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

## Tema 11. Comunicaciones Punto a Punto en MPI

## Tema 12. Comunicaciones Colectivas en MPI

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 mild toma el valor numProcs - mild + 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.

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.

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 mild toma el valor numProcs - mild + 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.

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.
11	
ا //	
u	ato = numProcs - mild + 1;
	(mild %2 == 0){ procAnt = mild - 2; procSig = mild + 2; suma = 0;  if(mild < numProcs - 2){     MPL Procy(8 nump = 1 MPL INT procSig = 88 MPL COMM (MOPL D 8 n); }
,	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); }
}	
	(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.

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) + \log 10(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++) {
      }
}
int main( int argc , char *argv[] ) {
          dimVectorInicial, dimVectorLocal, i, prc;
  int
  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, & mild );
  // En primer lugar se comprueba si el numero de parametros es valido
  if ( argc != 2 ) {
    \mathbf{if} ( \mathbf{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 % no es multiplo del numero de procesos: % \n",
           dimVectorInicial, numProcs);
      fprintf( stderr, "\n");
    MPI_Finalize();
    \operatorname{exit}(-1);
  // El proceso 0 crea e inicializa "vectorInicial".
  if (miId == 0) 
    vectorInicial = ( double * ) malloc( dimVectorInicial * sizeof( double ) );
    inicializa Vector X ( vector Inicial , dim Vector Inicial );
  }
#ifdef IMPRIME
  // El proceso 0 imprime el contenido de "vectorInicial".
  if (miId = 0) 
    for (i = 0; i < \dim VectorInicial; i++)
      printf("Proc: %d. vectorInicial[ %3d ] = %1 f n",
               mild, 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 = \dots ; // \dots (A)
    sumaInicial = 0;
    for( i = 0; i < dimVectorInicial; i++ ) {</pre>
      sumaInicial += evaluaFuncion( vectorInicial[ i ] );
    // Finalizacion de la reduccion y calculo de su coste
    // t2 = \dots ; // \dots (B)
    tSec = t2 - t1;
  // Todos los procesos crean e inicializan "vectorLocal".
  // La siguiente linea no es correcta. Debes arreglarla.
  // dim VectorLocal = \dots ; // \dots (C)
  vectorLocal = ( double * ) malloc( dimVectorLocal * sizeof( double ) );
  \quad \textbf{for} \left( \begin{array}{ccc} i &=& 0; & i &<& dim Vector Local \,; & i+\!\!\!+& \right) \end{array} \right. \left. \left\{ \right. \right.
    vectorLocal[i] = -1.0;
  MPI_Barrier( MPLCOMMLWORLD );
  // 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 < \dim Vector Local; i++)
    printf("Proc: %d. vectorLocal[ %3d ] = %df n",
            miId, i, vectorLocal[i]);
  }
#endif
  MPI_Barrier( MPLCOMM_WORLD );
  // 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
  // Se acumulan las sumas locales de cada procesador en sumaFinal sobre el proceso 0
  // 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 = %df, sumaFinal = %df, diff = %df\n",
                miId, sumaInicial, sumaFinal, sumaInicial - sumaFinal);
    \label{eq:printf} printf(\ "Proc: \ \% l\ ,\ tSec = \ \% f\ ,\ tPar = \ \% f\ ,\ tDis = \ \% f \backslash 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", mild );
  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){</pre>
   if(prc==0){
    for(int j=0; j<dimVectorLocal; j++){</pre>
     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 W time ();
 tPar = t2 - t1;
 // El proceso 0 imprime la sumas, los costes y los incrementos
 if ( mild == 0) 
  // Imprimir Sumas(sumalnicial, sumaFinal, diferencia)
  printf( "Proc: %d, sumalnicial = %lf, sumaFinal = %lf, diff = %lf\n",
         mild, sumalnicial, sumaFinal, sumalnicial - 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++){</pre>
  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 W time ();
 tPar = t2 - t1:
 // El proceso 0 imprime la sumas, los costes y los incrementos
 if ( mild == 0) {
  // Imprimir Sumas(sumalnicial, sumaFinal, diferencia)
  printf( "Proc: %d, sumalnicial = %lf, sumaFinal = %lf, diff = %lf\n",
          mild, sumalnicial, sumaFinal, sumalnicial - 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));
 }
```

3.4) Haz una copia del anterior programa y denomínala vector\_3\_4.

Modifica el programa del ejercicio anterior para que la suma de los valores de sumaLocal se realice con una operación de comunicación colectiva de reducción. El resultado debe quedar en el proceso 0.

Estas líneas deben sustituir a las ya insertadas a continuación de la línea "(G)".

Escribe a continuación la parte del programa principal que realiza tal tarea: la declaración de variables (si fuese necesario) y la acumulación final.

```
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

MPI_Reduce ( &sumaLocal, &sumaFinal,1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD );

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

t2 = MPI_Wtime ();

tPar = t2 - t1;
```

3.5) Quita el comentario para activar COSTOSA y evalúa el programa vector\_3\_2 en la cola de patan, y completa la tabla con 4 decimales.

$n = 1 \ 200 \ 00$	00			
Número de procesos	2	4	6	8
Coste Secuencial (tSec)	0.169	0.169	0.168	0.169
Coste Paralelo (tPar)	0.085	0.042	0.029	0.021
Incremento Paralelo (tSec vs tPar)	1.986	3.984	5.864	7.929
Coste Distribución (tDis)	0.043	0.062	0.070	0.073
Incremento Global (tSec vs (tPar + tDis))	1.323	1.610	1.707	1.786

Examina con detalle los valores y justifica los resultados.

| <br> |
|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
| <br> |
|      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |      |

3.6) Quita el comentario para	activar COSTOSA y evalúa o	el programa vector_3_3 en la cola de
patan, y completa la tabl	a con 4 decimales.	

$n = 1 \ 200 \ 00$	00			
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

1.321	1.611	1.735	1.809
ados.			
-1		-+ 0 4	1
er prog.	rama ve	ctor_3_4	en ia co
			1
2	4	6	8
			0.169
			0.021
	3.949		7.799
0.043	0.0623		0.791
1.322	1.306	1.613	1.824
ferencia nto o co	s en las o	que estér	de result i involuci ectivas?
ferencia nto o co	s en las o	que estér	involuci ectivas?
ferencia nto o co into o c	s en las o	que estér	involuci ectivas?
ferencia nto o co into o c	s en las o	que estér	involuci ectivas?
ferencia nto o co into o c	s en las o	que estér	involuci ectivas?
	el progr 2 0.169 0.085 1.994 0.043 1.322 ados.	el programa vec  2 4  0.169 0.168  0.085 0.042 1.994 3.949  0.043 0.0623 1.322 1.306  ados.	el programa vector_3_4  2