Resumo de Modelagem e Avaliação de Desempenho

1. Definições

Processo estocástico: é um conjunto de variáveis aleatórias $X(t), t \in T$ que descreve a evolução de um sistema ao longo do tempo sob influência do acaso

Cada X(t) representa o estado aleatório do sistema no instante t

Espaço Amostral (Ω) : Conjunto de todas as saídas possíveis de um experimento aleatório.

Evento: é um subconjunto qualquer de Ω

Probabilidade Simétrica: é assumir que as saídas possíveis (Experimento ou Ω) são equiprováveis (tem as mesma probabilidade)

Probabilidade Frequencista: a probabilidade P(E) de um evento E é dado pela razão entre o nº de resultados favoráveis e o nº total de resultados

$$P(E) = \lim_{n o \infty} rac{ ext{N}^{ ext{o}} ext{ de ocorrências E}}{n}$$

Probabilidade Condicional: Para eventos A e B, a probabilidade condicional de *A dado B* é definida como

$$\mathbb{P}(A|B) = rac{\mathbb{P}(A\cap B)}{\mathbb{P}(B)}$$

Probabilidade Conjunta (Dependência):

$$\mathbb{P}(A\cap B)=\mathbb{P}(A|B)\cdot\mathbb{P}(B)$$

Independência: Dois eventos A e B são independentes se

$$\mathbb{P}(A \cap B) = \mathbb{P}(A)\mathbb{P}(B)$$

Teorema Probabilidade Total: afirma que, se um conjunto de eventos (B_1, B_2, \ldots, B_n) forma uma **partição** do espaço amostral (isto é, são mutuamente exclusivos e cobrem todo o espaço), então a probabilidade de um evento (A) pode ser expressa como:

$$P(A) = \sum_{i=1}^n P(A \mid B_i) P(B_i)$$

Regra de Bayes: Se A e B são eventos com probabilidade positiva, então

$$P(A|B) = rac{P(B \mid A) \cdot P(A)}{P(B)} \quad P(A|B) = rac{P(A \cap B)}{P(B)}$$

obs:
$$P(A \cap B) = P(A) \cdot (B|A)$$

 $P(A|B) + P(A|B^c) = 1$

Eventos mutuamente exclusivos: $P(A \cup B) = P(A) + P(B)$

Complemento:

• $P(A^c) = 1 - P(A)$

• $(A \cap B)^c = A^c \cup B^c$

• $(A \cup B)^c = A^c \cap B^c$

Função de Massa de Probabilidade (PMF)

Aplica-se a variáveis aleatórias discretas.

Ela fornece a probabilidade de a variável assumir um valor específico:

$$P(X = x) = f(x)$$

Deve satisfazer:

$$0 \leq f(x) \leq 1$$
 e $\sum_{x} f(x) = 1$

Função de Densidade de Probabilidade (PDF)

Aplica-se a variáveis aleatórias contínuas.

Ela descreve a densidade de probabilidade, e não a probabilidade direta.

A probabilidade de X estar em um intervalo [a, b] é:

$$P(a \leq X \leq b) = \int_a^b f(x) \, dx$$

Deve satisfazer:

$$f(x) \geq 0 \quad \mathrm{e} \quad \int_{-\infty}^{\infty} f(x) \, dx = 1$$

Linearidade da Esperança

A linearidade da esperança afirma que a esperança (ou valor esperado) de uma soma de variáveis aleatórias é igual à soma das esperanças individuais, independentemente de haver dependência entre elas:

$$E[aX+bY]=aE[X]+bE[Y]$$

ou, mais geralmente,

$$Eiggl[\sum_{i=1}^n X_iiggr] = \sum_{i=1}^n E[X_i]$$

2. Variáveis Aleatórias Discretas

Modelo Bernoulli

Sucesso ou Fracasso

$$X \sim Ber(p) \qquad (0 $\mathbb{p}_X(x) = p^x (1-p)^{1-x} \quad ext{para } x \in \{0,1\}$$$

- E[X] = P
- Var(X) = P(1 P)

$$ext{PMF:} \qquad \qquad ext{CDF:} \ P(X=x) = egin{cases} p, & x=1 \ 1-p, & x=0 \end{cases} \qquad F(x) = egin{cases} 0, & x < 0 \ 1-p, & 0 \leq x < 1 \ 1, & x \geq 1 \end{cases}$$

Modelo Binomial

 $X \sim Bin(n,p)$

Chama-se de experimento binomial ao experimento que

- consiste em n ensaios de Bernoulli
- cujo ensaios são independentes, e
- ullet para qual a probabilidade de sucessos em casa ensaio é sempre igual a p $\,(0$
- PMF

$$p_X=\mathbb{P}(X=x)=inom{n}{x}$$
 , p^x , $(1-p)^{n-x},$ $inom{n}{x}=rac{n!}{x!(n-x)!}$ $x\in\{0,1,2,\ldots,n\}$

CDF

$$F(k) = \sum_{i=0}^k inom{n}{i} p^i (1-p)^{n-i} = \sum_{y \le k}^k p_x^{(y)}$$

- $E[X] = n \cdot p$
- $Var(X) = n \cdot p \cdot (1-p)$

Modelo Geométrico

 $X \sim Geom(p)$

Número de repetições de um ensaio de Bernoulli com probabilidade de sucesso (0 até ocorrer o primeiro sucesso

PMF:

$$\mathbb{P}(X=x) = p \cdot (1-p)^x \qquad , x \in \mathbb{N}$$

• CDF:

$$F(k) = 1 - (1 - p)^k$$

- $E[X] = \frac{1}{p}$
- $Var(X) = \frac{1-P}{p^2}$

Modelo Poisson

$$X \sim Poi(\lambda)$$

Nº de eventos que ocorrem em um intervalo de tempo ou espaço

• PMF:

$$p(x)=e^{-\lambda}$$
 , $rac{\lambda^x}{x!}, \quad x=\{0,1,2,\ldots\}$

• CDF:

$$F(k) = \sum_{i=0}^k p(x)$$

$$E[X] = Var(x) = \lambda$$

Exponencial

- Descrição: Tempo até o primeiro evento (processo de Poisson).
- PDF:

$$f(x)=\lambda e^{-\lambda x},\quad x\geq 0$$

• CDF:

$$F(x) = 1 - e^{-\lambda x}$$

Uniforme Contínua

Descrição: Todos os valores em $\left[a,b\right]$ igualmente prováveis.

PDF:

$$f(x) = egin{cases} rac{1}{b-a}, & a \leq x \leq b \ 0, & ext{caso contrário} \end{cases}$$

• CDF:

$$F(x) = egin{cases} 0, & x < a \ rac{x-a}{b-a}, & a \leq x < b \ 1, & x \geq b \end{cases}$$

Normal (Gaussiana)

Descrição: Distribuição simétrica em torno da média μ .

PDF:

$$f(x)=rac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}}e^{-rac{(x-\mu)^2}{2\sigma^2}}$$

• CDF:

$$F(x)=\int_{-\infty}^xrac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}}e^{-rac{(t-\mu)^2}{2\sigma^2}}\,dt$$

(sem forma fechada; usa tabelas ou funções computacionais).

3. Relação Poisson \times Exponencial (Processo de Poisson)

A distribuição de Poisson e a distribuição Exponencial estão intimamente ligadas — elas descrevem dois lados do mesmo processo estocástico, o Processo de Poisson.

Processo de Poisson

Modela o número de ocorrências de um evento em um intervalo de tempo:

$$P(N(t) = k) = rac{e^{-\lambda t}(\lambda t)^k}{k!}$$

onde (λ) é a taxa média de eventos por unidade de tempo.

Assim, (N(t)) segue **distribuição de Poisson**.

Tempo entre eventos → Exponencial

O tempo entre dois eventos consecutivos, chamado de tempo de interchegada, segue uma distribuição Exponencial:

$$f_T(t) = \lambda e^{-\lambda t}, \quad t \geq 0$$

com média ($E[T]=1/\lambda$).

Portanto:

- Poisson → quantos eventos ocorrem em um tempo fixo.
- Exponencial → quanto tempo até o próximo evento.

Relação formal

Se os tempos entre eventos (T_1,T_2,\ldots) são independentes e Exponenciais (λ), então o número total de eventos até o tempo (t):

$$N(t) = \max n : T_1 + T_2 + \cdots + T_n \le t$$

segue uma distribuição de Poisson(λt).

E reciprocamente, se (N(t)) é um processo de Poisson, então os tempos entre eventos são **Exponenciais(** λ).

Aspecto	Distribuição	Interpretação
Número de eventos em tempo fixo	Poisson(λt)	Contagem de ocorrências
Tempo entre eventos	Exponencial(λ)	Intervalo entre ocorrências

4. Geração de Amostras Aleatórias

Motivo: Poder simular/observar fenômenos aleatórios

Premissa: Temos um gerador de números uniformemente distribuídos entre 0 e 1: [0,1]

Métodos principais

Método da Transformada Inversa

- Ideia: usar a função de distribuição acumulada (CDF) (F(x)) da variável desejada.
- Passos:
 - (1) Gere ($U \sim \text{Uniforme}(0,1)$);
 - (2) Calcule ($X=F^{-1}(U)$).
- Justificativa: se (U) é uniforme em [0,1], então ($X=F^{-1}(U)$) tem CDF (F(x)).
- Vantagens: simples, exato.
- Limitações: exige que (F^{-1}) tenha forma analítica fácil.

• Exemplo:

Exponencial(
$$\lambda$$
): ($X=-rac{1}{\lambda} {
m ln}(1-U)$).

Método da Aceitação-Rejeição

- Ideia: gerar amostras de uma distribuição difícil usando outra mais simples.
- Passos:
 - (1) Escolha uma distribuição fácil (g(x)) e uma constante (c) tal que ($f(x) \leq c, g(x)$) para todo (x);
 - (2) Gere ($X \sim g(x)$) e ($U \sim U(0,1)$);
 - (3) Aceite (X) se ($U \leq \frac{f(X)}{c,g(X)}$), senão rejeite e repita.
- Vantagens: útil quando (F^{-1}) é complexa.
- **Limitações:** pode ser ineficiente se (*c*) for grande (muitas rejeições).

Método do Vetor (ou Método de Composição)

- Ideia: gerar amostras quando a distribuição é composta ou mistura de várias partes.
- Passos:
 - (1) Escolha qual componente gerar (segundo probabilidades associadas);
 - (2) Gere a amostra da distribuição correspondente.
- Exemplo:

Se (X) vem de uma mistura de duas exponenciais:

$$f(x)=pf_1(x)+(1-p)f_2(x)$$

Então:

- (1) Gere ($U \sim U(0,1)$);
- (2) Se (U < p), gere ($X \sim f_1$); caso contrário, ($X \sim f_2$).
- Aplicação: simulação de sistemas com múltiplos regimes ou processos compostos.

Método	Quando usar	Exemplo típico
Transformada Inversa	CDF invertível	Exponencial, Uniforme
Aceitação–Rejeição	CDF complexa	Normal, Gamma
Vetor (Composição)	Mistura de distribuições	Modelos híbridos, workloads

5. Modelo Híbrido de Amostragem

O método híbrido de amostragem combina dois ou mais métodos de geração de amostras aleatórias (como transformada inversa, aceitação—rejeição e composição) para aproveitar as vantagens de cada um e contornar suas limitações.

Ideia principal

Nem todas as distribuições têm uma forma simples para ($F^{-1}(x)$) (inversa da CDF) ou uma função de densidade (f(x)) que facilite o uso de um único método.

O método híbrido busca dividir o domínio ou estrutura da distribuição e usar o melhor método em cada parte.

Como funciona

- 1. Identificação das regiões ou componentes:
 - a. Partes da distribuição onde (F^{-1}) é simples \rightarrow usa-se **Transformada Inversa**.
 - b. Partes mais complexas → aplica-se **Aceitação–Rejeição** ou **Composição**.

2. Combinação dos resultados:

a. As amostras geradas de cada parte são reunidas para formar um conjunto completo que segue a distribuição alvo.

Vantagens

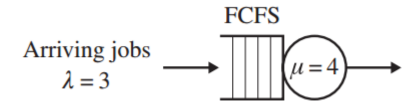
- Maior eficiência e flexibilidade que os métodos isolados.
- Permite tratar distribuições complexas ou mistas (contínuas e discretas, truncadas, ou multimodais).
- Reduz o número de rejeições e o custo computacional.

Exemplo típico

Para gerar amostras **Normais**, o método híbrido pode:

- Usar **Transformada Inversa** para a parte central da distribuição (onde (F^{-1}) é bem comportada);
- Usar **Aceitação–Rejeição** para as caudas (onde (F^{-1}) diverge).

6. Filas



Servidor: Qualquer recurso onde filas de tarefas possam se formar

Parâmetros do Sistemas

- Topologia da Rede
- Política (ordem de atendimento) da fila
- Average Arrival Rate: λ
 - a. Taxa média de chegada por u.t.
- Mean interarrivel time: $1/\lambda$
- Size (s): Tamanho do job
 - a. Tempo de serviço que o job demanda para ser concluído
- Mean Service Time: $E[S]=1/\mu$
- Average Size Rate (μ): Taxa média nominal de serviço (em cada servidor) em jobs por u.t.

Métricas de Desempenho

- Response Time (**T**) : Tempo de resposta (Tempo no sistema) T = Tq + Ts
- Waiting Time (Tq): Tempo perdido em filas (Q: Queue)
- Número de jobs no sistema (N(t)) no instante t
- Número de jobs na Fila (Nq(t)) no instante t

O tempo de serviço S, assim como outras V.A.s e métricas, **depende do servidor**. Será maior ou menor conforme a taxa de serviço μ do servidor onde está. Para referir-se às métricas do i-ésimo servidor em uma rede de filas, anota-se T_i , Tq_i , $N(t)_i$, etc.

Condição de Estabilidade: Sempre assumiremos que $\mu < \lambda$

• Tempo de Espera

$$E[T] = E[Tq] + E[S]$$
 Para $S o$ Tempo de Processo

- Número de Jobs no Sistema (N): O número de jobs na fila mais as que estão sendo atendidas.
- Número de Jobs na Fila (N_O): Apenas o número de jobs que estão esperando na fila.
- **Utilização** (ho_i): A fração do tempo em que um dispositivo (servidor) f i está ocupado. Em um sistema de servidor único, é calculada como $ho_i=X_i/\mu_i$
- Vazão (Throughput: X_i): A taxa de conclusão de jobs em um dispositivo \mathbf{i} (jobs/segundo). Para um sistema estável, a taxa de saída é igual à taxa de entrada. $X_i = \mu_i \cdot \rho_i$

Lei da Utilização: relaciona essas duas últimas métricas

$$\rho = \frac{X_i}{u_i}$$

Classificação das Redes de Filas

As redes de filas são geralmente classificadas em duas categorias principais:

- 1. Redes Abertas (Open Networks): Possuem chegadas e partidas externas. Vazão máxima é sempre limitada por μ Vazão real é igual a taxa de chegada λ (supondo $\lambda<\mu$), ou seja, X_i não depende da taxa de
- 2. Redes Fechadas (Closed Networks): Não possuem chegadas ou partidas externas.
 Um número fixo de jobs (N), conhecido como nível de multiprogramação (MPL), circula constantemente pelo sistema. Elas se subdividem em:
 - a. **Sistemas em Lote (Batch Systems):** Assim que uma tarefa termina, uma nova é iniciada imediatamente, mantendo sempre N jobs ativas no sistema.
 - b. Sistemas Interativos: Modelam usuários em terminais. Um usuário envia uma requisição,
 espera pela resposta (tempo de resposta, R) e então passa um tempo "pensando" (think time,
 Z) antes de enviar a próxima requisição.

Lei de Little

serviço μ

Ela estabelece uma relação fundamental e simples entre o número médio de jobs em um sistema, a taxa de chegada e o tempo médio que uma tarefa passa no sistema.

$$E[X] = X \cdot E[T] \quad E[T] = rac{1}{x} \cdot E[N]$$

Para X= Vazão (Taxa média de jobs finalizados)

 $\frac{1}{X}$ = Tempo entre jobs

Para sistemas abertos

$$E[N] = \lambda \cdot E[T]$$

Onde:

- **E[N]**: É o número médio de jobs no sistema (na fila + em serviço).
- λ: É a taxa média de chegada de jobs ao sistema.
- **E[T]**: É o tempo médio que um job passa no sistema (tempo de resposta ou sojourn time).

Para sistemas fechados

$$N = X \cdot E[T]$$

Onde:

- N: É o número de jobs no sistema, também conhecido como nível de multiprogramação (MPL).
- X: É a vazão (throughput) do sistema, ou seja, a taxa de conclusão de jobs.
- **E[T]**: É o tempo médio que uma tarefa leva para completar um ciclo no sistema. Para sistemas interativos, este tempo inclui o "tempo de pensamento" do usuário (E[T]=E[R]+E[Z])

Apenas para a Fila

A lei também se aplica se considerarmos apenas a parte da fila do sistema:

$$E[N_Q] = \lambda \cdot E[T_Q]$$

Onde:

- N_Q é o número de jobs na fila
- T_Q é o tempo de espera na fila.

Para recortes do sistema

A Lei de Little pode ser usada para analisar apenas a parte da fila de um sistema, ignorando o tempo em que uma tarefa está sendo efetivamente servida.

A fórmula se torna: $E[N_Q] = \lambda \cdot E[T_Q]$

Onde:

- $E[N_Q]$: O número médio de tarefas esperando na fila.
- λ : A taxa média de chegada de tarefas ao sistema.
- $E[T_Q]$: O tempo médio que uma tarefa passa esperando na fila.

Lei dos Fluxos Forçados

A Lei dos Fluxos Forçados é uma lei operacional que estabelece uma relação direta entre a vazão (throughput) de um sistema inteiro e a vazão de um dispositivo individual dentro desse sistema.

$$X_i = E[V_i] \cdot X$$

Onde:

- X_i : É a vazão no dispositivo \mathbf{i} (a taxa de conclusões de tarefas no dispositivo \mathbf{i}).
- $E[V_i]$: É o número médio de visitas que uma tarefa faz ao dispositivo f i antes de sair do sistema.
- X: É a vazão total do sistema (a taxa de conclusão de tarefas para o sistema como um todo)

Lei da Utilização:

A Lei de Little pode ser usada para provar a **Lei da Utilização**, que afirma que a utilização (ρi) de um servidor \mathbf{i} é o produto de sua vazão (X_i) e o tempo médio de serviço ($E[S_i]$):

$$\rho_i = X_i \cdot E[S_i]$$

Lei do Gargalo

A Lei do Gargalo é uma lei operacional simples e poderosa usada para identificar o recurso que limita o desempenho de um sistema de filas. O "gargalo" do sistema é o dispositivo que possui a maior demanda total de serviço por tarefa.

Demanda de Serviço (Di)

Para entender a Lei do Gargalo, primeiro definimos a **demanda total de serviço (Di)** em um dispositivo i. Esta é a soma do tempo de serviço total que uma única tarefa exige do dispositivo i em todas as suas visitas

$$E[D_i] = E[V_i] \cdot E[S_i]$$

Onde:

- $E[V_i]$: O número médio de visitas que uma tarefa faz ao dispositivo $oldsymbol{i}$.
- $E[S_i]$: O tempo médio de serviço no dispositivo $\mathbf{1}$ por visita.

Para um sistema real

$$E[D_i] = \frac{B_i}{C}$$

Onde,

- ullet B_i : Tempo total que o servidor ficou ocupado
- C: Total de jobs finalizados pelo sistema

A Lei do Gargalo

A lei estabelece uma relação direta entre a utilização de um dispositivo, a vazão do sistema e a demanda de serviço:

$$ho_i = X \cdot E[D_i]$$

Onde:

- pi: É a utilização do dispositivo i (a fração de tempo que ele está ocupado).
- X: É a vazão (throughput) total do sistema (jobs concluídos por segundo).
- $E[D_i]$: É a demanda média de serviço total no dispositivo \mathbf{i} .

Identificando o gargalo

O dispositivo com a maior demanda de serviço total,

$$D_{max} = \max_i E[D_i]$$

é o dispositivo gargalo. Este dispositivo é o principal fator que limita o desempenho geral do sistema, pois é o primeiro a atingir 100% de utilização à medida que a carga aumenta.

7. Análises de Modificações de Sistemas Fechados

Métricas principais

Em sistemas fechados, analisam-se:

- Throughput (X) taxa de processamento de requisições no sistema;
- Tempo médio de resposta (E[R]) tempo total no sistema (espera + serviço);
- Número médio de clientes (N) total constante;
- Tempo de reflexão (E[Z]) tempo médio que o cliente passa (ocsioso) fora do sistema, antes de voltar.

Conceitos-Chave

A análise se baseia em **limites assintóticos** para a vazão (throughput, X) e o tempo de resposta (E[R]) em sistemas fechados. Esses limites são definidos em termos da demanda total de serviço em cada dispositivo (D_i).

• **Dispositivo Gargalo (** D_{max} **)** É o dispositivo com a maior demanda total de serviço por tarefa. Este é o recurso que fundamentalmente limita o desempenho do sistema.

$$D_{max} = \mathrm{max}_i E[D_i]$$

• **Soma das Demandas (** *D* **):** A soma das demandas média de serviço em todos os dispositivos (ou seja, demanda total no sistema)

$$D = \sum_i E[D_i]$$

Os limites para a vazão (X) e o tempo de resposta (E[R]) em um sistema com N jobs são dados por:

$$X \leq \min \left(rac{N}{D+E[Z]}, rac{1}{D_{max}}
ight) \quad (1)$$

.

$$E[T] = E[R] + E[Z] \ge D + E[Z] \quad (2)$$

- E[T]: É o tempo médio de ciclo do sistema.
- E[R]: É o tempo médio de resposta. É o tempo que o sistema leva para processar uma tarefa
- **E[Z]**: É o **tempo médio de reflexão**, que é zero para sistemas em lote
- N: Número total de cliente
- D: É a a soma das demandas de serviço médias em todos os dispositivos para uma única tarefa
- D_{max} : É o dispositivo com a maior demanda
- (2) significa que o tempo médio de resposta que os usuários estão experimentando é maior do que o tempo mínimo de serviço

Pela lei de little:

$$N = X \cdot E[T] \longrightarrow N = X \cdot E[R] + E[Z]$$

Por $E[R] \geq D$:

$$X \leq rac{N}{E[R] + E[Z]} \longrightarrow X \leq rac{N}{D + E[Z]}$$

Pela de lei do gargalo (a utilização ho_i deve ser menor que 100%)

$$X \cdot E[D_i] \leq 1 \longrightarrow X \leq rac{1}{E[D_i]}$$

Como isso chegamos em (1), o limite superior assintótico para a vazão (X)

• Ponto de Saturação (N^*) É o nível de multiprogramação (número de jobs) além do qual começa a haver enfileiramento significativo no sistema.

$$\frac{N}{D+E[Z]} = \frac{1}{D_{max}}$$

$$N^* = \frac{D + E[Z]}{D_{max}}$$

Principais Conclusões da Análise

A análise desses limites revela como o sistema se comporta sob diferentes níveis de carga:

- 1. Quando a Carga é Alta ($N>N^*$): O desempenho (vazão e tempo de resposta) é dominado pelo dispositivo gargalo (D_{max}) $\frac{1}{D_{max}}$
 - Para obter mais vazão ou menor tempo de resposta, é necessário diminuir a demanda no dispositivo gargalo. Melhorar qualquer outro dispositivo terá um efeito insignificante no desempenho geral.
- 2. **Quando a Carga é Baixa (** $N < N^*$ **):** O desempenho é limitado pela soma total das demandas (D). $\frac{N}{D+EZ}$

Melhorar qualquer dispositivo (não apenas o gargalo) pode levar a uma pequena melhoria no desempenho.

Comparação entre Sistemas Fechados e Abertos

A análise de modificações se aplica de forma diferente a sistemas abertos e fechados:

- **Sistemas Fechados:** Como visto, o desempenho em alta carga é rigidamente limitado pelo gargalo.
- Sistemas Abertos: A vazão é determinada pela taxa de chegada externa (λ). Embora a vazão ainda seja limitada pela capacidade do gargalo ($X \leq 1/D_{max}$), essa não é uma restrição tão forte quanto nos sistemas fechados. Em um sistema aberto, melhorar um dispositivo que não é o gargalo ainda assim melhora o tempo de resposta médio, ao contrário do que acontece em um sistema fechado sob alta carga.