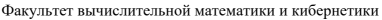


МОСКОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

имени М.В. Ломоносова





Суперкомпьютерное моделирование и технологии

Отчет по заданию №4 «Задача для трёхмерного гиперболического уравнения в прямоугольном параллелепипеде»

Вариант №1

студент 628 группы Гугучкин Егор Павлович

1. Математическая постановка задачи

В трехмерной замкнутой области

$$\Omega = [0 \le x \le L_x] \times [0 \le y \le L_y] \times [0 \le z \le L_z]$$

для $0 \le t \le T$ требуется найти решение u(x, y, z, t) уравнения в

частных производных $\frac{\partial^2 u}{\partial t^2} = \Delta u$ с начальными условиями

$$u(t = 0) = \phi(x, y, z)$$

$$\frac{\partial u}{\partial t}(t = 0) = 0$$

$$u(0, y, z, t) = 0$$

$$u(L_x, y, z, t) = 0$$

$$u(x, 0, z, t) = 0$$

$$u(x, L_y, z, t) = 0$$

$$u(x, y, 0, t) = u(x, y, L_z, t)$$

$$u_z(x, y, 0, t) = u_z(x, y, L_z, t)$$

2. Численный метод решения задачи

Введем на
$$\Omega$$
 сетку $\omega_{h\tau}=\overline{\omega_h}\,\times\,\omega_{\tau}$, где $T=T_0$,
$$L_x=L_{x0}, L_y=L_{y0}, L_z=L_{z0},$$
 $\overline{\omega_h}=\left\{\left(x_i=ih_x,y_j=jh_y,z_k=kh_z\right),i,j,k=\overline{0,N},h_xN=L_x,h_yN\right.$ $=L_y,h_zN=L_z\right\},$ $\omega_{\tau}=\left\{t_n=n\tau,n=\overline{0,K},\tau K=T\right\}$

Через ω_h обозначим множество внутренних, а через γ_h – множество граничных узлов сетки $\overline{\omega_h}$.

Для аппроксимации исходного уравнения воспользуемся следующей системой уравнений:

$$\frac{u_{i,j,k}^{n+1} - 2u_{i,j,k}^n + u_{i,j,k}^{n-1}}{\tau^2} = \Delta_h u^n, (x_i, y_i, z_i) \in \omega_h, n = \overline{1, K - 1}$$

Здесь Δ_h — семиточечный разностный аналог оператора Лапласа:

$$\Delta_h u^n = \frac{u_{i-1,j,k}^n - 2u_{i,j,k}^n + u_{i+1,j,k}^n}{h^2} + \frac{u_{i,j-1,k}^n - 2u_{i,j,k}^n + u_{i,j+1,k}^n}{h^2} + \frac{u_{i,j,k-1}^n - 2u_{i,j,k}^n + u_{i,j,k+1}^n}{h^2}$$

Приведенная выше разностная схема является явной — значения $u_{i,j,k}^{n+1}$ на (n+1)-ом шаге можно явным образом выразить через значения на предыдущих слоях.

Для начала счета должны быть заданы значения:

$$u_{i,j,k}^{0}, u_{i,j,k}^{1}, (x_{i}, y_{i}, z_{i}) \in \omega_{h}:$$

$$u_{i,j,k}^{0} = \phi(x_{i}, y_{i}, z_{i}), (x_{i}, y_{i}, z_{i}) \in \omega_{h}$$

$$u_{i,j,k}^{1} = u_{i,j,k}^{0} + \frac{\tau^{2}}{2} \Delta_{h} \phi(x_{i}, y_{i}, z_{i})$$

$$u_{i,j,0}^{n+1} = u_{i,j,N}^{n+1}$$

$$u_{i,j,1}^{n+1} = u_{i,j,N+1}^{n+1}$$

$$i, j, k = \overline{0, N}$$

3. Программная реализация

Реализовано две версии программы: последовательная и параллельная с использованием MPI +OpenMP. В качестве входных аргументов задаются следующие переменные: N — количество точек сетки вдоль одной оси, L — длина сетки вдоль одной оси, *filename* — имя выходного файла. На выходе программа выводит N, число MPI-процессов и погрешность полученного решения.

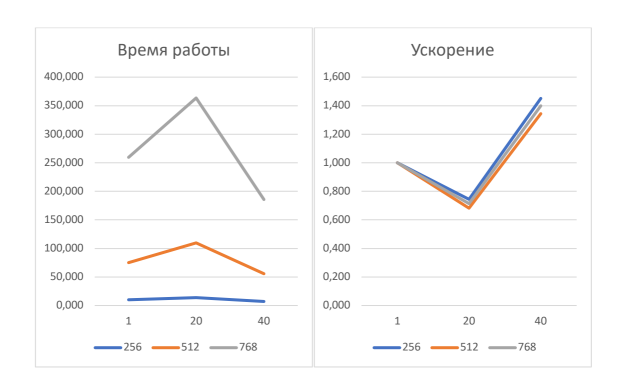
Параллельная версия программы выполнена следующим образом:

- 1. Сетка разделяется на *size* блоков, где *size* число MPI- процессов. Каждому процессу выделяется свой блок.
- 2. Процессы находят ранги процессов-соседей и вычисляют координаты границ блока.
- 3. Процессы вычисляют u_0 и u_1 для своего блока.
- 4. Процессы вычисляют u_i и обмениваются граничными значениями.
- 5. Итоговая погрешность редуцируется с помощью оператора MPI Reduce.

4. Результаты расчетов

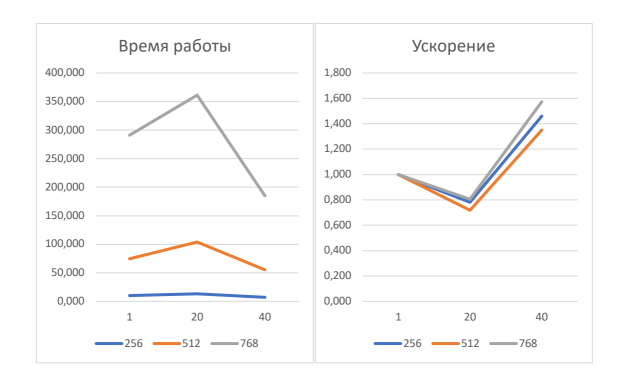
MPI программа; L = 1; сравнение с 1-процессной последовательной программой

| Число MPI- процессов N_p | Число точек сетки N^3 | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-------------------------------|-------------------------|-----------------|--------------------|----------------------|
| 1 | 256 ³ | 10,281 | 1,000 | 5,96E-08 |
| 20 | 256 ³ | 13,822 | 0,744 | 5,96E-08 |
| 40 | 256 ³ | 7,086 | 1,451 | 5,96E-08 |
| 1 | 512 ³ | 74,846 | 1,000 | 3,96E-09 |
| 20 | 512 ³ | 109,696 | 0,682 | 3,96E-09 |
| 40 | 512 ³ | 55,687 | 1,344 | 3,96E-09 |
| 1 | 768 ³ | 259,663 | 1,000 | 4,53E-10 |
| 20 | 768 ³ | 363.508 | 0,714 | 4,53E-10 |
| 40 | 768 ³ | 185,656 | 1,399 | 4,53E-10 |



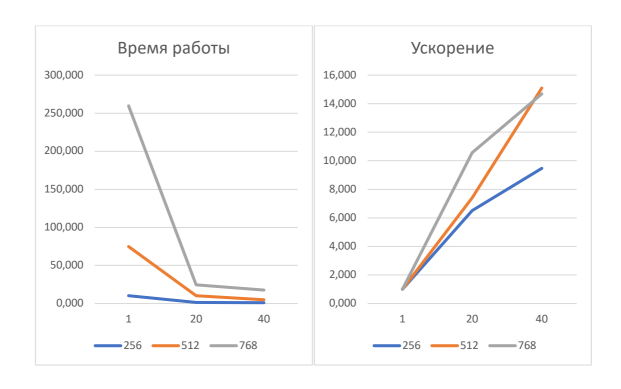
МРІ программа; L = π; сравнение с 1-процессной последовательной программой

| Число MPI- процессов N_p | Число точек сетки <i>N</i> ³ | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-------------------------------|--|-----------------|--------------------|----------------------|
| 1 | 256 ³ | 10,332 | 1,000 | 7,38E-09 |
| 20 | 256 ³ | 13,229 | 0,781 | 7,38E-09 |
| 40 | 256 ³ | 7,078 | 1,460 | 7,38E-09 |
| 1 | 512 ³ | 74,543 | 1,000 | 1,73E-09 |
| 20 | 512 ³ | 103,890 | 0,718 | 1,73E-09 |
| 40 | 512 ³ | 55,214 | 1,350 | 1,73E-09 |
| 1 | 768 ³ | 290,853 | 1,000 | 6,87E-10 |
| 20 | 768 ³ | 361,198 | 0,805 | 6,87E-10 |
| 40 | 768 ³ | 184,890 | 1,573 | 6,87E-10 |



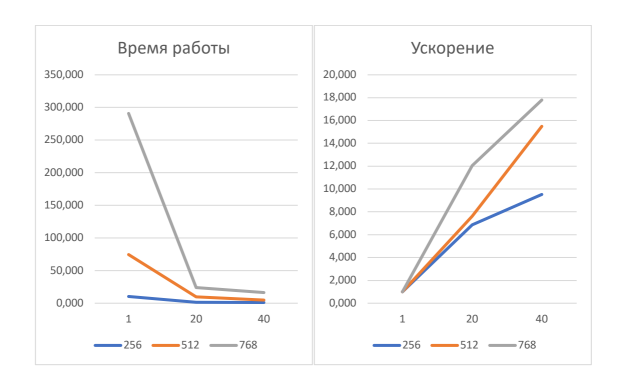
MPI+OpenMP (128 нитей) программа; L = 1; сравнение с 1процессной последовательной программой

| Число MPI- процессов N_p | Число точек сетки <i>N</i> ³ | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-------------------------------|--|-----------------|--------------------|----------------------|
| 1 | 256 ³ | 10,281 | 1,000 | 5,96E-08 |
| 20 | 256 ³ | 1,576 | 6,522 | 5,96E-08 |
| 40 | 256 ³ | 1,085 | 9,472 | 5,96E-08 |
| 1 | 512 ³ | 74,846 | 1,000 | 3,96E-09 |
| 20 | 512 ³ | 10,109 | 7,404 | 3,96E-09 |
| 40 | 512 ³ | 4,957 | 15,099 | 3,96E-09 |
| 1 | 768 ³ | 259,663 | 1,000 | 4,53E-10 |
| 20 | 768 ³ | 24,566 | 10,570 | 4,53E-10 |
| 40 | 768 ³ | 17,679 | 14,688 | 4,53E-10 |



MPI+OpenMP (128 нитей) программа; $L=\pi$; сравнение с 1-процессной последовательной программой

| Число MPI- | Число точек | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-----------------|-----------------------------|-----------------|--------------------|----------------------|
| процессов N_p | сетки <i>N</i> ³ | | | |
| 1 | 256 ³ | 10,332 | 1,000 | 7,38E-09 |
| 20 | 256 ³ | 1,503 | 6,873 | 7,38E-09 |
| 40 | 256 ³ | 1,085 | 9,526 | 7,38E-09 |
| 1 | 512 ³ | 74,543 | 1,000 | 1,73E-09 |
| 20 | 512 ³ | 9,773 | 7,627 | 1,73E-09 |
| 40 | 512 ³ | 4,812 | 15,491 | 1,73E-09 |
| 1 | 768 ³ | 290,853 | 1,000 | 6,87E-10 |
| 20 | 768 ³ | 24,148 | 12,045 | 6,87E-10 |
| 40 | 768 ³ | 16,344 | 17,795 | 6,87E-10 |



MPI+CUDA (1 GPU) программа; L = 1; сравнение с 1-процессной последовательной программой

| Число MPI- процессов N_p | Число точек сетки N^3 | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-------------------------------|-------------------------|-----------------|--------------------|----------------------|
| 1 | 256 ³ | 10,281 | 1,000 | 5,96E-08 |
| 1+GPU | 256 ³ | 1,369 | 7,511 | 5,96E-08 |
| 2+GPU | 256 ³ | 4,840 | 2,124 | 5,96E-08 |
| 1+GPU (3D) | 256 ³ | 1,117 | 9,202 | 6,02E-08 |
| 1 | 512 ³ | 74,846 | 1,000 | 3,96E-09 |
| 1+GPU | 512 ³ | 17,197 | 4,352 | 3,96E-09 |
| 2+GPU | 512 ³ | 13,623 | 5,494 | 3,96E-09 |
| 1+GPU (3D) | 512 ³ | 6,228 | 12,018 | 4,03E-09 |
| 1 | 768 ³ | 259,663 | 1,000 | 4,53E-10 |
| 1+GPU | 768 ³ | 22,749 | 11,414 | 4,53E-10 |
| 2+GPU | 768 ³ | 11,582 | 22,420 | 4,53E-10 |
| 1+GPU (3D) | 768 ³ | 22,977 | 11,301 | 4,79E-10 |

где 1 — последовательная программа, 1 + GPU, 2 + GPU — программы, использующие одномерную сетку, 1 + GPU (3D) - программа, использующая трехмерную сетку.

MPI+CUDA (1 GPU) программа; $L = \pi$; сравнение с 1-процессной последовательной программой

| Число MPI- процессов N_p | Число точек сетки <i>N</i> ³ | Время решения Т | Ускорение <i>S</i> | Погрешность σ |
|-------------------------------|--|-----------------|--------------------|----------------------|
| 1 | 256 ³ | 10,281 | 1,000 | 7,38E-09 |
| 1+GPU | 256 ³ | 0,680 | 15,124 | 7,38E-09 |
| 2+GPU | 256 ³ | 5,132 | 2,004 | 7,38E-09 |
| 1+GPU (3D) | 256 ³ | 1,094 | 9,400 | 7,44E-09 |
| 1 | 512 ³ | 74,846 | 1,000 | 1,73E-09 |
| 1+GPU | 512 ³ | 17,222 | 4,346 | 1,73E-09 |
| 2+GPU | 512 ³ | 13,856 | 5,402 | 1,73E-09 |
| 1+GPU (3D) | 512 ³ | 6,210 | 12,053 | 1,74E-09 |
| 1 | 768 ³ | 290,853 | 1,000 | 4,53E-10 |
| 1+GPU | 768 ³ | 22,751 | 12,784 | 6,87E-10 |
| 2+GPU | 768 ³ | 11,540 | 25,205 | 6,87E-10 |
| 1+GPU (3D) | 768 ³ | 19,861 | 13,074 | 6,89E-10 |

где 1 — последовательная программа, 1 + GPU, 2 + GPU — программы, использующие одномерную сетку, 1 + GPU (3D) - программа, использующая трехмерную сетку.

Сравнение времени работы различных программ с сеткой размером 512^3

| | Число МРІ- | Время решения Т | Время решения Т |
|------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| | процессов N_p | при L = 1 | при L = π |
| Последовательная | 1 | 74,846 | 74,543 |
| MPI | 20 | 109,696 | 103,890 |
| 1711 1 | 40 | 55,687 | 55,214 |
| MPI+OpenMP | 20 | 10,109 | 9,773 |
| WIFT Openivir | 40 | 4,957 | 4,812 |
| | 1 + GPU | 17,197 | 17,222 |
| MPI+CUDA | 1 + GPU (3D) | 6,228 | 6,210 |
| | 2 + GPU | 13,623 | 13,856 |

где 1 + GPU, 2 + GPU - программы, использующие одномерную сетку, 1 + GPU (3D) - программа, использующая трехмерную сетку.

Сравнение времени работы различных программ с сеткой размером 768³

| | Число МРІ- | Время решения Т | Время решения Т |
|------------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| | процессов N_p | при L = 1 | при $L = \pi$ |
| Последовательная | 1 | 259,663 | 290,853 |
| MPI | 20 | 363.508 | 361,198 |
| 1711 1 | 40 | 185,656 | 184,890 |
| MDI On an MD | 20 | 24,566 | 24,148 |
| MPI+OpenMP | 40 | 17,679 | 16,344 |
| | 1 + 1 GPU | 22,7487 | 22,7507 |
| MPI+CUDA | 1 + 1 GPU (3D) | 22,9767 | 19,8614 |
| | 2 + GPU | 11,582 | 11,540 |

где 1 + GPU, 2 + GPU - программы, использующие одномерную сетку, <math>1 + GPU (3D) - программа, использующая трехмерную сетку.

5. Выводы

По полученным результатам, можно сделать вывод о том, что полученная реализация имеет высокий потенциал для распараллеливания.

Хочется отметить, что для MPI версии стоит использовать более 20-MPI процессов, из-за затрат на пересылку между процессами.

По результатам работы реализаций с помощью MPI-OpenMP (128 нитей) и MPI-CUDA также можно сделать выводы о высоком потенциале распараллеливания.