

# 课程大作业

诸晓婉

922110800509

张雨馨

名: 拓欣 姓

学号: 922114740127

程: 并行计算导论

颞 目: 建于蒙特卡洛法算圆的面积

任课教师: 周毅

能源与动力工程学院

## 基于蒙特卡洛法算圆的面积

诸晓婉(922110800509)

张雨馨(923104780210) 拓欣(922114740127)

2024年12月

## 1 介绍

## 1.1 小组分工

诸晓婉 - PPT

张雨馨 - 报告

拓欣 - 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

## 代码实现

## 2.1 串行

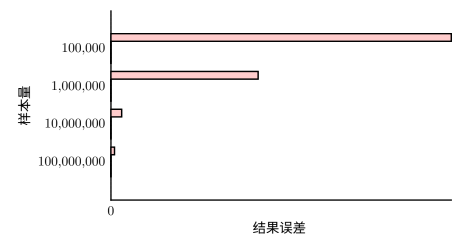
```
■ Fortran
1 program normal
      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3
      implicit none
4
5
      real(dp) :: x, y, area, true_area, dis
6
      real(dp) :: r
7
      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
      integer :: start_time, end_time
8
9
      integer :: i, inside_points, samples
10
      ! 参数
11
12
      r = 1.0 dp
      samples = 1000000
      inside_points = 0
      true\_area = r*r*3.141592653589793\_dp
16
17
      ! 开始时间
      call cpu_time(start_cpu)
18
19
      call system_clock(count=start_time)
20
21
      ! 蒙特卡洛
      do i = 1, samples
22
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 \le r*r) then
29
            inside_points = inside_points + 1
         end if
30
31
      end do
33
      ! 圆面积
34
      area = (real(inside_points, dp)/real(samples, dp))*(4.0_dp*r*r)
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
      ! 结果
41
42
      print '(A,F15.8)', '计算结果(面积): ', area
      print '(A,F15.8)', '半径: ', r
      print '(A,I10)', '样本量: ', samples
      print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
45
      print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time - start_time)/1000.0_dp, '秒'
46
47
      print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu), '秒'
48 end program normal
```

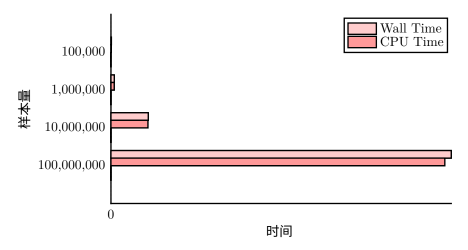
#### 编译指令

```
1 gfortran -03 -march=native src/normal.f90 -o dist/normal
```

#### 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

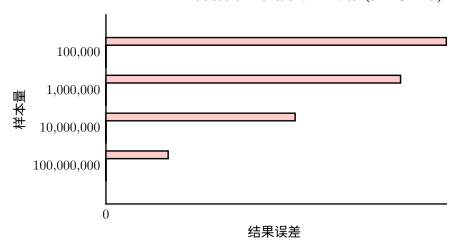
```
program omp
                                                                                     ■ Fortran
      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3
      implicit none
4
5
      real(dp) :: x, y, area, true_area, dis
6
      real(dp) :: r
7
      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
8
      integer :: start_time, end_time
      integer :: i, inside_points, samples
10
      integer :: tid
11
      ! 参数
12
13
       r = 1.0_dp
14
      samples = 1000000
15
      inside_points = 0
16
      true\_area = r*r*3.141592653589793\_dp
17
      ! 开始时间
18
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
      do i = 1, samples
24
25
         call random_number(x)
         call random_number(y)
26
         x = x*r*2.0_dp - r
27
28
         y = y*r*2.0_dp - r
29
30
         if (x*x + y*y \le r*r) then
31
             inside_points = inside_points + 1
32
          end if
33
      end do
34
       !$omp end do
```

```
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
      ! 结束时间
41
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
      print '(A,F15.8)', '半径: ', r
47
48
      print '(A,I10)', '样本量: ', samples
      print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
49
      print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time - start_time)/1000.0_dp, '秒'
50
      print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu), '秒'
52 end program omp
```

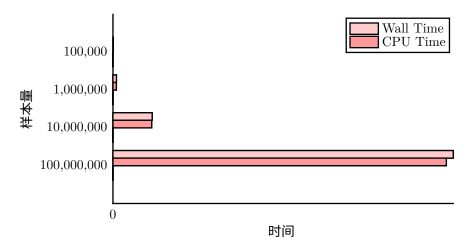
#### 编译指令

```
1 gfortran -03 -march=native -openmp src/omp.f90 -o dist/omp-g
2 mpiifx -03 -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



## 2.3 OpenMP+MPI

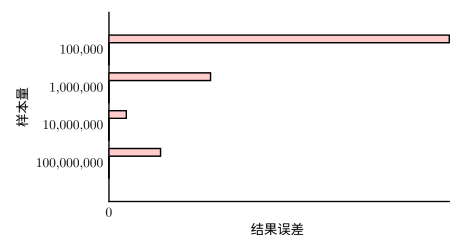
```
program hybrid
                                                                                    ■ Fortran
      use, intrinsic :: iso_fortran_env, only: dp => real64
3
      use mpi
      implicit none
4
5
6
      real(dp) :: x, y, pi, area, true_area, dis
7
      real(dp) :: r
8
      real(dp) :: start_cpu, end_cpu
      integer :: start_time, end_time
      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)
17
      ! 参数
18
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
34
         call random_number(x)
```

```
35
         call random_number(y)
         x = x*r*2.0_dp - r
36
37
         y = y*r*2.0_dp - r
38
39
         if (x*x + y*y \le r*r) then
40
            local inside = local inside + 1
41
         end if
      end do
42
      !$omp end do
      !$omp end parallel
45
46
      ! 汇总所有进程的结果
      call MPI_Reduce(local_inside, global_inside, 1, MPI_INTEGER, &
47
48
                      MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD, ierr)
49
50
      if (rank == 0) then
51
         ! 圆面积
52
         area = (real(global inside, dp)/real(samples, dp))*(4.0 dp*r*r)
53
         dis = abs(area - true_area)
54
55
         ! 结束时间
56
         call cpu_time(end_cpu)
57
         call system_clock(count=end_time)
58
59
         ! 结果
         print '(A,F15.8)', '计算结果(面积): ', area
60
61
         print '(A,F15.8)', '半径: ', r
62
         print '(A,I10)', '样本量: ', samples
         print '(A,F15.8)', '结果精度(误差): ', dis
         print '(A,F15.8,A)', 'Wall Time: ', (end_time - start_time)/1000.0_dp, '秒'
         print '(A,F15.8,A)', 'CPU Time: ', (end_cpu - start_cpu), '秒'
65
66
      end if
67
      call MPI_Finalize(ierr)
69 end program hybrid
```

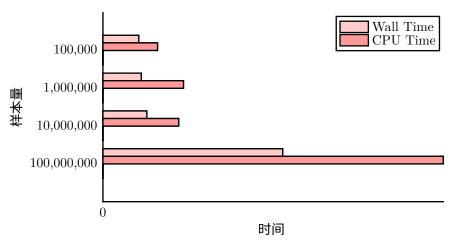
#### 编译指令

```
1 mpif90 -03 -fopenmp src/hybrid.f90 -o dist/hybrid-g
2 mpirun -np 8 ./dist/hybrid-g
3
4 mpiifx -03 -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)



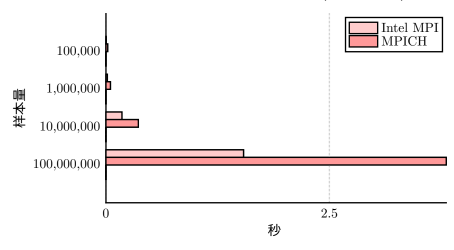
不同样本量下 Wall Time/CPU Time 的变化



## 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



## 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