

EI1024/MT1024 "Programación Concurrente y Paralela" 2023-24	Entregable para Laboratorio la10_g
Nombre y apellidos (1):	
Nombre y apellidos (2):	
Tiempo empleado para tareas en casa en formato <i>h:mm</i> (obligatorio):	

Tema 11. Comunicaciones Punto a Punto en MPI

Tema 12. Comunicaciones Colectivas en MPI

- 1** Cada proceso dispone de un dato propio y posiblemente distinto en una variable denominada `dato` de tipo entero. Por simplicidad, todos los procesos inicializan dicha variable de la misma forma: La variable `dato` en el proceso `miId` toma el valor `numProcs - miId + 1`.

Se desea que el proceso 0 calcule y obtenga la suma de los valores almacenados en las variables `dato` de todos los procesos, incluido él mismo. Al final de la ejecución, cada proceso debe imprimir su valor inicial y, además, el proceso 0 debe imprimir la suma final.

- 1.1) A partir del fichero `plantilla.c`, implementa el programa `ejer_1.1.c` en el que el proceso 0 calcule la suma mediante operaciones de comunicación punto a punto.

Comprueba que el programa funciona correctamente con varias configuraciones de procesos.

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```
// - - - - -
dato = numProcs - mild + 1;
if(mild == 0){
    int aux;
    int suma = dato;

    for(int i = 0; i < numProcs-1 ; i++){
        MPI_Recv(&aux, 1, MPI_INT, MPI_ANY_SOURCE, 88, MPI_COMM_WORLD,&s);
        suma += aux;
    }

    printf( "Soy el proceso %d, mi dato es %d y la suma de todos los valores es %d. \n",
                                                    mild, dato, suma );

} else {
    MPI_Send(&dato, 1, MPI_INT, 0, 88, MPI_COMM_WORLD);
    printf( "Soy el proceso %d y mi dato es %d \n", mild, dato );
}
// - - - - -
```

- 1.2) A partir del fichero `plantilla.c`, implementa el programa `ejer_1.2.c` en el que el proceso 0 calcule la suma mediante operaciones de comunicación colectivas.

Comprueba que el programa funciona correctamente con varias configuraciones de procesos.

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```
MPI_Reduce(&dato, &suma, 1, MPI_INT, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);
```

```
if(mild == 0){
    printf( "Soy el proceso %d, mi dato es %d y la suma de todos los valores es %d. \n",
                                                    mild, dato, suma );
} else {
    printf( "Soy el proceso %d y mi dato es %d \n", mild, dato );
}
```

- 2** Cada proceso dispone de un dato propio y posiblemente distinto en una variable denominada `dato` de tipo entero. Por simplicidad, todos los procesos inicializan dicha variable de la misma forma: La variable `dato` en el proceso `miId` toma el valor `numProcs - miId + 1`.

Se desea que el proceso 0 calcule y obtenga la suma de los valores almacenados en las variables `dato` de los **procesos pares**, incluido él mismo. El valor de `dato` de los procesos impares no deben reflejarse en la suma. Al final de la ejecución, cada proceso debe imprimir su valor inicial y, además, el proceso 0 debe imprimir la suma final.

- 2.1) A partir del fichero `plantilla.c`, implementa el programa `ejer_2.1.c` en el que el proceso 0 calcule la suma mediante operaciones de comunicación punto a punto, en la **únicamente participen los procesos pares**.

Comprueba que el programa funciona correctamente con varias configuraciones de procesos.

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```
// - - - - -
dato = numProcs - mild + 1;
if(mild == 0){
    int aux;
    int suma = dato;

    for(int i = 2; i < numProcs ; i+=2){
        MPI_Recv(&aux, 1, MPI_INT, MPI_ANY_SOURCE, 88, MPI_COMM_WORLD,&s);
        suma += aux;
    }

    printf( "Soy el proceso %d, mi dato es %d y la suma de todos los valores es %d. \n",
                                                    mild, dato, suma );

} else {
    printf( "Soy el proceso %d y mi dato es %d \n", mild, dato );
    if (mild % 2 == 0){
        MPI_Send(&dato, 1, MPI_INT, 0, 88, MPI_COMM_WORLD);
    }
}
// - - - - -
```

```

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

```

- 2.2) A partir del fichero `plantilla.c`, implementa el programa `ejer_2.2.c` en el que el proceso 0 calcule la suma mediante operaciones de comunicación punto a punto, en la que **únicamente participen los procesos pares**, y en el que cada proceso, como máximo, **reciba y envíe un único mensaje**.

Comprueba que el programa funciona correctamente con varias configuraciones de procesos.

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```

// - - - - -
dato = numProcs - mild + 1;

if(mild %2 == 0){
    procAnt = mild - 2;
    procSig = mild + 2;
    suma = 0;

    if(mild < numProcs - 2){
        MPI_Recv(&suma, 1, MPI_INT, procSig, 88, MPI_COMM_WORLD,&s);
    }
    suma += dato;
    if(mild > 0){
        MPI_Send(&suma, 1, MPI_INT, procAnt, 88, MPI_COMM_WORLD);
    }
}

if(mild == 0){
    printf( "Soy el proceso %d, mi dato es %d y la suma de todos los valores es %d. \n",
                                                    mild, dato, suma );
} else {
    printf( "Soy el proceso %d y mi dato es %d \n", mild, dato );
}
// - - - - -

```

- 2.3) A partir del fichero `plantilla.c`, implementa el programa `ejer_2_3.c` en el que el proceso 0 calcule la suma mediante operaciones de comunicación colectivas.

Es obligatorio que todos los procesos participen en una operación de comunicación colectiva, ya que, en caso contrario, el programa se bloquea, pero en este caso se desea que **los valores de los procesos impares no se sumen**.

La solución más sencilla a este problema se consigue **utilizando una variable auxiliar** para realizar la operación que se inicializa convenientemente: Los procesos pares con el valor de su variable `dato`, mientras que los procesos impares la inicializan a cero.

Comprueba que el programa funciona correctamente con varias configuraciones de procesos.

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```
dato = numProcs - mild + 1;

aux = (mild %2 == 0) ? dato : 0;
MPI_Reduce(&aux, &suma, 1, MPI_INT, MPI_SUM, 0 , MPI_COMM_WORLD);

if(mild == 0){
    printf( "Soy el proceso %d, mi dato es %d y la suma de todos los valores es %d. \n",
                                                    mild, dato, suma );
} else {
    printf( "Soy el proceso %d y mi dato es %d \n", mild, dato );
}
```

- 3** Se desea implementar un programa en el que todos los procesos colaboren para calcular la suma de los elementos de un vector de números reales de doble precisión que aparece en el proceso 0. Para ello, en primer lugar el vector se debe distribuir entre los procesos, tras lo cual cada proceso calcula una suma local. Finalmente las sumas locales se acumulan sobre el proceso 0.

El vector a distribuir se denomina `vectorInicial` y su dimensión se guarda en la variable `dimVectorInicial`, obtenido como parámetro de entrada del programa. Por simplicidad, sólo se consideran tamaños de vector inicial que sea divisibles por el número de procesos. Antes de proceder al reparto, el proceso 0 inicializa el vector inicial, y calcula la suma de sus componentes en `sumaInicial`.

En el reparto de `vectorInicial` se utiliza una distribución por bloques, en la que el proceso 0 también se queda con un bloque de datos. Todos los procesos, deben guardar sus respectivos datos en un vector denominado `vectorLocal`, cuya dimensión se almacena en la variable

`dimVectorLocal`.

La suma de los elementos de `vectorLocal` que realiza cada proceso se almacena sobre `sumaLocal`, mientras que la acumulación de estos valores debe quedar en `sumaFinal` del proceso 0.

Como punto de partida debes tomar el siguiente código, que aparecen en el fichero `vector_3_1.c`, el cual deberás compilar incluyendo al final la opción **-lm**, que informa al enlazador que tiene que incorporar la librería matemática:

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include "mpi.h"
#include "math.h"

// #define IMPRIME 1
// #define COSTOSA 1

// =====

double evaluaFuncion( double x ) {
#ifdef COSTOSA
    return sin( exp( -x ) + log10( 1 + x ) );
#else
    return 2.5 * x;
#endif
}

void inicializaVectorX ( double vectorX [ ], int dim ) {
    int i;
    if( dim == 1 ) {
        vectorX[ 0 ] = 0.0;
    } else {
        for( i = 0; i < dim; i++ ) {
            vectorX[ i ] = 10.0 * ( double ) i / ( ( double ) dim - 1 );
        }
    }
}

// =====
int main( int argc, char *argv[] ) {
    int    dimVectorInicial, dimVectorLocal, i, prc;
    int    miId, numProcs;
    double *vectorInicial = NULL, *vectorLocal = NULL;
    double sumaInicial, sumaLocal, sumaFinal;
    double t1, t2, tSec, tDis, tPar;
    MPI_Status st;

    // Inicializa MPI.
    MPI_Init( & argc, & argv );
    MPI_Comm_size( MPLCOMM_WORLD, & numProcs );
    MPI_Comm_rank( MPLCOMM_WORLD, & miId );

    // En primer lugar se comprueba si el numero de parametros es valido
    if( argc != 2 ) {
        if ( miId == 0 ) {
            fprintf( stderr, "\n" );
            fprintf( stderr, "Uso: a.out dimension\n" );
            fprintf( stderr, "\n" );
        }
        MPI_Finalize();
        return( -1 );
    }
}
```

```

// Todos los procesos deben comprobar que la dimension de vectorInicial "n"
// es multiplo del numero de procesos.
dimVectorInicial = atoi(argv[1]);
if( ( dimVectorInicial % numProcs ) != 0 ) {
    if( miId == 0 ) {
        fprintf( stderr, "\n" );
        fprintf( stderr,
            "ERROR: La dimension %d no es multiplo del numero de procesos: %d\n",
            dimVectorInicial, numProcs );
        fprintf( stderr, "\n" );
    }
    MPI_Finalize();
    exit( -1 );
}

// El proceso 0 crea e inicializa "vectorInicial".
if( miId == 0 ) {
    vectorInicial = ( double * ) malloc( dimVectorInicial * sizeof( double ) );
    inicializaVectorX ( vectorInicial, dimVectorInicial );
}

#ifdef IMPRIME
// El proceso 0 imprime el contenido de "vectorInicial".
if( miId == 0 ) {
    for( i = 0; i < dimVectorInicial; i++ ) {
        printf( "Proc: %d. vectorInicial[ %3d ] = %f\n",
            miId, i, vectorInicial[ i ] );
    }
}
#endif

// El proceso 0 suma todos los elementos de vectorInicial
if( miId == 0 ) {
    // Calculo en secuencial de la reduccion sin temporizacion
    sumaInicial = 0;
    for( i = 0; i < dimVectorInicial; i++ ) {
        sumaInicial += evaluaFuncion( vectorInicial[ i ] );
    }

    // Inicio del calculo de la reduccion en secuencial
    // t1 = ... ; // ... (A)
    sumaInicial = 0;
    for( i = 0; i < dimVectorInicial; i++ ) {
        sumaInicial += evaluaFuncion( vectorInicial[ i ] );
    }
    // Finalizacion de la reduccion y calculo de su coste
    // t2 = ... ; // ... (B)
    tSec = t2 - t1;
}

// Todos los procesos crean e inicializan "vectorLocal".
// La siguiente linea no es correcta. Debes arreglarla.
// dimVectorLocal = ... ; // ... (C)
vectorLocal = ( double * ) malloc( dimVectorLocal * sizeof( double ) );
for( i = 0; i < dimVectorLocal; i++ ) {
    vectorLocal[ i ] = -1.0;
}

MPI_Barrier( MPLCOMM_WORLD );
// Distribucion por bloques de "vectorInicial" y calculo de su coste (tDis).

```

```

// Al final de esta fase, cada proceso debe tener sus correspondientes datos
// propios en su "vectorLocal".
// ... (D)

#ifdef IMPRIME
// Todos los procesos imprimen su vector local.
for( i = 0; i < dimVectorLocal; i++ ) {
    printf( "Proc: %d.  vectorLocal[ %3d ] = %f\n",
            miId, i, vectorLocal[ i ] );
}
#endif

MPIBarrier( MPLCOMMLWORLD );
// Inicio del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
// ... (E)

// Cada proceso suma la aplicacion de la funcion sobre los elementos de vectorLocal
// ... (F)

// Se acumulan las sumas locales de cada procesador en sumaFinal sobre el proceso 0
// ... (G)

// Finalizacion del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
// ... (H)

// El proceso 0 imprime la sumas, los costes y los incrementos
if ( miId == 0 ) {
    // Imprimir Sumas(sumaInicial, sumaFinal, diferencia)
    printf( "Proc: %d , sumaInicial = %f , sumaFinal = %f , diff = %f\n",
            miId, sumaInicial, sumaFinal, sumaInicial - sumaFinal);
    printf( "Proc: %d , tSec = %f , tPar = %f , tDis = %f\n",
            miId, tSec, tPar, tDis);
    // Imprimir Incrementos(tSec vs tPar , tSec vs (tDis+tPar) )
    // ... (I)
}

// El proceso 0 borra el vector inicial.
if( miId == 0 ) {
    free( vectorInicial );
}

// Todos los procesos borran su vector local.
free( vectorLocal );

// Finalizacion de MPI.
MPI_Finalize();

// Fin de programa.
printf( "Proc: %d Final de programa\n", miId );
return 0;
}

```

- 3.1) En este apartado debes calcular el valor de la variable `dimVectorLocal`, y realizar el reparto del vector `VectorInicial`, utilizando únicamente envíos y recepciones **punto a punto**. Además debes incluir las órdenes que permiten calcular el coste de la ejecución secuencial (`tSec`) y las que permiten calcular el coste de la distribución de los datos (`tDis`). Estas líneas se deben insertar a continuación de las líneas marcadas con "(A)-(D)". Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza estas tareas: la inicialización de variables y las comunicaciones.

```

dimVectorLocal = dimVectorInicial/numProcs; // ... (C)
vectorLocal = ( double * ) malloc( dimVectorLocal * sizeof( double ) );
for( i = 0; i < dimVectorLocal; i++ ) {
    vectorLocal[ i ] = -1.0;
}

MPI_Barrier( MPI_COMM_WORLD );
// Distribucion por bloques de "vectorInicial" y calculo de su coste (tDis).
// Al final de esta fase, cada proceso debe tener sus correspondientes datos
// propios en su "vectorLocal".
// ... (D)
t1 = MPI_Wtime ();

if(mild==0){
    prc=0;
    for(int i=0; i<dimVectorInicial; i+=dimVectorLocal){
        if(prc==0){
            for(int j=0; j<dimVectorLocal; j++){
                vectorLocal[j]=vectorInicial[j];
            }
            prc++;
        }
        else{
            MPI_Send(&vectorInicial[i], dimVectorLocal, MPI_DOUBLE, prc, 88, MPI_COMM_WORLD);
            prc++;
        }
    }
}
else{
    MPI_Recv(vectorLocal, dimVectorLocal, MPI_DOUBLE, 0, 88, MPI_COMM_WORLD, &st);
}

t2 = MPI_Wtime ();
tDis = t2 - t1;

```

```

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

```

ATENCIÓN: Los ejercicios anteriores deben realizarse en casa. Los siguientes, en el aula.

3.2) Haz una copia del anterior programa y denomínala **vector_3_2**.

Modifica el programa para que, después de recibir los datos, todos los procesos sumen el resultado de **evaluaFuncion** sobre sus valores locales en **sumaLocal**. A continuación, todos los procesos deben enviar su **sumaLocal** al proceso 0, el cual debe acumular todos los valores recibidos junto a su **sumaLocal** para obtener **sumaFinal**.

Además debes incluir las órdenes que permiten calcular el coste de la ejecución paralela (**tPar**), así como la impresión de los costes y los resultados.

Comprueba que el resultado de la suma paralela es correcta, comparando el valor de las variables **sumaInicial** y **sumaFinal**.

En este apartado sólo deben emplearse comunicaciones **punto a punto**.

Estas líneas se deben insertar a continuación de las líneas marcadas con "(E)-(I)".

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la acumulación de resultados, las comunicaciones y la impresión de resultados.

```
MPI_Barrier( MPI_COMM_WORLD );
// Inicio del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
t1 = MPI_Wtime();
// Cada proceso suma la aplicacion de la funcion sobre los elementos de vectorLocal
sumaLocal=0;
for(i=0; i<dimVectorLocal; i++){
    sumaLocal+=evaluaFuncion(vectorLocal[i]);
}
// Se acumulan las sumas locales de cada procesador en sumaFinal sobre el proceso 0
if(mild==0){
    sumaFinal=sumaLocal;
    for(i=0; i<numProcs-1; i++){
        MPI_Recv(&sumaLocal, 1, MPI_DOUBLE, MPI_ANY_SOURCE, 88, MPI_COMM_WORLD, &st);
        sumaFinal+=sumaLocal;
    }
}
else{
    MPI_Send(&sumaLocal, 1, MPI_DOUBLE, 0, 88, MPI_COMM_WORLD);
}

// Finalizacion del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
t2 = MPI_Wtime ();
tPar = t2 - t1;

// El proceso 0 imprime la sumas, los costes y los incrementos
if ( mild == 0 ) {
    // Imprimir Sumas(sumaInicial, sumaFinal, diferencia)
    printf( "Proc: %d , sumaInicial = %lf , sumaFinal = %lf , diff = %lf\n",
        mild, sumaInicial, sumaFinal, sumaInicial - sumaFinal);
    printf( "Proc: %d , tSec = %lf , tPar = %lf , tDis = %lf\n",
        mild, tSec, tPar, tDis);
    // Imprimir Incrementos(tSec vs tPar , tSec vs (tDis+tPar) )
    printf( "Proc: %d , speedup = %f , speedup(con distribucion y paralelo) = %f\n",
        mild, tSec/tPar, tSec/(tPar+tDis));
}
```

3.3) Haz una copia del anterior programa y denomínala **vector_3_3**.

Modifica el programa del ejercicio anterior para que tanto el **reparto** de los elementos del vector como la **recogida** de los valores de **sumaLocal** se realicen utilizando operaciones de **comunicación colectiva**. En este ejercicio **no se pueden emplear operaciones de reducción**.

Estas líneas deben sustituir a las ya insertadas a continuación de las líneas "(D)" y "(G)".

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables, el reparto de los datos, la reunión de los resultados y la acumulación final.

Recuerda que en C, la declaración y creación de un vector que contenga N números reales de doble precisión se realiza utilizando las siguientes instrucciones:

```
double *vector = NULL;
vector = (double *) malloc ( sizeof ( double ) * N );
```

y su destrucción cuando ya no es útil, como sigue:

```
free( vector ); vector = NULL;
```

```
MPI_Barrier( MPI_COMM_WORLD );
// Inicio del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
// ... (E)
t1 = MPI_Wtime();
// Cada proceso suma la aplicacion de la funcion sobre los elementos de vectorLocal
// ... (F)
sumaLocal=0;
for(i=0; i<dimVectorLocal; i++){
    sumaLocal+=evaluaFuncion(vectorLocal[i]);
}
// Se acumulan las sumas locales de cada procesador en sumaFinal sobre el proceso 0
// ... (G)
MPI_Gather ( &sumaLocal, 1, MPI_DOUBLE, vectorLocal, 1, MPI_DOUBLE, 0,
MPI_COMM_WORLD );
for(i=0; i<numProcs; i++){
    sumaFinal+=vectorLocal[i];
}

// Finalizacion del calculo de la reduccion en paralelo y su coste (tPar).
// ... (H)
t2 = MPI_Wtime ();
tPar = t2 - t1;

// El proceso 0 imprime la sumas, los costes y los incrementos
if ( mild == 0) {
    // Imprimir Sumas(sumaInicial, sumaFinal, diferencia)
    printf( "Proc: %d , sumaInicial = %lf , sumaFinal = %lf , diff = %lf\n",
        mild, sumaInicial, sumaFinal, sumaInicial - sumaFinal);
    printf( "Proc: %d , tSec = %lf , tPar = %lf , tDis = %lf\n",
        mild, tSec, tPar, tDis);
    // Imprimir Incrementos(tSec vs tPar , tSec vs (tDis+tPar) )
    // ... (I)
    printf( "Proc: %d , speedup = %f , speedup(con distribucion y paralelo) = %f\n",
        mild, tSec/tPar, tSec/(tPar+tDis));
}
```


- 3.6) Quita el comentario para activar `COSTOSA` y evalúa el programa `vector_3_3` en la cola de patan, y completa la tabla con 4 decimales.

$n = 1\ 200\ 000$				
Número de procesos	2	4	6	8
Coste Secuencial (tSec)	0.168	0.169	0.169	0.169
Coste Paralelo (tPar)	0.085	0.0426	0.029	0.022
Incremento Paralelo (tSec vs tPar)	1.982	3.96	5.883	7.789
Coste Distribución (tDis)	0.042	0.062	0.069	0.071
Incremento Global (tSec vs (tPar + tDis))	1.321	1.611	1.735	1.809

Examina con detalle los valores y justifica los resultados.

.....

.....

.....

.....

.....

- 3.7) Quita el comentario para activar `COSTOSA` y evalúa el programa `vector_3_4` en la cola de patan, y completa la tabla con 4 decimales.

$n = 1\ 200\ 000$				
Número de procesos	2	4	6	8
Coste Secuencial (tSec)	0.169	0.168	0.169	0.169
Coste Paralelo (tPar)	0.085	0.042	0.036	0.021
Incremento Paralelo (tSec vs tPar)	1.994	3.949	4.639	7.799
Coste Distribución (tDis)	0.043	0.0623	0.068	0.0791
Incremento Global (tSec vs (tPar + tDis))	1.322	1.306	1.613	1.824

Examina con detalle los valores y justifica los resultados.

.....

.....

.....

.....

.....

- 3.8) Comparando el tiempo de implementación de cada apartado y las tablas de resultados, responde a las siguientes preguntas referidas a transferencias en las que estén involucrados todos los procesos de un programa:

¿Es más sencillo utilizar comunicaciones punto a punto o comunicaciones colectivas?

¿Es más eficiente utilizar comunicaciones punto a punto o comunicaciones colectivas?

.....

Es más sencillo usar comunicaciones colectivas

.....

.....

.....

.....

.....