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

## ТОМСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ СИСТЕМ УПРАВЛЕНИЯ И РАДИОЭЛЕКТРОНИКИ (ТУСУР)

Кафедра автоматизированных систем управления (АСУ)

#### ОСНОВНЫЕ ФУНКЦИИ МРІ

Лабораторная работа №1 по дисциплине «Параллельное программирование»

## Оглавление

Введение	3
1 Ход работы	4
Заключение	8
Приложение А (обязательное) Листинг программы	9

## Введение

Цель работы: освоить применение основных функций MPI на примере параллельной программы численного интегрирования.

Индивидуальное задание по варианту №6-п:

$$\int_{-0.2}^{1.0} \frac{dx}{1 + (c * x)^2} = \frac{1}{c} \operatorname{arctg}(c * x); \quad c = 0.9$$

## 1 Ход работы

1. Создать в домашнем каталоге папку для лабораторной работы №1. Скопировать в него программу integn.c. Проверить работоспособность программы в режиме последовательного и параллельного выполнения на Какой процессов. метод численного разном интегрирования используется в программе? Разобраться в МРІ функциях, используемых в программе. Определить назначение и типы параметров функций. Какие дополнительные функции, кроме шести ОСНОВНЫХ используются программе?

Посредством подключения через Visual Code Remote было произведено удалённое подключение к кластеру cluster.asu.tusur.ru. Далее файл integn.cpp был скопирован в каталог лабораторной работы и скомпилирован вызовом в терминале команды: mpicxx -o lab1 integn.cpp. Программа вычисляет интеграл от функции cos(x) в интервале от -0.5 до 0.8 методом численного интегрирования, а именно методом прямоугольника. Последовательный вызов программы, выполняемый командой mpirun -np <n> lab1 на разном числе процессов (1, 2, 4, 8) и количестве интервалов (10000, 100000, 1000000, 10000000) привел к результату, который приведён в таблице 1.1.

Таблица 1.1 — Результаты работы программы integn.cpp

Количество процессов	Количество интервалов Time estimating				
	1.00E+04	1.00E+05	1.00E+06	1.00E+07	
Последовательный	6.050E-04	5.389E-03	4.787E-02	4.598E-01	
2 процесса	3.530E-04	2.298E-03	2.270E-02	2.267E-01	
4 процесса	3.300E-04	1.205E-03	1.143E-02	1.155E-01	
8 процессов	1.738E-03	1.414E-02	1.885E-02	5.815E-02	
AVERAGE INTEGRAL	1.197E+00	1.197E+00	1.197E+00	1.197E+00	
AVERAGE ERROR	8.427E-10	8.423E-12	7.928E-14	6.850E-15	

Как видно из таблицы, с ростом числа разбиений увеличивается время вычисления и уменьшается погрешность. Однако стоит заметить, что при

количестве разбиений равное 1000000, увеличение количества потоков уменьшает общее время на вычисление интегральной суммы.

В программе используется несколько основных функций. Помимо них, присутствует вызов следующих функций:

- MPI\_Send(void \*buf, int count, MPI\_Datatype type, int dest, int tag, MPI\_Comm comm) функция передачи сообщения от процесса отправителя, где buf адрес буфера памяти отправляемого сообщения, count количество элементов данных в сообщении, type тип элементов данных сообщения, dest ранг процесса-получателя, tag значение-тег для идентификации сообщения, comm коммуникатор, в рамках которого выполняется передача данных.
- MPI\_Recv(void \*buf, int count, MPI\_Datatype type, int source, int tag, MPI\_Comm comm, MPI\_Status \*status) buf, count, type, comm аналогично MPI\_Send, только для приёма сообщения, source ранг процесса-получателя, tag тег сообщения, которое должно быть принято для процесса, status указатель на структуру данных с информацией о результате выполнения операции приёма данных.
- 2. Скопировать программу в новый файл. Произвести замену подынтегральной и первообразной функции в соответствие с вариантом. В программе задать значения переменных для пределов интегрирования и параметра математической функции. Выполнить программу на различном числе процессов. Результаты программы направлять переназначением стандартного вывода в файлы результатов.

Для реализации данного пункта задачи постребовалось заменить уже существующие функции f() и fi() на соответствующие варианту подынтегральную и первообразную функции.

Таким образом подынтегральная функция: f(a) = 1/(1 + pow(0.9 \* a, 2)), а соответствующая ей первообразная: fi(a) = (10/(double)9)\*atan(0.9 \* a).

Результаты выполнения программы на различном числе процессов представлены в таблице 1.2.

Таблица 1.2 — Результаты работы программы в соответствие с вариантом

Количество процессов	Количество интервалов Time estimating			
	1.00E+04	1.00E+05	1.00E+06	1.00E+07
Последовательный	1.125E-03	1.071E-02	9.425E-02	9.164E-01
2 процесса	5.700E-04	4.626E-03	4.580E-02	4.575E-01
4 процесса	4.960E-04	2.755E-03	2.318E-02	2.314E-01
8 процессов	5.800E-04	1.232E-03	1.242E-02	1.189E-01
AVERAGE INTEGRAL	1.012E+00	1.012E+00	1.012E+00	1.012E+00
AVERAGE ERROR	4.791E-10	1.215E-05	1.215E-06	1.215E-07

В данном случае явно прослеживается польза параллельного выполнения программы, т. к. вне зависимости от используемого количества разбиений при увеличении количества процессов уменьшается общее время вычисления интеграла.

3. Скопировать программу с индивидуальной функцией в новый файл. Заменить индивидуальные функции передачи и приема на коллективные функции MPI\_Bcast и MPI\_Reduce. Заменить в программе назначения пределов интегрирования и параметра функции на ввод их с терминала. Ввод провести в нулевом процессе. Упаковать введенные с терминала пределы интегрирования и параметр функции в буфер, разослать буфер всем процессам и распаковать (функции MPI\_Pack и MPI\_Unpack).

В нулевом процессе осуществляется ввод данных с консоли в программу. Далее с помощью метода multiple\_pack данные запаковываются в буфер и рассылаются посредством метода broadcast на все процессы. Получив буфер, процессы распаковывают в своих экземплярах класса необходимые члены класса. Наконец, после вычисления, все процессы посредством метода reduce посылают гоот процессу свой результат, в свою очередь гоот процесс принимает данные, применяет оператор MPI\_SUM и

выводит результат вычислений. Результаты выполнения параллельной программы на различном числе процессов представлены в таблице 1.3.

Таблица 1.3 — Результаты работы программы с использованием запаковки данных

Количество процессов	Количество интервалов Time estimating			
	1.00E+04	1.00E+05	1.00E+06	1.00E+07
Последовательный	1.208E-03	1.068E-02	9.358E-02	9.184E-01
2 процесса	7.153E-04	4.616E-03	4.596E-02	4.586E-01
4 процесса	7.148E-04	2.785E-03	2.346E-02	2.315E-01
8 процессов	6.501E-04	1.255E-03	1.190E-02	1.174E-01
AVERAGE INTEGRAL	1.012E+00	1.012E+00	1.012E+00	1.012E+00
AVERAGE ERROR	4.791E-10	1.215E-05	1.215E-06	1.215E-07

Как видно из таблицы, с ростом количества разбиений программа работает медленнее, однако, в перспективе конкретного количества разбиений, увеличение количества процессов в результате приводит к меньшим потерям по времени. Листинг программы представлен приложении A.1.

4. Провести анализ времен выполнения всех трех программ. Какие выводы и рекомендации можно сделать из этого анализа?

В результате анализа всех трёх программ можно сделать вывод, что с увеличением количества процессов повышается эффективность выполнения вычисления, что заметнее всего на большем количестве разбиений интервала определённого интеграла. Также стоит заметить, что при использовании запаковки и распаковки программа в некоторых случаях работает медленнее, так как для данных операций нужны временные ресурсы.

## Заключение

В результате выполнения лабораторной работы я освоила применение основных функций MPI на примере параллельной программы численного интегрирования.

## Приложение А

(обязательное)

#### Листинг программы

```
Листинг А.1
#include "mpi.h"
#include <cstdio>
#include <math.h>
#include <iostream>
#include <cassert>
#include <fstream>
#include <sstream>
#include <stdio.h>
#include <stdarg.h>
static double f(double a, double c = 0.9);
static double fi(double a, double c = 0.9);
class Communicator{
protected:
  MPI_Comm comm;
  int numprocs;
  char processor_name[MPI_MAX_PROCESSOR_NAME];
  int namelen:
protected:
  Communicator(int argc, char *argv[],
      MPI_Comm _comm = MPI_COMM_WORLD){
    int error:
    if (error = MPI_Init(&argc, &argv)) throw error;
    comm = _comm;
    MPI_Comm_size(comm, &numprocs);
    MPI Get processor name(processor name, &namelen);
  }
  virtual void printInfo(std::string accompanying_message = "",
                      std::ostream &out = std::cout){
    out << "\n\tProcessor name: " << processor_name
       << "\n\tNumber of processes: " << numprocs
       << "\n\t" << accompanying_message;
  ~Communicator() { MPI_Finalize(); }
};
```

```
class Process: public Communicator
protected:
  int PID;
  enum PIDs { INIT };
public:
  int getPID() { return PID; }
public:
  Process(int argc, char *argv[], MPI_Comm _comm = MPI_COMM_WORLD)
    : Communicator(argc, argv, _comm)
      MPI Comm rank( comm, &PID);
  void printInfo(std::string accompanying_message = "",
                std::ostream &out = std::cout)
  {out << "\n" << PID << ": " << accompanying message;
                                                             fflush(NULL);}
  void send(void *buffer, int to_PID,
        MPI_Datatype type = MPI_INT, int count_data = 1,
        int tag = 1)
      MPI_Send(buffer, count_data, type, to_PID, tag, comm); }
  MPI_Status receive(void *buffer, int from_PID,
             MPI_Datatype type = MPI_INT, int count_data = 1, int tag = 1)
  {
    MPI Status status;
    MPI Recv(buffer, count data, type, from PID, tag, comm, &status);
    return status;
  }
  void broadcast(void *buffer, MPI Datatype type = MPI INT,
           int count_data = 1, int root = Process::INIT)
      MPI Bcast(buffer, count data, type, root, comm); }
  void reduce(void *sendbuf, void *recvbuf, MPI Datatype type = MPI INT,
         int root = Process::INIT, MPI_Op_operator = MPI_SUM,
         int count data = 1)
  {MPI_Reduce(sendbuf, recvbuf, count_data, type, _operator, root, comm);}
  void pack(void *data, int count_data, void *buf, int count_buf,
        MPI_Datatype type = MPI_INT, int *bufpos = NULL)
      MPI_Pack(data, count_data, type, buf, count_buf, bufpos, comm);
                                                                         }
  char *multiplePack(int lenBytes, std::string szTypes, ...){
    va_list vl; va_start(vl, szTypes);
```

```
char *buf = (char *)malloc(lenBytes);
     int buffpos = 0;
     for (int i = 0; szTypes[i] != '\0'; ++i) {
       union Printable_t{ int i; float f; double d; char c; char *s; } Printable;
       switch (szTypes[i])
       {
       case 'i':
          Printable.i = va_arg(vl, int);
          pack(&Printable.i, 1, buf, lenBytes, MPI_INT, &buffpos);
          break;
       case 'f':
          Printable.f = va_arg(vl, double);
          pack(&Printable.f, 1, buf, lenBytes, MPI_FLOAT, &buffpos);
          break;
       case 'd':
          Printable.d = va_arg(vl, double);
          pack(&Printable.d, 1, buf, lenBytes, MPI_DOUBLE, &buffpos);
          break;
       case 'c':
          Printable.c = va_arg(vl, int);
          pack(&Printable.c, 1, buf, lenBytes, MPI_CHAR, &buffpos);
          break;
       case 's':
          Printable.s = va_arg(vl, char *);
          pack(&Printable.s, 1, buf, lenBytes, MPI_CHAR, &buffpos);
          break:
       default:
          break;
     } va_end(vl);
     return buf;
  }
  void unpuck(void *inbuf, int insize, void *outbuf, int *bufpos,
               MPI_Datatype type = MPI_INT, int outcount = 1)
                                                                               }
      MPI_Unpack(inbuf, insize, bufpos, outbuf, outcount, type, comm);
};
class Integral : public Process{
private:
  int intervals = 0;
  double xl = -0.2, xh = 1.0;
  double c = 0.9;
  double step;
```

```
double sum = 0.0;
  double startwtime, endwtime;
  std::ofstream fout;
public:
  Integral(int argc, char *argv[], MPI_Comm comm = MPI_COMM_WORLD,
        std::string filename = "output.txt"): Process(argc, argv, comm)
      fout.open(filename, std::ios::out);
  ~Integral() { fout.close(); }
  void printInfo(std::string accompanying_message = "",
                 std::ostream &out = std::cout)
  {
     out << "\nNumber of intervals: " << intervals
       << "\nLow border: " << xl << "\nHight border: " << xh
       << "\nParameter: " << c << "\n"
       << accompanying_message; fflush(NULL);
  }
  void unpuckParams(void *buf)
    int length = sizeof(int) + sizeof(double) * 3 + 100;
    int bufpos = 0;
    unpuck(buf, length, &intervals, &bufpos);
     unpuck(buf, length, &xl, &bufpos, MPI_DOUBLE);
    unpuck(buf, length, &xh, &bufpos, MPI_DOUBLE);
    unpuck(buf, length, &c, &bufpos, MPI_DOUBLE);
  }
  int getIntervals(){
     int len buf = sizeof(int) + sizeof(double) * 3 + 100;
     char *buf;
    if (PID == Process::INIT){
       std::cout << "\nEnter the number of intervals (0 quit): ";</pre>
       int n; std::cin >> n; intervals = n;
       if (n != 0) {
          double temp;
          std::cout << "Enter the low border: ";
          std::cin >> temp; xl = temp;
          std::cout << "Enter the hight border: ";
          std::cin >> temp; xh = temp;
          std::cout << "Enter the parameter of function: ";
          std::cin >> temp; c = temp;
       } else
```

```
xl, xh, c = 0, 0, 0;
     buf = multiplePack(len_buf, "iddd", intervals, xl, xh, c);
     startwtime = MPI_Wtime();
  }
  else buf = new char[len_buf];
  broadcast(buf, MPI_PACKED, len_buf);
  if (PID != Process::INIT){
     unpuckParams(buf);
     if (intervals == 0) return 0;
  }
  delete[] buf;
  return intervals;
}
double evalIntegral(){
  step = (xh - xl) / static_cast<double>(intervals);
  for (int i = PID + 1; i \le intervals; i + intervals)
     double x = xl + step * ((double)i - 0.5);
     sum += f(x, c);
  }
  sum *= step;
  std::stringstream str;
  str << std::scientific << "SUMM: " << sum;
  Process::printInfo(str.str()); str.clear(); str.str("");
  return sum;
}
double summarazing(){
  double integral = 0;
  reduce(&sum, &integral, MPI_DOUBLE);
  endwtime = MPI_Wtime();
  if (PID == Process::INIT){
     Communicator::printInfo("", fout);
     printInfo("", fout);
     std::stringstream str;
     str << std::scientific << "Integral is approximately: " << integral;
     Process::printInfo(str.str(), fout); str.clear(); str.str("");
     str << std::scientific << "Error: " << integral - fi(xh, c) + fi(xl, c);
     Process::printInfo(str.str(), fout); str.clear(); str.str("");
     str << std::scientific << "Time of calculation: " << endwtime - startwtime;
     Process::printInfo(str.str(), fout); str.clear(); str.str("");
     return integral;
  }
```

```
else
             return sum;
  static double f(double a, double c)
      return 1/(1 + pow(c * a, 2));
  static double fi(double a, double c)
      return (1/c) * atan(c * a);
                                       }
};
void lab1(int argc, char *argv[]){
  Integral proc(argc, argv);
  while (true){
     int success = proc.getIntervals();
     if (!success) break;
     else{
       proc.evalIntegral();
       proc.summarazing();
}}}
int main(int argc, char *argv[]){
  lab1(argc, argv);
  return 0;
}
```