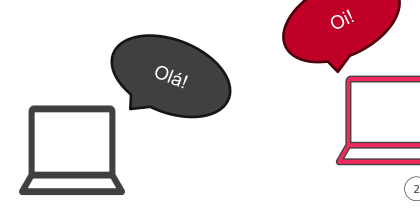
# Insper com MPI

Lícia Sales Costa Lima

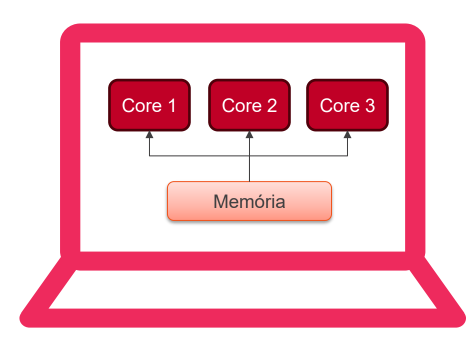
#### Objetivos da aula

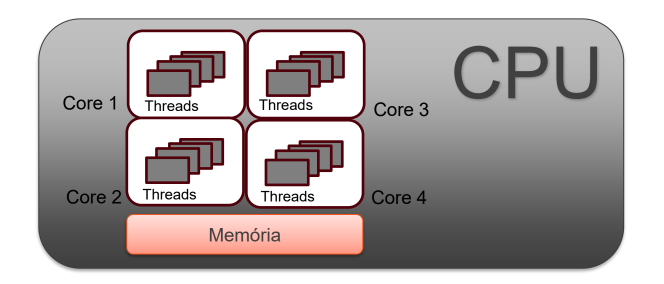
- Identificar as principais diferenças entre paralelismo com **memória compartilhada** e paralelismo com **memória distribuída**.
- Explicar como ocorre a comunicação entre processos em ambientes distribuídos usando MPI.
- Executar um programa com memória distribuída no cluster Franky.



#### Recapitulando...

- O problema precisa ser paralelizável, com tarefas independentes entre si.
- Memória compartilhada (todos os threads acessam a mesma RAM)
- Executado em múltiplos núcleos da mesma máquina.





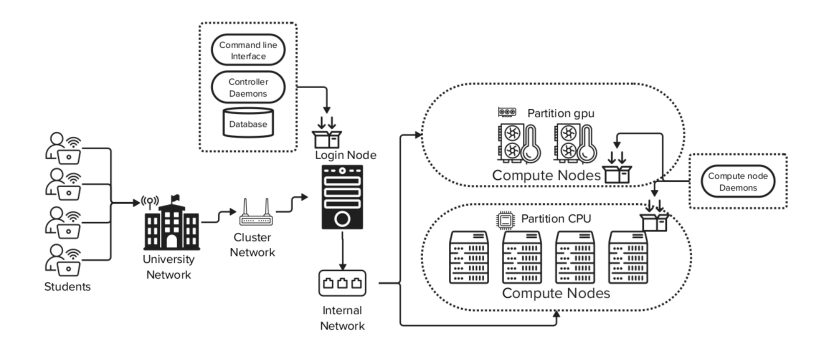
**Cores = hardware** → unidades físicas de processamento.

**Threads = software** → fluxos de execução que podem rodar dentro de um core.

Cada core pode executar **uma ou mais threads** simultaneamente.

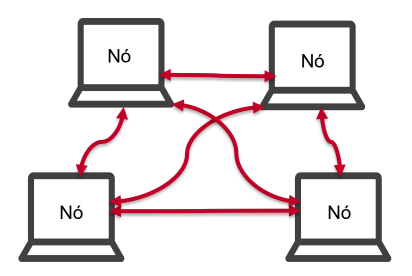
# E se eu quiser mais de um nó no cluster?

#### Sistemas de HPC



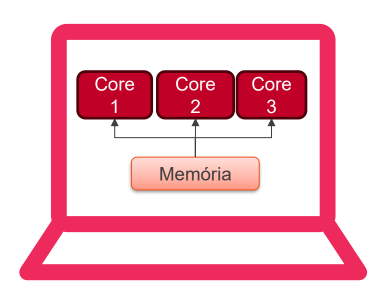


#### Programação distribuída:



Múltiplos processos rodando em **máquinas diferentes** 

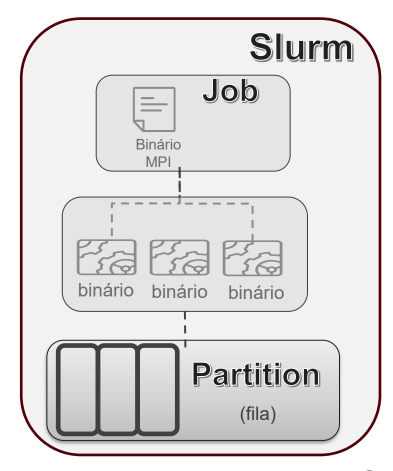
#### Programação paralela:



Múltiplos processos rodando em **uma mesma máquina** 

# MPI (Message Passing Interface) Conceitos:

- MPI é uma especificação mantida pelo MPI-Forum e se tornou um padrão para comunicação em sistemas distribuídos.
- Cada processo tem um identificador único (chamado rank).
- O mesmo binário está disponível em todos os nós de computação.

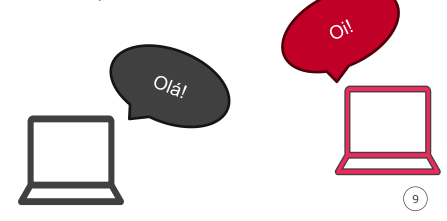


#### O que o MPI usa para trocar mensagens?

Implementações de MPI (como OpenMPI, MPICH) escolhem o meio mais eficiente de comunicação disponível

MPI não define os protocolos diretamente, mas usa **protocolos de transporte**, como:

- TCP/IP (em clusters convencionais)
- InfiniBand (em clusters de alto desempenho)
- SHM (shared memory, se estiverem no mesmo nó)



#### Pedindo Recursos ao SLURM

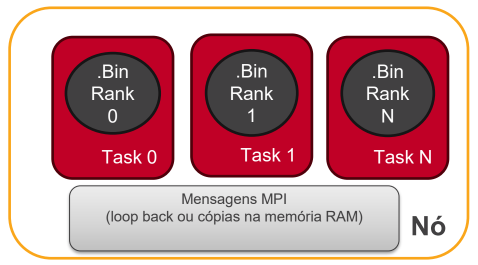
```
#!/bin/bash
#SBATCH --job-name=mpi hello
#SBATCH --output=saida %j.txt
#SBATCH --nodes=2 # 2 nós (2 computadores)
#SBATCH --ntasks=5 # 5 processos (5 task MPI)
#SBATCH --cpus-per-task=1 # 1 thread
#SBATCH --time=00:01:00
#SBATCH --partition=gpu
#SBATCH -mem=2G
mpirun -np $SLURM_NTASKS ./seu binario
```

### O que acontece se fizer isso?

```
#!/bin/bash
#SBATCH --job-name=mpi hello
#SBATCH --output=saida %j.txt
#SBATCH --nodes=1 # 1 nó (1 computador)
#SBATCH --ntasks=5 # 5 processos (5 task MPI)
#SBATCH --cpus-per-task=1 # 1 thread
#SBATCH --time=00:01:00
#SBATCH --partition=gpu
#SBATCH -mem=2G
mpirun -np $SLURM NTASKS ./seu binario
```

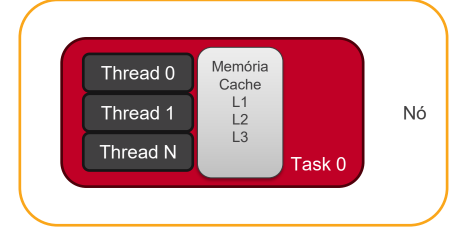


### MPI x

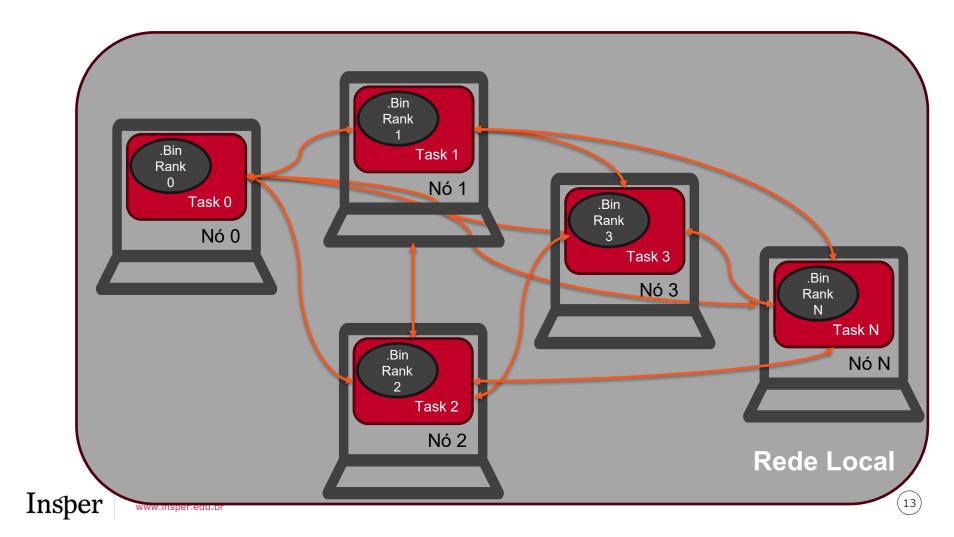


**MPI intra-nó:** processos precisam mandar cópia da mensagem pelo mecanismo de comunicação (pode ser via loopback ou via região compartilhada criada pelo MPI).

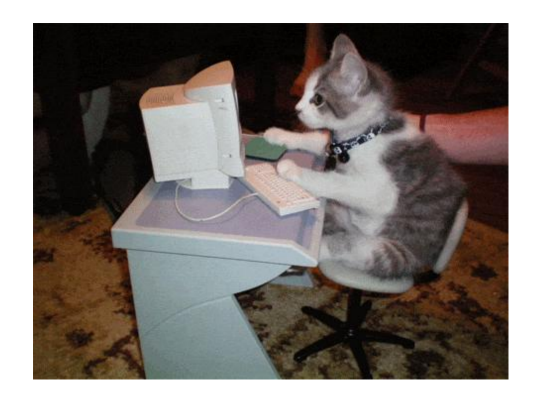
### **OpenMP**



**OpenMP:** threads acessam diretamente a mesma variável em memória.



# Vamos testar juntos!

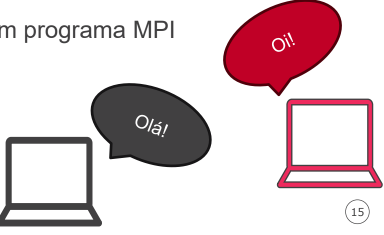


#### Retomando...

- Quais são as principais diferenças entre paralelismo com memória compartilhada e paralelismo com troca de mensagens?
- Como ocorre a comunicação entre diferentes máquinas em ambientes distribuídos usando MPI?

 Dúvidas sobre como fazer a submissão de um programa MPI em um Cluster de HPC?







## Obrigada!

Lícia Sales Costa Lima <a href="mailto:liciascl@insper.edu.br">liciascl@insper.edu.br</a>

Insper

www.insper.edu.br