

# 基于蒙特卡洛法算圆的面积

## 小组大作业报告

拓欣 诸晓婉 张雨馨

2024 年 12 月 12 日

# Outline

## 1. 介绍

## 2. 代码实现

## 3. 项目展望

## 1.1 小组介绍

诸晓婉(922110800509) - PPT

张雨馨(923104780210) - 报告

拓欣(922114740127) - 代码

## 1.2 项目介绍

蒙特卡罗方法, 也称统计模拟方法, 是 1940 年代中期由于科学技术的发展和电子计算机的发明, 而提出的一种以概率统计理论为指导的数值计算方法. 使用随机数来解决很多计算问题的方法

# Outline

1. 介绍
- 2. 代码实现**
3. 项目展望

## 2.1 串行

```
1  program normal
2      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3      implicit none
4
5      real(dp) :: x, y, area, true_area, dis
6      real(dp) :: r
7      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
8      integer :: start_time, end_time
9      integer :: i, inside_points, samples
10
11     ! 参数
12     r = 1.0_dp
13     samples = 1000000
14     inside_points = 0
15     true_area = r*r*3.141592653589793_dp
16
17     ! 开始时间
```

 Fortran

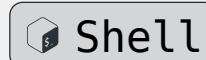
## 2.1 串行

```
18      call cpu_time(start_cpu)
19      call system_clock(count=start_time)
20
21      ! 蒙特卡洛
22      do i = 1, samples
23          call random_number(x)
24          call random_number(y)
25          x = x*r*2.0_dp - r
26          y = y*r*2.0_dp - r
27
28          if (x*x + y*y <= r*r) then
29              inside_points = inside_points + 1
30          end if
31      end do
32
33      ! 圆面积
34      area = (real(inside_points, dp)/real(samples, dp))*(4.0_dp*r*r)
```

## 2.1 串行

```
35     dis = abs(area - true_area)
36
37     ! 结束时间
38     call cpu_time(end_cpu)
39     call system_clock(count=end_time)
40
41     ! 结果
42     print '(A,F15.8)', '计算结果(面积): ', area
43     print '(A,F15.8)', '半径: ', r
44     print '(A,I10)', '样本量: ', samples
45     print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
46     print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time -
        start_time)/1000.0_dp, '秒'
47     print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu), '秒'
48 end program normal
```

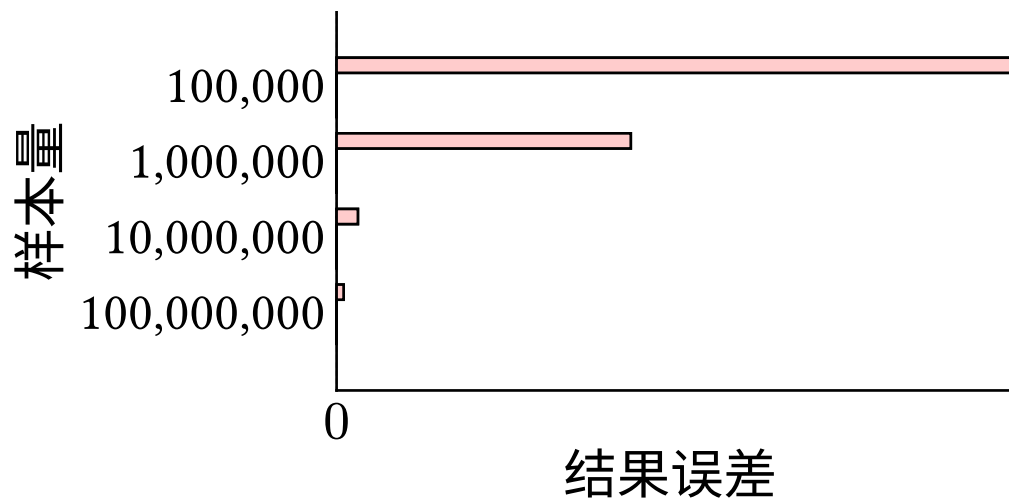
```
1 gfortran -O3 -march=native src/normal.f90 -o dist/normal
```



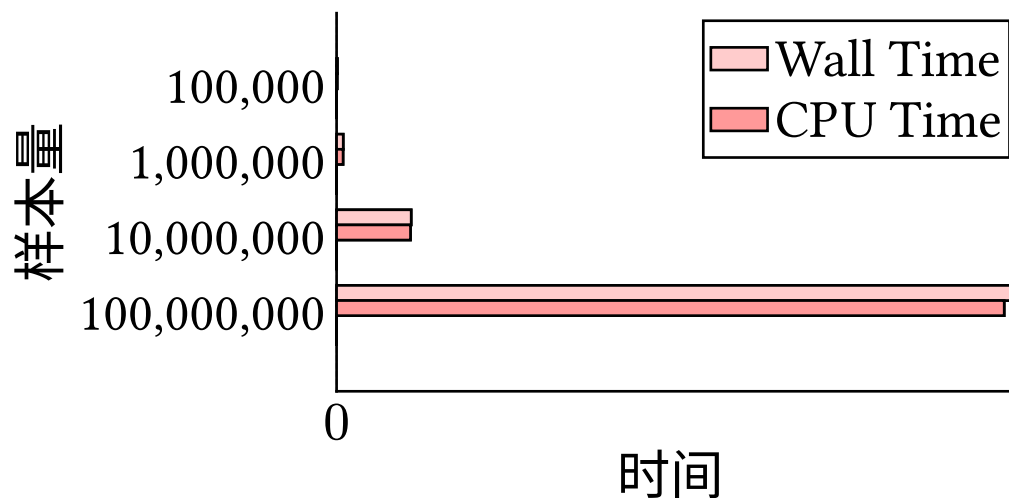


## 2.1 串行

不同样本量下结果误差的变化(值越小越好)



不同样本量下 Wall Time/CPU Time 的变化



## 2.2 OpenMP

 Fortran

```
1  program omp
2      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3      implicit none
4
5      real(dp) :: x, y, area, true_area, dis
6      real(dp) :: r
7      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
8      integer :: start_time, end_time
9      integer :: i, inside_points, samples
10     integer :: tid
11
12     ! 参数
13     r = 1.0_dp
14     samples = 1000000
15     inside_points = 0
16     true_area = r*r*3.141592653589793_dp
17
```

## 2.2 OpenMP

```
18      ! 开始时间
19      call cpu_time(start_cpu)
20      call system_clock(count=start_time)
21
22      !$omp parallel private(x, y, tid) reduction(+:inside_points)
23      !$omp do
24      do i = 1, samples
25          call random_number(x)
26          call random_number(y)
27          x = x*r*2.0_dp - r
28          y = y*r*2.0_dp - r
29
30          if (x*x + y*y <= r*r) then
31              inside_points = inside_points + 1
32          end if
33      end do
34      !$omp end do
```

## 2.2 OpenMP

```
35      !$omp end parallel
36
37      ! 圆面积
38      area = (real(inside_points, dp)/real(samples, dp))*(4.0_dp*r*r)
39      dis = abs(area - true_area)
40
41      ! 结束时间
42      call cpu_time(end_cpu)
43      call system_clock(count=end_time)
44
45      ! 结果
46      print '(A,F15.8)', '计算结果(面积): ', area
47      print '(A,F15.8)', '半径: ', r
48      print '(A,I10)', '样本量: ', samples
49      print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
50      print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time -
      start_time)/1000.0_dp, '秒'
```

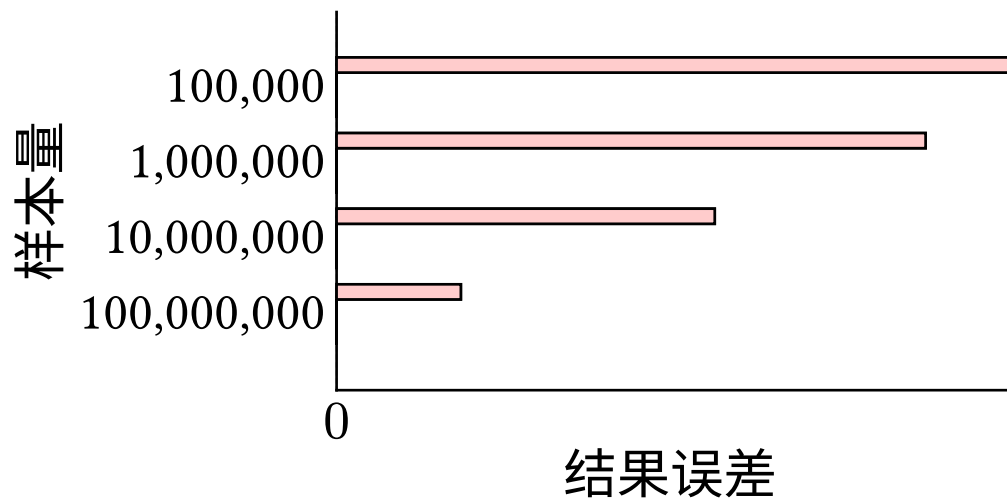
## 2.2 OpenMP

```
51     print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu), '秒'
52 end program omp
```

```
1 gfortran -O3 -march=native -openmp src/omp.f90 -o dist/
  omp-g
2 mpiifx -O3 -march=native -qopenmp -qmkl src/omp.f90 -o dist/omp-i
```

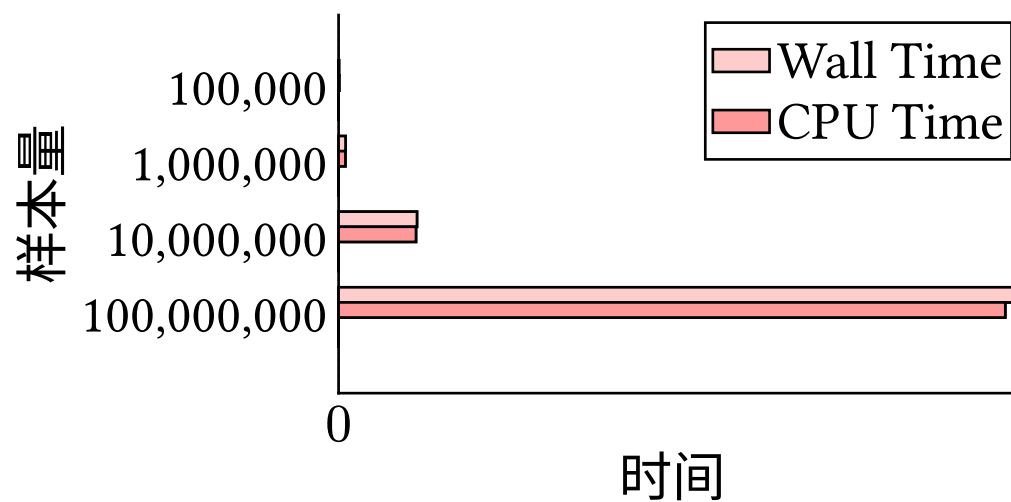


不同样本量下结果误差的变化(值越小越好)




不同样本量下 Wall Time/CPU Time 的变化

## 2.2 OpenMP



## 2.3 OpenMP+MPI

 Fortran

```
1  program hybrid
2      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3      use mpi
4      implicit none
5
6      real(dp) :: x, y, pi, area, true_area, dis
7      real(dp) :: r
8      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
9      integer :: start_time, end_time
10     integer :: i, local_inside, global_inside, samples,
        local_points
11     integer :: ierr, rank, size
12
13     ! MPI
14     call MPI_Init(ierr)
15     call MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, rank, ierr)
16     call MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, size, ierr)
```

## 2.3 OpenMP+MPI

```
17
18    ! 参数
19    r = 1.0_dp
20    samples = 1000000
21    local_points = samples/size
22    local_inside = 0
23    true_area = r*r*3.141592653589793_dp
24
25    ! 开始时间
26    if (rank == 0) then
27        call cpu_time(start_cpu)
28        call system_clock(count=start_time)
29    end if
30
31    !$omp parallel private(x, y) reduction(+:local_inside)
32    !$omp do
33    do i = 1, local_points
```



## 2.3 OpenMP+MPI

```
34      call random_number(x)
35      call random_number(y)
36      x = x*r*2.0_dp - r
37      y = y*r*2.0_dp - r
38
39      if (x*x + y*y <= r*r) then
40          local_inside = local_inside + 1
41      end if
42  end do
43  !$omp end do
44  !$omp end parallel
45
46  ! 汇总所有进程的结果
47  call MPI_Reduce(local_inside, global_inside, 1, MPI_INTEGER, &
48                  MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD, ierr)
49
50  if (rank == 0) then
```

## 2.3 OpenMP+MPI

```
51      ! 圆面积
52      area = (real(global_inside, dp)/real(samples,
53      dp))*(4.0_dp*r*r)
54
55      ! 结束时间
56      call cpu_time(end_cpu)
57      call system_clock(count=end_time)
58
59      ! 结果
60      print '(A,F15.8)', '计算结果(面积): ', area
61      print '(A,F15.8)', '半径: ', r
62      print '(A,I10)', '样本量: ', samples
63      print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
64      print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time -
        start_time)/1000.0_dp, '秒'
```

## 2.3 OpenMP+MPI

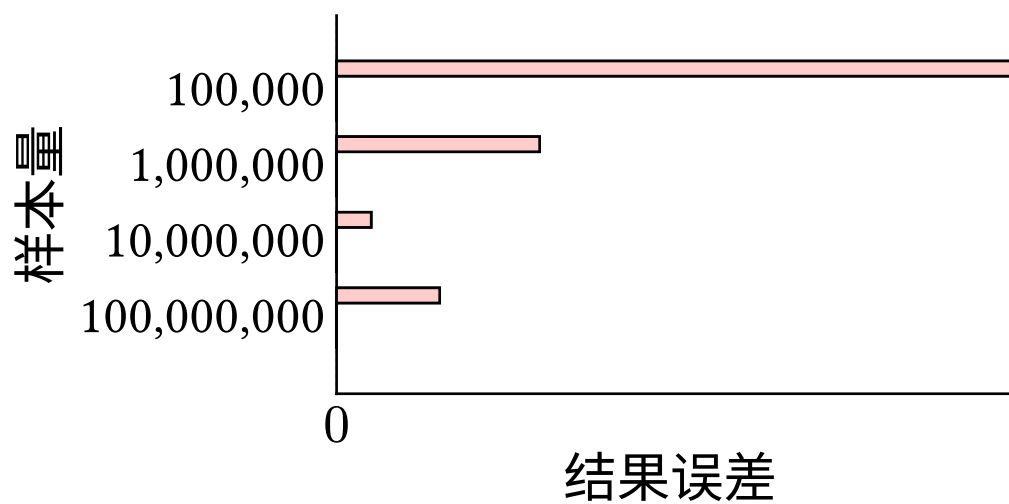
```
65      print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu),  
      '秒'  
66  end if  
67  
68  call MPI_Finalize(ierr)  
69  end program hybrid
```

```
1  mpif90 -O3 -fopenmp src/hybrid.f90 -o dist/hybrid-g  
2  mpirun -np 8 ./dist/hybrid-g  
3  
4  mpiifx -O3 -march=native -qopenmp -lmpi -qmkl src/hybrid.f90 -o  
   dist/hybrid-i && \  
5  mpirun -np 8 ./dist/hybrid-i"
```

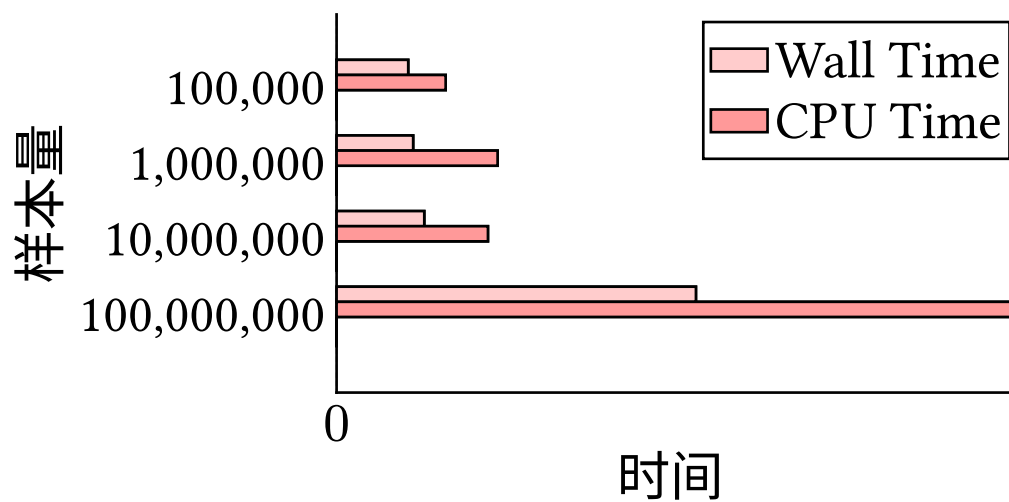


不同样本量下结果误差的变化(值越小越好)

## 2.3 OpenMP+MPI



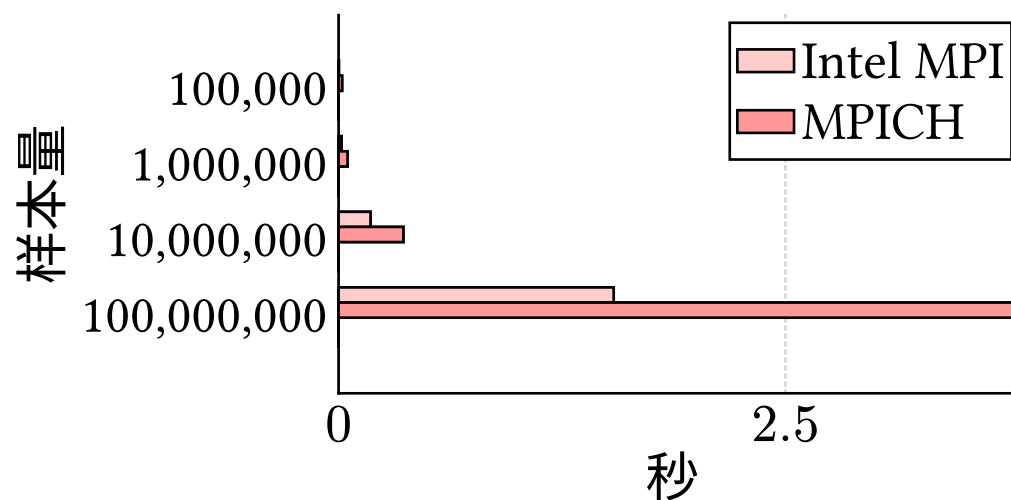
不同样本量下 Wall Time/CPU Time 的变化



## 2.4 MPICH/BLAS vs Intel MPI/MKL

这里我们分别使用 GFortran 编译器和 Intel Fortran 编译器来对比两者的性能

不同样本量下执行速度(CPU Time)的变化



# Outline

## 1. 介绍

## 2. 代码实现

## 3. 项目展望

因为时间和技术的限制, 我们只实现了串行、OpenMP 和 OpenMP+MPI 三种版本, 但是还有很多其他的优化方法可以尝试

## 3.1 Coarray

Coarray 是 Fortran 2008 的一个特性, 可以实现分布式内存并行计算, 无需自己编写 OpenMP、MPI 等代码, 但是需要编译器支持

## 3.2 使用 Julia 等更热门的语言

### 3.2.1 Julia

Julia 是一个高性能的动态编程语言, 有很多并行计算的库, 可以实现分布式内存并行计算

- Threads.jl
- Distributed.jl

### 3.2.2 Python

Python 虽然是一个解释型语言, 但是有很多高性能的库, 可以实现并行计算

- Cython
- Ray

### 3.2.3 Rust

Rust 是一门近年来非常流行的系统编程语言, 有一些高性能的库可以实现并行计算

- Rayon



## 3.3 使用 GPU 加速

我们的显卡擅长浮点运算, 可以使用 GPU 加速来提高计算速度

而 NVIDIA 公司的 CUDA 是一个非常流行的 GPU 编程框架, 可以使用 CUDA C/C++、CUDA Python、CUDA Fortran 等语言来编写 GPU 程序

- NVIDIA CUDA Fortran

## 3.4 更高级的算法

- 分层采样 把蒙特卡洛法进一步微分，把一个任务拆分成了数个任务
- 重要性采样 需要一定的概论相关的数学知识
- 自适应采样 通过一定的算法/机器学习的方法来自适应的调整采样的方法
- 拟蒙特卡洛序列
  - Sobol 序列
  - Halton 序列
  - Faure 序列

# 谢谢!