#### МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

#### ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

#### НОВОСИБИРСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет информационных технологий Кафедра параллельных вычислений

#### ОТЧЕТ

#### О ВЫПОЛНЕНИИ ПРАКТИЧЕСКОЙ РАБОТЫ

ИГРА «ЖИЗНЬ» ДЖОНА КОНВЕЯ

Студентки 2 курса, группы 21205

Евдокимовой Дари Евгеньевны

Направление 09.03.01 – «Информатика и вычислительная техника»

Преподаватель: Кандидат технических наук, доцент А.Ю. Власенко

# СОДЕРЖАНИЕ

ЦЕЛЬ	3
ЗАДАНИЕ	
ОПИСАНИЕ РАБОТЫ	
ЗАКЛЮЧЕНИЕ	6
Приложение 1. Листинг последовательной программы	7
Приложение 2. Листинг параллельной программы	.11
Приложение 3. Скрипт для запуска параллельной программы	.18
Приложение 4. Результаты замеров выполнения работы на кластере	.19
Приложение 6. Графики результатов вычислений	.20
Приложение 7. Скрины из traceanalyzer	.25

#### ЦЕЛЬ

1 Практическое освоение методов реализации алгоритмов мелкозернистого параллелизма на крупноблочном параллельном вычислительном устройстве на примере реализации клеточного автомата «Игра "Жизнь" Дж. Конвея» с использованием неблокирующих коммуникаций библиотеки МРІ.

#### ЗАДАНИЕ

- 1 Написать параллельную программу на языке C/C++ с использованием MPI, реализующую клеточный автомат игры "Жизнь" с завершением программы по повтору состояния клеточного массива в случае одномерной декомпозиции массива по строкам и с циклическими границами массива. Проверить корректность исполнения алгоритма на различном числе процессорных ядер и различных размерах клеточного массива, сравнив с результатами, полученными для исходных данных вручную.
- 2 Измерить время работы программы при использовании различного числа процессорных ядер: 1, 2, 4, 8, 16 . Размеры клеточного массива X и Y подобрать таким образом, чтобы решение задачи на одном ядре занимало не менее 30 секунд. Построить графики зависимости времени работы, ускорения и эффективности распараллеливания от числа используемых ядер.
- 3 Произвести профилирование программы и выполнить ее оптимизацию. Попытаться достичь 50-процентной эффективности параллельной реализации на 16 ядрах для выбранных X и Y.
- 4 Составить отчет, содержащий исходные коды разработанных программ и построенные графики.

#### ОПИСАНИЕ РАБОТЫ

- 1 Был создан файл *sequential.cpp*, в котором написана последовательная программа реализации клеточного автомата. Полный компилируемый листинг программы см. в Приложении 1.
- 2 Был создан файл *parallel.cpp*, в котором была реализована параллельная программа реализации клеточного автомата с помощью MPI. Полный компилируемый листинг программы см. Приложение 2.
- 3 Как проверялась корректность работы исполнения программы?

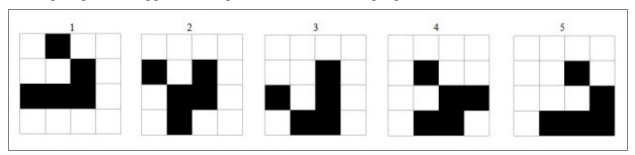


Рис 1. Глайдер

В качестве исходной фигуры на автомате был выбран глайдер (парусник). Это фигура, в которой единицами инициализированы пять клеток (1,2), (2,3), (3,1), (3,2) и (3,3), согласно рис. 1. Такая конфигурация с периодом в 4 итерации воспроизводит саму себя со смещением на одну клетку по диагонали вправо-вниз.

Через сколько итераций глайдер на поле размером X \* Y вернется в исходное состояние? Ответ: через 4 \* HOK(X, Y) итераций.

- 4 В программе для тестирования использовалась матрица размером 300 \* 300. Глайдер вернется (1й раз) в исходное состояние через 4 \* HOK(300, 300) = 1200 итераций.
- 5 Скрипты для запуска на кластере смотреть в Приложении 3.
- 6 Результаты работы программы представлены в таблице 1. Скрины с кластера смотреть в Приложении 4.

Таблица 1. Результаты замеров времени

Количество процессов	Время работы, сек
1	75.262
2	83.9337
4	52.1971
8	28.3995
12	19.3388
16	14.6773

- 7 График зависимости времени, ускорения и эффективности смотреть в Приложении 6.
- 8 Профилирование было сделано на кафедральном сервере.

Команда для компиляции (не на кластере!):

mpicxx -o parallel parallel.cpp
mpirun -trace -n 16 ./parallel 300 300
traceanalyzer parallel.stf

3десь 16 — число процессов, 300 — размеры матрицы.

9 Скрины смотреть в приложении 7.

### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В ходе работы мы смогли «распараллелить» программу для реализации клеточного автомата «Жизнь» Дж. Конвея с использованием неблокирующих коммуникаций библиотеки MPI.

### Приложение 1. Листинг последовательной программы

```
#include <fstream>
#include <iostream>
void generateGlider(int *data, int rows, int columns) {
 data[0 * columns + 1] = 1;
 data[1 * columns + 2] = 1;
 data[2 * columns + 0] = 1;
 data[2 * columns + 1] = 1;
 data[2 * columns + 2] = 1;
void printMatrixToFile(int *data, int rows, int columns,
              std::fstream &file) {
 for (int i = 0; i < rows; ++i) {
  for (int j = 0; j < \text{columns}; ++j) {
    file << data[i * columns + j] << " ";
  file << "\n";
 }
void copyMatrix(int *dest, int *src, int rows, int columns) {
 for (int i = 0; i < rows; ++i) {
  for (int j = 0; j < \text{columns}; ++j) {
   dest[i * columns + j] = src[i * columns + j];
// x - rows, y - columns
int countNeighbors(int *data, int rows, int columns, int xMatr,
            int yMatr) {
 int sum = 0;
 for (int i = -1; i < 2; ++i) { // rows
  for (int j = -1; j < 2; ++j) { // columns
    int currRow = (xMatr + i + rows) \% rows;
    int currColumn = (yMatr + j + columns) % columns;
   sum += data[currRow * columns + currColumn];
  }
 sum -= data[xMatr * columns + yMatr]; // cell itself
 // std::cout << "SUMMA is: " << sum << std::endl << std::endl;
 return sum;
```

```
}
void computeNextGeneration(int *oldData, int *nextData, int rows,
                 int columns) {
 for (int i = 0; i < rows; ++i) {
  for (int j = 0; j < \text{columns}; ++j) {
    int state = oldData[i * columns + j];
   // std::cout << i << " " << j << " ";
    int neighborsAmount =
      countNeighbors(oldData, rows, columns, i, j);
    if (state == 0 \&\& neighborsAmount == 3) {
     nextData[i * columns + j] = 1;
    } else if (state == 1 &&
          (neighborsAmount < 2 \parallel neighborsAmount > 3)) {
     nextData[i * columns + j] = 0;
    } else {
     nextData[i * columns + j] = oldData[i * columns + j] = state;
bool equalsToPrevEvolution(int *prevMatr, int *currMatrix, int rows,
                 int columns) {
 for (int i = 0; i < rows; i++) {
  for (int j = 0; j < \text{columns}; j++) {
   if (currMatrix[i * columns + j] != prevMatr[i * columns + j]) {
     return false;
 return true;
int main(int argc, char **argv) {
 if (argc != 3) {
  std::cout << "Bad amount of arguments!\n"
         <= "Enter rows amount, then enter columns amount.\n"
         << std::endl;
  return 0;
 const int rowsAmount = atoi(argv[1]);
 const int columnsAmount = atoi(argv[2]);
 std::fstream inputFile;
 inputFile.open("start.txt",
```

```
std::ios::in | std::ios::out | std::ios::trunc);
if (!inputFile) {
 std::cout << "Can't open input file\n";
 return 0:
int *currentGen = new int[rowsAmount * columnsAmount]();
generateGlider(currentGen, rowsAmount, columnsAmount);
printMatrixToFile(currentGen, rowsAmount, columnsAmount, inputFile);
std::fstream outputFile:
outputFile.open("end.txt", std::ios::out | std::ios::trunc);
if (!outputFile) {
 std::cout << "Can't open output file\n";
 delete[] currentGen;
 inputFile.close();
 return 0;
outputFile << "start matrix -----" << std::endl;
printMatrixToFile(currentGen, rowsAmount, columnsAmount,
           outputFile);
int *nextGen = new int[rowsAmount * columnsAmount]();
const long maxIterations = 1000;
int **historyOfEvolution = new int *[maxIterations]();
int iterCurr = 0;
bool repeated = false;
while (iterCurr < maxIterations && !repeated) {
 historyOfEvolution[iterCurr] = new int[rowsAmount * columnsAmount]();
 copyMatrix(historyOfEvolution[iterCurr], currentGen, rowsAmount,
        columnsAmount);
 computeNextGeneration(currentGen, nextGen, rowsAmount,
              columnsAmount);
 outputFile << "after iter: " << iterCurr <<
 "_____"
       << std::endl;
 printMatrixToFile(nextGen, rowsAmount, columnsAmount,
 outputFile);
 copyMatrix(currentGen, nextGen, rowsAmount, columnsAmount);
 for (int i = iterCurr; i > -1; --i) {
```

```
if (equalsToPrevEvolution(historyOfEvolution[i], nextGen, rowsAmount,
                   columnsAmount)) {
   // std::cout << "iter " << iterCurr << ": equals" <<
   // std::endl; // in real: iter + 1
   repeated = true;
   break;
 iterCurr++;
 // std::cout << "curr iteration: " << iterCurr << std::endl;
if(repeated) {
 std::cout << "First repeat of cell automat stage after: "
  << iterCurr << " iterCurr" << std::endl;
else {
 std::cout << "Finished after iteration: " << iterCurr << std::endl;
inputFile.close();
outputFile.close();
delete[] currentGen;
delete[] nextGen;
for (int i = 0; i < maxIterations; i++) {
 delete[] historyOfEvolution[i];
delete[] historyOfEvolution;
return 0;
```

### Приложение 2. Листинг параллельной программы

```
#include "mpi.h"
#include <iostream>
#include <iterator>
#include <vector>
void generateGlider(bool *extendedPartMatr, int columnsAmount) {
 std::fill(startMatrix, startMatrix + columnsAmount * rowsAmount,
 extendedPartMatr[0 * columnsAmount + 1] = true;
 extendedPartMatr[1 * columnsAmount + 2] = true;
 extendedPartMatr[2 * columnsAmount + 0] = true;
 extendedPartMatr[2 * columnsAmount + 1] = true;
 extendedPartMatr[2 * columnsAmount + 2] = true;
bool equalsMatrices(const bool *first, const bool *second,
            int realStart, int realEnd) {
 for (int i = realStart; i < realEnd; ++i) {
  if (first[i] != second[i]) {
   return false;
 return true;
void calcStopVectors(std::vector<bool *> historyOfEvolution,
            bool *stopVector, bool *extendedPartMatr,
            int rowsAmount, int columnsAmount) {
 int vectorSize = historyOfEvolution.size() - 1;
 auto it = historyOfEvolution.begin();
 for (int i = 0; i < vectorSize; ++i) {
  stopVector[i] =
    equalsMatrices(*it, extendedPartMatr, columnsAmount,
              columnsAmount * (rowsAmount + 1));
  it++;
bool isStop(int rowsAmount, int columnsAmount,
       const bool *stopMatrix) {
 for (int i = 0; i < \text{columnsAmount}; ++i) {
  bool stop = true;
  for (int j = 0; j < rowsAmount; ++j) {
   stop &= stopMatrix[j * columnsAmount + i];
  if (stop)
   return true;
```

```
return false;
int countNeighbors(bool *oldData, int columnsAmount, int i, int j) {
 int neighboirsAmount =
   (oldData[i * columnsAmount + (j + 1) % columnsAmount]) +
   (oldData[i * columnsAmount +
        (j + columnsAmount - 1) % columnsAmount]) +
   (oldData[(i+1) * columnsAmount + (j+1) % columnsAmount]) +
   (oldData[(i + 1) * columnsAmount +
        (j + columnsAmount - 1) % columnsAmount]) +
   (oldData[(i-1) * columnsAmount + (j+1) % columnsAmount]) +
   (oldData[(i - 1) * columnsAmount +
        (j + columnsAmount - 1) % columnsAmount]) +
   (oldData[(i + 1) * columnsAmount + j]) +
   (oldData[(i - 1) * columnsAmount + j]);
return neighboirsAmount;
void computeNextGeneration(bool *oldData, bool *nextData,
               int rowsAmount, int columnsAmount) {
 for (int i = 1; i < rowsAmount - 1; ++i) {
  for (int j = 0; j < columnsAmount; ++j) {
   int state = oldData[i * columnsAmount + i];
   int neighborsAmount =
     countNeighbors(oldData, columnsAmount, i, j);
   if (state = 0 \&\& neighborsAmount = 3) {
    nextData[i * columnsAmount + j] = 1;
   } else if (state == 1 \&\&
         (neighborsAmount < 2 \parallel neighborsAmount > 3)) {
    nextData[i * columnsAmount + j] = 0;
   } else {
    nextData[i * columnsAmount + j] =
      oldData[i * columnsAmount + j] = state;
int *countElemsNumInEachProc(int amountOfProcs, int rows,
                 int columns) {
int *elemsNum = new int[amountOfProcs];
 int basicRowsCount = rows / amountOfProcs;
 int restRowsCount = rows % amountOfProcs;
 for (int i = 0; i < amountOfProcs; <math>i++) {
```

```
elemsNum[i] = basicRowsCount * columns;
  if (restRowsCount > 0) {
   elemsNum[i] += columns;
   --restRowsCount;
 return elemsNum;
int *countRowsInEachProcess(const int *elementsNumberArr,
                int amountOfProcs, int columns) {
 int *rowsNumArr = new int[amountOfProcs];
 for (int i = 0; i < amountOfProcs; <math>i++) {
  rowsNumArr[i] = elementsNumberArr[i] / columns;
 return rowsNumArr;
int *createElemsOffsetArr(const int *elemsNum, int amountOfProcs) {
 int *elementsOffsetArray = new int[amountOfProcs];
 int elementsOffset = 0;
 for (int i = 0; i < amountOfProcs; <math>i++) {
  elementsOffsetArray[i] = elementsOffset;
  elementsOffset += elemsNum[i];
 return elementsOffsetArray;
int *createRowsOffsetArr(const int *elementsOffsetArray,
              int amountOfProcs, int rows) {
 int *rowsOffsetArray = new int[amountOfProcs];
 for (int i = 0; i < amountOfProcs; <math>i++) {
  rowsOffsetArray[i] = elementsOffsetArray[i] / rows;
 return rowsOffsetArray;
void startLife(int amountOfProcs, int rankOfCurrProc,
        bool *startMatrix, int rowsAmount, int columnsAmount) {
 // amount of elems, handling each process
 int *elemsInEachProc = countElemsNumInEachProc(amountOfProcs, rowsAmount,
                       columnsAmount);
 // amount of rows, which each process handles
 int *rowsNumArr =
   countRowsInEachProcess(elemsInEachProc, amountOfProcs, columnsAmount);
 // count, from which element data sends to each process
 int *offset = createElemsOffsetArr(elemsInEachProc, amountOfProcs);
```

```
// count, from which row data sends to each process
int *rowsOffsetArray =
  createRowsOffsetArr(offset, amountOfProcs, rowsAmount);
// if (rankOfCurrProc == 0) {
// for (int i = 0; i < amountOfProcs; i++) {
    std::cout << i << ": " << rowsNumArr[i] << std::endl;
// }
// }
bool *extendedPartMatr =
  new bool[elemsInEachProc[rankOfCurrProc] + columnsAmount * 2];
bool *basePartMatr = extendedPartMatr + columnsAmount;
MPI Scatterv(startMatrix, elemsInEachProc, offset, MPI C BOOL, basePartMatr,
       elemsInEachProc[rankOfCurrProc], MPI C BOOL, 0, MPI COMM WORLD);
int prevRank = (rankOfCurrProc + amountOfProcs - 1) % amountOfProcs;
int nextRank = (rankOfCurrProc + 1) % amountOfProcs;
std::vector<bool *> historyOfEvolution;
int iteration = 0:
bool stop = false;
while (!stop) {
 bool *extendedNextPartMatr =
   new bool[elemsInEachProc[rankOfCurrProc] + 2 * columnsAmount];
 bool *baseNextPartMatr = extendedNextPartMatr + columnsAmount;
 historyOfEvolution.push back(extendedPartMatr);
 iteration++;
 MPI Request requestSendFirstLine;
 // 1 - initiation of sending first line to the prev core
 MPI Isend(basePartMatr, columnsAmount, MPI C BOOL, prevRank, 1,
       MPI COMM WORLD, &requestSendFirstLine);
 MPI Request requestSendLastLine;
 // 2 - initiation of sending last line the to next core
 MPI Isend(basePartMatr + elemsInEachProc[rankOfCurrProc] - columnsAmount,
       columnsAmount, MPI C BOOL, nextRank, 0, MPI COMM WORLD,
       &requestSendLastLine);
 MPI Request requestGetLastLine;
 // 3 - initiation of receiving last line from the previous
 // core
 MPI Irecv(extendedPartMatr, columnsAmount, MPI C BOOL, prevRank,
       0, MPI COMM WORLD, &requestGetLastLine);
 MPI Request requestGetFirstLine;
```

```
// 4 - initiation of receiving first line from the next core
MPI Irecv(basePartMatr + elemsInEachProc[rankOfCurrProc], columnsAmount,
      MPI C BOOL, nextRank, 1, MPI COMM WORLD,
      &requestGetFirstLine);
// 5 - count vector of stop flags
MPI Request flagsReq;
bool *stopVector;
bool *stopMatrix;
int vectorSize = historyOfEvolution.size() - 1;
if (vectorSize > 1) {
 stopVector = new bool[vectorSize];
 calcStopVectors(historyOfEvolution, stopVector,
          extendedPartMatr, rowsNumArr[rankOfCurrProc],
          columnsAmount);
 stopMatrix = new bool[vectorSize * amountOfProcs];
 // 6 - init changing of stop vectors with all cores
 MPI Iallgather(stopVector, vectorSize, MPI C BOOL,
          stopMatrix, vectorSize, MPI C BOOL,
          MPI COMM WORLD, &flagsReq);
}
// 7 - count stages of rows, except first and last line
computeNextGeneration(basePartMatr, baseNextPartMatr,
             rowsNumArr[rankOfCurrProc], columnsAmount);
MPI Status status;
// 8 - wait end sending 1st line to prev core
MPI Wait(&requestSendFirstLine, &status);
// 9 - wait end of receiving from the 3rd step
MPI Wait(&requestGetLastLine, &status);
// 10 - count stages of the first line
computeNextGeneration(extendedPartMatr, extendedNextPartMatr, 3,
             columnsAmount);
// 11 - wait end sending last line to the next core
MPI Wait(&requestSendLastLine, &status);
// 12 - wait end receiving
MPI Wait(&requestGetFirstLine, &status);
// 13 - count stages of the last line
computeNextGeneration(
  basePartMatr +
    (rowsNumArr[rankOfCurrProc] - 2) * columnsAmount,
```

```
baseNextPartMatr +
       (rowsNumArr[rankOfCurrProc] - 2) * columnsAmount,
    3, columnsAmount);
  if (vectorSize > 1) {
   // 14 - wait end of exchanging stop vectors with each other
   // process
   MPI Wait(&flagsReq, &status);
   // 15 - compare vectors of stop
   stop = isStop(amountOfProcs, vectorSize, stopMatrix);
   delete[] stopVector;
   delete[] stopMatrix;
  if (stop) {
   break;
  extendedPartMatr = extendedNextPartMatr;
  basePartMatr = baseNextPartMatr;
 if (rankOfCurrProc == 0)  {
  std::cout << "Repeat after: " << iteration - 1 << " iterations"
        << std::endl;
 }
 for (auto matrix : historyOfEvolution) {
  delete[] matrix;
 historyOfEvolution.clear();
 delete[] offset;
 delete[] elemsInEachProc;
int main(int argc, char *argv[]) {
 if (argc != 3) {
  std::cout
    << "Bad amount of arguments!\n"</pre>
    << "Enter rowsAmount amount, then enter columns amount.\n"
    << std::endl;
  return 0;
 const int rowsAmount = std::atoi(argv[1]);
 const int columnsAmount = std::atoi(argv[2]);
 MPI Init(&argc, &argv);
```

```
int amountOfProcs, rankOfCurrProc;
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, & amountOfProcs);
MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &rankOfCurrProc);
bool *startMatrix = nullptr;
if (rankOfCurrProc == 0) {
 startMatrix = new bool[rowsAmount * columnsAmount];
 generateGlider(startMatrix, columnsAmount);
double startt = MPI Wtime();
startLife(amountOfProcs, rankOfCurrProc, startMatrix, rowsAmount,
     columnsAmount);
double endt = MPI_Wtime();
if (rankOfCurrProc == 0)  {
 std::cout << "Time taken: " << endt - startt << " sec."
       << std::endl;
if (rankOfCurrProc == 0)
 delete[] startMatrix;
MPI Finalize();
return 0;
```

### Приложение 3. Скрипт для запуска параллельной программы

```
#!/bin/bash
#PBS -l walltime=00:05:00
#PBS -l select=2:ncpus=8:mpiprocs=8:mem=10000m
#PBS -m n
#PBS -N task_life
cd $PBS_0_WORKDIR
MPI_NP=$(wc -l $PBS_NODEFILE | awk '{ print $1 }')
echo "Number of MPI process: $MPI_NP"
mpiicpc -00 parallel.cpp -o parallel -std=c++14
mpirun -hostfile $PBS_NODEFILE -np $MPI_NP ./parallel 300 300
```

### Приложение 4. Результаты замеров выполнения работы на кластере

npcuser68@clu:~/mylife> cat task life.o5512263 Number of MPI process: 1 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 75.262 sec. hpcuser68@clu:~/mylife> cat task\_life.o5512266 Number of MPI process: 2 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 83.9337 sec. hpcuser68@clu:~/mylife> cat task life.o5512270 Number of MPI process: 4 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 52.1971 sec. hpcuser68@clu:~/mylife> cat task life.o5512271 Number of MPI process: 8 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 28.3995 sec. hpcuser68@clu:~/mylife> cat task\_life.o5512274 Number of MPI process: 12 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 19.3388 sec. hpcuser68@clu:~/mylife> cat task life.o5512272 Number of MPI process: 16 Repeat after: 1200 iterations Time taken: 14.6773 sec.

## Приложение 6. Графики результатов вычислений

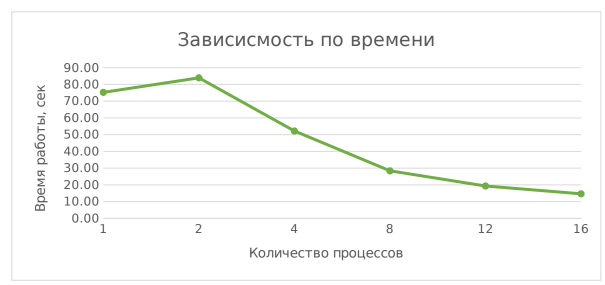


Рис. 1. График зависимости времени от количества процессов



Рис. 2. График ускорения

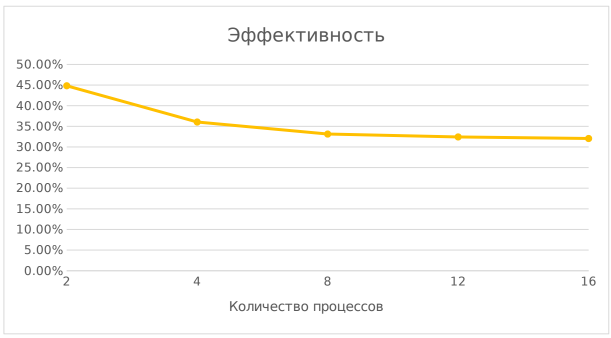


Рис 3. График эффективности

# **Приложение 7.** Скрины из traceanalyzer

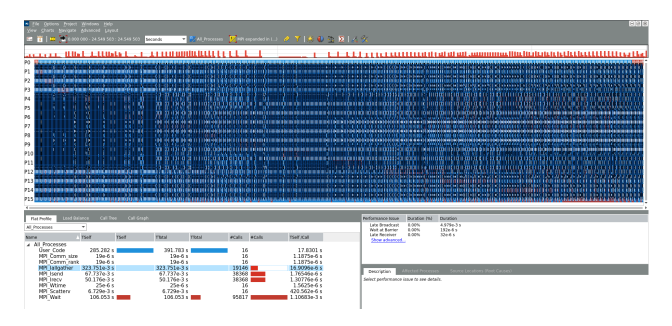


Рис. 1. Общий работы всей программы и общее время работы функций

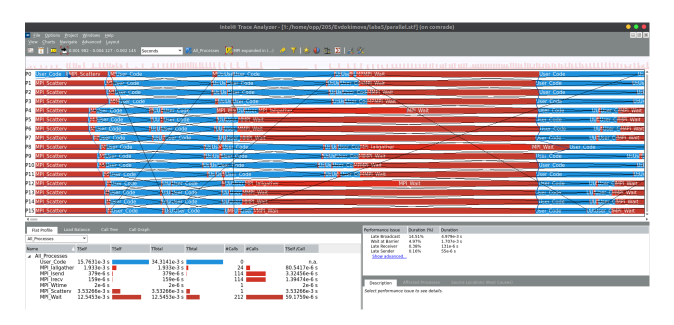


Рис. 2. Начало работы программы

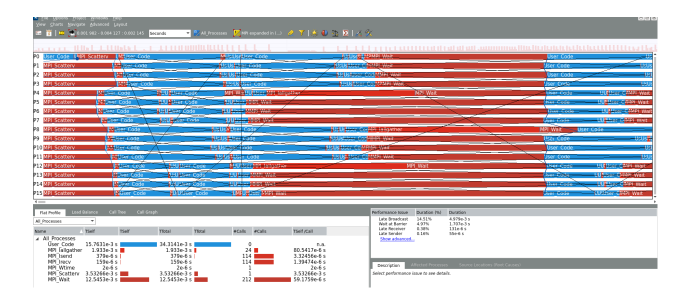


Рис. 3. Использование Allgather

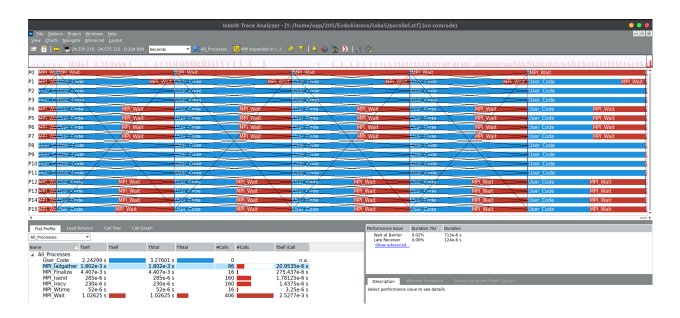


Рис. 4. Окончание работы программы



Рис. 5. Общее время работы функций на диаграмме