

## 1 Comunicació punt a punt

### Qüestió 1-1

Donada la següent funció:

```
double funcio()
{
    int i,j,n;
    double *v,*w,*z,sv,sw,x,res=0.0;

    /* Llegir els vectors v, w, z, de dimensio n */
    llegir(&n, &v, &w, &z);

    calcula_v(n,v);           /* tasca 1 */
    calcula_w(n,w);           /* tasca 2 */
    calcula_z(n,z);           /* tasca 3 */

    /* tasca 4 */
    for (j=0; j<n; j++) {
        sv = 0;
        for (i=0; i<n; i++) sv = sv + v[i]*w[i];
        for (i=0; i<n; i++) v[i]=sv*v[i];
    }

    /* tasca 5 */
    for (j=0; j<n; j++) {
        sw = 0;
        for (i=0; i<n; i++) sw = sw + w[i]*z[i];
        for (i=0; i<n; i++) z[i]=sw*z[i];
    }

    /* tasca 6 */
    x = sv+sw;
    for (i=0; i<n; i++) res = res+x*z[i];

    return res;
}
```

Les funcions `calcula_X` tenen com a entrada els vectors que reben com a arguments i amb ells modifiquen el vector `X` indicat. Per exemple, `calcula_v(n,v)` pren com a dades d'entrada els valors de `n` i `v` i modifica el vector `v`.

- (a) Dibuixa el graf de dependències de les diferents tasques, incloent en el mateix el cost de cadascuna de les tasques i el volum de les comunicacions. Suposar que les funcions `calcula_X` tenen un cost de  $2n^2$ .

- (b) Parallelitza'l usant MPI, de manera que els processos MPI disponibles executen les diferents tasques (sense dividir-les en subtasques). Es pot suposar que hi ha almenys 3 processos.
- (c) Indica el temps d'execució de l'algorisme seqüencial, el de l'algorisme paral·lel, i el speedup que s'obtingria. Ignorar el cost de la lectura dels vectors.

#### Qüestió 1-2

Implementa una funció que, a partir d'un vector de dimensió  $n$ , distribuït entre  $p$  processos de forma cíclica per blocs, realitzi les comunicacions necessàries perquè tots els processos acaben amb una còpia del vector complet. Nota: utilitza únicament comunicació punt a punt.

La capçalera de la funció serà:

```
void comunica_vector(double vloc[], int n, int b, int p, double w[])
/* vloc: part local del vector v inicial
   n: dimensio global del vector v
   b: grandària de bloc emprat en la distribucio del vector v
   p: nombre de processos
   w: vector de longitud n, on ha de guardar-se una còpia del vector v complet
*/
```

#### Qüestió 1-3

Es desitja aplicar un conjunt de  $T$  tasques sobre un vector de números reals de grandària  $n$ . Aquestes tasques han d'aplicar-se seqüencialment i en ordre. La funció que les representa té la següent capçalera:

```
void tasca(int tipus_tasca, int n, double *v);
```

on `tipus_tasca` identifica el nombre de tasca d'1 fins a  $T$ . No obstant açò, aquestes tasques seran aplicades a  $m$  vectors. Aquests vectors estan emmagatzemats en una matriu  $A$  en el procés mestre on cada fila representa un d'aqueixos  $m$  vectors.

Implementar un programa paral·lel en MPI en forma de *Pipeline* on cada procés ( $P_1 \dots P_{p-1}$ ) executarà una de les  $T$  tasques ( $T = p - 1$ ). El procés mestre ( $P_0$ ) es limitarà a alimentar el pipeline i arreplegar cadascun dels vectors (i emmagatzemar-los de nou en la matriu  $A$ ) una vegada hagen passat per tota la canonada. Utilitzeu un missatge buit identificat mitjançant una etiqueta per a acabar el programa (supose's que els esclaus desconexen el nombre  $m$  de vectors).

#### Qüestió 1-4

En un programa paral·lel executat en  $p$  processos, es té un vector  $x$  de dimensió  $n$  distribuït per blocs, i un vector  $y$  replicat en tots els processos. Implementar la següent funció, la qual ha de sumar la part local del vector  $x$  amb la part corresponent del vector  $y$ , deixant el resultat en un vector local  $z$ .

```
void suma(double xloc[], double y[], double z[], int n, int p, int pr)
/* pr és l'index del procés local */
```

#### Qüestió 1-5

La distància de Levenshtein proporciona una mesura de similitud entre dues cadenes. El següent codi seqüencial utilitza aquesta distància per a calcular la posició en la qual una subcadena és més similar a una altra cadena, assumint que les cadenes es lliguen des d'un fitxer de text.

Exemple: si la cadena `ref` conté "aafsdluqhqwBANANAqewrqrBANAfqrqrqrABANArqwrBAANANqwe" i la cadena `str` conté "BANAN", el programa mostrarà que la cadena "BANAN" es troba en la menor diferència en la posició 11.

```
int mindist, pos, dist, i, ls, lr;
FILE *f1, *f2;
char ref[500], str[100];
```

```

f1 = fopen("ref.txt","r");
fgets(ref,500,f1);
lr = strlen(ref);
printf("Ref: %s (%d)\n", ref, lr);
fclose(f1);

f2 = fopen("lines.txt","r");
while (fgets(str,100,f2)!=NULL) {
    ls = strlen(str);
    printf("Str: %s (%d)\n", str, ls);
    mindist = levenshtein(str, ref);
    pos = 0;
    for (i=1;i<lr-ls;i++) {
        dist = levenshtein(str, &ref[i]);
        if (dist < mindist) {
            mindist = dist;
            pos = i;
        }
    }
    printf("Distància %d per a %s en %d\n", mindist, str, pos);
}
fclose(f2);

```

- (a) Completa la següent implementació paral·lela MPI d'aquest algorisme segons el model mestre-treballadors.

```

int mindist, pos, dist, i, ls, lr, count, rank, size, rc, org;
FILE *f1, *f2;
char ref[500], str[100], c;
MPI_Status status;

MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);

if (rank ==0) {    /* master */
    f1 = fopen("ref.txt","r");
    fgets(ref,500,f1);
    lr = strlen(ref);
    ref[lr-1]=0;
    lr--;
    MPI_Bcast(ref, lr+1, MPI_CHAR, 0, MPI_COMM_WORLD);
    printf("Ref: %s (%d)\n", ref, lr);
    fclose(f1);

    f2 = fopen("lines.txt","r");
    count = 1;
    while ( (fgets(str,100,f2)!=NULL) && (count<size) ) {
        ls = strlen(str);
        str[ls-1] = 0;
        ls--;
        MPI_Send(str, ls+1, MPI_CHAR, count, TAG_WORK, MPI_COMM_WORLD);
        count++;
    }
}

```

```

    }

    do {
        printf("%d processos actius\n", count);
        /*
            COMPLETAR
            - rebre tres missatges del mateix procés
            - llegir nova linia del fitxer i enviar-la
            - si fitxer acabat, enviar missatge de terminació
        */
    } while (count>1);

    fclose(f2);
} else { /* worker */
    MPI_Bcast(ref, 500, MPI_CHAR, 0, MPI_COMM_WORLD);
    lr = strlen(ref);
    printf("[%d], Ref: %s\n", rank, ref);
    rc = 0;
    do {
        MPI_Recv(str, 100, MPI_CHAR, 0, MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, &status);
        ls = strlen(str);
        if (status.MPI_TAG == TAG_WORK) {
            printf("[%d] Missatge rebut (%s)\n", rank, str);
            mindist = levenshtein(str, ref);
            pos = 0;
            for (i=1; i<lr-ls; i++) {
                dist = levenshtein(str, &ref[i]);
                if (dist < mindist) {
                    mindist = dist;
                    pos = i;
                }
            }

            printf("[%d] envia: %d, %d, i %s a 0\n", rank, mindist, pos, str);
            MPI_Send(&mindist, 1, MPI_INT, 0, TAG_RESULT, MPI_COMM_WORLD);
            MPI_Send(&pos, 1, MPI_INT, 0, TAG_POS, MPI_COMM_WORLD);
            MPI_Send(str, ls+1, MPI_CHAR, 0, TAG_STR, MPI_COMM_WORLD);
        } else {
            printf("[%d] rep missatge amb etiqueta %d\n", rank, status.MPI_TAG);
            rc = 1;
        }
    } while (!rc);
}
}

```

- (b) Calcula el cost de comunicacions de la versió paral·lela desenvolupada depenent de la grandària del problema  $n$  i del nombre de processos  $p$ .

### Qüestió 1-6

Es vol paral·lelitzar el següent codi mitjançant MPI. Suposem que es disposa de 3 procesos.

```

double a[N], b[N], c[N], v=0.0, w=0.0;
T1(a, &v);
T2(b, &w);

```

```

T3(b,&v);
T4(c,&w);
T5(c,&v);
T6(a,&w);

```

Totes les funcions lligen i modifiquen ambdós arguments, també els vectors. Suposem que els vectors **a**, **b** i **c** estan emmagatzemats en  $P_0$ ,  $P_1$  i  $P_2$ , respectivament, i son massa grans per a poder ser enviats eficientment d'un procés a un altre.

- Dibuixa el graf de dependències de les diferents tasques, indicant quina tasca s'assigna a cada procés.
- Escriu el codi MPI que resol el problema.

#### Qüestió 1-7

El següent fragment de codi és incorrecte (des del punt de vista semàntic, no perquè hi haja un error en els arguments). Indica per què i proposa dues solucions diferents.

```

MPI_Status stat;
int sbuf[N], rbuf[N], rank, size, src, dst;
MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
src = (rank==0)? size-1: rank-1;
dst = (rank==size-1)? 0: rank+1;
MPI_Ssend(sbuf, N, MPI_INT, dst, 111, MPI_COMM_WORLD);
MPI_Recv(rbuf, N, MPI_INT, src, 111, MPI_COMM_WORLD, &stat);

```

#### Qüestió 1-8

Es vol implementar el càlcul de la  $\infty$ -norma d'una matriu quadrada, que s'obté com el màxim de les sumes dels valors absoluts dels elements de cada fila,  $\max_{i=0}^{n-1} \left\{ \sum_{j=0}^{n-1} |a_{i,j}| \right\}$ . Per a açò, es proposa un esquema mestre-treballadors. A continuació, es mostra la funció corresponent al mestre (el procés amb identificador 0). La matriu s'emmagatzema per files en un array uni-dimensional, i suposem que és molt dispersa (té molts zeros), per la qual cosa el mestre envia únicament els elements no nuls (funció `comprimeix`).

```

int comprimeix(double *A,int n,int i,double *buf)
{
    int j,k = 0;
    for (j=0;j<n;j++)
        if (A[i*n+j]!=0.0) { buf[k] = A[i*n+j]; k++; }
    return k;
}

double mestre(double *A,int n)
{
    double buf[n];
    double norma=0.0,valor;
    int fila,complets=0,size,i,k;
    MPI_Status status;
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD,&size);
    for (fila=0;fila<size-1;fila++) {
        if (fila<n) {
            k = comprimeix(A, n, fila, buf);
            MPI_Send(buf, k, MPI_DOUBLE, fila+1, TAG_FILA, MPI_COMM_WORLD);
        } else
            MPI_Send(buf, 0, MPI_DOUBLE, fila+1, TAG_END, MPI_COMM_WORLD);
    }
}

```

```

    }
    while (complets<n) {
        MPI_Recv(&valor, 1, MPI_DOUBLE, MPI_ANY_SOURCE, TAG_RESU,
                MPI_COMM_WORLD, &status);
        if (valor>norma) norma=valor;
        complets++;
        if (fila<n) {
            k = comprimeix(A, n, fila, buf);
            fila++;
            MPI_Send(buf, k, MPI_DOUBLE, status.MPI_SOURCE, TAG_FILA, MPI_COMM_WORLD);
        } else
            MPI_Send(buf, 0, MPI_DOUBLE, status.MPI_SOURCE, TAG_END, MPI_COMM_WORLD);
    }
    return norma;
}

```

Implementa la part dels processos treballadors, completant la següent funció:

```

void treballador(int n)
{
    double buf[n];

```

Nota: Per al valor absolut es pot usar  
`double fabs(double x)`

Recorda que `MPI_Status` conté, entre altres, els camps `MPI_SOURCE` i `MPI_TAG`.

### Qüestió 1–9

Volem mesurar la latència d'un anell de  $p$  processos en MPI, entenent per latència el temps que tarda un missatge de grandària 0 a circular entre tots els processos. Un anell de  $p$  processos MPI funciona de la següent manera:  $P_0$  envia el missatge a  $P_1$ , quan aquest el rep, el reenvia a  $P_2$ , i així successivament fins que arriba a  $P_{p-1}$  que l'enviarà a  $P_0$ . Escriu un programa MPI que implemente aquest esquema de comunicació i mostre la latència. És recomanable fer que el missatge done més d'una volta a l'anell, i després traure el temps mitjà per volta, per a obtenir una mesura més fiable.

### Qüestió 1–10

Donada la següent funció, on suposem que les funcions T1, T3 i T4 tenen un cost de  $n$  i les funcions T2 i T5 de  $2n$ , on  $n$  és un valor constant.

```

double exemple(int i,int j)
{
    double a,b,c,d,e;
    a = T1(i);
    b = T2(j);
    c = T3(a+b,i);
    d = T4(a/c);
    e = T5(b/c);
    return d+e;    /* T6 */
}

```

- Dibuixa el graf de dependències i calcula el cost seqüencial.
- Paralelilitza-la usant MPI amb dos processos. Tots dos processos invoquen la funció amb el mateix valor dels arguments  $i, j$  (no és necessari comunicar-los). El valor de retorn de la funció ha de ser correcte en el procés 0 (no és necessari que estiga en tots dos processos).

(c) Calcula el temps d'execució en paral·lel (càlcul i comunicacions) i l'speedup amb dos processos.

#### Qüestió 1-11

Escriu una funció amb la següent capçalera, la qual ha de fer que els processos amb índexs `proc1` i `proc2` intercanvien el vector `x` que es passa com a argument, mentre que en la resta de processos el vector `x` no patirà cap canvi.

```
void intercanviar(double x[N], int proc1, int proc2)
```

Has de tenir en compte el següent:

- S'ha d'evitar la possibilitat d'interbloquejos.
- S'ha de fer sense utilitzar les funcions `MPI_Sendrecv`, `MPI_Sendrecv_replace` i `MPI_Bsend`.
- Declara les variables que consideres necessàries.
- Se suposa que `N` és una constant definida prèviament, i que `proc1` i `proc2` són índexs de processos vàlids (en el rang entre 0 i el nombre de processos menys un).

#### Qüestió 1-12

La següent funció mostra per pantalla el màxim d'un vector `v` de `n` elements i la seua posició:

```
void func(double v[], int n) {
    double max = v[0];
    int i, posmax = 0;
    for (i=1; i<n; i++) {
        if (v[i]>max) {
            max = v[i];
            posmax=i;
        }
    }
    printf("Màxim: %f. Posició: %d\n", max, posmax);
}
```

Escriu una versió paral·lela MPI amb la següent capçalera, on els arguments `rank` i `np` han sigut obtinguts mitjançant `MPI_Comm_rank` i `MPI_Comm_size`, respectivament.

```
void func_par(double v[], int n, int rank, int np)
```

La funció ha d'assumir que l'array `v` del procés 0 contindrà inicialment el vector, mentre que en la resta de processos aquest array podrà usar-se per a emmagatzemar la part local que corresponga. Hauran de comunicar-se les dades necessàries de manera que el càlcul del màxim es repartisca de forma equitativa entre tots els processos. Finalment, només el procés 0 ha de mostrar el missatge per pantalla. S'han d'utilitzar operacions de comunicació punt a punt (no collectives).

Nota: es pot assumir que `n` és múltiple del nombre de processos.

#### Qüestió 1-13

Volem implementar una funció per a distribuir una matriu quadrada entre els processos d'un programa MPI, amb la següent capçalera:

```
void comunica(double A[N][N], double Aloc[][N], int proc_fila[N], int root)
```

La matriu `A` es troba inicialment en el procés `root`, i ha de distribuir-se per files entre els processos, de manera que cada fila `i` ha d'anar al procés `proc_fila[i]`. El contingut del array `proc_fila` és vàlid en tots els processos. Cada procés (inclòs el `root`) ha d'emmagatzemar les files que li corresponguen en la matriu local `Aloc`, ocupant les primeres files (o siga, si a un procés se li assignen `k` files, aquestes han de quedar emmagatzemades en les primeres `k` files de `Aloc`).

Exemple per a 3 processos:

|    |    |    |    |    |            |    |    |    |    |               |               |    |    |    |    |
|----|----|----|----|----|------------|----|----|----|----|---------------|---------------|----|----|----|----|
| A  |    |    |    |    | proc_filas |    |    |    |    | Aloc en $P_0$ |               |    |    |    |    |
| 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 0          | 11 | 12 | 13 | 14 | 15            | 31            | 32 | 33 | 34 | 35 |
| 21 | 22 | 23 | 24 | 25 | 2          | 41 | 42 | 43 | 44 | 45            | Aloc en $P_1$ |    |    |    |    |
| 31 | 32 | 33 | 34 | 35 | 0          | 51 | 52 | 53 | 54 | 55            | Aloc en $P_2$ |    |    |    |    |
| 41 | 42 | 43 | 44 | 45 | 1          | 21 | 22 | 23 | 24 | 25            |               |    |    |    |    |
| 51 | 52 | 53 | 54 | 55 | 1          |    |    |    |    |               |               |    |    |    |    |

- (a) Escriu el codi de la funció.
- (b) En un cas general, es podria usar el tipus de dades *vector* de MPI (`MPI_Type_vector`) per a enviar a un procés totes les files que li toquen mitjançant un sol missatge? Si es pot, escriu les instruccions per a definir-lo. Si no es pot, justifica per què.

#### Qüestió 1–14

Desenvolupa un programa *ping-pong*.

Es desitja un programa paral·lel, per a ser executat en 2 processos, que repetisca 200 vegades l'enviament del procés 0 al procés 1 i la devolució del procés 1 al 0, d'un missatge de 100 enters. Al final s'haurà de mostrar per pantalla el temps mitjà d'enviament d'un enter, calculat a partir del temps d'enviar/rebre tots eixos missatges.

El programa pot començar així:

```
int main(int argc, char *argv[])
{
    int v[100];
```

- (a) Implementa el programa indicat.
- (b) Calcula el temps de comunicacions (teòric) del programa.

#### Qüestió 1–15

En un programa paral·lel es disposa d'un vector distribuït per blocs entre els processos, de manera que cada procés té el seu bloc en l'array `vloc`.

Implementa una funció que desplaci els elements del vector una posició a la dreta, fent a més que l'últim element passe a ocupar la primera posició. Per exemple, si tenim 3 processos, donat l'estat inicial:

|      | $P_0$   | $P_1$   | $P_2$   |
|------|---------|---------|---------|
| vloc | [2 5 3] | [7 1 0] | [6 4 9] |

L'estat final seria:

|      | $P_0$   | $P_1$   | $P_2$   |
|------|---------|---------|---------|
| vloc | [9 2 5] | [3 7 1] | [0 6 4] |

La funció hauria d'evitar possibles interbloquejos. La capçalera de la funció serà:

```
void despl(double vloc[], int mb)
```

on `mb` és el nombre d'elements de `vloc` (suposarem que `mb > 1`).



### Qüestió 1–16

En el següent programa seqüencial, on indiquem amb comentaris el cost computacional de cada funció, totes les funcions invocades modifiquen únicament el primer argument. Observeu que A, D i E són vectors, mentres que B i C són matrius.

```
#include <stdio.h>
int main (int argc, char *argv[]) {
    double A[N], B[N][N], C[N][N], D[N], E[N], res;
    read(A);           // T0, cost N
    generate(B,A);      // T1, cost 2N
    process2(C,B);      // T2, cost 2N^2
    process3(D,B);      // T3, cost 2N^2
    process4(E,C);      // T4, cost N^2
    res = process5(E,D); // T5, cost 2N
    printf("Result: %f\n", res);
    return 0;
}
```

(a) Obteniu el graf de dependències.

(b) Implementeu una versió paral·lela amb MPI, tenint en compte els següents aspectes:

- Utilitzeu el nombre més apropiat de processos paral·lels perquè l'execució siga el més ràpida possible, mostrant un missatge d'error en cas de que el nombre de processos en execució no coincidisca amb ell. Només el procés  $P_0$  ha de realitzar les operacions **read** i **printf**.
- Presteu atenció a la grandària dels missatges i utilitzeu les tècniques d'agrupament i replicació, etc. si fora convenient.
- Realitzeu la implementació del programa complet.

(c) Calculeu el cost seqüencial, cost paral·lel, speed-up i eficiència.

### Qüestió 1–17

Es vol paral·lelitzar el següent codi mitjançant MPI.

```
void calcular(int n, double x[], double y[], double z[]) {
    int i;
    double alpha, beta;

    /* Llegir els vector x, y, z, de dimensio n */
    llegir(n, x, y, z);           /* tasca 1 */

    normalitza(n,x);              /* tasca 2 */
    beta = obtindre(n,y);         /* tasca 3 */
    normalitza(n,z);              /* tasca 4 */

    /* tasca 5 */
    alpha = 0.0;
    for (i=0; i<n; i++)
        if (x[i] > 0.0) { alpha = alpha + beta*x[i]; }
        else { alpha = alpha + x[i]*x[i]; }

    /* tasca 6 */
    for (i=0; i<n; i++) z[i] = z[i] + alpha*y[i];
}
```

Suposem que es disposa de 3 processos, dels quals només un ha de cridar a la funció `llegir`. Es pot assumir que el valor de `n` està disponible en tots els processos. El resultat final (`z`) pot quedar emmagatzemat en un qualsevol dels 3 processos. La funció `llegir` modifica els tres vectors, la funció `normalitza` modifica el seu segon argument i la funció `obtindre` no modifica cap dels seus arguments.

- (a) Dibuixeu el graf de dependències de les diferents tasques.
- (b) Escriviu el codi MPI que resol el problema utilitzant una assignació que maximitze el paral·lelisme i minimitze el cost de comunicacions.

### Qüestió 1–18

Escriviu un programa paral·lel amb MPI en el qual el procés 0 llija una matriu de  $M \times N$  nombres reals de disc (amb la funció `read_mat`) i eixa matriu vaja passant d'un procés a un altre fins a arribar a l'últim, que li la tornarà al procés 0. El programa haurà de medir el temps total d'execució, sense comptar la lectura de disc, i mostrar-lo per pantalla.

Utilitzeu esta capçalera per a la funció principal:

```
int main(int argc, char *argv[])
```

i teniu en compte que la funció de lectura de la matriu té esta capçalera:

```
void read_mat(double A[M][N]);
```

- (a) Escriviu el programa demanat.
- (b) Indiqueu el cost teòric total de les comunicacions.

## 2 Comunicació col·lectiva

### Qüestió 2–1

El següent fragment de codi permet calcular el producte d'una matriu quadrada per un vector, tots dos de la mateixa dimensió `N`:

```
int i, j;
int A[N][N], v[N], x[N];
llegir(A,v);
for (i=0;i<N;i++) {
    x[i]=0;
    for (j=0;j<N;j++) x[i] += A[i][j]*v[j];
}
escriure(x);
```

Escriu un programa MPI que realitzi el producte en paral·lel, tenint en compte que el procés  $P_0$  obté inicialment la matriu `A` i el vector `v`, realitza una distribució de `A` per blocs de files consecutives sobre tots els processos i envia `v` a tots. Així mateix, al final  $P_0$  ha d'obtenir el resultat.

Nota: Per a simplificar, es pot assumir que `N` és divisible pel nombre de processos.

### Qüestió 2–2

El següent fragment de codi calcula la norma de Frobenius d'una matriu quadrada obtinguda a partir de la funció `llegirmat`.

```
int i, j;
double s, norm, A[N][N];
llegirmat(A);
s = 0.0;
for (i=0;i<N;i++) {
```

```

    for (j=0;j<N;j++) s += A[i][j]*A[i][j];
}
norm = sqrt(s);
printf("norm=%f\n",norm);

```

Implementa un programa paral·lel usant MPI que calcule la norma de Frobenius, de manera que el procés  $P_0$  llija la matriu **A**, la repartisca segons una distribució cíclica de files, i finalment obtinga el resultat **s** i l'imprimisca en la pantalla.

Nota: Per a simplificar, es pot assumir que **N** és divisible pel nombre de processos.

### Qüestió 2-3

Es vol paral·lelitzar el següent programa usant MPI.

```

double *lleg_dades(char *nom, int *n) {
    ... /* lectura des de fitxer de les dades */
    /* retorna un punter a les dades i el nombre de dades en n */
}

double processa(double x) {
    ... /* funció costosa que fa un càlcul depenent de x */
}

int main() {
    int i,n;
    double *a,res;

    a = lleg_dades("dades.txt",&n);
    res = 0.0;
    for (i=0; i<n; i++)
        res += processa(a[i]);

    printf("Resultat: %.2f\n",res);
    free(a);
    return 0;
}

```

Coses a tenir en compte:

- Només el procés 0 ha de cridar a `lleg_dades` (només ell llegirà del fitxer).
- Només el procés 0 ha de mostrar el resultat.
- Cal repartir els **n** càlculs entre els processos disponibles usant un repartiment per blocs. Caldrà enviar a cada procés la seua part de **a** i arreplegar la seua aportació al resultat **res**. Es pot suposar que **n** és divisible pel nombre de processos.

(a) Realitza una versió amb comunicació punt a punt.

(b) Realitza una versió utilitzant primitives de comunicació col·lectiva.

### Qüestió 2-4

Desenvolupa un programa usant MPI que jugue al següent joc:

1. Cada procés s'inventa un número i li'l comunica a la resta.
2. Si tots els processos han pensat el mateix número, s'acaba el joc.

3. Si no, es repeteix el procés (es torna a 1). Si ja hi ha hagut 1000 repeticions, es finalitza amb un error.
4. Al final cal indicar per pantalla (una sola vegada) quantes vegades s'ha hagut de repetir el procés perquè tots pensaren el mateix número.

Es disposa de la següent funció per a inventar els números:

```
int pensa_un_numero(); /* retorna un número aleatori */
```

Utilitza operacions de comunicació col·lectiva de MPI per a totes les comunicacions necessàries.

### Qüestió 2-5

Es pretén implementar un generador de números aleatoris paral·lel. Donats  $p$  processos MPI, el programa funcionarà de la següent forma: tots els processos van generant una seqüència de números fins que  $P_0$  els indica que paren. En eixe moment, cada procés enviarà  $P_0$  al seu últim número generat i  $P_0$  combinarà tots eixos números amb el número que ha generat ell. En pseudocodi seria una cosa així:

```
n = inicial(id)
si id=0
    per a i=1 fins a 100
        n = següent(n)
    fper
    envia missatge d'avís a processos 1..np-1
    rep m[k] de proces k per a k=1..np-1
    n = combina(n,m[k]) per a k=1..np-1
si no
    n = inicial
    mentre no arriba missatge de 0
        n = següent(n)
    fmentre
    envia n a 0
fsi
```

Implementar en MPI un esquema de comunicació asíncrona per a aquest algorisme, utilitzant `MPI_Irecv` i `MPI_Test`. La recollida de resultats pot realitzar-se amb una operació col·lectiva.

### Qüestió 2-6

Donat el següent fragment de programa que calcula un valor aproximat per al número  $\pi$ :

```
double rx, ry, computed_pi;
long int i, points, hits;
unsigned int seed = 1234;

hits = 0;
for (i=0; i<points; i++) {
    rx = (double)rand_r(&seed)/RAND_MAX;
    ry = (double)rand_r(&seed)/RAND_MAX;
    if ((rx-0.5)*(rx-0.5)+(ry-0.5)*(ry-0.5)<0.25) hits++;
}
computed_pi = 4.0*hits/points;
printf("Computed PI = %.10f\n", computed_pi);
```

Implementar una versió en MPI que permeti el seu càlcul en paral·lel.

### Qüestió 2-7

La  $\infty$ -norma d'una matriu es defineix com el màxim de les sumes dels valors absoluts dels elements de cada fila:  $\max_{i=1..n} \left\{ \sum_{j=0}^{m-1} |a_{i,j}| \right\}$ . El següent codi seqüencial implementa aquesta operació per al cas d'una matriu quadrada.

```
#include <math.h>
#define N 800

double infNorm(double A[][N]) {
    int i,j;
    double s,nrm=0.0;

    for (i=0; i<N; i++) {
        s=0.0;
        for (j=0; j<N; j++)
            s+=fabs(A[i][j]);
        if (s>nrm)
            nrm=s;
    }
    return nrm;
}
```

- (a) Implementar una versió paral·lela mitjançant MPI utilitzant operacions col·lectives en la mesura que siga possible. Assumir que la grandària del problema és múltiple exacte del nombre de processos. La matriu està inicialment emmagatzemada en  $P_0$  i el resultat deu quedar també en  $P_0$ .

Nota: es suggerix utilitzar la següent capçalera per a la funció paral·lela, on **ALocal** és una matriu que se suposa ja reservada en memòria, i que pot ser utilitzada per la funció per a emmagatzemar la part local de la matriu A.

```
double infNormPar(double A[][N], double ALocal[][N])
```

- (b) Obtindre el cost computacional i de comunicacions de l'algorisme paral·lel. Assumir que l'operació **fabs** té un cost menyspreable, així com les comparacions.
- (c) Calcular el speed-up i l'eficiència quan la grandària del problema tendeix a infinit.

### Qüestió 2-8

Siga el següent codi:

```
for (i=0; i<m; i++) {
    for (j=0; j<n; j++) {
        w[j] = processar(j, n, v);
    }
    for (j=0; j<n; j++) {
        v[j] = w[j];
    }
}
```

on la funció **processar** té la següent capçalera:

```
double processar(int j, int n, double *v);
```

amb tots els arguments només d'entrada.

- (a) Indica el seu cost teòric (en flops) suposant que el cost de la funció **processar** és  $2n$  flops.

- (b) Parallelitza el codi amb MPI, justificant la resposta. Es suposa que  $n$  és la dimensió dels vectors  $v$  i  $w$ , però també el nombre de processos MPI. La variable  $p$  conté l'identificador de procés. El procés  $p=0$  és l'únic que té el valor inicial del vector  $v$ . Es valora la manera més eficient de realitzar aquesta parallelització. Açò és utilitzar les rutines MPI adequades de manera que el nombre d'aquestes siga mínim.
- (c) Indica el cost de comunicacions suposant que els nodes estan connectats en una topologia de tipus bus.
- (d) Indica l'eficiència assolible tenint en compte que tant  $m$  com  $n$  són grans.

### Qüestió 2-9

El següent programa compta el nombre d'ocurrències d'un valor en una matriu.

```
#include <stdio.h>
#define DIM 1000

void llegir(double A[DIM][DIM], double *x)
{ ... }

int main(int argc, char *argv[])
{
    double A[DIM][DIM], x;
    int i,j,cont;

    llegir(A,&x);
    cont=0;
    for (i=0; i<DIM; i++)
        for (j=0; j<DIM; j++)
            if (A[i][j]==x) cont++;
    printf("%d ocurrences\n", cont);
    return 0;
}
```

- (a) Fes una versió paral·lela MPI del programa anterior, utilitzant operacions de comunicació col·lectiva quan siga possible. La funció `llegir` haurà de ser invocada solament pel procés 0. Es pot assumir que `DIM` és divisible entre el nombre de processos. Nota: cal escriure el programa complet, incloent la declaració de les variables i les crides necessàries per a iniciar i tancar MPI.
- (b) Calcula el temps d'execució paral·lel, suposant que el cost de comparar dos nombres reals és d'1 flop. Nota: per al cost de les comunicacions, suposar una implementació senzilla de les operacions col·lectives

### Qüestió 2-10

- (a) Implementa mitjançant comunicacions col·lectives una funció en MPI que sume dues matrius quadrades  $a$  i  $b$  i deixe el resultat en  $a$ , tenint en compte que les matrius  $a$  i  $b$  es troben emmagatzemades en la memòria del process  $P_0$  i el resultat final també haurà d'estar en  $P_0$ . Suposarem que el nombre de files de les matrius ( $N$ , constant) és divisible entre el nombre de processos. La capçalera de la funció és:

```
void suma_mat(double a[N][N],double b[N][N])
```

- (b) Determina el temps paral·lel, l'speed-up i l'eficiència de la implementació detallada en l'apartat anterior, indicant breument per al seu càlcul com es realitzarien cadascuna de les operacions col·lectives (nombre de missatges i grandària de cadascun d'ells). Pots assumir una implementació senzilla (no òptima) d'aquestes operacions de comunicació.

### Qüestió 2-11

La següent funció calcula el producte escalar de dos vectors:

```
double scalarprod(double X[], double Y[], int n) {
    double prod=0.0;
    int i;
    for (i=0;i<n;i++)
        prod += X[i]*Y[i];
    return prod;
}
```

- (a) Implementa una funció per a realitzar el producte escalar en paral·lel mitjançant MPI, utilitzant en la mesura del possible operacions col·lectives. Se suposa que les dades estan disponibles en el procés  $P_0$  i que el resultat ha de quedar també en  $P_0$  (el valor de tornada de la funció solament és necessari que siga correcte en  $P_0$ ). Es pot assumir que la grandària del problema  $n$  és exactament divisible entre el nombre de processos.

Nota: a continuació es mostra la capçalera de la funció a implementar, incloent la declaració dels vectors locals (suposem que  $MAX$  és suficientment gran per a qualsevol valor de  $n$  i nombre de processos).

```
double pscalarprod(double X[], double Y[], int n)
{
    double Xlcl[MAX], Ylcl[MAX];
}
```

- (b) Calcula l'speed-up. Si per a una grandària suficientment gran de missatge, el temps d'enviament per element fóra equivalent a 0.1 flops, quin speed-up màxim es podria aconseguir quan la grandària del problema tendeix a infinit i per a un valor suficientment gran de processos?
- (c) Modifica el codi anterior per a que el valor de retorn siga el correcte en tots els processos.

### Qüestió 2-12

Siga el codi seqüencial:

```
int i, j;
double A[N][N];
for (i=0;i<N;i++)
    for(j=0;j<N;j++)
        A[i][j]= A[i][j]*A[i][j];
```

- (a) Implementa una versió paral·lela equivalent utilitzant MPI, tenint en compte els següents aspectes:
- El procés  $P_0$  obté inicialment la matriu  $A$ , realitzant la crida `llegir(A)`, sent `llegir` una funció ja implementada.
  - La matriu  $A$  s'ha de distribuir per blocs de files entre tots els processos.
  - Finalment  $P_0$  ha de contenir el resultat en la matriu  $A$ .
  - Utilitza comunicacions col·lectives sempre que siga possible.

Se suposa que  $N$  és divisible entre el nombre de processos i que la declaració de les matrius usades és

```
double A[N][N], B[N][N]; /* B: matriu distribuïda */
```

- (b) Calcula l'speedup i l'eficiència.

### Qüestió 2-13

El següent programa llig una matriu quadrada  $A$  d'ordre  $N$  i construeix, a partir d'ella, un vector  $v$  de dimensió  $N$  de manera que la seu component  $i$ -ésima,  $0 \leq i < N$ , és igual a la suma dels elements de la fila  $i$ -ésima de la matriu  $A$ . Finalment, el programa imprimeix el vector  $v$ .

```

int main(int argc, char *argv[])
{
    int i,j;
    double A[N][N],v[N];
    read_mat(A);
    for (i=0;i<N;i++) {
        v[i] = 0.0;
        for (j=0;j<N;j++)
            v[i] += A[i][j];
    }
    write_vec(v);
    return 0;
}

```

- (a) Utilitza comunicacions col·lectives per a implementar un programa MPI que realitzi el mateix càlcul, d'acord amb els següents passos:

- El procés  $P_0$  llig la matriu  $A$ .
- $P_0$  reparteix la matriu  $A$  entre tots els processos.
- Cada procés calcula la part local de  $v$ .
- $P_0$  arreplega el vector  $v$  a partir de les parts locals de tots els processos.
- $P_0$  escriu el vector  $v$ .

Nota: Per a simplificar, es pot assumir que  $N$  és divisible entre el nombre de processos.

- (b) Calcula els temps seqüencial i paral·lel, sense tenir en compte les funcions de lectura i escriptura. Indica el cost que has considerat per a cadascuna de les operacions col·lectives realitzades.

### Qüestió 2-14

Donada la següent funció, on suposem que les funcions T1, T2 i T3 tenen un cost de  $7n$  i les funcions T5 i T6 de  $n$ , sent  $n$  un valor constant.

```

double exemple(int val[3])
{
    double a,b,c,d,e,f;
    a = T1(val[0]);
    b = T2(val[1]);
    c = T3(val[2]);
    d = a+b+c;      /* T4 */
    e = T5(val[2],d);
    f = T6(val[0],val[1],e);
    return f;
}

```

- (a) Dibuixa el graf de dependències i calcula el cost seqüencial.
- (b) Paral·lelitz-la mitjançant MPI, suposant que hi ha tres processos. Tots els processos invoquen la funció amb el mateix valor de l'argument `val` (no és necessari comunicar-lo). El valor de retorn de la funció ha de ser correcte en el procés 0 (no és necessari que ho siga en els altres processos).

Nota: per a les comunicacions han d'utilitzar-se únicament operacions de comunicació col·lectiva.

- (c) Calcula el temps d'execució paral·lel (càlcul i comunicacions) i l'speedup amb tres processos. Calcula també l'speedup asimptòtic, és a dir, el límit quan  $n$  tendeix a infinit.

### Qüestió 2-15

Donada la següent funció seqüencial:



```

int comptar(double v[], int n)
{
    int i, cont=0;
    double mitja=0;

    for (i=0;i<n;i++)
        mitja += v[i];
    mitja = mitja/n;

    for (i=0;i<n;i++)
        if (v[i]>mitja/2.0 && v[i]<mitja*2.0)
            cont++;

    return cont;
}

```

- Fes una versió paral·lela utilitzant MPI, suposant que el vector  $v$  es troba inicialment només en el procés 0, i el resultat retornat per la funció només fa falta que siga correcte en el procés 0. Hauran de distribuir-se les dades necessàries perquè tots els càlculs es repartisquen de forma equitativa. Nota: Es pot assumir que  $n$  és divisible entre el nombre de processos.
- Calcula el temps d'execució de la versió paral·lela de l'apartat anterior, així com el límit del speedup quan  $n$  tendeix a infinit. Si has fet servir operacions collectives, indica quin és el cost que has considerat per a cadascuna d'elles.

### Qüestió 2–16

El següent programa seqüencial realitza certs càlculs sobre una matriu quadrada  $A$ .

```

#define N ...
int i, j;
double A[N][N], sum[N], fact, max;
...
for (i=0;i<N;i++) {
    sum[i] = 0.0;
    for (j=0;j<N;j++) sum[i] += A[i][j]*A[i][j];
}
fact = 1.0/sum[0];
for (i=0;i<N;i++) sum[i] *= fact;

max = 0.0;
for (i=0;i<N;i++) {
    if (sum[i]>max) max = sum[i];
}
for (i=0;i<N;i++) {
    for (j=0;j<N;j++) A[i][j] *= max;
}

```

- Paral·lelitzat el codi mitjançant MPI suposant que cada procés té ja emmagatzemades  $k=N/p$  files consecutives de la matriu, sent  $p$  el nombre de processos (es pot assumir que  $N$  és divisible entre  $p$ ). Aquestes files ocupen les primeres posicions de la matriu local, és a dir, entre les files 0 i  $k-1$  de la variable  $A$ . Nota: Han d'utilitzar-se primitives de comunicació col·lectiva sempre que siga possible.
- Escriu el codi per a realitzar la comunicació necessària després del càlcul anterior perquè la matriu completa quedi emmagatzemada en el procés 0 en la variable `Aglobal[N][N]`.

### Qüestió 2-17

El següent codi proporciona el resultat de l'operació  $C = aA + bB$ , on  $A, B$  i  $C$  són matrius de  $M \times N$  components, i  $a$  i  $b$  són nombres reals:

```
int main(int argc, char *argv[]) {
    int i, j;
    double a, b, A[M][N], B[M][N], C[M][N];
    LligOperands(A, B, &a, &b);
    for (i=0; i<M; i++) {
        for (j=0; j<N; j++) {
            C[i][j] = a*A[i][j] + b*B[i][j];
        }
    }
    EscriuMatriu(C);
    return 0;
}
```

Desenvolupa una versió paral·lela mitjançant MPI utilitzant operacions col·lectives, tenint en compte que:

- $P_0$  obtindrà inicialment les matrius  $A$  i  $B$ , així com els nombres reals  $a$  i  $b$ , mitjançant la invocació de la funció `LligOperands`.
- Únicament  $P_0$  haurà de disposar de la matriu  $C$  completa com a resultat, i serà l'encarregat de cridar la funció `EscriuMatriu`.
- $M$  és un múltiple exacte del nombre de processos.
- Les matrius  $A$  i  $B$  s'hauran de distribuir cíclicament per files entre els processos, per tal de fer en paral·lel l'operació esmentada.

### Qüestió 2-18

Donada una matriu  $A$ , de  $M$  files i  $N$  columnes, la següent funció torna en el vector `sup` el nombre d'elements de cada fila que són superiors a la mitja.

```
void func(double A[M][N], int sup[M]) {
    int i, j;
    double mitja = 0;
    /* Calcula la mitja dels elements de A */
    for (i=0; i<M; i++)
        for (j=0; j<N; j++)
            mitja += A[i][j];
    mitja = mitja/(M*N);
    /* Conta nombre d'elements > mitja en cada fila */
    for (i=0; i<M; i++) {
        sup[i] = 0;
        for (j=0; j<N; j++)
            if (A[i][j]>mitja) sup[i]++;
    }
}
```

Escriu una versió paral·lela de la funció anterior utilitzant MPI amb operacions de comunicació col·lectives, tenint en compte que la matriu  $A$  es troba inicialment en el procés 0, i que en finalitzar la funció el vector `sup` ha d'estar també en el procés 0. Els càlculs de la funció han de repartir-se de forma equitativa entre tots els processos. Es pot suposar que el nombre de files de la matriu és divisible entre el nombre de processos.

### Qüestió 2-19

Observa el següent programa, que llig un vector d'un fitxer, el modifica i mostra un resum per pantalla a més d'escriure el vector resultant en fitxer:

```
double facto(int m,double x)
{
    int i;
    double p = 1.0;
    for (i=1; i<=m; i++) {
        p = p * x;
        x = x + 1.0;
    }
    return p;
}

int main(int argc,char *argv[])
{
    int i, n;
    double a = 1.0, v[MAXN];

    n = llig_vector(v);
    for (i=0; i<n; i++) {
        v[i] = facto(n,v[i]);
        a = a * v[i];
    }
    printf("Factor alfalfa: %.2f\n",a);
    escriu_vector(n,v);
    return 0;
}
```

- (a) Parallelitza'l amb MPI utilitzant operacions de comunicació col·lectiva allà on siga possible. L'entrada/eixida per pantalla i fitxer ha de fer-la només el procés 0. Se suposa que la grandària del vector (**n**) és un múltiple exacte del nombre de processos. Observa que la grandària del vector no és coneguda a priori, sinó que la retorna la funció `llig_vector`.
- (b) Calculeu el temps d'execució seqüencial.
- (c) Calcula el temps d'execució paral·lel, indicant clarament el temps de cada operació de comunicació. No simplifiquis les expressions, deixa-ho indicat.

### Qüestió 2-20

Donada la següent funció, que calcula la suma d'un vector de **N** elements:

```
double suma(double v[N])
{
    int i;
    double s = 0.0;
    for (i=0; i<N; i++) s += v[i];
    return s;
}
```

- (a) Parallelitza-la amb MPI utilitzant únicament comunicacions punt a punt. El vector **v** està inicialment només en el procés 0 i el resultat es vol que siga correcte en *tots* els processos. Se suposa que la grandària del vector (**N**) és un múltiple exacte del nombre de processos.
- (b) Parallelitza-la amb MPI amb les mateixes premisses de l'apartat anterior, però ara utilitzant comunicacions col·lectives on siga convenient.

### Qüestió 2-21

Observeu la següent funció, que compta el nombre d'aparicions d'un valor en una matriu i indica també la primera fila en la que apareix:

```
void search(double A[M][N], double x) {
    int i,j,first,count;
    first = M ; count = 0;
    for (i=0; i<M; i++)
        for (j=0; j<N; j++)
            if (A[i][j] == x) {
```

```

        count++;
        if (i < first) first = i;
    }
    printf("%g està %d vegades, la primera vegada en la fila %d.\n",x,count,first);
}

```

- (a) Parallelitzeu-la mitjançant MPI repartint la matriu A entre tots els processos disponibles. Tant la matriu com el valor a buscar estan inicialment disponibles únicament en el procés **owner**. Se suposa que el nombre de files i columnes de la matriu és un múltiple exacte del nombre de processos. El **printf** que mostra el resultat per pantalla l'ha de fer només un procés. Utilitzeu operacions de comunicació col·lectiva allà on siga possible. Per a fer-ho, completeu esta funció:

```

void par_search(double A[M][N], double x, int owner) {
    double Aloc[M][N];

```

- (b) Indiqueu el cost de comunicacions de cada operació de comunicació que heu utilitzat en l'apartat anterior. Supposeu una implementació bàsica de les comunicacions.

## Qüestió 2-22

- (a) El següent fragment de codi utilitza primitives de comunicació punt a punt per a un patró de comunicació que pot efectuar-se mitjançant una única operació col·lectiva.

```

#define TAG 999
int sz, rank;
double val,res,aux;
MPI_Comm comm=MPI_COMM_WORLD;
MPI_Status stat;
val = ...
MPI_Comm_size(comm, &sz);
if (sz==1) res = val;
else {
    MPI_Comm_rank(comm, &rank);
    if (rank==0) {
        MPI_Recv(&aux, 1, MPI_DOUBLE, rank+1, TAG, comm, &stat);
        res = aux + val;
    } else if (rank==sz-1) {
        MPI_Send(&val, 1, MPI_DOUBLE, rank-1, TAG, comm);
    } else {
        MPI_Recv(&aux, 1, MPI_DOUBLE, rank+1, TAG, comm, &stat);
        aux = aux + val;
        MPI_Send(&aux, 1, MPI_DOUBLE, rank-1, TAG, comm);
    }
}
}

```

Escriviu la crida a la primitiva MPI de comunicació col·lectiva equivalent, amb els arguments corresponents.

- (b) Donada la següent crida a una primitiva de comunicació col·lectiva:

```

double val=...;
MPI_Bcast(&val, 1, MPI_DOUBLE, 0, comm);

```

Escriviu un fragment de codi equivalent (ha de realitzar la mateixa comunicació) però utilitzant únicament primitives de comunicació punt a punt.

### 3 Tipus de dades

#### Qüestió 3-1

Suposem definida una matriu d'enters  $A[M][N]$ . Escriu el fragment de codi necessari per a l'enviament des de  $P_0$  i la recepció en  $P_1$  de les dades que s'especifiquen en cada cas, usant per a açò un sol missatge. En cas necessari, defineix un tipus de dades derivat MPI.

- (a) Enviament de la tercera fila de la matriu A.
- (b) Enviament de la tercera columna de la matriu A.

#### Qüestió 3-2

Donat el següent fragment d'un programa MPI:

```
struct Tdades {
    int x;
    int y[N];
    double a[N];
};

void distrib_dades(struct Tdades *dades, int n, MPI_Comm comm) {
    int p, pr, pr2;
    MPI_Status status;

    MPI_Comm_size(comm, &p);
    MPI_Comm_rank(comm, &pr);
    if (pr==0) {
        for (pr2=1; pr2<p; pr2++) {
            MPI_Send(&(dades->x), 1, MPI_INT, pr2, 0, comm);
            MPI_Send(&(dades->y[0]), n, MPI_INT, pr2, 0, comm);
            MPI_Send(&(dades->a[0]), n, MPI_DOUBLE, pr2, 0, comm);
        }
    } else {
        MPI_Recv(&(dades->x), 1, MPI_INT, 0, 0, comm, &status);
        MPI_Recv(&(dades->y[0]), n, MPI_INT, 0, 0, comm, &status);
        MPI_Recv(&(dades->a[0]), n, MPI_DOUBLE, 0, 0, comm, &status);
    }
}
```

Modificar la funció `distrib_dades` per a optimitzar les comunicacions.

- (a) Realitza una versió que utilitze tipus de dades derivades de MPI, de manera que es realitzi un enviament (a cada procés) en lloc de tres.
- (b) Realitza una modificació de l'anterior perquè utilitze primitives de comunicació col·lectiva.

#### Qüestió 3-3

Es vol implementar un programa paral·lel per a resoldre el problema del Sudoku. Cada possible configuració del Sudoku o "tauler" es representa per un array de 81 enters, contenint xifres entre 0 i 9 (0 representa una casella buida). El procés 0 genera  $n$  solucions, la validesa de les quals haurà de ser comprovada pels altres processos. Aquestes solucions s'emmagatzemen en una matriu  $A$  de grandària  $n \times 81$ .

- (a) Escriure el codi que distribueix tota la matriu des del procés 0 fins a la resta de processos de manera que cada procés rebi un tauler (suposant  $n = p$ , on  $p$  és el nombre de processos).
- (b) Suposem que per a implementar l'algorisme en MPI vam crear la següent estructura en C:

```

struct tasca {
    int tauler[81];
    int inicial[81];
    int es_solucio;
};
typedef struct tasca Tasca;

```

Crear un tipus de dades MPI `ttasca` que represente l'estructura anterior.

### Qüestió 3-4

Siga  $A$  un array bidimensional de números reals de doble precisió, de dimensió  $N \times N$ . Defineix un tipus de dades derivades MPI que permeti enviar una submatriu de dimensió  $3 \times 3$ . Per exemple, la submatriu que comença en  $A[0][0]$  serien els elements marcats amb  $\star$ :

$$A = \begin{bmatrix} \star & \star & \star & \cdot & \cdot & \cdot \\ \star & \star & \star & \cdot & \cdot & \cdot \\ \star & \star & \star & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \\ \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot & \cdot \end{bmatrix}.$$

- Realitza les corresponents crides per a l'enviament des de  $P_0$  i la recepció en  $P_1$  del bloc de la figura.
- Indica què caldria modificar en el codi anterior perquè el bloc enviat per  $P_0$  siga el que comença en la posició  $(0,3)$ , i que es rebi en  $P_1$  sobre el bloc que comença en la posició  $(3,0)$ .

### Qüestió 3-5

El següent programa paral·lel MPI deu calcular la suma de dues matrius  $A$  i  $B$  de dimensions  $M \times N$  utilitzant una distribució cíclica de files, suposant que el nombre de processos  $p$  és divisor de  $M$  i tenint en compte que  $P_0$  té emmagatzemades inicialment les matrius  $A$  i  $B$ .

```

int p, rank, i, j, mb;
double A[M][N], B[M][N], A1[M][N], B1[M][N];

MPI_Init(&argc, &argv);
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &p);
MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
if (rank==0) llegir(A,B);

/* (a) Repartiment cíclic de files d'A i B */
/* (b) Càlcul local de A1+B1 */
/* (c) Recollida de resultats en el procés 0 */

if (rank==0) escriure(A);
MPI_Finalize();

```

- Implementa el repartiment cíclic de files de les matrius  $A$  i  $B$ , sent  $A1$  i  $B1$  les matrius locals. Per a realitzar aquesta distribució deus o bé definir un nou tipus de dades de MPI o bé usar comunicacions col·lectives.
- Implementa el càlcul local de la suma  $A1+B1$ , emmagatzemant el resultat en  $A1$ .
- Escriu el codi necessari perquè  $P_0$  emmagatzeme en  $A$  la matriu  $A + B$ . Per a açò,  $P_0$  ha de rebre de la resta de processos les matrius locals  $A1$  obtingudes en l'apartat anterior.

### Qüestió 3-6

Implementa una funció on, donada una matriu  $A$  de  $N \times N$  nombres reals i un índex  $k$  (entre  $0$  i  $N-1$ ), la

fila  $k$  i la columna  $k$  de la matriu es comuniquen des del procés 0 a la resta de processos (sense comunicar cap altre element de la matriu). La capçalera de la funció seria així:

```
void bcast_fila_col(double A[N][N], int k)
```

Hauràs de crear i usar un tipus de dades que represente una columna de la matriu. No és necessari que s'envien juntes la fila i la columna. Es poden enviar per separat.

### Qüestió 3-7

Es vol distribuir entre 4 processos una matriu quadrada d'ordre  $2N$  ( $2N$  files per  $2N$  columnes) definida a blocs com

$$A = \begin{pmatrix} A_{00} & A_{01} \\ A_{10} & A_{11} \end{pmatrix},$$

on cada bloc  $A_{ij}$  correspon a una matriu quadrada d'ordre  $N$ , de manera que es vol que el procés  $P_0$  emmagatzeme localment la matriu  $A_{00}$ ,  $P_1$  la matriu  $A_{01}$ ,  $P_2$  la matriu  $A_{10}$  i  $P_3$  la matriu  $A_{11}$ .

Per exemple, la següent matriu amb  $N = 2$  quedaria distribuïda com es mostra:

$$A = \left( \begin{array}{cc|cc} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 5 & 6 & 7 & 8 \\ \hline 9 & 10 & 11 & 12 \\ 13 & 14 & 15 & 16 \end{array} \right) \quad \begin{array}{l} \text{En } P_0: \begin{pmatrix} 1 & 2 \\ 5 & 6 \end{pmatrix} \quad \text{En } P_1: \begin{pmatrix} 3 & 4 \\ 7 & 8 \end{pmatrix} \\ \text{En } P_2: \begin{pmatrix} 9 & 10 \\ 13 & 14 \end{pmatrix} \quad \text{En } P_3: \begin{pmatrix} 11 & 12 \\ 15 & 16 \end{pmatrix} \end{array}$$

- (a) Implementa una funció que realitzi la distribució esmentada, definint per a açò el tipus de dades MPI necessari. La capçalera de la funció seria:

```
void comunica(double A[2*N][2*N], double B[N][N])
```

on  $A$  és la matriu inicial, emmagatzemada en el procés 0, i  $B$  és la matriu local on cada procés ha de emmagatzemar el bloc que li corresponga de  $A$ .

Nota: es pot assumir que el nombre de processos del comunicador és 4.

- (b) Calcula el temps de comunicacions.

### Qüestió 3-8

Desenvolupa una funció que servisca per a enviar una submatriu des del procés 0 al procés 1, on quedarà emmagatzemada en forma de vector. S'ha d'utilitzar un nou tipus de dades, de manera que s'utilitzi un únic missatge. Recordeu que les matrius en  $C$  estan emmagatzemades en memòria per files.

La capçalera de la funció serà així:

```
void envia(int m,int n,double A[M][N],double v[MAX],MPI_Comm comm)
```

Nota: s'assumeix que  $m \cdot n \leq \text{MAX}$  i que la submatriu a enviar comença en l'element  $A[0][0]$ .

Exemple amb  $M = 4$ ,  $N = 5$ ,  $m = 3$ ,  $n = 2$ :

$$\begin{array}{ccccc} & \text{A (en } P_0) & & & \text{v (en } P_1) \\ \hline 1 & 2 & 0 & 0 & 0 \\ 3 & 4 & 0 & 0 & 0 \\ 5 & 6 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \end{array} \rightarrow 1 \ 2 \ 3 \ 4 \ 5 \ 6$$

### Qüestió 3-9

Es pretén distribuir amb MPI els blocs quadrats de la diagonal d'una matriu quadrada de dimensió  $3 \cdot \text{DIM}$  entre 3 processos. Si la matriu fora de dimensió 6 ( $\text{DIM}=2$ ), la distribució seria com s'exemplifica:

$$\begin{pmatrix} a_{00} & a_{01} & \dots & \dots & \dots & \dots \\ a_{10} & a_{11} & \dots & \dots & \dots & \dots \\ \dots & \dots & a_{22} & a_{23} & \dots & \dots \\ \dots & \dots & a_{32} & a_{33} & \dots & \dots \\ \dots & \dots & \dots & \dots & a_{44} & a_{45} \\ \dots & \dots & \dots & \dots & a_{54} & a_{55} \end{pmatrix} \rightarrow \begin{matrix} P_0 \\ P_1 \\ P_2 \end{matrix} \begin{bmatrix} a_{00} & a_{01} \\ a_{10} & a_{11} \\ a_{22} & a_{23} \\ a_{32} & a_{33} \\ a_{44} & a_{45} \\ a_{54} & a_{55} \end{bmatrix}$$

Realitza una funció que permeti enviar els blocs amb el mínim nombre de missatges. Es proporciona la definició de la capçalera de la funció per a facilitar la implementació. El procés 0 té en **A** la matriu completa i després de la crida a la funció s'ha de tenir en **Alc1** de cada procés el bloc que li correspon. Utilitza primitives de comunicació punt a punt.

```
void SendBAD(double A[3*DIM][3*DIM], double Alc1[DIM][DIM]) {
```

### Qüestió 3-10

Donada una matriu de **NF** files i **NC** columnes, inicialment emmagatzemada en el procés 0, es vol fer un repartiment de la mateixa per blocs de columnes entre els processos 0 i 1, de manera que les primeres **NC/2** columnes es quedin en el procés 0 i la resta vagin al procés 1 (suposarem que **NC** és parell).

Implementa una funció amb la següent capçalera, que faci el repartiment indicat mitjançant MPI, definint el tipus de dades necessari perquè els elements que li toquen al procés 1 es transmeten mitjançant un sol missatge. Quan la funció acabe, tant el procés 0 com l'1 hauran de tindre en **Aloc** el bloc de columnes que els toca. És possible que el nombre de processos siga superior a 2. En eixe cas sols el 0 i l'1 hauran de tindre el seu bloc de matriu en **Aloc**.

```
void distribueix(double A[NF][NC], double Aloc[NF][NC/2])
```

### Qüestió 3-11

Es vol implementar una operació de comunicació entre 3 processos MPI en la qual el procés  $P_0$  té emmagatzemada una matriu **A** de dimensió  $N \times N$ , i ha d'enviar al procés  $P_1$  la submatriu formada per les files d'índex parell, i al procés  $P_2$  la submatriu formada per les files d'índex imparell. S'hauran d'utilitzar tipus de dades derivats de MPI per tal de realitzar el menor nombre possible d'enviaments. Cada matriu recollida en  $P_1$  i  $P_2$  haurà de quedar emmagatzemada en la matriu local **B** de dimensió  $N/2 \times N$ . Nota: Es pot assumir que  $N$  és un nombre parell.

Exemple: Si la matriu emmagatzemada en  $P_0$  és

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 5 & 6 & 7 & 8 \\ 9 & 10 & 11 & 12 \\ 13 & 14 & 15 & 16 \end{pmatrix}$$

la matriu recollida per  $P_1$  haurà de ser

$$B = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ 9 & 10 & 11 & 12 \end{pmatrix}$$

i la matriu recollida per  $P_2$  haurà de ser

$$B = \begin{pmatrix} 5 & 6 & 7 & 8 \\ 13 & 14 & 15 & 16 \end{pmatrix}.$$

(a) Implementa una funció amb la següent capçalera per a fer l'operació descrita:

```
void comunica(double A[N][N], double B[N/2][N])
```



(b) Calcula el temps de comunicacions.

### Qüestió 3-12

Implementa una funció en C per a enviar a tots els processos les tres diagonals principals d'una matriu, sense tindre en compte ni la primera ni l'última fila. Per exemple, per a una matriu de grandària 6 s'haurien d'enviar els elements marcats amb x:

```
+ + + + +
x x x + + +
+ x x x + +
+ + x x x +
+ + + x x x
+ + + + +
```

S'ha de fer definint un nou tipus de dades MPI que permeti enviar el bloc tridiagonal indicat utilitzant un sol missatge. Recorda que en C les matrius s'emmagatzemen en memòria per files. Utilitza esta capçalera per a la funció:

```
void envia_tridiagonal(double A[N][N], int root, MPI_Comm comm)
```

on

- N es el nombre de files i columnes de la matriu.
- A és la matriu amb les dades a enviar (en el procés que envia les dades) i la matriu on s'hauran de rebre (en la resta de processos).
- El paràmetre `root` indica quin procés té inicialment en la seua matriu A les dades que s'han d'enviar a la resta de processos.
- `comm` és el comunicador que engloba tots els processos que hauran d'acabar tenint la part tridiagonal de A.

Per exemple, si es fera la crida a la funció:

```
envia_tridiagonal(A, 5, comm);
```

el procés 5 seria el que té les dades vàlides en A a l'entrada a la funció, i a l'eixida tots els processos de `comm` haurien de tindre la part tridiagonal (menys la primera i última files).

### Qüestió 3-13

El següent fragment de codi MPI implementa un algoritme en el que cada procés calcula una matriu de M files i N columnes, i totes eixes matrius s'arreglen en el procés  $P_0$  formant una matriu global de M files i  $N \cdot p$  columnes (on p és el nombre de processos), de forma que les columnes de  $P_1$  apareixen a continuació de les de  $P_0$ , després les de  $P_2$ , i així successivament.

```
int rank, i, j, k, p;
double alocal[M][N];
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &p);
MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
/* initialization of alocal omitted here */
if (rank==0) {
    double aglobal[M][N*p];
    /* copy part belonging to P0 */
    for (i=0; i<M; i++)
        for (j=0; j<N; j++)
            aglobal[i][j] = alocal[i][j];
    /* receive data from other processes */
}
```

```

    for (k=1;k<p;k++)
        for (i=0;i<M;i++)
            MPI_Recv(&aglobal[i][k*N],N,MPI_DOUBLE,k,33,MPI_COMM_WORLD,MPI_STATUS_IGNORE);
    write(p,aglobal);
} else {
    for (i=0;i<M;i++)
        MPI_Send(&alocal[i][0],N,MPI_DOUBLE,0,33,MPI_COMM_WORLD);
}

```

- Modifiqueu el codi per tal que cada procés envie un únic missatge, en lloc d'un missatge per cada fila de la matriu. Per a fer-ho, s'haurà de definir un tipus de dades MPI per a la recepció.
- Calculeu el temps de comunicació tant de la versió original com de la modificada.

### Qüestió 3-14

Es vol distribuir una matriu  $A$  de  $F$  files i  $C$  columnes entre els processos d'un comunicador MPI, utilitzant una distribució per blocs de columnes. El nombre de processos és  $C/2$  on  $C$  és parell, de manera que la matriu local  $A_{loc}$  de cada procés tindrà 2 columnes.

Implementa una funció amb la següent capçalera que realitzi la distribució esmentada, utilitzant comunicació punt a punt. La matriu  $A$  es troba inicialment en el procés 0, i en acabar la funció cada procés haurà de tindre en  $A_{loc}$  la part local que li corresponga de la matriu.

S'ha d'utilitzar el tipus de dades MPI adequat per a que només s'envie un missatge per procés.

```
void distrib(double A[F][C], double Aloc[F][2], MPI_Comm com)
```

### Qüestió 3-15

Es vol implementar en MPI l'enviament pel procés 0 (i recepció en la resta de processos) de la diagonal principal i l'antidiagonal d'una matriu  $A$ , emprant per a tal fi tipus de dades derivades (un per a cada tipus de diagonal) i la menor quantitat possible de missatges. Suposarem que:

- $N$  és una constant coneguda.
- Els elements de la diagonal principal són:  $A_{0,0}, A_{1,1}, A_{2,2}, \dots, A_{N-1,N-1}$ .
- Els elements de l'antidiagonal són:  $A_{0,N-1}, A_{1,N-2}, A_{2,N-3}, \dots, A_{N-1,0}$ .
- Només el procés 0 té la matriu  $A$  i enviarà les diagonals esmentades completes a la resta de processos.

Un exemple per a una matriu de grandària  $N = 5$  seria:  $A = \begin{pmatrix} * & & & & * \\ & * & & * & \\ & & * & & \\ & * & & * & \\ * & & & & * \end{pmatrix}$

- Completeu la següent funció, on els processos de l'1 en avant emmagatzemen sobre la matriu  $A$  les diagonals rebudes:

```
void sendrecv_diagonals(double A[N][N]) {
```

- Completeu esta altra funció, variant de l'anterior, on tots els processos (incloent el procés 0) emmagatzemaran sobre els vectors `prin` i `anti` les corresponents diagonals:

```
void sendrecv_diagonals(double A[N][N], double prin[N], double anti[N]) {
```

### Qüestió 3-16

Es vol repartir una matriu de  $M$  files i  $N$  columnes, que es troba en el procés 0, entre 4 processos

mitjançant un repartiment per columnes cíclic. Com exemple es mostra el cas d'una matriu de 6 files i 8 columnes.

$$\begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 & 8 \\ 11 & 12 & 13 & 14 & 15 & 16 & 17 & 18 \\ 21 & 22 & 23 & 24 & 25 & 26 & 27 & 28 \\ 31 & 32 & 33 & 34 & 35 & 36 & 37 & 38 \\ 41 & 42 & 43 & 44 & 45 & 46 & 47 & 48 \\ 51 & 52 & 53 & 54 & 55 & 56 & 57 & 58 \end{bmatrix}$$

Quedaria repartida de la següent forma:

$$P_0 = \begin{bmatrix} 1 & 5 \\ 11 & 15 \\ 21 & 25 \\ 31 & 35 \\ 41 & 45 \\ 51 & 55 \end{bmatrix}, \quad P_1 = \begin{bmatrix} 2 & 6 \\ 12 & 16 \\ 22 & 26 \\ 32 & 36 \\ 42 & 46 \\ 52 & 56 \end{bmatrix}, \quad P_2 = \begin{bmatrix} 3 & 7 \\ 13 & 17 \\ 23 & 27 \\ 33 & 37 \\ 43 & 47 \\ 53 & 57 \end{bmatrix}, \quad P_3 = \begin{bmatrix} 4 & 8 \\ 14 & 18 \\ 24 & 28 \\ 34 & 38 \\ 44 & 48 \\ 54 & 58 \end{bmatrix}$$

Implementeu una funció en MPI que realitzi, mitjançant primitives punt a punt i de la forma més eficient possible, l'enviament i recepció de l'esmentada matriu. Nota: La recepció de la matriu haurà de fer-se en una matriu compacta (en `lmat`), com mostra l'exemple anterior. Nota: El nombre de columnes se suposa que es un múltiple exacte de 4 i es reparteix sempre entre 4 processos.

Per a la implementació es recomana utilitzar la següent capçalera:

```
int MPI_Reparte_col_cic(float mat[M][N], float lmat[M][N/4])
```