
Тема лабораторной работы	Технология программирования OpenMP				
Студент		_Косенков А.А.			
	подпись, дата	фамилия, и.о.			
Прополовотом		_Спасенов А.Ю			
Преподаватель	подпись, дата	фамилия, и.о.			
Опенка					

Оглавление

Задание на лабораторную работу	. 3
Выполненные задачи	. 4
1. Постановка идеи параллелизма, описание инструментов для реализации	
программы	. 5
2. Теоретическая оценка возможного ускорения программы	. 5
3. Результаты работы программы. Зависимость времени работы от количеств	a
потоков	. 7
5. Сравнение результатов работы программы с существующим ПО	. 9
Заключение	10
Текст программы	11

Задание на лабораторную работу

Применить интерфейс OpenMP к задаче решения нестационарного уравнения теплопроводности для пластины заданной формы с помощью неявной разностной схемы. Теоретически оценить возможное ускорение программы. Построить зависимость времени работы программы от числа процессоров (ядер). Оценить накладные расходы и эффективность распараллеливания.

Вариант 69 (Решение нестационарного уравнения теплопроводности с помощью неявной разностной схемы)

Постановка задачи:

С помощью неявной разностной схемы решить нестационарное уравнение теплопроводности для пластины, изображенной на рис., там же указаны размеры сторон.

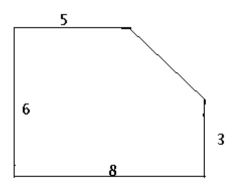


Рис. 1 – Условия задачи

Начальное значение температуры пластины - 0 градусов.

Граничные условия следующие: слева 100 градусов, внизу $\frac{dT}{dn} = T$, справа, на скошенной границе, $\frac{dT}{dn} = 20$ и вверху 50.

При выводе результатов показать динамику изменения температуры (например, с помощью цветовой гаммы).

Выполненные задачи

- 1. Постановка идеи параллелизма, описание инструментов для реализации программы.
- 2. Теоретическая оценка возможного ускорения программы.
- 3. Результаты работы программы. Зависимость времени работы от количества потоков.
- 4. Оценка накладных расходов и эффективности распараллеливания.
- 5. Сравнение результатов работы программы с существующим ПО.

В ходе лабораторной работы для программной реализации задач был использован язык С (с использованием стандарта С99). Запуск производился на ЦП AMD Ryzen 7 2700 (8 ядер, 16 потоков) в ОС Windows 10.

1. Постановка идеи параллелизма, описание инструментов для реализации программы.

Решение поставленной задачи теплопроводности осуществляется за счет итеративного численного решения СЛАУ вида $A\bar{x} = \bar{b}$, где \bar{b} – вектор значений температур в узлах на k-м временном слое, \bar{x} – вектор неизвестных значений температур на k+1 временном слое. Решение данной СЛАУ было осуществлено с помощью метода Гаусса, реализованного в функции gauss. Единственным оптимальным местом для внедрения распараллеливания является метод Гаусса, поскольку в ходе прямого хода метода элементарные преобразования для приведения матрицы к треугольному виду являются независимыми в пределах строки. Также возможно распараллеливание Гаусса обратного хода рамках цикла суммирования Распараллеливание итераций решения задачи не представляется возможным, поскольку каждая следующая итерация требует значения предыдущей.

Для реализации параллельных вычислений были использованы следующие инструменты OpenMP:

- Директива #pragma parallel for, позволяющая производить итерации цикла в параллельном режиме;
- Функция omp_get_wtime, позволяющая производить замеры времени выполнения определенных участков кода на основе астрономического времени в секундах.

В свою очередь, для использования директивы распараллеливания цикла for были учтены особенности видимости переменных OpenMP и выделены соответствующие shared и private переменные. Так, переменные, хранящие матрицу A и вектор \bar{b} являются общими (shared), тогда как коэффициент умножения для строки в процессе элементарных преобразований в прямом ходе Гаусса является переменной типа private.

2. Теоретическая оценка возможного ускорения программы.

При переходе от последовательной реализации программы к параллельной можно получить ускорение, оценка которого описывается законом Амдала:

$$S \le \frac{1}{f + \frac{1 - f}{p}},\tag{1}$$

где f – доля последовательных операций ($0 \le f \le 1$), а p – число потоков.

Идеальным случаем является S = p – линейное ускорение работы программы, что возможно при отсутствии доли последовательных операций, что является нереализуемым на практике по причине издержек на пересылку/объединение данных.

В свою очередь следствием из (1) является следующее утверждение:

$$S \le \frac{1}{f},\tag{2}$$

которое демонстрирует обратную пропорциональность доли последовательных операций в программе к возможному ускорению. Подобная зависимость также демонстрирует, что заметное ускорение возможно только при условии достаточного количества параллельных операций.

В рамках рассматриваемой задачи для получения оценки (1) необходимо предварительно оценить количество операций прямого и обратного хода Гаусса, которые были подвержены распараллеливанию.

В прямом ходе Гаусса происходит итеративное обнуление элементов в столбце под главным элементом, в ходе которого происходит операция деления главного элемента ведущей строки на множитель и операции умножения и вычитания ведущей строки из обнуляемой. Таким образом, количество операций в одной строке для матрицы, размером N на итерации k составляет 2(N-k)+1. Данные преобразования выполняются для N-k строк. Откуда количество операций для прямого хода составляет:

$$T_{forward} = \sum_{k=1}^{N-1} 2(N-k)^2 + N - K.$$
 (3)

В свою очередь, обратный ход Гаусса подразумевает N-k-1 операций умножения, вычитания, а также одну операцию деления что дает общее количество операций:

$$T_{backward} = \sum_{k=1}^{N-1} 2(N-k-1) + 1.$$
 (4)

Таким образом, получаем следующую оценку количества операций метода Гаусса в зависимости от порядка матрицы N:

$$T_{approx} \cong 2N^2 + 3N. \tag{5}$$

Выражение (5) демонстрирует порядки вычислительной сложности в зависимости от N. Можно наблюдать, что прямой ход Гаусса вносит наибольший вклад в долю операций, поэтому представляет наибольший интерес для

распараллеливания, тогда как распараллеливание обратного хода Гаусса в теории не несет большого прироста на больших размерностях N.

3. Результаты работы программы. Зависимость времени работы от количества потоков

В качестве результата работы программы изначально является графическое распределение температур на пластине, представленное на рис. 3. Для анализа эффективности распараллеливания, стандартная версия программы была масштабирована, в ходе чего была внедрена возможность выполнять решение с указанным количеством потоков. Так, задача была решена для 1, 2, 4, 8 и 16 потоков с замерами времени, требуемого для вычисления результирующего вектора \bar{x} . Зависимость времени вычислений от количества потоков представлена на рис.2.

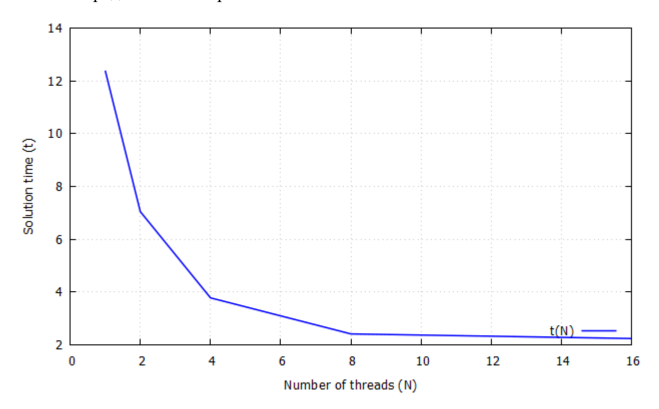


Рис. 2. Зависимость времени решения задачи от количества потоков.

Вычисления были произведены на ЦП AMD Ryzen 7 2700 в относительно изолированных условиях (отключены все внешние ПО, потребляющие ресурсы процессора больше, чем на 1%).

График зависимости на рис.2 демонстрирует ускорение работы при увеличении количества потоков, что говорит о корректности применения распараллеливания в рассматриваемой задачи.

4. Оценка накладных расходов и эффективности распараллеливания.

Накладные расходы представляют собой время на осуществление дополнительных операций, необходимых для работы параллельной программы, такие как — создание потоков/процессов, пересылка и объединение данных. Вычисление подобных расходов осуществляется по следующей формуле:

$$T_0 = pT_p - T_1, (3)$$

где p — количество процессоров, T_p — время выполнения распараллеленой программы, T_1 — время выполнения последовательной программы.

В свою очередь, ускорение работы программы при переходе с системы из одного процессора на систему из p процессоров — можно вычислить по формуле:

$$S = \frac{T_1}{T_p}. (4)$$

Эффективность распараллеливания программы вычисляется как:

$$E = \frac{S}{p}. (5)$$

Для полученной дискретной зависимости (рис. 2) результатов работы программы были вычислены перечисленные характеристики и представлены в Таблице 1:

p	T_p	T_0	S	E
1	12.388	0	1	1
2	7.047	1.706	1.76	0.88
4	3.779	2.728	3.278	0.82
8	2.414	6.924	5.132	0.64
16	2.240	23.452	5.53	0.34

Таблица 1. Сводные данные эффективности распараллеливания.

Анализ результатов в Таблице 1 демонстрирует падение эффективности с увеличением количества потоков, что сопровождается ростом накладных расходов. Использование 16 потоков показывает большой разрыв в эффективности и накладных расходах по причине архитектуры ЦП, где

реальных физических ядер всего 8, в то время как остальные 8 потоков – виртуальные. Рост накладных расходов демонстрирует затраты ресурсов на коммуникацию между потоками, синхронизацию между ними.

5. Сравнение результатов работы программы с существующим ПО.

Для проверки достоверности непосредственных результатов работы программы (графическое распределение температуры по пластине – рис.3) поставленная задача была также решена средствами программного пакета ANSYS (рис. 4).

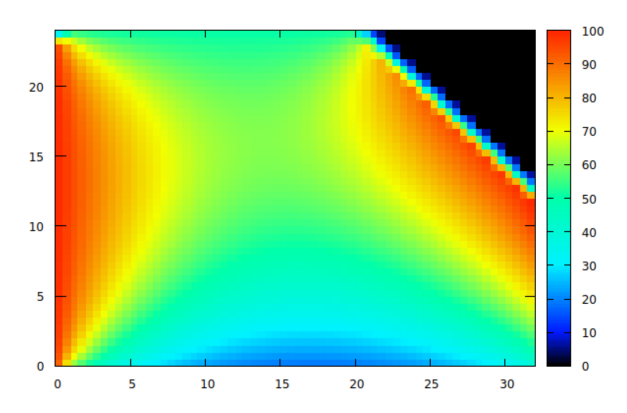


Рис. 3. Результаты работы программы для момента времени t=15 с. Визуализация решения средствами gnuplot.

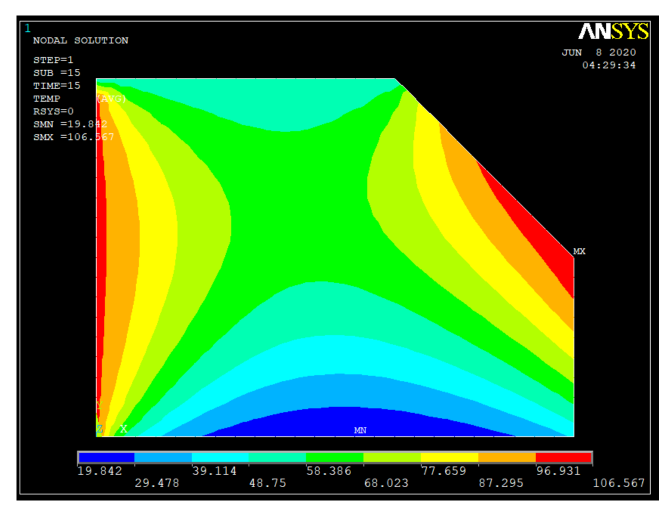


Рис.4. Распределение температур в пластине для момента времени t=15c, полученное с помощью программы ANSYS.

На основе сравнения распределения температур решеной задачи теплопроводности пластины на рис. 3 и 4 был сделан вывод о корректности работы программы.

Заключение

В ходе лабораторной работы было успешно применено распараллеливание исходной программы средствами OpenMP. Была проведена оценка накладных расходов, а также анализ влияния количества потоков на эффективность работы программы, в ходе которого было установлено, что увеличение количества потоков до оптимального способствует выгодному ускорению программы при небольших накладных затратах.

Текст программы

Файл таіп.с:

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include <omp.h>
#include "solution.h"
#include "utils.h"
#define PERFORMANCE RESULTS FILENAME "performance.dat"
#define SOLUTION FILENAME "solution.dat"
#define THREADS NUM 5
#define TIME END 15
#define HEIGHT 6
#define WIDTH 8
#define RIGHT BORDER 3
#define TOP BORDER 5
#define STEP 0.25
#define ALPHA 1
#define TEMP INIT 0
int main() {
    size_t y_nodes = (int) (HEIGHT / STEP + 1);
    size_t x_nodes = (int) (WIDTH / STEP + 1);
    size t nodes amount = (int) x nodes * y nodes;
   double *temperatures = (double *) calloc(sizeof(double), nodes amount);
    double **matrix = (double **) malloc(sizeof(double *) * nodes amount);
    for (int i = 0; i < nodes amount; ++i) {</pre>
        matrix[i] = (double *) calloc(sizeof(double), nodes amount);
    struct solution params = {
        .time_end = TIME_END,
        .step = STEP,
        .height = HEIGHT,
        .width = WIDTH,
        .top border = TOP BORDER,
        .right border = RIGHT BORDER,
        .temp_init = TEMP_INIT,
        .alpha = ALPHA
    };
    initialise(&temperatures, &matrix, &params);
    double *performance_stats = (double *) malloc(sizeof(double) * 5);
    size t threads[] = \{1, 2, 4, 8, 16\};
   double *x = NULL;
    for (int i = 0; i < 5; ++i) {</pre>
        free(x);
        x = solution(temperatures, matrix, &params, threads[i],
&(performance stats[i]));
```

```
if (write_solution(x, x_nodes, y_nodes, SOLUTION_FILENAME) < 0) {</pre>
        fprintf(stderr, "solution writing error");
        return -1;
    if (write_performance(threads, performance_stats, THREADS_NUM,
PERFORMANCE RESULTS FILENAME) < 0) {
        fprintf(stderr, "performance writing error");
        return -1;
    }
    if (plot solution(SOLUTION FILENAME) < 0) {</pre>
        fprintf(stderr, "solution plotting error");
        return -1;
    }
    if (plot performance(PERFORMANCE RESULTS FILENAME) < 0) {</pre>
        fprintf(stderr, "performance stats plotting error");
        return -1;
    free(temperatures);
    for (int i = 0; i < nodes amount; ++i) {</pre>
        free (matrix[i]);
    free (matrix);
    free(x);
    return 0;
}
Файл solution.c:
#include "solution.h"
#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
#include <math.h>
#include <omp.h>
double *gauss(double **A matrix, const double *y, size t nodes num, size t
threads num) {
    double *x sol = (double *) calloc(sizeof(double), nodes num);
    double *b vec = (double *) calloc(sizeof(double), nodes num);
    double **A mtrx tmp = (double **) calloc(sizeof(double *), nodes num);
    for (int i = 0; i < nodes num; ++i) {
        A mtrx tmp[i] = (double *) calloc(sizeof(double), nodes num);
    for (int i = 0; i < nodes num; i++) {</pre>
        for (int j = 0; j < nodes num; <math>j++) {
            A_mtrx_tmp[i][j] = A_matrix[i][j];
    }
    for (int i = 0; i < nodes num; i++) {</pre>
        b \text{ vec[i]} = y[i];
    for (int k = 1; k < nodes num; ++k) { // прямой ход
```

```
#pragma omp parallel for shared(A mtrx tmp, b vec, k, nodes num) default(none)
num threads(threads num)
        for (int j = k + 1; j < nodes_num; ++j) {</pre>
            double pivot = A mtrx tmp[j][k] / A mtrx tmp[k][k];
            for (int i = k; i < nodes num; i++) {</pre>
                A mtrx tmp[j][i] -= pivot * A mtrx tmp[k][i];
            b_vec[j] = b_vec[j] - pivot * b vec[k];
        }
    }
    for (int k = nodes num - 1; k >= 1; k--) { // обратный ход
        double sum = 0;
#pragma omp parallel for shared(A_mtrx_tmp, k, nodes_num, x_sol, sum)
default(none)     num threads(threads num)resuction(+:sum)
        for (int j = k + 1; j < nodes num; j++) {
            sum += A mtrx tmp[k][j] * x sol[j];
        x sol[k] = (b vec[k] - sum) / A mtrx tmp[k][k];
    free(b vec);
    for (int i = 0; i < nodes num; i++) {
        free(A mtrx tmp[i]);
    free(A mtrx tmp);
    return x sol;
}
double *solution(double *y, double **A, struct solution params *params, size t
threads num, double *performance stats) {
    size_t y_nodes = (int) (params->height / params->step + 1);
    size t x nodes = (int) (params->width / params->step + 1);
    size t nodes amount = (int) x nodes * y nodes;
    double *x = (double *) calloc(sizeof(double), nodes amount);
    double t1 = omp_get_wtime();
    for (int k = 0; k < params->time_end; ++k) {
        for (int i = 0; i < y_nodes; ++i) {</pre>
            for (int j = 0; j < x_nodes; ++j) {</pre>
                if (j > 0 \&\& i > \overline{0} \&\& i < y_nodes - 1 \&\& i > (j - params-
>top border / params->step) && j < (x_nodes - 1)) {
                    y[i * x nodes + j] = x[i * x nodes + j];
                }
            }
        free(x);
        x = gauss(A, y, nodes amount, threads num);
    }
    double t2 = omp_get wtime();
    *performance stats = t2 - t1;
```

```
return x;
}
void initialise(double **vector, double ***matrix, struct solution_params
*params) {
    size_t y_nodes = (int) (params->height / params->step + 1);
    size t x nodes = (int) (params->width / params->step + 1);
    for (int i = 0; i < y nodes; i++) {</pre>
        for (int j = 0; j < x nodes; j++) {</pre>
            if (i == 0 && j <= params->top border / params->step) { // Верхняя
граница - ГУ 1-го рода
                 (*vector)[i * x nodes + j] = 50; // Само значение в векторе
температур
                 (*matrix)[i * x nodes + j][i * x nodes + j] = 1; // Указание
этого уравнения в СЛАУ
            } else if (j == 0) { // Левая граница - ГУ 1-го рода
                 (*vector)[i * x nodes + j] = 100;
                 (*matrix)[i * x nodes + j][i * x nodes + j] = 1;
            \frac{1}{2} else if (i == y nodes - 1) { // Нижняя граница - ГУ 3-го рода (-1
т.к. индексация с нуля)
                 (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j] = -1 / params->step
- 1;
                 (*matrix)[i * x nodes + j][(i - 1) * x nodes + j] = 1 / params-
>step;
                 (*vector)[i * x nodes + j] = params->temp init; // начальное
условие нестационарной задачи
            } else if (j >= params->top_border / params->step && i == (j -
params->top_border / params->step)) { // Правая скошенная граница - ГУ ^2-го рода
                double cos_45 = sqrt(2) / 2;
                 (*matrix)[\overline{i} * x nodes + j][i * x nodes + j] = 1 / (sqrt(2) *
params->step);
                (*matrix)[i * x nodes + j][(i + 1) * x nodes + j - 1] = -1 /
(sqrt(2) * params->step);
                 (*vector)[i * x_nodes + j] = 20;
            } else if (i * params->step <= (params->height - params-
>right border) && j >= params->top border / params->step &&
                        i \le (j - params - > top border / params - > step)) { // Пустая}
область
                 (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j] = 1;
                 (*vector)[i * x_nodes + j] = 0;
            \} else if (j == x_nodes - 1) { // Правая граница - ГУ 2-го рода
                 (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j] = 1 / params->step;
                 (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j - 1] = -1 / params-
>step;
            (*vector)[i * x_nodes + j] = 20; } else if (j < x_nodes - 1) { // Остальные (внутренние) узлы
                 (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j] = 1 + 2 / (params-
>step * params->step) + 2 / (params->step * params->step);
                (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j + 1] = -1 / (params-
>step * params->step);
                (*matrix)[i * x_nodes + j][i * x_nodes + j - 1] = -1 / (params-
>step * params->step);
                (*matrix)[i * x nodes + j][(i + 1) * x nodes + j] = -1 /
(params->step * params->step);
                (*matrix)[i * x_nodes + j][(i - 1) * x_nodes + j] = -1 /
(params->step * params->step);
        }
    }
}
```