ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «СИБИРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ТЕЛЕКОММУНИКАЦИЙ И ИНФОРМАТИКИ»

КУРСОВОЙ ПРОЕКТ

по дисциплине "Параллельные вычислительные технологии" на тему

Разработка параллельной MPI – программы вычисления определителя методом Гаусса

Выполнил студент	Никулин Максим Кириллович		
		Ф.И.О.	
Группы ИС-242			
Работу принял		профессор д.т.н. М.Г. Курносов	
	подпись		
Зашишена		Опенка	

СОДЕРЖАНИЕ

ВВЕДЕНИЕ	3
ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНАЯ ВЕРСИЯ АЛГОРИТМА	4
1.1.Теоретическая часть	4
1.2. Описание алгоритма	4
ПАРАЛЛЕЛЬНАЯ ВЕРСИЯ АЛГОРИТМА	6
2.1. Принцип работы алгоритма	6
2.2. Преимущества параллельной версии	7
РЕЗУЛЬТАТЫ ЭКСПЕРИМЕНТОВ	8
3.1. Тестирование параллельной программы	8
3.2. Влияние числа процессов на производительность программы	9
ЗАКЛЮЧЕНИЕ	11
СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ	12
ПРИЛОЖЕНИЕ	13

ВВЕДЕНИЕ

Разработать параллельную MPI-программу для вычисления определителя матрицы методом Гаусса. Программа должна эффективно использовать ресурсы многопроцессорной или кластерной системы, обеспечивая распределение вычислений между процессами и минимизируя затраты на обмен данными.

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНАЯ ВЕРСИЯ АЛГОРИТМА

1.1. Теоретическая часть

Метод Гаусса (Gaussian elimination, row reduction) – метод последовательного исключения переменных.

Основные этапы метода:

- · Прямой ход элементы матрицы последовательно модифицируются и приводятся к треугольной форме путем элементарных преобразований.
- · Обратный ход (опционально, если требуется решить СЛАУ) вычисление неизвестных с использованием треугольной матрицы.

В рассматриваемой реализации используется метод прямого хода для вычисления определителя матрицы. После приведения к треугольному виду определитель равен произведению элементов на главной диагонали.

Теоретическая сложность:

Прямой ход: $O(n^3)$, так как на каждой итерации k преобразуется оставшиеся элементы подматрицы размером (n-k) (n-k).

1.2. Описание алгоритма

1. Инициализация матрицы:

- · Матрица коэффициентов А размера $n \times n$ заполняется случайными числами от 1 до 1000.
- · Матрица хранится в памяти как одномерный массив, для доступа используется адресация a [$i \times n + j$], где i номер строки, j номер столбца.

2. Прямой ход:

- · Выбирается опорный элемент $a [k \times n + k]$.
- · Вычисляется множитель lik = $\frac{a[i \times n + k]}{a[k \times n + k]}$
- · Все элементы строки і корректируются по формуле

$$a[i \times n + j] = a[i \times n + j] - lik \cdot a[k \times n + j]$$

• После завершения цикла, элементы ниже диагонали обнуляются.

- 3. Вычисление определителя
- · Матрица преобразована к треугольному виду, остается посчитать произведение диагональных элементов.

ПАРАЛЛЕЛЬНАЯ ВЕРСИЯ АЛГОРИТМА

2.1. Принцип работы алгоритма

Метод Гаусса применяется для решения систем линейных уравнений путем приведения матрицы к треугольному виду (прямой ход) с последующим обратным ходом для вычисления неизвестных. В данной реализации рассматривается только прямой ход для вычисления определителя матрицы. Алгоритм был адаптирован для работы в параллельной среде с использованием MPI.

Этапы параллельной версии алгоритма:

- 1. Разбиение матрицы между процессами:
- · Матрица делится по строкам на фрагменты, которые обрабатываются процессами. Каждый процесс получает определенное количество строк, вычисляемое функцией get chunk ().
 - 2. Инициализация данных
- · Каждый процесс генерирует строки своей подматрицы независимо. Для этого используется генератор случайных чисел, с учетом индекса строки для воспроизводимости.
 - 3. Прямой ход:
- · Если строка находится в памяти текущего процесса, она нормализуется и рассылается другим процессам с помощью MPI_Bcast. В противном случае процесс принимает нормализованную строку от владельца.
- · Каждый процесс обрабатывает только свои строки, используя принятые данные для вычисления множителя scaling и корректировки элементов строк, чтобы обнулить значения в текущем столбце.
 - 4. Вычисление определителя:
- · Каждый процесс вычисляет произведение диагональных элементов своей подматрицы.

· Затем каждый вычисленный определитель передается корневому процессу через операцию MPI Reduce и перемножаются между собой.

2.2. Преимущества параллельной версии

1. Сокращение времени выполнения:

Распараллеливание позволяет разделить работу между процессами, что ускоряет выполнение алгоритма по сравнению с последовательной реализацией.

2. Эффективное использование ресурсов:

Алгоритм хорошо масштабируется на системах с большим числом вычислительных узлов, если матрица достаточно большая, чтобы оправдать накладные расходы на коммуникацию.

3. Универсальность:

Реализация основана на стандартной библиотеке MPI, что делает алгоритм совместимым с различными параллельными вычислительными системами.

РЕЗУЛЬТАТЫ ЭКСПЕРИМЕНТОВ

3.1. Тестирование параллельной программы

В ходе тестирования параллельной версии алгоритма Гаусса были проведены эксперименты с различными размерами матриц и числами процессов. Основной целью тестов было измерение времени выполнения программы, и оценка ускорения параллельной реализации.

Параметры эксперимента:

- \cdot Размеры матриц n = 3000, n = 5000.
- · Число процессов 8, 16, 24, 32.
- · Кластер с 4 вычислительными узлами, на каждом из которых запускалось по 2, 4, 6, 8 MPI-процесса.
 - · Ускорение считается по формуле:

$$S = \frac{T_{serial}}{T_{parallel}}$$

Таблица 3.1 – Результаты экспериментов.

Размер	Число	Время	Время	Ускорение
матрицы	процессов	последовательной	параллельной	
(n)	(p)	программы (с.)	программы (с.)	
3000	8	70.8	9.2	7.7
	16		4.9	14.5
	24		3.4	20.7
	32		2.7	26.6
5000	8	328.5	42.2	7.8
	16		21.6	15.2
	24		14.6	22.4
	32		11.8	27.96

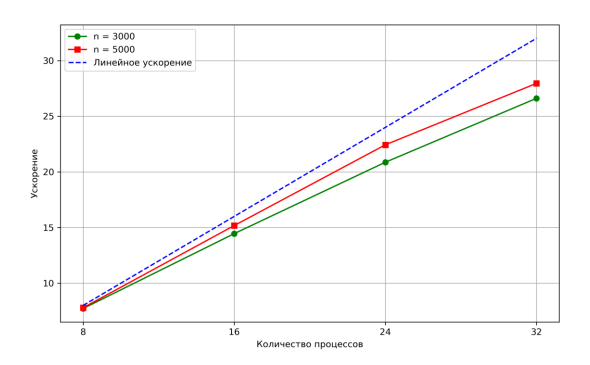


Рис. 3.1 – График масштабируемости.

3.2. Влияние числа процессов на производительность программы.

В ходе экспериментов была проанализирована производительность параллельной программы при различных числах процессов и размерах матриц. Основное внимание уделялось тому, как увеличение числа процессов влияет на ускорение и общую эффективность вычислений.

Наблюдения:

- 1. Скорость выполнения: Увеличение числа процессов приводит к значительному сокращению времени выполнения программы.
- 2. Ускорение: Ускорение программы возрастает с увеличением числа процессов, но не линейно. Это связано с ростом накладных расходов на коммуникацию между узлами.
- 3. Эффективность: Эффективность вычислений уменьшается с ростом числа процессов. При n = 3000 эффективность падает с 0.96 при 8 процессах до 0.83 при 32 процессах, что обусловлено увеличением доли времени, затрачиваемого на обмен данными между узлами. Однако для больших матриц

(n = 5000) эффективность остается выше, поскольку вычислительная нагрузка перевешивает накладные расходы.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В результате выполнения работы был разработан и исследован параллельный алгоритм для вычисления определителя матрицы методом Гаусса. Программа реализована с использованием библиотеки МРІ и предназначена для эффективного использования ресурсов многопроцессорной или кластерной системы.

Осуществлено моделирование работы разработанного алгоритма на различных конфигурациях кластера и размерах матриц. Показано, что программа обеспечивает распределение вычислений между процессами и демонстрирует значительное ускорение по сравнению с последовательной версией, особенно при увеличении размера матрицы.

СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ

- 1. Хван И.И., Мельников В.П. Параллельные алгоритмы и их реализация. М.: МГТУ им. Н.Э. Баумана, 2015. 432 с.
- 2. Парамонов П.В., Коротеев А.И. МРІ и параллельные вычисления. Новосибирск: Сибирское научное издательство, 2010. — 312 с.
- 3. Гроуп У. Использование и оптимизация MPI в высокопроизводительных системах // Журнал вычислительных систем. -2018. T. 29, № 3. C. 45–58.
- 4. Thakur R., Gropp W., Lusk E. An Abstract Device Interface for Implementing Portable Parallel I/O Interfaces // Proc. of the 6th Symposium on the Frontiers of Massively Parallel Computation. Annapolis, USA, 1996. P. 180–187.
- 5. Rabenseifner R., Hoefler T., Gropp W. Optimization of MPI Communication for Large-Scale Systems // Journal of High-Performance Computing Applications. 2016. Vol. 30, No. 4. P. 394–408.

ПРИЛОЖЕНИЕ

```
parallel.c
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include <sys/time.h>
#include <mpi.h>
int get_chunk(int n, int commsize, int rank)
     int q = n / commsize;
    if (n % commsize)
         q++;
    int r = commsize * q - n;
     /* Compute chunk size for the process */
     int chunk = q;
    if (rank >= commsize - r)
         chunk = q - 1;
    return chunk;
}
int main(int argc, char *argv[])
    int n = 3000;
    int rank, commsize;
MPI_Init(&argc, &argv);
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &commsize);
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
    int nrows = get_chunk(n, commsize, rank);
int *rows = malloc(sizeof(*rows) * nrows);
double *a = malloc(sizeof(*a) * n * nrows);
    double *tmp = malloc(sizeof(*tmp) * n);
    for (int i = 0; i < nrows; i++)
         rows[i] = rank + commsize * i;
         srand(rows[i] * (n + 1));
for (int j = 0; j < n; j++)
    a[i * n + j] = rand() % 1000 + 1;</pre>
    }
    double t = MPI_Wtime();
    int row = 0;
     for (int i = 0; i < n - 1; i++)
          // Исключаем х_і
         if (i == rows[row])
         {
              MPI_Bcast(&a[row * n], n, MPI_DOUBLE, rank, MPI_COMM_WORLD);
              for (int j = 0; j < n; j++)
                   tmp[j] = a[row * n + j];
              row++;
         else
         {
              MPI_Bcast(tmp, n, MPI_DOUBLE, i % commsize, MPI_COMM_WORLD);
         for (int j = row; j < nrows; j++)</pre>
              double scaling = a[j * n + i] / tmp[i];
```

```
for (int k = i; k < n; k++)
                a[j * n + k] -= scaling * tmp[k];
     }
    double local_det = 1.0;
    for (int i = 0; i < nrows; i++)
       local_det *= a[rows[i]];
    double global_det = 1.0;
   MPI_Reduce(&local_det, &global_det, 1, MPI_DOUBLE, MPI_PROD, 0,
MPI_COMM_WORLD);
   t = MPI_Wtime() - t;
   free(tmp);
    free(rows);
   free(a);
   if (rank == 0)
        printf("Gaussian Elimination (MPI): n %d, time (sec) %.6f\n", n,
t);
        printf("Speedup :%lf \n", ((328.534671) / t));
    MPI_Finalize();
    return 0:
Serial.c
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include <sys/time.h>
double wtime()
{
    struct timeval t:
   gettimeofday(&t, NULL);
    return (double)t.tv_sec + (double)t.tv_usec * 1E-6;
}
int main()
    int n = 3000:
    double t = wtime():
    double *a = malloc(sizeof(*a) * n * n);
    for (int i = 0; i < n; i++)
        srand(i * (n + 1));
        for (int j = 0; j < n; j++)
            a[i * n + j] = rand() \% 1000 + 1;
   double det = 1.0;
    for (int k = 0; k < n - 1; k++)
        double pivot = a[k * n + k];
```

```
for (int i = k + 1; i < n; i++)
{
          double lik = a[i * n + k] / pivot;
          for (int j = k; j < n; j++)
          {
                a[i * n + j] -= lik * a[k * n + j];
          }
}

for (int i = 0; i < n; i++)
{
          det *= a[i * n + i];
}

t = wtime() - t;

printf("%lf\n",det);
printf("Gaussian Elimination (serial): n %d, time (sec) %.6f\n", n,
t);

free(a);
return 0;
}</pre>
```