### ГЛАВА 9

### ПАРАЛЛЕЛЬНЫЕ МЕТОДЫ СОРТИРОВКИ

Сортировка является одной из типовых проблем обработки данных и обычно понимается как задача размещения элементов неупорядоченного набора значений

$$S = \{a_1, a_2, ..., a_n\}$$

в порядке монотонного возрастания или убывания

$$S \sim S' = \{(a'_1, a'_2, ..., a'_n) : a'_1 \le a'_2 \le ... \le a'_n\}$$

(здесь и далее все пояснения для краткости будут даваться только на примере упорядочивания данных по возрастанию).

Возможные способы решения этой задачи широко обсуждаются в литературе; один из наиболее полных обзоров *алгоритмов сортировки* содержится в работе [71], может быть рекомендована также работа [17].

Вычислительная трудоемкость процедуры упорядочивания достаточно высока. Так, для ряда известных простых методов (пузырьковая сортировка, сортировка включением и др.) количество необходимых операций определяется квадратичной зависимостью от числа упорядочиваемых данных

$$T \sim n^2$$

Для более эффективных алгоритмов (сортировка слиянием, сортировка Шелла, быстрая сортировка) трудоемкость определяется величиной

$$T \sim n \log_2 n$$
.

Это выражение дает также нижнюю оценку необходимого количества операций для упорядочивания набора из n значений; алгоритмы с меньшей трудоемкостью могут быть получены только для частных вариантов задачи.

Ускорение сортировки может быть обеспечено при использовании нескольких (p>1) вычислительных элементов (процессоров или ядер). Исходный упорядочиваемый набор в этом случае «разделяется» на блоки, которые могут обрабатываться вычислительными элементами параллельно.

Оставляя подробный анализ проблемы сортировки для отдельного рассмотрения, здесь основное внимание мы уделим изучению параллельных способов выполнения для ряда широко известных *методов внутренней сортировки*, когда все упорядочиваемые данные могут быть размещены полностью в оперативной памяти ЭВМ.

# 9.1. Основы сортировки и принципы распараллеливания

При внимательном рассмотрении способов упорядочивания данных, применяемых в алгоритмах сортировки, можно обратить внимание, что многие методы основаны на применении одной и той же базовой операции «Сравнить и переставить» (compare-exchange), состоящей в сравнении той или иной пары значений из сортируемого набора данных и перестановки этих значений, если их порядок не соответствует условиям сортировки.

```
// Базовая операция сортировки

if (A[i] > A[j] ) {
  temp = A[i];
  A[i] = A[j];
  A[j] = temp;
}
```

Целенаправленное применение данной операции позволяет упорядочить данные; в способах выбора пар значений для сравнения собственно и проявляется различие алгоритмов сортировки.

Рассмотренная выше базовая операция сортировки может быть надлежащим образом обобщена для случая, когда упорядочиваемые данные разделены на p, p > 1, частей (блоков). Выделяемые при этом блоки имеют, как правило, одинаковый размер, и содержат в этом случае n/p элементов.

Блоки обычно упорядочиваются в самом начале сортировки — как можно заметить, блоки могут упорядочиваться независимо друг от друга, т. е. параллельно. Далее, следуя схеме одноэлементного сравнения, упорядочение содержимого блоков  $A_i$  и  $A_{i+1}$  может быть осуществлено следующим образом:

- объединить блоки  $A_i$  и  $A_{i+1}$  в один отсортированный блок двойного размера (при исходной упорядоченности блоков  $A_i$  и  $A_{i+1}$  процедура их объединения сводится к быстрой операции слияния упорядоченных наборов данных),
  - разделить полученный двойной блок на две равные части:

$$[A_i \cup A_{i+1}]_{copm} = A_i \cup A_{i+1} : \forall a_i' \in A_i', \forall a_i' \in A_{i+1}' \Rightarrow a_i' \leq a_i'.$$

Рассмотренная процедура обычно именуется в литературе как *операция* «*Сравнить и разделить*» (*сотрате-split*). Следует отметить, что сформированные в результате такой процедуры блоки совпадают по размеру с исходными блоками  $A_i$  и  $A_{i+1}$ , являются упорядоченными, и все значения, расположенные в блоке  $A_i'$ , не превышают значений в блоке  $A_{i+1}'$ .

Трудоемкость рассмотренной операции при использовании быстрых алгоритмов сортировки является равной:

$$T' = 2(n/p)\log_2(n/p) + 2(n/p)$$
,

в то время как обычное упорядочивание данных, располагаемых в двух блоках, требует выполнения

$$T'' = (2n/p)\log_2(2n/p)$$

операций. Приведенные оценки показывают, что вычислительная сложность операции «Сравнить и разделить» при прочих равных условий является меньшей. Кроме того, «блочность» данной операции может привести к более эффективному использованию кэш-памяти процессоров, что позволит еще больше повысить эффективность выполнения алгоритмов сортировки.

Определенная выше операция «Сравнить и разделить» может быть использована в качестве базовой подзадачи для организации параллельных вычислений. Как следует из построения, количество таких подзадач параметрически зависит от числа имеющихся блоков и, таким образом, проблема масштабирования вычислений для параллельных алгоритмов сортировки практически отсутствует. Вместе с тем следует отметить, что относящиеся к подзадачам блоки данных изменяются в ходе выполнения сортировки. В простых случаях размер блоков данных в подзадачах остается неизмененным. В более сложных ситуациях (как, например, в алгоритме быстрой сортировки – см. 9.4) объем блоков может различаться, что может приводить к нарушению равномерной вычислительной загрузки вычислительных элементов.

### 9.2. Пузырьковая сортировка

Алгоритм пузырьковой сортировки (см., например, [17,71]) является одним из наиболее широко известных методов упорядочивания данных, однако в силу своей низкой эффективности в основном используется только в учебных целях.

# 9.2.1. Последовательный алгоритм пузырьковой сортировки

**1.** Общая схема метода. Последовательный алгоритм пузырьковой сортировки сравнивает и обменивает соседние элементы в последовательности, которую нужно отсортировать. Для последовательности

$$(a_1, a_2, ..., a_n)$$

алгоритм сначала выполняет n-1 базовых операций «сравнения—обмена» для последовательных пар элементов

$$(a_1, a_2), (a_2, a_3), ..., (a_{n-1}, a_n).$$

В результате после первой итерации алгоритма самый большой элемент перемещается («всплывает») в конец последовательности. Далее последний элемент в преобразованной последовательности может быть исключен из рассмотрения, и описанная выше процедура применяется к оставшейся части последовательности

$$(a'_1, a'_2, ..., a'_{n-1}).$$

Как можно увидеть, последовательность будет отсортирована после n-1 итерации. Эффективность пузырьковой сортировки может быть улучшена, если завершать алгоритм при отсутствии изменений сортируемой последовательности данных в ходе какой-либо итерации сортировки.

```
// Программа 9.1

// Последовательный алгоритм пузырьковой сортировки

BubbleSort (double A[], int n) {

for (i=0; i<n-1; i++)

for (j=0; j<n-1-i; j++)

compare_exchange(A[j], A[j+1]);

}
```

**2. Анализ эффективности.** При анализе эффективности последовательного алгоритма пузырьковой сортировки снова используем подход, примененный в п. 6.5.4.

Итак, время выполнения алгоритма складывается из времени, которое тратится непосредственно на вычисления, и времени, необходимого на чтение данных из оперативной памяти в кэш процессора. Оценим количество вычислительных операций, выполняемых в ходе пузырьковой сортировки. На первой итерации выполняется n-1 операций сравнения-обмена, на второй итерации -n-2 операции и т. д. Для сортировки всего набора данных необходимо выполнить n-1 итерацию. Следовательно, общее время выполнения вычислений составляет:

$$T_1(calc) = \sum_{i=1}^{n-1} (n-i) \cdot \tau = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \tau, \qquad (9.1)$$

где т есть время выполнения базовой операции сортировки.

Если размер сортируемого набора данных настолько велик, что не может полностью поместиться в кэш, то каждый проход по массиву вызывает повторное считывание значений. Действительно, при движении по массиву и сравнении пар значений со все возрастающими индексами необходимо

снова и снова считывать необходимые данные из оперативной памяти в кэш. Поскольку размер кэша ограничен, то считывание новых данных приведет к вытеснению данных, прочитанных ранее. Общее количество читаемых данных из памяти совпадает с числом операций сравнения—обмена. Таким образом, время, которое требуется на чтение необходимых данных в кэш, может быть ограничено сверху величиной:

$$T_1(mem) = \frac{n^2 - n}{2} \cdot 64 / \beta,$$
 (9.2)

где  $\beta$  — эффективная скорость доступа к оперативной памяти (коэффициент 64 введен для учета факта, что считывание данных из памяти осуществляется кэш-строками размером в 64 байт).

Если, как и в предыдущих разделах, учесть латентность памяти, то время доступа к памяти можно получить по следующей формуле:

$$T_1(mem) = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64/\beta$$
 (9.3)

С учетом полученных соотношений, общее время выполнения последовательного алгоритма пузырьковой сортировки в худшем случае может быть вычислено по формуле:

$$T_1 = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \tau + \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64/\beta$$
 (9.4)

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_1 = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \tau + \gamma \cdot \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64 / \beta \tag{9.5}$$

- **3. Программная реализация.** Представим возможный вариант последовательной программы, выполняющей алгоритм пузырьковой сортировки.
- **1.** Главная функция программы. Реализует логику работы алгоритма, последовательно вызывает необходимые подпрограммы.

```
// Программа 9.2

// Последовательный алгоритм пузырьковой сортиовки void main(int argc, char* argv[]) {
  double *pData; // Данные для сортировки int Size; // Количество данных

// Инициализация данных ProcessInitialization(pData, Size);
```

```
// Алгоритм пузырьковой сортиовки
SerialBubbleSort(pData, Size);

// Завершение вычислений
ProcessTermination(pData);
}
```

**2. Функция ProcessInitialization.** Эта функция предназначена для инициализации всех переменных, используемых в программе, в частности, для ввода количества сортируемых данных, выделения памяти для сортируемых данных и для заполнения этой памяти начальными, неупорядоченными, значениями. Начальные значения задаются в функции *RandomDataInitialization*.

```
// Функция выделения памяти и инициализации данных
void ProcessInitialization(double* &pData,
  int &Size) {
  do {
    printf ("Введите количество данных:\n");
    scanf("%d", &Size);
  } while (Size<=1);
  printf ("Количество данных = %d\n", Size);

  pData = new double [Size];
  RandomDataInitialization(pData, Size);
}</pre>
```

Реализация функции *RandomDataInitialization* предлагается для самостоятельного выполнения. Исходные данные могут быть введены с клавиатуры, прочитаны из файла или сгенерированы при помощи датчика случайных чисел.

3. Функция SerialBubbleSort. Данная функция выполняет последовательный алгоритм пузырьковой сортировки.

```
// Функция для алгоритма пузырьковой сортировки
void SerialBubbleSort(double* pData, int Size) {
  double temp;
  for (int i=0; i<Size-1; i++)
    for (int j=1; j<Size-i; j++)
    if (pData[j-1]>pData[j]) {
      temp = pData[j];
      pData[j] = pData[j-1];
      pData[j-1] = temp;
    }
}
```

Разработку функции *ProcessTermination* также предлагается выполнить самостоятельно.

**4. Результаты вычислительных экспериментов.** Эксперименты, результаты которых приводятся здесь и далее, проводились на двухпроцессорном вычислительном узле на базе четырехъядерных процессоров Intel Xeon E5320. Разработка программ проводилась в среде Microsoft Visual Studio 2008, для компиляции использовался Intel C++ Compiler 10.0 for Windows. Для снижения сложности построения теоретических оценок времени выполнения алгоритмов, при компиляции и построении программ для проведения вычислительных экспериментов функция оптимизации кода компилятором была отключена (результаты оценки влияния компиляторной оптимизации на эффективность программного кода приведены в п. 7.2.4).

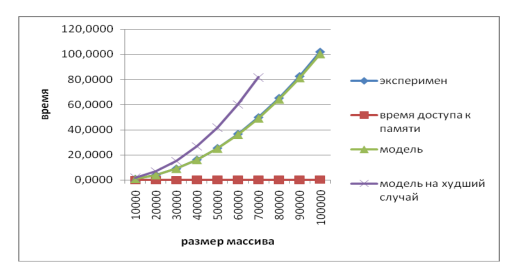
Оценка времени т одной операции сравнения-обмена осуществляется при помощи выполнения последовательного алгоритма пузырьковой сортировки при малых объемах данных, таких, чтобы весь массив, подлежащий сортировке, полностью помещается в кэш вычислительного элемента (процессора или его ядра). Чтобы исключить необходимость выборки данных из оперативной памяти, перед началом вычислений массив заполняется случайными числами. Выполнение этого действия гарантирует предварительное перемещение данных в кэш. Далее при решении задачи все время будет тратиться непосредственно на вычисления, т. к. нет необходимости загружать данные из оперативной памяти. Поделив полученное время на количество выполненных операций, можно определить время выполнения одной операции. Для вычислительной системы, которая использовалась для проведения экспериментов, было получено значение  $\tau$ , равное 19,975 нс.

Оценки времени латентности  $\alpha$  и величины пропускной способности канала доступа к оперативной памяти  $\beta$  проводилась в п. 6.5.4 и определены для используемого вычислительного узла как  $\alpha=8,31$  нс и  $\beta=12,44$  Гб/с. В табл. 9.1 и на рис. 9.1 представлены результаты сравнения времен выполнения  $T_1$  последовательного алгоритма пузырьковой сортировки со временем  $T_1^*$ , полученным при помощи модели (9.5). Частота кэшпромахов, измеренная с помощью системы VPS, для одного потока была оценена как 0.0037.

Таблица 9.1. Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения последовательного алгоритма пузырьковой сортировки

		ate.	Мод	ель 9.4 –	Мод	ель 9.5 –
Размер	Т.	$T_1^*$ (calc)	оценка	сверху	уточненна	ая оценка
массива	-1	(модель)	$T_1^*$ (mem)	$T_1^*$	$T_1^*$ (mem)	$T_1^*$

10000	1,0209	0,9987	0,6550	1,6537	0,0024	1,0011
20000	4,0854	3,9948	2,6201	6,6149	0,0097	4,0045
30000	9,1920	8,9885	5,8954	14,8839	0,0218	9,0103
40000	16,3296	15,9796	10,4808	26,4604	0,0388	16,0184
50000	25,5062	24,9683	16,3764	41,3446	0,0606	25,0288
60000	36,7364	35,9544	23,5821	59,5365	0,0873	36,0417
70000	50,0023	48,9381	32,0979	81,0359	0,1188	49,0568
80000	65,3137	63,9192	41,9239	105,8431	0,1551	64,0743
90000	82,6420	80,8979	53,0600	133,9578	0,1963	81,0942
100000	102,0637	99,8740	65,5062	165,3802	0,2424	100,1164



**Рис. 9.1.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения последовательного алгоритма от объема исходных данных

#### 9.2.2. Метод чет-нечетной перестановки

Алгоритм пузырьковой сортировки в прямом виде достаточно сложен для распараллеливания — сравнение пар значений упорядочиваемого набора данных происходит строго последовательно. В связи с этим для параллельного применения обычно используется не сам этот алгоритм, а его модификация, известная в литературе как метод четнечетной перестановки (odd-even transposition) — см., например, [72]. Суть модификации состоит в том, что в алгоритм сортировки вводятся два разных правила выполнения итераций метода — в зависимости от четности или нечетности номера итерации сортировки для обработки выбираются элементы с четными или нечетными индексами соответственно, сравнение выделяемых значений все-

гда осуществляется с их правыми соседними элементами. Таким образом, на всех нечетных итерациях сравниваются пары

```
(a_1, a_2), (a_3, a_3), ..., (a_{n-1}, a_n) (при четном n),
```

а на четных итерациях обрабатываются элементы

$$(a_2, a_3), (a_4, a_5), ..., (a_{n-2}, a_{n-1}).$$

После n-кратного повторения итераций сортировки исходный набор данных оказывается упорядоченным.

```
// Програмаа 9.3
// Функция для алгоритма чет-нечетной перестановки
void OddEvenSort ( double* pData, int Size ) {
  double temp;
  int upper bound;
  if (Size %2 == 0)
   upper bound = Size/2-1;
  else
    upper bound = Size/2;
  for (int i=0; i<Size; i++) {
    if (i%2 == 0) // четная итерация
      for (int j=0; j<Size/2; j++)
        compare exchange(pData[2*j], pData[2*j+1]);
                  // нечетная итерация
      for (int j=0; j<upper bound; j++)</pre>
        compare exchange (pData[2*j+1],
          pData[2*j+2]);
```

# 9.2.3. Базовый параллельный алгоритм пузырьковой сортировки

Получение параллельного варианта для метода чет-нечетной перестановки уже не представляет каких-либо затруднений — несмотря на то, что четные и нечетные итерации должны выполняться строго последовательно, сравнения пар значений на итерациях сортировки являются независимыми и могут быть выполнены параллельно. Поскольку все вычислительные элементы имеют прямой доступ к каждому значению в сортируемом массиве, сравнение значений  $a_i$  и  $a_j$  может быть выполнено любым вычислительным элементом. При наличии нескольких вычислительных элементов появляется возможность одновременно вычислительных элементов появляется возможность одновременно вы-

полнять операцию «Сравнить и переставить» над несколькими парами значений.

1. Анализ эффективности. Как и ранее, при анализе эффективности базового параллельного алгоритма пузырьковой сортировки будем предполагать, что время выполнения складывается из времени вычислений (которые могут быть выполнены вычислительными элементами параллельно) и времени, необходимого на загрузку необходимых данных из оперативной памяти в кэш. Доступ к памяти осуществляется строго последовательно.

Для сортировки массива данных методом чет-нечетной перестановки требуется выполнение n итераций алгоритма, на каждой из которых параллельно выполняется сравнение n/2 пар значений. Значит, время выполнения вычислений составляет:

$$T_p \ calc = \frac{n^2 - n}{2p} \cdot \tau \tag{9.6}$$

Если объем сортируемых данных настолько велик, что не может быть полностью помещен в кэш вычислительного элемента, то на каждой итерации метода выполняется постепенное вытеснение значений, располагаемых в начале массива, для того, чтобы записать на их место значения, располагаемые в конце массива. Таким образом, для перехода к выполнению следующей итерации необходимо снова считывать значения из начала сортируемого набора. Таким образом, на каждой итерации происходит повторное считывание всего массива данных из оперативной памяти в кэш, и затраты на доступ к памяти составляют:

$$T_p mem = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \frac{64}{\beta}. \tag{9.7}$$

Если, как и в предыдущих разделах, учесть латентность памяти, то время доступа к памяти можно получить по следующей формуле:

$$T_p \ mem = \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64/\beta$$
 (9.8)

При получении итоговой оценки времени выполнения базового параллельного алгоритма пузырьковой сортировки необходимо также учитывать затраты на организацию и закрытие параллельных секций:

$$T_p = \frac{n^2 - n}{2p} \cdot \tau + \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64/\beta + n\delta,$$
 (9.9)

где  $\delta$  есть накладные расходы на организацию параллельности на каждой итерации алгоритма.

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш-промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_p = \frac{n^2 - n}{2p} \cdot \tau + \gamma \cdot \frac{n^2 - n}{2} \cdot \alpha + 64/\beta + n\delta. \tag{9.10}$$

2. Программная реализация. Рассмотрим возможный вариант реализации параллельного варианта метода пузырьковой сортировки. Используя ОрепМР, получение параллельного алгоритма из последовательного достигается путем добавления двух директив препроцессора, при помощи которых распараллеливаются циклы сравнения пар значений на четных и нечетных итерациях метода чет-нечетной перестановки.

```
// Алгоритм 9.4
// Функция для алгоритма чет-нечетной перестановки
void ParallelOddEvenSort (double* pData, int Size) {
  double temp;
  int upper bound;
  if (Size%2==0)
    upper bound = Size/2-1;
  else
    upper bound = Size/2;
  for (int i=0; i<Size; i++) {
    if (i%2 == 0) // четная итерация
#pragma omp parallel for
      for (int j=0; j<Size/2; j++)
        compare exchange(pData[2*j], pData[2*j+1]);
                  // нечетная итерация
#pragma omp parallel for
      for (int j=0; j<upper bound; j++)</pre>
        compare exchange(pData[2*j+1],
          pData[2*j+2]);
```

**3. Результаты вычислительных экспериментов** приведены в табл. 9.2. Времена выполнения алгоритмов указаны в секундах.

Таблица 9.2.

Результаты вычислительных экспериментов для параллельного метода пузырьковой сортировки (при использовании двух и четырех вычислительных ядер)

Размер	После тельный а		Параллельный алгоритм						
массива	Пузырьковая сортировка $(T_I)$	Быстрая сортиров- ка $(T_I')$	$T_2$	$T_4$	$T_1/T_2$	$T_1'/T_2$	$T_1/T_4$	$T_{I}'/T_{4}$	
10000	0,9287	0,0029	0,6361	0,3463	1,4599	0,0045	2,6819	0,0083	
20000	3,7084	0,0062	2,4428	1,3437	1,5181	0,0025	2,7598	0,0046	
30000	8,3574	0,0100	5,4297	2,9288	1,5392	0,0018	2,8536	0,0034	
40000	14,8543	0,0133	9,5790	5,1394	1,5507	0,0014	2,8903	0,0026	
50000	23,2230	0,0172	14,911	7,9255	1,5573	0,0012	2,9302	0,0022	
60000	33,4188	0,0209	21,428	11,369	1,5596	0,0010	2,9393	0,0018	
70000	45,6135	0,0245	29,103	15,389	1,5673	0,0008	2,9639	0,0016	
80000	59,5642	0,0278	37,956	20,034	1,5693	0,0007	2,9731	0,0014	
90000	75,3640	0,0318	47,982	25,314	1,5707	0,0007	2,9771	0,0013	
100000	93,0108	0,0366	59,183	31,180	1,5716	0,0006	2,9829	0,0012	

При проведении анализа эффективности алгоритм пузырьковой сортировки позволяет продемонстрировать следующий важный момент. Как уже отмечалось в начале данного раздела, использованный для распараллеливания последовательный метод упорядочивания данных характеризуется квадратичной зависимостью сложности от числа упорядочиваемых данных, т. е.  $T_1 \sim n^2$ . Однако применение подобной оценки сложности последовательного алгоритма приведет к искажению исходного целевого назначения критериев качества параллельных вычислений — показатели эффективности в этом случае будут характеризовать используемый способ параллельного выполнения данного конкретного метода сортировки, а не результативность использования параллелизма для задачи упорядочивания данных в целом как таковой. Различие состоит в том, что для сортировки могут быть применены более эффективные последовательные алгоритмы, трудоемкость которых имеет порядок

$$T_1 = n \log_2 n$$
,

и для сравнения, насколько быстрее могут быть упорядочены данные при использовании параллельных вычислений, в обязательном порядке должна использоваться именно данная оценка сложности. Как основной результат выполненных рассуждений, можно сформулировать утверждение о том, что при определении показателей ускорения и эффективности параллельных вычислений в качестве оценки сложности последовательного способа решения рассматриваемой задачи следует использовать трудоемкость наилучших последовательных алгоритмов. Параллельные методы решения

задач должны сравниваться с наиболее быстродействующими последовательными способами вычислений!

Как следует из данных, приведенных в табл. 9.2 и на рис. 9.2, ускорение полученного параллельного метода по отношению к наиболее эффективному последовательному совершенно неудовлетворительно. Поэтому при разработке параллельных методов сортировки следует использовать за основу более эффективные методы упорядочивания данных.

В табл. 9.3, 9.4 и на рис. 9.3, 9.4 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  базового параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.10). Частота кэш-промахов, измеренная с помощью системы VPS, для двух потоков оказалась равной 0,197, а для четырех потоков эта величина была оценена как 0,101.

Как отмечалось в главе 6, время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.

Как видно из приведенных данных, относительная погрешность оценки убывает с ростом объема сортируемых данных и при достаточно больших размерах сортируемого массива составляет порядка 6%.

Таблица 9.3. Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием двух потоков

nero mereda nyosapanezen eep mpesan e nenonseesammen gayn nerene.						
D	$T^*$		Модель 9.9 –		Модель 9.10 –	
Размер	$T_p$	$T_p^*$ (calc)	оценка	сверху	уточненна	ая оценка
массива	<b>1</b> p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,6361	0,5018	0,6550	1,1568	0,1290	0,6309
20000	2,4428	2,0024	2,6201	4,6225	0,5162	2,5186
30000	5,4297	4,5017	5,8954	10,3971	1,1614	5,6631
40000	9,5790	7,9998	10,4808	18,4806	2,0647	10,0645
50000	14,9119	12,4966	16,3764	28,8730	3,2261	15,7228
60000	21,4280	17,9922	23,5821	41,5743	4,6457	22,6379
70000	29,1039	24,4865	32,0979	56,5844	6,3233	30,8098
80000	37,9563	31,9796	41,9239	73,9035	8,2590	40,2386
90000	47,9824	40,4714	53,0600	93,5314	10,4528	50,9242
100000	59,1836	49,9620	65,5062	115,4682	12,9047	62,8667

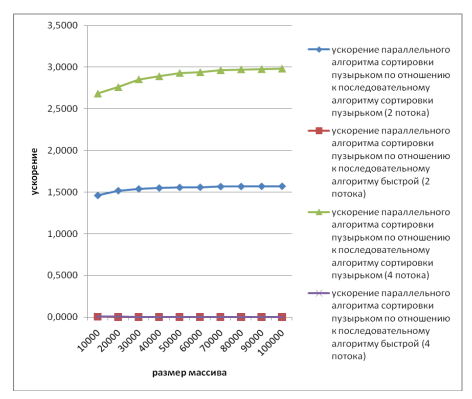


Рис. 9.2. Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода пузырьковой сортировки

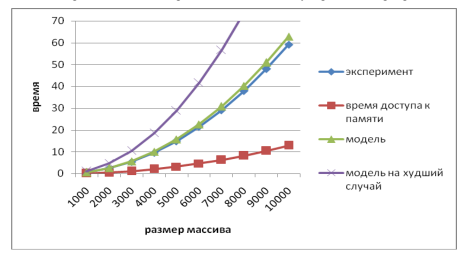


Рис. 9.3. График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения базового параллельного метода пузырьковой сортировки от объема исходных данных при использовании двух потоков

 $\label{eq:2.4.} Таблица \ 9.4.$  Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием четырех потоков

_	D T		Модель 9.9 –		Модель 9.10 –	
Размер	$T_p$	$T_p$ (calc)	$T_p^*$ (calc) оценка сверху		уточненная оценка	
массива	<i>p</i>	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,3463	0,2522	0,6550	0,9072	0,0662	0,3183
20000	1,3437	1,0037	2,6201	3,6238	0,2646	1,2683
30000	2,9288	2,2546	5,8954	8,1500	0,5954	2,8501
40000	5,1394	4,0049	10,4808	14,4857	1,0586	5,0635
50000	7,9255	6,2546	16,3764	22,6309	1,6540	7,9086
60000	11,3697	9,0036	23,5821	32,5857	2,3818	11,3854
70000	15,3899	12,2520	32,0979	44,3499	3,2419	15,4939
80000	20,0343	15,9998	41,9239	57,9237	4,2343	20,2341
90000	25,3142	20,2470	53,0600	73,3069	5,3591	25,6060
100000	31,1809	24,9935	65,5062	90,4997	6,6161	31,6096

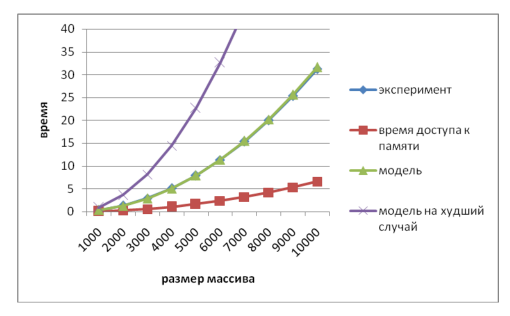


Рис. 9.4. График зависимости экспериментального и теоретического времени выполнения базового параллельного метода пузырьковой сортировки от объема исходных данных при использовании четырех потоков

# 9.2.4. Блочный параллельный алгоритм пузырьковой сортировки

- **1. Принципы распараллеливания.** Рассмотрим ситуацию, когда количество вычислительных элементов является меньшим числа упорядочиваемых значений (p < n). Разделим сортируемый массив на блоки данных размера n/p. На первом этапе параллельного метода пузырьковой сортировки каждый вычислительный элемент выполняет сортировку одного из блоков данных при помощи какого-либо быстрого алгоритма (например, при помощи алгоритма быстрой сортировки см. п. 9.4.1); эти действия могут быть выполнены параллельно. На следующем этапе выполняется параллельный алгоритм чет-нечетной перестановки над блоками данных:
- На четных итерациях алгоритма вычислительные элементы с четными индексами 2i выполняют операцию «Сравнить и разделить» для двух упорядоченных блоков с номерами 2i и 2i+1,
- На нечетных итерациях алгоритма вычислительные элементы с нечетными индексами 2i+1 выполняют операцию «Сравнить и разделить» для двух упорядоченных блоков с номерами 2i+1 и 2i+2.

После выполнения p итераций чет-нечетной перестановки исходный массив оказывается упорядоченным.

Для пояснения такого параллельного способа сортировки в табл. 9.5 приведен пример упорядочения данных при n=16, p=4 (т. е. блок значений на каждом вычислительном элементе содержит n/p=4 элемента). В первом столбце таблицы приводится номер и тип итерации метода, перечисляются пары номеров блоков данных, для которых параллельно выполняются операции слияния. Взаимодействующие пары блоков выделены в таблице двойной рамкой. Для каждого шага сортировки показано состояние упорядочиваемого набора данных до и после выполнения итерации.

Заметим, однако, что при выполнении каждой итерации чет-нечетной перестановки блоков задействованными оказываются только p/2 вычислительных элементов, в то время как остальные вычислительные элементы простаивают. Это приводит к снижению общей эффективности параллельного алгоритма. Для повышения эффективности параллельного метода пузырьковой сортировки разделим исходный массив не на p, а на 2p блоков, каждый из которых содержит n/2p значений. На первом этапе сортировки каждый вычислительный элемент выполняет сортировку двух последовательных блоков данных при помощи какого-либо быстрого алгоритма. На следующем этапе выполняется параллельный алгоритм чет-нечетной перестановки над блоками данных меньшего размера:

 $\label{eq: Tadinu} Tadinu\, qa\, 9.5\, .$  Пример сортировки данных параллельным методом чет-нечетной перестановки

№ и тип		Вычислител	ьные элементы	
итерации	0	1	2	3
Исходные данные	13 55 59 88	29 43 71 85	2 18 40 75	4 14 22 43
0 чет (1,2),(3.4)	13 55 59 88	29 43 71 85	2 18 40 75	4 14 22 43
	13 29 43 55	59 71 85 88	2 4 14 18	22 40 43 75
1 нечет (2,3)	13 29 43 55	59 71 85 88	2 4 14 18	22 40 43 75
	13 29 43 55	2 4 14 18	59 71 85 88	22 40 43 75
2 чет (1,2),(3.4)	13 29 43 55	2 4 14 18	59 71 85 88	22 40 43 75
	2 4 13 14	18 29 43 55	22 40 43 59	71 75 85 88
3 нечет (2,3)	2 4 13 14	18 29 43 55	22 40 43 59	71 75 85 88
	2 4 13 14	18 22 29 40	43 43 55 59	71 75 85 88

- На четных итерациях алгоритма каждый вычислительный элемент с индексом i выполняет операцию «Сравнить и разделить» для двух упорядоченных блоков с номерами 2i и 2i+1,
- На нечетных итерациях алгоритма каждый вычислительный элемент с индексом i выполняет операцию «Сравнить и разделить» двух упорядоченных блоков с номерами 2i+1 и 2i+2.

После выполнения 2p итераций чет-нечетной перестановки исходный массив оказывается упорядоченным.

В общем случае выполнение параллельного метода может быть прекращено, если после выполнения очередной итерации массив оказался отсортированным. Как результат, общее количество итераций может быть сокращено, и для фиксации таких моментов необходимо, чтобы ведущий поток (master thread) определял состояние набора данных после выполнения каждой итерации сортировки.

2. Анализ эффективности. При построении оценок эффективности блочного параллельного алгоритма пузырьковой сортировки будут исполь-

зованы соотношения, описывающие трудоемкость последовательного алгоритма быстрой сортировки (см. п. 9.4.1). Это объясняется тем, что для первоначальной сортировки блоков данных каждым вычислительным элементом использовался именно алгоритм быстрой сортировки.

Определим теперь сложность рассмотренного параллельного алгоритма упорядочивания данных. Как отмечалось ранее, на начальной стадии работы метода каждый вычислительный элемент проводит упорядочивание двух блоков данных (размер каждого блока при равномерном распределении данных является равным n/2p). Пусть данная начальная сортировка выполнена при помощи быстродействующих алгоритмов упорядочивания данных, тогда трудоемкость начальной стадии вычислений можно определить выражением вида (см. оценку (9.20)):

$$T_p^1 = 2 \cdot 1, 4 \cdot (n/2p) \log_2(n/2p)$$
. (9.11)

Далее на каждой выполняемой итерации параллельной сортировки каждый вычислительный элемент осуществляет объединение пары блоков при помощи процедуры слияния и затем разделения объединенного блока на две равные по размеру части. Общее количество итераций не превышает величины 2p, так что общее количество операций этой части параллельных вычислений оказывается равным

$$T_p^2 = 2p \cdot \left(2\frac{n}{2p}\right) = 2n.$$
 (9.12)

Итак, время выполнения вычислений может быть получено при помощи выражения:

$$T_{p} \ calc = 2 \cdot 1, 4 \cdot \ n/2p \ \log_2 \ n/2p \ + 2n \ \cdot \tau$$
 (9.13)

где au есть время выполнения базовой операции сортировки.

Теперь оценим время, необходимое на чтение данных из оперативной памяти в кэш. При выполнении первого этапа алгоритма, который состоит в «локальной» сортировке блоков, при выполнении сортировки каждого блока вычислительный элемент считывает из оперативной памяти количество значений, определяемое оценкой (9.21) с поправкой на размер блока, который обрабатывается вычислительным элементом. Поскольку доступ к памяти осуществляется строго последовательно, то время, необходимое одному вычислительному элементу на считывание данных, нужно умножить на количество вычислительных элементов. Далее, на каждой итерации чет-нечетной перестановки блоков вычислительные элементы также считывают весь сортируемый набор данных снова. Таким образом, время, необходимое на загрузку необходимых данных из памяти, составляет:

$$T_{p} \ mem = p \cdot \left( 2 \cdot 1, 4 \cdot n/2p \log_{2} n/2p \frac{64}{\beta} \right) + 2p \cdot \frac{64n}{\beta} =$$

$$= 1,4\log_{2} n/2p + 2p \cdot \frac{64n}{\beta}$$
(9.14)

Если, как и в предыдущих разделах, учесть латентность памяти, то время доступа к памяти можно подсчитать по следующей формуле:

$$T_p \ mem = 1,4\log_2 \ n/2p + 2p \cdot n \cdot \left(\alpha + \frac{64}{\beta}\right).$$
 (9.15)

Кроме того, необходимо учитывать накладные расходы на организацию и закрытие параллельных секций: одна параллельная секция создается для выполнения локальной сортировки блоков, далее параллельные секции создаются для каждой итерации алгоритма чет-нечетной перестановки (2p итераций).

Итак, общее время выполнения параллельного алгоритма пузырьковой сортировки может быть вычислено в соответствии с выражением:

$$T_{p} = 2 \cdot 1.4 \cdot n/2p \log_{2} n/2p + 2n \cdot \tau + 1,4\log_{2} n/2p + 2p \cdot n \cdot \left(\alpha + \frac{64}{\beta}\right) + 2p + 1 \cdot \delta \quad (9.16)$$

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_{p} = 2 \cdot 1, 4 \cdot n/2p \log_{2} n/2p + 2n \cdot \tau +$$

$$+ \gamma 1, 4\log_{2} n/2p + 2p \cdot n \cdot \left(\alpha + \frac{64}{\beta}\right) + 2p + 1 \cdot \delta$$
 (9.17)

**3. Программная реализация.** Рассмотрим возможный вариант реализации блочного параллельного варианта метода пузырьковой сортировки.

Для упорядочения данных необходимо организовать синхронизированное выполнение отдельных этапов блочного параллельного метода пузырьковой сортировки между потоками параллельной программы. Так, нельзя приступить к выполнению операции слияния упорядоченных блоков до тех пор, пока все вычислительные элементы не выполнят локальную сортировку блоков. Наиболее простой способ организации синхронизации — выделить каждый этап в отдельную параллельную секцию при помощи директивы parallel. При закрытии параллельной секции автоматически выполняется синхронизация потоков. Таким образом, можно гарантиро-

вать, что к началу выполнения очередного этапа алгоритма сортировки все потоки завершат выполнение предыдущего этапа.

В каждой параллельной секции необходимо иметь доступ к переменной, которая содержит число параллельных потоков, и к переменной-идентификатору текущего потока. Значение переменной *ThreadNum*, содержащей количество потоков, одинаково во всех потоках параллельной программы, используется потоками только для чтения, и, следовательно, эта переменная может быть общей для всех потоков. Переменная-идентификатор потока *ThreadID* имеет различное значение в разных потоках. Чтобы избежать многократного вызова функций библиотеки OpenMP для определения количества потоков и идентификаторов потоков, объявим соответствующие переменные как глобальные. Переменную для хранения идентификатора потока определим как *threadprivate* — значение такой переменной, будучи однажды определено для каждого потока внутри параллельной секции, сохраняется во всех последующих параллельных секциях. Функция *InitializeParallelSections* служит для инициализации переменных *ThreadID*.

Функция ParallelBubbleSort выполняет блочный параллельный алгоритм пузырьковой сортировки. Дадим пояснения об использовании дополнительных структур данных. Массив Index хранит индексы первых элементов блоков данных. В массиве BlockSize хранятся размеры блоков данных. Таким образом, i-й блок данных начинается с элемента Index[i] исходного массива и содержит BlockSize[i] элементов. Использование таких дополнительных массивов позволяет работать с блоками данных разного размера, например в случае, когда размер исходного массива некратен количеству вычислительных элементов.

```
// Программа 9.5
// Функция для блочной чет-нечетной перестановки
void ParallelBubbleSort(double* pData, int Size) {
  InitializeParallelSections();
  int* Index = new int [ThreadNum*2];
  int* BlockSize = new int [ThreadNum*2];
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {</pre>
    Index[i] = int((i*Size)/double(2*ThreadNum));
    if (i<2*ThreadNum-1)</pre>
      BlockSize[i] =
        int (((i+1)*Size)/double(2*ThreadNum)) -
        Index[i];
    else
      BlockSize[i] = Size-Index[i];
  // Локальная сортировка
#pragma omp parallel
   LocalQuickSort(pData, Index[2*ThreadID],
    Index[2*ThreadID]+BlockSize[2*ThreadID] -1);
  LocalQuickSort(pData, Index[2*ThreadID+1],
    Index[2*ThreadID+1]+BlockSize[2*ThreadID+1]-1);
  // Чет-нечетная перестановка
  int Iter = 0;
  do {
#pragma omp parallel
      if (Iter%2 == 0) { // четная итерация
        MergeBlocks (pData, Index [2*ThreadID],
          BlockSize[2*ThreadID],
          Index[2*ThreadID+1],
          BlockSize[2*ThreadID+1]);
      else { // нечетная итерация
        if (ThreadID<ThreadNum-1)</pre>
          MergeBlocks(pData, Index[2*ThreadID+1],
            BlockSize[2*ThreadID+1],
            Index[2*ThreadID+2],
            BlockSize[2*ThreadID+2]);
```

```
}// pragma omp parallel
  Iter++;
} while (!IsSorted(pData, Size));
}
```

Функция *MergeBlocks* выполняет слияние двух подряд идущих упорядоченных блоков заданного размера.

```
// Функция для слияния отсортированных блоков
void MergeBlocks(double* pData, int Index1,
  int BlockSize1, int Index2, int BlockSize2) {
  double* pTempArray =
    new double [BlockSize1 + BlockSize2];
  int i1 = Index1, i2 = Index2, curr=0;
  while ((i1<Index1+BlockSize1) &&
         (i2<Index2+BlockSize2)) {
    if (pData[i1] < pData[i2])</pre>
      pTempArray[curr++] = pData[i1++];
    else {
      pTempArray[curr++] = pData[i2++];
  while (i1<Index1+BlockSize1)
    pTempArray[curr++] = pData[i1++];
  while (i2<Index2+BlockSize2)
    pTempArray[curr++] = pData[i2++];
  for (int i=0; i<BlockSize1+BlockSize2; i++)</pre>
    pData[Index1+i] = pTempArray[i];
  delete [] pTempArray;
```

Обратим внимание на следующий момент, связанный с реализацией метода. На каждой итерации параллельного алгоритма пузырьковой сортировки происходит слияние упорядоченных блоков данных, которое осуществляется при помощи функции MergeBlocks. Данная операция может быть выполнена более эффективно. Так, вместо определения нового массива рТетрАrray для выполнения слияния каждой пары блоков, можно определить второй массив из Size элементов, в который будут записываться блоки данных при выполнении слияния. Тогда при переходе к следующей итерации алгоритма исходный и вновь определенный массивы можно просто поменять ролями, избежав тем самым трудоемкой процедуры копирования данных. С другой стороны, такая реализация усложнила бы понимание программы и по этой причине в данном случае не используется.

Функция IsSorted проверяет, является ли массив отсортированным.

```
// Функция для проверки упорядоченности массива
bool IsSorted(double* pData, int Size) {
  bool res = true;
  for (int i=1; (i<Size)&&(res); i++) {
    if (pData[i]<pData[i-1])
      res=false;
  }
  return res;
}</pre>
```

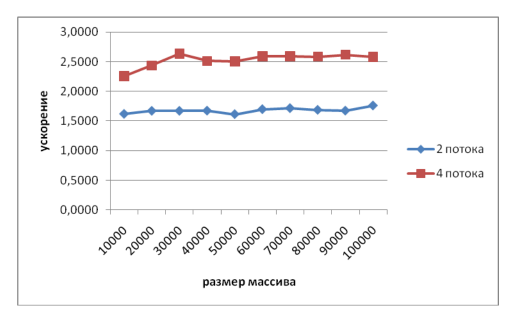
**4. Результаты вычислительных экспериментов** приведены в табл. 9.6 и на рис. 9.5. Времена выполнения алгоритмов указаны в секундах.

Таблица 9.6. Результаты вычислительных экспериментов для блочного параллельного метода пузырьковой сортировки (при использовании двух и четырех вычислительных ядер)

D.	П	Параллельный алгоритм				
Размер массива	Последователь- ный алгоритм	2	потока	4	потока	
массива	пын ал оритм	время	ускорение	время	ускорение	
10000	0,0029	0,0018	1,6174	0,0013	2,2590	
20000	0,0062	0,0037	1,6691	0,0025	2,4343	
30000	0,0100	0,0060	1,6692	0,0038	2,6372	
40000	0,0133	0,0079	1,6723	0,0053	2,5110	
50000	0,0172	0,0107	1,6123	0,0069	2,5053	
60000	0,0209	0,0123	1,6973	0,0081	2,5905	
70000	0,0245	0,0143	1,7150	0,0094	2,5906	
80000	0,0278	0,0165	1,6860	0,0108	2,5842	
90000	0,0318	0,0190	1,6729	0,0122	2,6172	
100000	0,0366	0,0208	1,7598	0,0142	2,5817	

В табл. 9.7, 9.8 и на рис. 9.6, 9.7 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.17). Частота кэш промахов, измеренная с помощью системы VPS, для двух потоков оказалась равной 0,0322, а для четырех потоков эта величина была оценено как 0,0710.

Оценки времени  $\alpha$  латентности и величины  $\beta$  пропускной способности канала доступа к оперативной памяти проводилась в п. 6.5.4 и определены для используемого вычислительного узла как  $\alpha = 8,31$  нс и  $\beta = 12,4$  Гб/с.



**Рис. 9.5.** Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода пузырьковой сортировки

Как и ранее, время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.

Таблица 9.7. Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием двух потоков

Размер	T	$T_p^*$ (calc)		Модель 9.16 – оценка сверху		Модель 9.17 – уточненная оценка	
матриц	$T_p$	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	
10000	0,0018	0,0021	0,0026	0,0047	0,0001	0,0021	
20000	0,0037	0,0044	0,0056	0,0100	0,0002	0,0046	
30000	0,0060	0,0069	0,0087	0,0155	0,0003	0,0072	
40000	0,0079	0,0094	0,0118	0,0213	0,0004	0,0098	
50000	0,0107	0,0120	0,0151	0,0271	0,0005	0,0125	
60000	0,0123	0,0146	0,0184	0,0330	0,0006	0,0152	
70000	0,0143	0,0173	0,0218	0,0391	0,0007	0,0180	
80000	0,0165	0,0200	0,0252	0,0451	0,0008	0,0208	
90000	0,0190	0,0227	0,0286	0,0513	0,0009	0,0236	
100000	0,0208	0,0255	0,0320	0,0575	0,0010	0,0265	

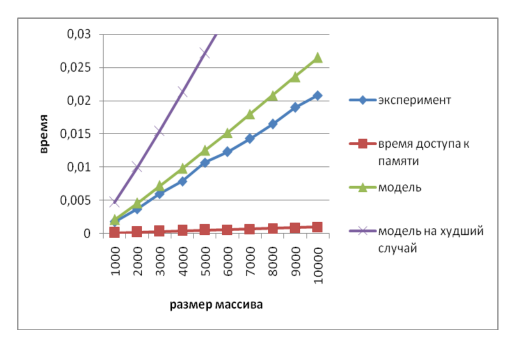
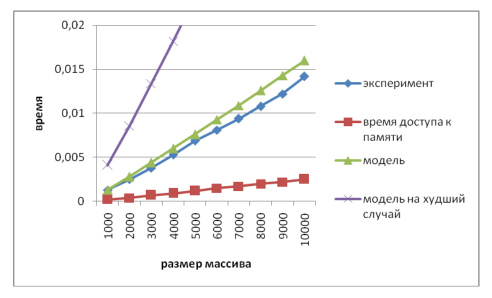


Рис. 9.6. График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения блочного параллельного метода пузырьковой сортировки от объема исходных данных при использовании двух потоков

 $\label{eq:Tadinu} T\, a\, б\, \pi\, u\, ц\, a\, 9\, .7\, .$  Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода пузырьковой сортировки с использованием четырех потоков

	Doorson		Модель 9.16 –		Моде	Модель 9.17 –	
Размер	$T_p$	$T_p^*$ (calc)	оценка с	верху	уточненная оценка		
матриц	P	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	
10000	0,0013	0,0011	0,0029	0,0041	0,0002	0,0013	
20000	0,0025	0,0024	0,0062	0,0086	0,0004	0,0028	
30000	0,0038	0,0037	0,0097	0,0134	0,0007	0,0044	
40000	0,0053	0,0050	0,0132	0,0182	0,0009	0,0060	
50000	0,0069	0,0064	0,0168	0,0232	0,0012	0,0076	
60000	0,0081	0,0078	0,0205	0,0283	0,0015	0,0093	
70000	0,0094	0,0092	0,0241	0,0334	0,0017	0,0109	
80000	0,0108	0,0106	0,0279	0,0385	0,0020	0,0126	
90000	0,0122	0,0121	0,0316	0,0437	0,0022	0,0143	
100000	0,0142	0,0135	0,0354	0,0490	0,0025	0,0160	



**Рис. 9.7.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения блочного параллельного метода пузырьковой сортировки от объема исходных данных при использовании четырех потоков

### 9.3. Сортировка Шелла

### 9.3.1. Последовательный алгоритм

Общая идея *сортировки Шелла* (см., например, [17,71]) состоит в сравнении на начальных стадиях сортировки пар значений, располагаемых достаточно далеко друг от друга в упорядочиваемом наборе данных. Такая модификация метода сортировки позволяет быстро переставлять далекие неупорядоченные пары значений (сортировка таких пар обычно требует большого количества перестановок, если используется сравнение только соседних элементов).

Общая схема метода состоит в следующем. На первом шаге алгоритма происходит упорядочивание элементов n/2 пар  $(a_i, a_{n/2+i})$  для  $1 \le i \le n/2$ . Далее на втором шаге упорядочиваются элементы в n/4 группах из четырех элементов  $(a_i, a_{n/4+i}, a_{n/2+i}, a_{3n/4+i})$  для  $1 \le i \le n/4$ . На третьем шаге упорядочиваются элементы уже в n/4 группах из восьми элементов и т. д. На последнем шаге упорядочиваются элементы сразу во всем массиве  $(a_1, a_2, ..., a_n)$ . На каждом шаге для упорядочивания элементов в группах используется метод сортировки вставками. Как можно заметить, общее количество итераций алгоритма Шелла является равным  $\log_2 n$ .

В более полном виде алгоритм Шелла может быть представлен следующим образом.

```
// Программа 9.6

// Последовательный алгоритм сортировки Шелла

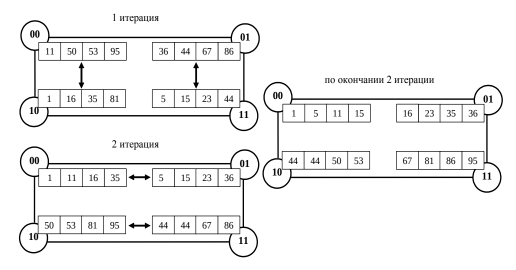
ShellSort(double A[], int n) {
   int incr = n/2;
   while (incr > 0 ) {
     for (int i=incr+1; i<n; i++ ) {
        j = i-incr;
        while (j > 0 )
        if (A[j] > A[j+incr] ) {
            swap(A[j], A[j+incr]);
            j = j - incr;
        }
        else j = 0;
     }
     incr = incr/2;
}
```

#### 9.3.2. Организация параллельных вычислений

Для алгоритма Шелла может быть предложен параллельный аналог метода (см., например, [72]), если количество вычислительных элементов равно  $p=2^N$ . Разделим сортируемый набор данных на 2p блоков равного размера. Таким образом, количество блоков данных является равным  $\hat{q} = \hat{2}^{N+1}$ . Образуем из блоков гиперкуб размерности N+1. Выполнение сортировки в этом случае может быть разделено на два последовательных этапа. На первом этапе (N+1) итерация) осуществляется взаимодействие блоков данных, являющихся соседними в структуре гиперкуба (но эти блоки могут оказаться далекими при линейной нумерации; для установления соответствия двух систем нумерации процессоров может быть использован код Грея – см., например, [10]). На каждой итерации множество блоков разделяется на пары и для каждой пары блоков выполняется операция «Сравнить и разделить». Формирование пар блоков, взаимодействующих между собой, может быть обеспечено при помощи следующего простого правила – на каждой итерации i,  $0 \le i < N+1$ , парными становятся блоки, у которых различие в битовых представлении их номеров имеется только в позиции (N+1)-i. Отметим, что обработка различных пар взаимодействующих блоков может выполняться параллельно.

Второй этап состоит в реализации обычных итераций параллельного алгоритма чет-нечетной перестановки. Итерации данного этапа выполняются до прекращения фактического изменения сортируемого набора — тем самым, общее количество L таких итераций может быть различным — от 2 до 2p.

На рис. 9.8 показан пример сортировки массива из 16 элементов с помощью рассмотренного способа. Нужно заметить, что данные оказываются упорядоченными уже после первого этапа и нет необходимости выполнять чет-нечетную перестановку.



**Рис. 9.8.** Пример работы алгоритма Шелла для 2 вычислительных элементов (4 блока данных), номера блоков данных даны в битовом представлении

### 9.3.3. Анализ эффективности

Для оценки эффективности параллельного аналога алгоритма Шелла могут быть использованы соотношения, полученные для блочного параллельного метода пузырьковой сортировки (см. п. 9.2.4). При этом следует только учесть двухэтапность алгоритма Шелла — с учетом данной особенности общее время выполнения нового параллельного метода может быть определено при помощи выражения:

$$T_{p} = [2 \cdot 1.4 \cdot n/2p \log_{2} n/2p + \log_{2} p + L \cdot n/p] \cdot \tau + [\log_{2} p + L + 1, 4\log_{2} n/2p] \cdot n \cdot \alpha + 64/\beta + \log_{2} p + L + 1 \cdot \delta$$
(9.18)

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш промахов у:

$$T_{p} = [2 \cdot 1.4 \cdot n/2p \log_{2} n/2p + \log_{2} p + L \cdot n/p] \cdot \tau +$$

$$\gamma [\log_{2} p + L + 1,4\log_{2} n/2p] \cdot n \cdot \alpha + 64/\beta + \log_{2} p + L + 1 \cdot \delta$$
(9.19)

Как можно заметить, эффективность параллельного варианта сортировки Шелла существенно зависит от значения L – при малом значении величины L новый параллельный способ сортировки выполняется быстрее, чем ранее рассмотренный алгоритм чет-нечетной перестановки.

#### 9.3.4. Программная реализация

Рассмотрим возможный вариант реализации параллельного варианта метода сортировки Шелла. Как и при разработке программ, реализующих алгоритм пузырьковой сортировки, объявим несколько глобальных переменных: *ThreadNum* для определения количества потоков в параллельной программе, *DimSize* для определения размерности гиперкуба, который может быть составлен из заданного количества блоков данных, *ThreadID* для определения номера текущего потока. Создадим локальные копии переменной *ThreadID* при помощи директивы *threadprivate*.

Функция Initialize Parallel Sections определяет количество потоков Thread Num и размерность виртуального гиперкуба Dim Size, а также идентификатор потока Thread ID.

Для установления соответствия между номером блока данных в линейной нумерации и его номером в структуре гиперкуба используется код Грея (функция *GrayCode*). Для выполнения обратной операции (операции получения номера блока данных в линейной нумерации по его рангу в структуре гиперкуба) используется функция *ReverseGrayCode*:

```
// Функция для вычисления номера блока в гиперкубе
int GrayCode (int RingID, int DimSize) {
  if ((RingID==0) && (DimSize==1))
```

```
return 0;
if ((RingID==1) && (DimSize==1))
    return 1;
int res;
if (RingID < (1<<(DimSize-1)))
    res = GrayCode(RingID, DimSize-1);
else
    res = (1<<(DimSize-1))+
        GrayCode((1<<DimSize)-1-RingID, DimSize-1);
return res;
}

// Функция для вычисления линейного номера блока
int ReverseGrayCode (int CubeID, int DimSize) {
    for (int i=0; i<(1<<DimSize); i++) {
        if (CubeID == GrayCode(i, DimSize))
            return i;
    }
}
```

Выполнение алгоритма может быть разделено на три этапа. На *первом* этапе вычислительные элементы параллельно выполняют сортировку блоков данных, при этом каждый вычислительный элемент сортирует 2 блока при помощи последовательного алгоритма быстрой сортировки. На *втором* этапе выполняются итерации алгоритма Шелла. И, наконец, на *теревом* этапе выполняются итерации метода чет-нечетной перестановки блоков до окончания фактического изменения сортируемого массива.

Процедура выполнения первого и третьего этапов является достаточно понятной, реализация же итераций алгоритма Шелла (второй эman) требует дополнительных пояснений. На каждой итерации алгоритма формируется массив пар номеров блоков в структуре гиперкуба, над которыми необходимо выполнить операцию «Сравнить и разделить». Число таких пар совпадает с числом вычислительных элементов. Пара с номером i,  $0 \le i < p$ , хранится в массиве BlockPairs в элементах с индексами 2i и 2i+1. Формирование массива пар осуществляется в функции SetBlockPairs:

```
// Функция для определения пар блоков
void SetBlockPairs (int* BlockPairs, int Iter) {
  int PairNum = 0, FirstValue, SecondValue;
  bool Exist;
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {
    FirstValue = GrayCode(i, DimSize);
    Exist = false;
    for (int j=0; (j<PairNum)&&(!Exist); j++)
        if (BlockPairs[2*j+1] == FirstValue)</pre>
```

```
Exist = true;
if (!Exist) {
    SecondValue = FirstValue^
        (1<<(DimSize-Iter-1));
    BlockPairs[2*PairNum] = FirstValue;
    BlockPairs[2*PairNum+1] = SecondValue;
    PairNum++;
    } // if
} // for
}</pre>
```

Направление обмена	Пары блоков данных	Номер вычисли- тельного элемента
Итерация 0		
100	0 ( <del>0</del> 00) ↔ 4 ( <del>1</del> 00)	0
101	1 ( <del>0</del> 01) ↔ 5 ( <del>1</del> 01)	1
000	2 (010) ↔ 6 (410)	2
001	3 ( <del>0</del> 11) ↔ 7 ( <del>1</del> 11)	3
Итерация 1		
110	0 (0 <del>0</del> 0) ↔ 2 (0 <del>1</del> 0)	0
101	1 (0 <del>0</del> 1) ↔ 3 (0 <del>1</del> 1)	1
000	4 (1 <del>0</del> 0) ↔ 6 (1 <del>1</del> 0)	2
001	$5 (101) \leftrightarrow 7$ $(141)$	3
•••		

**Рис. 9.9.** Разделение блоков данных на пары и определение номера вычислительного элемента, который должен выполнить операцию «Сравнить и разделить» для пары блоков

Далее для каждой пары блоков необходимо определить вычислительный элемент, который будет выполнять операцию «Сравнить и разделить». Возможный способ определения номера вычислительного элемента, кото-

рый выполняет операцию над данной парой блоков, состоит в следующем: необходимо из битового представления номера одного из блоков, составляющих пару, вычеркнуть бит, расположенный в позиции с номером, равным номеру итерации. Для пояснения описанного алгоритма на рис 9.9 приведен пример разделения блоков данных на пары и представлен механизм выбора вычислительного элемента в случае, когда p=4 (т. е., количество блоков данных равно 2p=8).

Следуя предложенной схеме, определим функцию *FindMyPair*, которая для каждого вычислительного элемента с номером *ThreadID* определяет номер пары в массиве *BlockPairs*, над которой данный вычислительный элемент должен выполнить операцию «Сравнить и разделить» на данной итерации *Iter* алгоритма Шелла:

```
// Функция поиска парного блока для текущего потока
int FindMyPair (int* BlockPairs, int ThreadID,
  int Iter) {
  int BlockID=0, index, result;
  for (int i=0; i<ThreadNum; i++) {</pre>
    BlockID = BlockPairs[2*i];
    if (Iter == 0)
      index = BlockID%(1<<DimSize-Iter-1);</pre>
    if ((Iter>0) && (Iter<DimSize-1))
      index = ((BlockID>>(DimSize-Iter))<<</pre>
        (DimSize-Iter-1)) |
         (BlockID% (1<< (DimSize-Iter-1)));
    if (Iter == DimSize-1)
      index = BlockID>>1;
    if (index == ThreadID) {
      result = i;
      break;
  return result;
```

Необходимо отметить, что предложенный способ определения номера вычислительного элемента по индексам блоков, составляющих пару, обладает важным положительным свойством: на соседних итерациях алгоритма Шелла для каждого вычислительного элемента сохраняется один из обрабатываемых блоков. Таким образом, при переходе от одной итерации к другой нет необходимости считывать из оперативной памяти в кэш вычислительного элемента оба блока, предназначенные к обработке, – достаточно прочитать только один, «новый» для вычислительного элемента блок.

Выигрыш от подобного распределения пар по вычислительным элементам можно получить лишь в том случае, когда вычислительная система такова, что процессоры (ядра) имеют раздельный кэш и размер кэша является достаточным для размещения двух блоков одновременно.

Чтобы обеспечить удачное расположение блоков данных в кэш-памяти вычислительных элементов перед началом выполнения итераций алгоритма Шелла, применим обратную циклическую схему распределения блоков между вычислительными элементами при выполнении локальной сортировки блоков. Это значит, что каждый вычислительный элемент выполняет сортировку блоков данных, которые в структуре гиперкуба имеют номера (*ThreadNum+ThreadID*) и *ThreadID* в указанной последовательности.

Итак, функция *ParallelShellSort* выполняет параллельный алгоритм сортировки Шелла.

```
// Программа 9.7
// Функция для параллельного алгоритма Шелла
void ParallelShellSort(double* pData, int Size) {
  InitializeParallelSections();
  int* Index = new int [2*ThreadNum];
  int* BlockSize = new int [2*ThreadNum];
  int * BlockPairs = new int [2*ThreadNum];
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {
    Index[i] = int((i*Size)/double(2*ThreadNum));
    if (i<2*ThreadNum-1)</pre>
      BlockSize[i] =
        int (((i+1) *Size)/double(2*ThreadNum)) -
        Index[i];
    else
      BlockSize[i] = Size-Index[i];
  // Локальная сортировка блоков данных
#pragma omp parallel
    int BlockID =
      ReverseGrayCode(ThreadNum+ThreadID, DimSize);
    QuickSorter(pData, Index[BlockID],
      Index[BlockID] +BlockSize[BlockID] -1);
    BlockID = ReverseGrayCode(ThreadID, DimSize);
    QuickSorter(pData, Index[BlockID],
      Index[BlockID] +BlockSize[BlockID] -1);
```

```
// Итерации алгоритма Шелла
  for (int Iter=0; (Iter<DimSize) &&</pre>
   (!IsSorted(pData, Size)); Iter++) {
    // Определение пар блоков
    SetBlockPairs(BlockPairs, Iter);
    // Операция "Сравнить и разделить"
#pragma omp parallel
      int MyPairNum = FindMyPair(BlockPairs,
        ThreadID, Iter);
      int FirstBlock =
ReverseGrayCode (BlockPairs [2*MyPairNum], DimSize);
      int SecondBlock =
ReverseGrayCode (BlockPairs[2*MyPairNum+1], DimSize);
      CompareSplitBlocks(pData, Index[FirstBlock],
        BlockSize[FirstBlock], Index[SecondBlock],
          BlockSize[SecondBlock]);
    } // pragma omp parallel
  } // for
  // Чет-нечетная перестановка
  int Iter = 1;
  while (!IsSorted(pData, Size)) {
#pragma omp parallel
      if (Iter%2 == 0) // четная итерация
        MergeBlocks(pData, Index[2*ThreadID],
          BlockSize[2*ThreadID],
          Index[2*ThreadID+1],
          BlockSize[2*ThreadID+1]);
      else
                         // нечетная итерация
        if (ThreadID<ThreadNum-1)</pre>
          MergeBlocks(pData, Index[2*ThreadID+1],
            BlockSize[2*ThreadID+1],
            Index[2*ThreadID+2],
            BlockSize[2*ThreadID+2]);
    } // pragma omp parallel
    Iter++;
  } // while
  delete [] Index;
```

```
delete [] BlockSize;
  delete [] BlockPairs;
}
```

### 9.3.5. Результаты вычислительных экспериментов

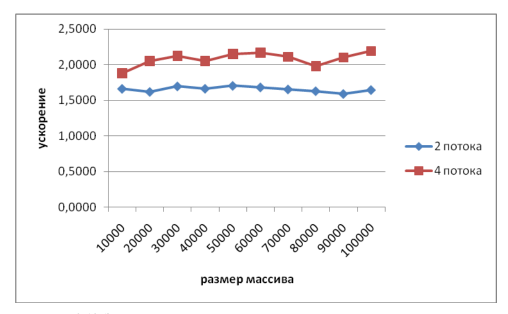
Результаты вычислительных экспериментов приведены в табл. 9.9 и на рис. 9.10. Времена выполнения алгоритмов указаны в секундах.

 $\begin{tabular}{ll} $T\,a\,\delta\,\pi\,u\,u\,a\ 9.9.\\ Pезультаты вычислительных экспериментов для параллельного метода сортировки Шелла (при использовании двух и четырех вычислительных ядер) \\ \end{tabular}$ 

		Параллельный алгоритм					
Размер массива	Последователь- ный алгоритм	2	потока	4	потока		
массива	ный алгоритм	время	ускорение	время	ускорение		
10000	0,0029	0,0017	1,6638	0,0015	1,8819		
20000	0,0062	0,0038	1,6201	0,0030	2,0523		
30000	0,0100	0,0059	1,6987	0,0047	2,1254		
40000	0,0133	0,0080	1,6652	0,0065	2,0506		
50000	0,0172	0,0101	1,7062	0,0080	2,1495		
60000	0,0209	0,0124	1,6845	0,0096	2,1687		
70000	0,0245	0,0148	1,6556	0,0116	2,1099		
80000	0,0278	0,0170	1,6309	0,0140	1,9801		
90000	0,0318	0,0200	1,5903	0,0151	2,1011		
100000	0,0366	0,0222	1,6469	0,0167	2,1920		

В табл. 9.10, 9.11 и на рис. 9.11, 9.12 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  параллельного метода сортировки Шелла с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.19). Для количества итераций на стадии чет-нечетной перестановки L использовалось максимальное возможное значение, равное 2p. Частота кэш-промахов, измеренная с помощью системы VPS, для двух потоков оказалась равной 0,0985, а для четырех потоков эта величина была оценена как 0,0164.

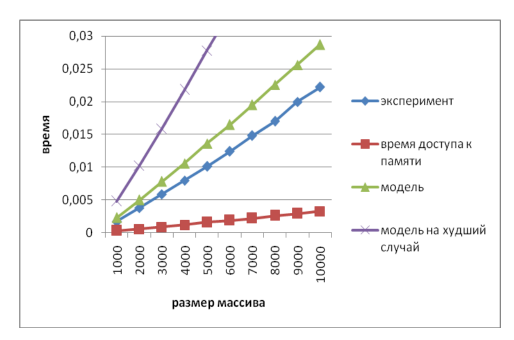
Как и ранее, латентность  $\alpha$  и пропускная способность канала доступа к оперативной памяти  $\beta$  являются равными  $\alpha = 8,31$  нс и  $\beta = 12,44$  Гб/с. Время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.



**Рис. 9.10.** Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода сортировки Шелла

Таблица 9.10. Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода сортировки Шелла с использованием двух потоков

Размер Тр		$T_p^*$ (calc)		Модель 9.18 – оценка сверху		Модель 9.19 – уточненная оценка	
матриц	- <i>p</i>	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	
10000	0,0017	0,0021	0,0027	0,0048	0,0003	0,0023	
20000	0,0038	0,0044	0,0058	0,0103	0,0006	0,0050	
30000	0,0059	0,0069	0,0090	0,0159	0,0009	0,0078	
40000	0,0080	0,0094	0,0124	0,0218	0,0012	0,0106	
50000	0,0101	0,0120	0,0158	0,0278	0,0016	0,0136	
60000	0,0124	0,0146	0,0192	0,0338	0,0019	0,0165	
70000	0,0148	0,0173	0,0227	0,0400	0,0022	0,0195	
80000	0,0170	0,0200	0,0262	0,0462	0,0026	0,0226	
90000	0,0200	0,0227	0,0298	0,0525	0,0029	0,0256	
100000	0,0222	0,0254	0,0333	0,0588	0,0033	0,02871	

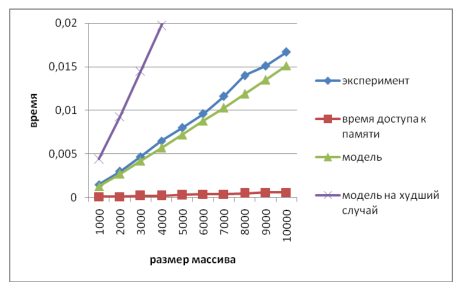


**Рис. 9.11.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода сортировки Шелла от объема исходных данных при использовании двух потоков

 $\label{eq:Tadinu} Tadnuцa\ 9.11.$  Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода сортировки Шелла с использованием четырех потоков

	1		1		I	
D		$T_p$ $T_p^*$ (calc)	Модель 9.18 —		Модель 9.19 –	
	$T_p$		оценка (	сверху	уточненная	оценка
матриц	P	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0015	0,0012	0,0032	0,0044	0,0001	0,0013
20000	0,0030	0,0026	0,0068	0,0093	0,0001	0,0027
30000	0,0047	0,0040	0,0105	0,0145	0,0002	0,0042
40000	0,0065	0,0054	0,0143	0,0197	0,0002	0,0057
50000	0,0080	0,0069	0,0181	0,0250	0,0003	0,0072
60000	0,0096	0,0084	0,0220	0,0304	0,0004	0,0088
70000	0,0116	0,0099	0,0260	0,0359	0,0004	0,0103
80000	0,0140	0,0114	0,0300	0,0414	0,0005	0,0119
90000	0,0151	0,0130	0,0340	0,0470	0,0006	0,0135
100000	0,0167	0,0145	0,0381	0,0526	0,0006	0,01514

338



**Рис. 9.12.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода сортировки Шелла от объема исходных данных при использовании четырех потоков

## 9.4. Быстрая сортировка

Алгоритм быстрой сортировки, предложенной Хоаром (Hoare C.A.R.), относится к числу эффективных методов упорядочивания данных и широко используется в практических приложениях.

### 9.4.1. Последовательный алгоритм быстрой сортировки

1. Общая схема метода. Алгоритм быстрой сортировки основывается на последовательном разделении сортируемого набора данных на блоки меньшего размера таким образом, что между значениями разных блоков обеспечивается отношение упорядоченности (для любой пары блоков все значения одного из этих блоков не превышают значений другого блока). На первой итерации метода осуществляется деление исходного набора данных на первые две части – для организации такого деления выбирается некоторый ведущий элемент и все значения набора, меньшие ведущего элемента, переносятся в первый формируемый блок, а все остальные значения образуют второй блок набора. На второй итерации сортировки описанные правила применяются рекурсивно для обоих сформированных блоков и т. д. При надлежащем выборе ведущих элементов после выполнения  $\log_2 n$  итераций исходный массив данных оказывается упорядоченным. Более подробное изложение метода можно найти, например, в [17,71].

**2.** Анализ эффективности. Эффективность быстрой сортировки в значительной степени определяется правильностью выбора ведущих элементов при формировании блоков. В худшем случае трудоемкость метода имеет тот же порядок сложности, что и пузырьковая сортировка (т. е.  $T_1 \sim n^2$ ). При оптимальном выборе ведущих элементов, когда разделение каждого блока происходит на равные по размеру части, трудоемкость алгоритма совпадает с быстродействием наиболее эффективных способов сортировки ( $T_1 \sim n \log_2 n$ ). В среднем случае время выполнения алгоритма быстрой сортировки, определяется выражением (см., например, [17,71]):

$$T_{calc} = 1, 4 \cdot n \log_2 n \cdot \tau. \tag{9.20}$$

Если размер сортируемого массива настолько велик, что он полностью не помещается в кэш вычислительного элемента, то по мере выполнения последовательного алгоритма быстрой сортировки будет происходить чтение данных из оперативной памяти в кэш. Количество чтений определяется порядком выполнения итераций и разницей между объемом данных для сортировки, и размером кэш памяти. Для оценки сверху будем считать, что необходимо выполнить чтение всего сортируемого массива из оперативной памяти в кэш на каждой итерации алгоритма быстрой сортировки. Таким образом, время на обращение к оперативной памяти составляет:

$$T_{mem} = 1, 4 \cdot \log_2 n \cdot (64n/\beta).$$
 (9.21)

Если, как и в предыдущих разделах, учесть латентность памяти, то время доступа к памяти можно подсчитать по следующей формуле:

$$T_{mem} = 1, 4 \cdot \log_2 n \cdot n \cdot (\alpha + 64/\beta). \tag{9.22}$$

Таким образом, общее время выполнения последовательного алгоритма быстрой сортировки может быть определено при помощи выражения:

$$T_1 = 1, 4 \cdot n \log_2 n \cdot \tau + 1, 4 \cdot \log_2 n \cdot n \quad \alpha + 64/\beta =$$

$$= 1.4 \cdot n \log_2 n \cdot (\tau + \alpha + 64/\beta)$$
(9.23)

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_1 = 1, 4 \cdot n \log_2 n \cdot (\tau + \gamma \quad \alpha + 64 / \beta) \tag{9.24}$$

**3. Программная реализация.** Приведем код рекурсивной функции, выполняющей последовательный алгоритм быстрой сортировки. В качестве ведущего элемента выбирается первый элемент упорядочиваемого набора данных.

#### // Программа 9.8

// Функция для последовательной быстрой сортировки

```
void SerialQuickSort (double* pData, int first,
  int last) {
  if (first >= last)
    return;
  int PivotPos = first;
  double Pivot = pData[first];
  for (int i=first+1; i<=last; i++) {
    if (pData[i] < Pivot) {
      if (i != PivotPos+1)
         swap(pData[i], pData[PivotPos+1]);
      PivotPos++;
    }
  }
  swap (pData[first], pData[PivotPos]);
  QuickSorter(pData, first, PivotPos-1);
  QuickSorter(pData, PivotPos+1, last);
}</pre>
```

**4. Результаты вычислительных экспериментов.** В табл. 9.12 и на рис. 9.13 представлены результаты сравнения времени  $T_1$  выполнения последовательного алгоритма быстрой сортировки со временем  $T_1^*$ , полученным при помощи модели (9.24). Частота кэш-промахов, измеренная с помощью системы VPS, для одного потока была оценена как 0,0057.

Таблица 9.12. Сравнение экспериментального и теоретического времен выполнения последовательного алгоритма быстрой сортировки

Размер	Размер $T_1$ $T_1^*(calc)$			Модель 9.23 – оценка сверху		ль 9.24 – я оценка
матриц	-1	(модель)	$T_1^*$ (mem)	$T_1^*$	$T_1^*$ (mem)	$T_1^*$
10000	0,0029	0,0037	0,0024	0,0062	0,0000	0,0037
20000	0,0062	0,0080	0,0052	0,0132	0,0000	0,0080
30000	0,0100	0,0125	0,0082	0,0207	0,0000	0,0125
40000	0,0133	0,0171	0,0112	0,0283	0,0001	0,0172
50000	0,0172	0,0218	0,0143	0,0361	0,0001	0,0219
60000	0,0209	0,0266	0,0175	0,0441	0,0001	0,0267
70000	0,0245	0,0315	0,0207	0,0522	0,0001	0,0316
80000	0,0278	0,0364	0,0239	0,0603	0,0001	0,0366
90000	0,0318	0,0414	0,0272	0,0686	0,0002	0,0416
100000	0,0366	0,0464	0,0305	0,0769	0,0002	0,04662



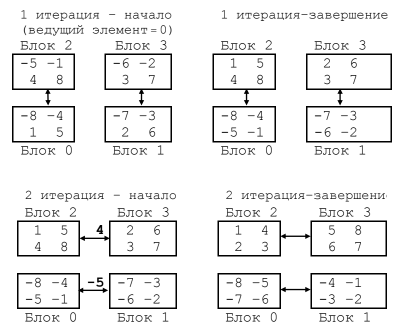
Рис. 9.13. График зависимости экспериментального и теоретического времени выполнения последовательного алгоритма быстрой сортировки от объема исходных данных

### 9.4.2. Параллельный алгоритм быстрой сортировки

- **1.** Организация параллельных вычислений. Параллельное обобщение алгоритма быстрой сортировки (см., например, [85]) наиболее простым способом может быть получено для случая, когда потоки параллельной программы могут быть организованы в виде N-мерного гиперкуба (т. е. количество вычислительных элементов  $p=2^N$ ). Пусть, как и ранее, исходный набор данных логически разделен на 2p блоков одинакового размера n/2p. Тогда блоки данных образуют (N+1)-мерный гиперкуб. Возможный способ выполнения первой итерации параллельного метода при таких условиях может состоять в следующем:
- выбрать каким-либо образом ведущий элемент (например, в качестве ведущего элемента можно взять среднее арифметическое элементов, расположенных на выбранном ведущем блоке);
- сформировать пары блоков, для которых необходимо выполнить взаимообмен данными на данной итерации алгоритма: пары образуют блоки, для которых битовое представление номеров отличается только в позиции (N+1);
- для каждой пары блоков определить вычислительный элемент, который будет выполнять необходимые операции (для определения номера вычислительного элемента по индексам блоков, составляющих пару, мож-

но воспользоваться алгоритмом, предложенным при рассмотрении параллельного варианта метода Шелла);

• параллельно выполнить операцию «Сравнить и разделить» над всеми парами блоков; в результате такого обмена в блоках, для которых в битовом представлении номера бит позиции N+1 равен 0, должны оказаться части блоков со значениями, меньшими ведущего элемента; блоки с номерами, в которых бит N+1 равен 1, должны собрать, соответственно, все значения данных, превышающие значение ведущего элемента.



**Рис. 9.14.** Пример упорядочивания данных параллельным методом быстрой сортировки (без результатов локальной сортировки блоков)

В результате выполнения такой итерации сортировки исходный набор оказывается разделенным на две части, одна из которых (со значениями меньшими, чем значение ведущего элемента) располагается в блоках данных, в битовом представлении номеров которых бит N+1 равен 0. Таких блоков всего p и, таким образом, исходный (N+1)-мерный гиперкуб также оказывается разделенным на два гиперкуба размерности N. К этим подгиперкубам, в свою очередь, может быть параллельно применена описанная выше процедура. После (N+1)-кратного повторения подобных итераций для завершения сортировки достаточно упорядочить полученные блоки данных, каждый вычислительный элемент упорядочивает 2 блока.

Для пояснения на рис. 9.14 представлен пример упорядочивания данных при n = 16, p = 2 (т. е. исходный массив разбит на 2p = 4 блока, каждый блок данных содержит 4 значения). На этом рисунке блоки данных изображены в виде прямоугольников; значения блоков приводятся в начале и при завершении каждой итерации сортировки. Взаимодействующие пары блоков соединены двунаправленными стрелками. Для разделения данных выбирались наилучшие значения ведущих элементов: на первой итерации для всех блоков использовалось значение 0, на второй итерации для пары блоков 0, 1 ведущий элемент равен -5, для пары блоков 2, 3 это значение было принято равным 4.

**2.** Анализ эффективности. Оценим трудоемкость рассмотренного параллельного метода. Пусть у нас имеется (N+1)-мерный гиперкуб, состоящий из  $2p = 2^{N+1}$  блоков данных, где 2p < n.

Эффективность параллельного метода быстрой сортировки, как и в последовательном варианте, во многом зависит от правильности выбора значений ведущих элементов. Определение общего правила для выбора этих значений представляется затруднительным. Сложность такого выбора может быть снижена, если выполнить упорядочение локальных блоков процессоров перед началом сортировки и обеспечить однородное распределение сортируемых данных между потоками параллельной программы.

Определим вначале вычислительную сложность алгоритма сортировки. На каждой из  $\log_2(2p)$  итераций сортировки каждый поток осуществляет операцию «Сравнить и разделить» над парой блоков в соответствии со значением ведущего элемента. Сложность этой операции составляет n/p операций (будем предполагать, что на каждой итерации блок данных делится на равные по размеру части относительно ведущего элемента и, следовательно, размер блоков данных в процессе сортировки остается постоянным).

По завершении вычислений потоки выполняют сортировку двух блоков, что может быть выполнено при использовании быстрых алгоритмов за  $2\cdot 1,4 \ (n/2p)\log_2(n/2p)$  операций.

Таким образом, общее время вычислений параллельного алгоритма быстрой сортировки составляет

$$T_p(calc) = [(n/p)\log_2 2p + 2\cdot 1, 4(n/2p)\log_2(n/2p)]\cdot \tau,$$

где т есть время выполнения базовой операции перестановки.

Предположим, что выбор ведущих элементов осуществляется самым наилучшим образом, количество итераций алгоритма равно  $\log_2(2p)$ , и все блоки данных сохраняют постоянный размер (n/2p). При таких усло-

виях на каждой итерации сравнения блоков выполняется считывание в кэш из оперативной памяти всего сортируемого массива. Далее на этапе ло-кальной сортировки блоков каждый вычислительный элемент считывает упорядочиваемые блоки данных на каждой итерации повторно (см. оценку (9.14)). Таким образом, затраты на считывание необходимых данных из оперативной памяти в кэш составляют:

$$T_{p}(mem) = \log_{2} 2p \cdot \frac{64n}{\beta} + p \cdot 2 \cdot 1,4\log_{2} n/2p \cdot \frac{64 n/2p}{\beta} = 0$$

$$= \log_{2} 2p + 1,4\log_{2} n/2p \cdot \frac{64n}{\beta}$$
(9.25)

Если, как и в предыдущих разделах, учесть латентность памяти, то время доступа к памяти можно подсчитать по следующей формуле:

$$T_n(mem) = \log_2 2p + 1,4\log_2 n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta$$
 (9.26)

С учетом всех полученных соотношений общая трудоемкость алгоритма оказывается равной:

$$T_p = [(n/p)\log_2 2p + 2 \cdot 1, 4(n/2p)\log_2(n/2p)]\tau + .$$

$$+ \log_2 2p + 1, 4\log_2 n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta \quad (9.27)$$

Кроме того, необходимо учесть накладные расходы на организацию параллельности. На каждой итерации алгоритма создается параллельная секция для выполнения операции «Сравнить и разделить». Еще одна параллельная секция создается для выполнения финальной локальной сортировки блоков на всех потоках параллельной программы, т. е.:

$$T_{p} = [(n/p)\log_{2} 2p + 2\cdot 1, 4(n/2p)\log_{2}(n/2p)]\tau + \log_{2} 2p + 1, 4\log_{2} n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta + \log_{2} 2p + 1 \cdot \delta$$

$$(9.28)$$

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш-промахов  $\gamma$ :

$$T_{p} = [(n/p)\log_{2} 2p + 2\cdot 1, 4(n/2p)\log_{2}(n/2p)]\tau +$$

$$+\gamma \log_{2} 2p + 1, 4\log_{2} n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta +$$

$$+ \log_{2} 2p + 1 \cdot \delta$$
(9.29)

Следует отметить, что при построении оценок предполагалось, что выбор ведущих элементов осуществляется наилучшим образом. На практике обеспечить такой выбор ведущих элементов, который приводил бы к рав-

ному разделению блоков потоков и, соответственно, к равномерному распределению вычислительной нагрузки, достаточно сложно.

**3. Программная реализация.** Рассмотрим возможный вариант реализации параллельного варианта метода быстрой сортировки. Как и ранее, объявим несколько глобальных переменных: *ThreadNum* для определения количества потоков в параллельной программе, *DimSize* для определения размерности гиперкуба, который может быть составлен из заданного количества блоков данных, *ThreadID* для определения номера текущего потока. Создадим локальные копии переменной *ThreadID* при помощи директивы *threadprivate*. Функция *InitializeParallelSections* определяет количество потоков *ThreadNum* и размерность виртуального гиперкуба *DimSize*, а также идентификатор потока *ThreadID*.

Алгоритм выбора ведущих элементов для выполнения операции сравнения и разделения блоков основан на информации о распределении сортируемых значений. Если минимально возможное значение элемента сортируемого набора равно MIN, а максимальное – MAX, то в качестве ведущего элемента на первой итерации алгоритма выбирается среднее арифметическое значение Pivot = (MIN + MAX)/2. Далее, предполагая равномерное изменение значений упорядочиваемых данных, на второй итерации алгоритма для подгиперкуба с меньшими номерами блоков будем использовать значение Pivot = (3MIN + MAX)/4, а для подгиперкуба с большими номерами блоков – Pivot = (MIN + 3MAX)/4, и т. д.

Поскольку при выполнении параллельного алгоритма быстрой сортировки достаточно сложно обеспечить идеальный выбор ведущего элемента, блоки данных различных вычислительных элементов могут иметь разный размер. В худшем случае, в какой-то момент времени все данные могут быть сосредоточены в блоке одного вычислительного элемента. Это делает невозможным хранение блоков в рамках исходного массива. Поэтому для раздельного хранения блоков данных разных вычислительных элементов заведем систему буферов pTempData, каждый из которых может вместить Size элементов. В ходе сортировки упорядочиваемые данные размещаются в этих буферах; количество элементов, размещаемых в i-м блоке pTempData[i], определяется значением переменной BlockSize[i].

После выполнения *DimSize* итераций сравнения и разделения блоков, выполняется локальная сортировка блоков. Далее данные из буферов *pTempData* собираются в исходный массив *pData*. После выполнения указанных действий массив оказывается отсортированным.

Функция ParallelQuickSort выполняет параллельный алгоритм быстрой сортировки:

```
// Программа 9.9
// Функция для параллельной быстрой сортировки
```

```
void ParallelQuickSort (double* pData, int Size) {
  InitializeParallelSections();
  double ** pTempData = new double * [2*ThreadNum];
  int * BlockSize = new int [2*ThreadNum];
  double* Pivots = new double [ThreadNum];
  int * BlockPairs = new int [2*ThreadNum];
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {</pre>
    pTempData[i] = new double [Size];
    BlockSize[i] = Size/(2*ThreadNum);
  for (int j=0; j<Size; j++)
    pTempData[2*j*ThreadNum/Size]
      [j%(Size/(2*ThreadNum))] = pData[j];
  // Итерации быстрой сортировки
  for (int i=0; i<DimSize; i++) {</pre>
    // Определение ведущих значений
    for (int j=0; j<ThreadNum; j++)</pre>
      Pivots[j] = (MAX VALUE + MIN VALUE)/2;
    for (int iter=1; iter<=i; iter++)</pre>
      for (int j=0; j<ThreadNum; j++)</pre>
        Pivots[j] = Pivots[j] -
          pow(-1.0f, j/((2*ThreadNum)>>(iter+1))) *
          (MAX VALUE-MIN VALUE) / (2<<iter);
    // Определение пар блоков
    SetBlockPairs (BlockPairs, i);
#pragma omp parallel
      int MyPair=FindMyPair(BlockPairs, ThreadID, i);
      int FirstBlock = BlockPairs[2*MyPair];
      int SecondBlock = BlockPairs[2*MyPair+1];
      CompareSplitBlocks(pTempData[FirstBlock],
        BlockSize[FirstBlock],
        pTempData[SecondBlock],
        BlockSize[SecondBlock], Pivots[ThreadID]);
    }// pragma omp parallel
  } // for
// Локальная сортировка
#pragma omp parallel
```

```
if (BlockSizes[2*ThreadID]>0)
    SerialQuickSort(pTempData[2*ThreadID],
      BlockSize[2*ThreadID]);
  if (BlockSizes[2*ThreadID+1]>0)
    SerialQuickSort(pTempData[2*ThreadID+1],
       BlockSize[2*ThreadID+1]);
int curr = 0;
for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++)</pre>
  for (int j=0; (j<BlockSize[i]) && (curr<Size); j++)</pre>
    pData[curr++] = pTempData[i][j];
for (int i=0; i<ThreadNum; i++)</pre>
  delete [] pTempData[i];
delete [] pTempData;
delete [] BlockSize;
delete [] Pivots;
delete [] BlockPairs;
```

Следует отметить, что при реализации параллельного алгоритма быстрой сортировки пары блоков данных формируются непосредственно на основании индексов этих блоков, в отличие от сортировки Шелла, где пары блоков формировались на основе кодов Грея индексов блоков:

```
// Функция для определения пар блоков
void SetBlockPairs (int* BlockPairs, int Iter) {
  int PairNum = 0, FirstValue, SecondValue;
 bool Exist;
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {</pre>
    FirstValue = i;
    Exist = false;
    for (int j=0; (j<PairNum) && (!Exist); j++)</pre>
      if (BlockPairs[2*j+1] == FirstValue)
        Exist = true;
    if (!Exist) {
      SecondValue = FirstValue^(1<<</pre>
       (DimSize-Iter-1));
      BlockPairs[2*PairNum] = FirstValue;
      BlockPairs[2*PairNum+1] = SecondValue;
      PairNum++;
    } // if
```

```
} // for
}
```

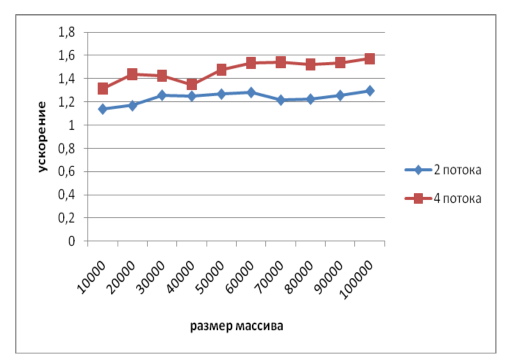
Функция CompareSplitBlocks выполняет операцию «Сравнить и разделить» для блоков FirstBlock и SecondBlock указанных размеров в соответствии со значением элемента Pivot. После выполнения операции в блоке FirstBlock оказываются значения из обоих блоков, меньшие ведущего элемента, а в блоке SecondBlock — значения, большие ведущего элемента:

```
// Функция для операции "Сравнить и разделить"
void CompareSplitBlocks (double* pFirstBlock,
  int &FirstBlockSize, double* pSecondBlock,
  int &SecondBlockSize, double Pivot) {
  int TotalSize = FirstBlockSize + SecondBlockSize;
  double* pTempBlock = new double [TotalSize];
  int LastMin = 0, FirstMax = TotalSize - 1;
  for (int i=0; i<FirstBlockSize; i++) {</pre>
    if (pFirstBlock[i] < Pivot)</pre>
      pTempBlock[LastMin++] = pFirstBlock[i];
      pTempBlock[FirstMax--] = pFirstBlock[i];
  for (int i=0; i<SecondBlockSize; i++) {</pre>
    if (pSecondBlock[i] < Pivot)</pre>
      pTempBlock[LastMin++] = pSecondBlock[i];
    else
      pTempBlock[FirstMax--] = pSecondBlock[i];
  FirstBlockSize = LastMin;
  SecondBlockSize = TotalSize - LastMin;
  for (int i=0; i<FirstBlockSize; i++)</pre>
    pFirstBlock[i] = pTempBlock[i];
  for (int i=0; i<SecondBlockSize; i++)</pre>
    pSecondBlock[i] = pTempBlock[FirstBlockSize+i];
  delete [] pTempBlock;
```

**4. Результаты вычислительных экспериментов.** Эксперименты проводились на двухпроцессорном вычислительном узле на базе четырехъядерных процессоров Результаты вычислительных экспериментов приведены в табл. 9.13 и на рис. 9.15 (времена выполнения алгоритмов указаны в секундах).

Таблица 9.13. Результаты вычислительных экспериментов для параллельного метода быстрой сортировки (при использовании двух и четырех вычислительных ядер)

D	П	Параллельный алгоритм					
Размер массива	Последователь- ный алгоритм	2	потока	4	4 потока		
миссиви	пын ал оритм	время	ускорение	время	ускорение		
10000	0,0029	0,0025	1,1411	0,0022	1,3153		
20000	0,0062	0,0053	1,1689	0,0043	1,4365		
30000	0,0100	0,0079	1,2591	0,0070	1,4265		
40000	0,0133	0,0106	1,2511	0,0098	1,3498		
50000	0,0172	0,0135	1,2689	0,0117	1,4752		
60000	0,0209	0,0163	1,2827	0,0136	1,5360		
70000	0,0245	0,0201	1,2178	0,0159	1,5406		
80000	0,0278	0,0227	1,2260	0,0183	1,5220		
90000	0,0318	0,0253	1,2574	0,0207	1,5371		
100000	0,0366	0,0282	1,2972	0,0233	1,5712		



**Рис. 9.15.** Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода быстрой сортировки

В табл. 9.14, 9.15 и на рис. 9.16, 9.17 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  параллельного метода быстрой сортировки с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.29). Частота кэш-промахов, измеренная с помощью системы VPS, для двух потоков оказалась равной 0,2098, а для четырех потоков – 0,4175.

Оценки времени  $\alpha$  латентности и величины  $\beta$  пропускной способности канала доступа к оперативной памяти проводилась в п. 6.5.4 и определены для используемого вычислительного узла как  $\alpha = 8,31$  нс и  $\beta = 12,44$  Гб/с. Как и ранее, время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.

Как видно из приведенных данных, относительная погрешность оценки убывает с ростом объема сортируемых данных и при достаточно больших размерах исходного массива составляет не более 2%.

Таблица 9.14. Сравнение экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки с использованием двух потоков

Размер	1   I <sub>n</sub>		Моде: оценка (	ль 9.28 – сверху	Моде. уточненна	ль 9.29 – я оценка
матриц	<b>1</b> p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0025	0,0018	0,0023	0,0041	0,0005	0,0023
20000	0,0053	0,0038	0,0050	0,0089	0,0011	0,0049
30000	0,0079	0,0060	0,0079	0,0139	0,0017	0,0077
40000	0,0106	0,0082	0,0108	0,0190	0,0023	0,0105
50000	0,0135	0,0105	0,0138	0,0243	0,0029	0,0134
60000	0,0163	0,0128	0,0168	0,0297	0,0035	0,0164
70000	0,0201	0,0152	0,0199	0,0351	0,0042	0,0194
80000	0,0227	0,0176	0,0231	0,0406	0,0048	0,0224
90000	0,0253	0,0200	0,0262	0,0462	0,0055	0,0255
100000	0,0282	0,0224	0,0294	0,0518	0,0062	0,0286

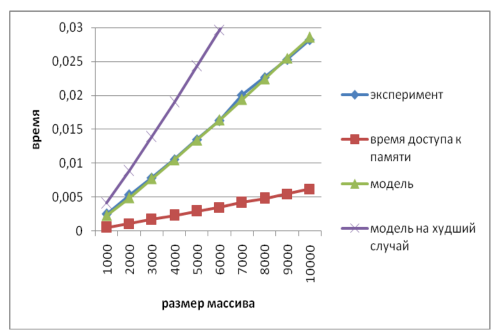
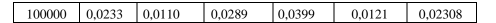


Рис. 9.16. График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки от объема исходных данных при использовании двух потоков

 $\label{eq:Tadinu} Tadinu\, qa\, 9.15\, .$  Сравнение экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки с использованием четырех потоков

Размер	Размер <i>Т</i> <sub>р</sub> <i>Т</i>		Моде. оценка	ль 9.28 – сверху	Моде уточненна	ль 9.29 – ая оценка
матриц	<b>1</b> p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0022	0,0009	0,0023	0,0032	0,0010	0,0018
20000	0,0043	0,0019	0,0049	0,0068	0,0021	0,0039
30000	0,0070	0,0029	0,0077	0,0107	0,0032	0,0062
40000	0,0098	0,0040	0,0106	0,0146	0,0044	0,0085
50000	0,0117	0,0052	0,0135	0,0187	0,0056	0,0108
60000	0,0136	0,0063	0,0165	0,0228	0,0069	0,0132
70000	0,0159	0,0075	0,0196	0,0270	0,0082	0,0156
80000	0,0183	0,0086	0,0226	0,0313	0,0095	0,0181
90000	0,0207	0,0098	0,0258	0,0356	0,0108	0,0206





**Рис. 9.17.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки от объема исходных данных при использовании четырех потоков

### 9.4.3. Обобщенный алгоритм быстрой сортировки

В обобщенном алгоритме быстрой сортировки (HyperQuickSort algorithm) в дополнение к обычному методу быстрой сортировки предлагается конкретный способ выбора ведущих элементов. Суть предложения состоит в том, что сортировка блоков данных выполняется в самом начале выполнения вычислений. Кроме того, для поддержки упорядоченности в ходе вычислений над блоками данных выполняется операция слияния, а затем деление полученного блока двойного размера согласно ведущему элементу. Как результат, в силу упорядоченности блоков, при выполнении алгоритма быстрой сортировки в качестве ведущего элемента целесообразнее будет выбирать средний элемент какого-либо блока. Выбираемый подобным образом ведущий элемент в отдельных случаях может оказаться более близким к реальному среднему значению всего сортируемого набора, чем какое-либо другое произвольно выбранное значение.

Все остальные действия в новом рассматриваемом алгоритме выполняются в соответствии с обычным методом быстрой сортировки. Более

подробное описание данного способа распараллеливания быстрой сортировки может быть получено, например, в [85].

**1.** Анализ эффективности. При анализе эффективности обобщенного алгоритма можно воспользоваться соотношением (9.29). Следует только учесть, что на каждой итерации метода теперь выполняется операция слияния блоков (будем, как и ранее, предполагать, что их размер одинаков и равен (n/2p)). Кроме того, на каждой итерации метода создаются две параллельные секции: одна для выбора ведущих элементов, вторая — для выполнения слияния блоков. С учетом всех высказанных замечаний трудоемкость обобщенного алгоритма быстрой сортировки может быть выражена соотношением следующего вида:

$$T_{p} = [(n/p)\log_{2} 2p + 2\cdot 1, 4(n/2p)\log_{2}(n/2p)]\tau + \log_{2} 2p + 1, 4\log_{2} n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta + 2\log_{2} p + 1 + 1 \cdot \delta$$
(9.30)

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш-промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_{p} = [(n/p)\log_{2} 2p + 2\cdot 1, 4(n/2p)\log_{2}(n/2p)]\tau + +\gamma \log_{2} 2p + 1, 4\log_{2} n/2p \cdot n \alpha + 64/\beta + 2 \log_{2} p + 1 + 1 \cdot \delta$$
 (9.31)

2. Программная реализация. Представим возможный вариант параллельной программы обобщенной быстрой сортировки. При этом реализация отдельных модулей не приводится, если их отсутствие не оказывает влияния на понимание общей схемы параллельных вычислений.

Как и ранее, введем глобальные переменные: ThreadNum для определения количества потоков в параллельной программе, DimSize для определения размерности гиперкуба, который может быть составлен из заданного количества блоков данных, ThreadID для определения номера текущего потока, PairNum, FirstBlock и SecondBlock для определения номера пары блоков, которую данный поток должен обработать на данной итерации, а также конкретных номеров блоков данных потока в структуре виртуального гиперкуба, GroupID для определения номера группы блоков, к которой принадлежит данная пара на текущей итерации обмена данными (номер группы блоков позволяет определить индекс ведущего элемента, который данный поток должен использовать для операции сравнения и разделения блоков на текущей итерации алгоритма). На первой итерации все блоки входят в одну группу, номер этой группы равен 0; на второй итерации происходит разделение исходного виртуального гиперкуба на два подгиперкуба меньшей размерности. При этом половина блоков (блоки, в битовом представлении номеров которых старший бит равен 0) формируют группу с номером 0, а другая половина блоков – группу с номером 1, и т. д. Создадим локальные копии переменных, значения которых различаются в разных потоках, при помощи директивы *threadprivate*.

```
int ThreadNum; // Количество потоков
int ThreadID; // Номер потока
int DimSize; // Размерность гиперкуба
int MyPair; // Номер парного блока
int FirstBlock; // Номер первого блока в паре
int SecondBlock; // Номер второго блока в паре
int GroupID; // Номер группы потоков

#pragma omp threadprivate (ThreadID, MyPair, \
FirstBlock, SecondBlock, GroupID)
```

Необходимо пояснить схему выбора ведущих элементов. Один из блоков каждой группы должен задать значение ведущего элемента, который будет использоваться для обработки всех блоков данной группы. Как описано выше, в качестве ведущего значения выбирается средний элемент блока. Для выбора ведущих элементов на каждой итерации алгоритма организуется цикл по количеству групп (на первой итерации все блоки данных входят в одну группу, на второй итерации общее количество блоков разделяется на 2 группы, на третьей итерации — на 4 группы и так далее). На каждой итерации этого цикла задается значение ведущего элемента для одной группы — в качестве такого элемента выбирается среднее значение блока с минимальным номером, входящего в группу.

```
// Программа 9.10
// Функция обобщенной быстрой сортировки
void ParallelHyperQuickSort (double* pData,
  int Size) {
  InitializeParallelSections();
  double ** pTempData = new double * [2*ThreadNum];
  int * BlockSizes = new int [2*ThreadNum];
  double* Pivots = new double [ThreadNum];
  int * BlockPairs = new int [2*ThreadNum];
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++) {
    pTempData[i] = new double [Size];
    for (int j=0; j < Size; j++)
      pTempData[i][j] = DUMMY_VALUE;
   BlockSizes[i] = Size/(2*ThreadNum);
  for (int j=0; j<Size; j++)
    pTempData[2*j*ThreadNum/Size][j%
     (Size/(2*ThreadNum))] = pData[j];
```

```
// Локальная сортировка
#pragma omp parallel
    LocalQuickSort(pTempData[ThreadNum+ThreadID],
      0, BlockSizes[ThreadNum+ThreadID]-1);
    LocalQuickSort(pTempData[ThreadID],
      0, BlockSizes[ThreadID]-1);
  // Итерации обобщенной быстрой сортировки
  for (int i=0; i<DimSize; i++) {</pre>
    // Определение пар блоков
    SetBlockPairs(BlockPairs, i);
#pragma omp parallel for
      for (int j=0; j<(1<<i); j++) {
        int BlockID = (2*ThreadNum*j)/(1<<i);
        Pivots[j] =
         pTempData[BlockID][BlockSizes[BlockID]/2];
      } // pragma omp parallel for
    // Выполнение операции "Сравнить и разделить"
#pragma omp parallel
      MyPair = FindMyPair(BlockPairs, ThreadID, i);
      FirstBlock = BlockPairs[2*MyPair];
      SecondBlock = BlockPairs[2*MyPair+1];
      GroupID = FirstBlock/(1<<(DimSize-i));</pre>
      CompareSplitBlocks(pTempData[FirstBlock],
        BlockSizes[FirstBlock],
        pTempData[SecondBlock],
        BlockSizes[SecondBlock], Pivots[GroupID]);
  } // for
  int curr = 0;
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++)</pre>
    for (int j=0; j<BlockSizes[i]; j++)</pre>
      pData[curr++] = pTempData[i][j];
  for (int i=0; i<2*ThreadNum; i++)</pre>
    delete [] pTempData[i];
```

```
delete [] pTempData;
delete [] BlockSizes;
delete [] Pivots;
delete [] BlockPairs;
}
```

Функция *CompareSplitBlocks* в данном случае выполняет слияние и разделение двух упорядоченных блоков:

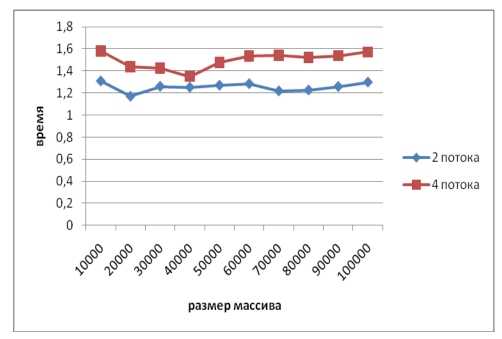
```
// Функция для операции "Сравнить и разделить"
void CompareSplitBlocks(double* pFirstBlock,
  int &FirstBlockSize, double* pSecondBlock,
  int &SecondBlockSize, double Pivot)
  int TotalSize = FirstBlockSize + SecondBlockSize;
  double* TempBlock = new double [TotalSize];
  int i=0, j=0, curr=0;
  while ((i<FirstBlockSize)&&(j<SecondBlockSize)) {</pre>
    if (pFirstBlock[i] < pSecondBlock[j])</pre>
      TempBlock[curr++] = pFirstBlock[i++];
    else
      TempBlock[curr++] = pSecondBlock[j++];
  while (i<FirstBlockSize)</pre>
    TempBlock[curr++] = pFirstBlock[i++];
  while (j<SecondBlockSize)</pre>
    TempBlock[curr++] = pSecondBlock[j++];
  curr = 0;
  while ((curr<TotalSize) &&
   (TempBlock[curr] < Pivot))</pre>
    pFirstBlock[curr] = TempBlock[curr++];
  FirstBlockSize = curr;
  SecondBlockSize = TotalSize - curr;
  while (curr<TotalSize)</pre>
    pSecondBlock[curr-FirstBlockSize] =
      TempBlock[curr++];
  delete [] TempBlock;
```

**3.** Результаты вычислительных экспериментов. Вычислительные эксперименты для оценки эффективности параллельного варианта метода обобщенной быстрой сортировки проводились при условиях, указанных в п. 9.2.1. Результаты экспериментов приведены в табл. 9.16. Времена выполнения алгоритмов указаны в секундах.

В табл. 9.17, 9.18 и на рис. 9.19, 9.20 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.31). Частота кэш-промахов, измеренная с помощью системы VPS, для двух потоков оказалась равной 0,188, а для четырех потоков – 0,247. Как и ранее, время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.

Таблица 9.16. Результаты вычислительных экспериментов для параллельного метода обобщенной быстрой сортировки (при использовании двух и четырех вычислительных ядер)

D	П	Параллельный алгоритм				
Размер массива	Последовательный алгоритм	2 п	отока	4 по	4 потока	
Массива	алгоритм	время	ускорение	время	ускорение	
10000	0,0029	0,0022	1,3075	0,0018	1,5793	
20000	0,0062	0,0046	1,1689	0,0037	1,4365	
30000	0,0100	0,0071	1,2591	0,0062	1,4265	
40000	0,0133	0,0099	1,2511	0,0082	1,3498	
50000	0,0172	0,0127	1,2689	0,0106	1,4752	
60000	0,0209	0,0154	1,2827	0,0131	1,5360	
70000	0,0245	0,0184	1,2178	0,0150	1,5406	
80000	0,0278	0,0334	1,2260	0,0176	1,5220	
90000	0,0318	0,0239	1,2574	0,0198	1,5371	
100000	0,0366	0,0273	1,2972	0,0224	1,5712	



**Рис. 9.18.** Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода обобщенной быстрой сортировки

Таблица 9.16. Сравнение экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием двух потоков

Размер	$T_p$ $T_p^*$ (calc		Модел оценка с	ь 9.30 – верху	Модел уточненна	ть 9.31 – я оценка
матриц	<b>1</b> p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0022	0,0018	0,0023	0,0041	0,0004	0,0022
20000	0,0046	0,0038	0,0050	0,0089	0,0009	0,0048
30000	0,0071	0,0060	0,0079	0,0139	0,0015	0,0075
40000	0,0099	0,0082	0,0108	0,0190	0,0020	0,0103
50000	0,0127	0,0105	0,0138	0,0243	0,0026	0,0131
60000	0,0154	0,0128	0,0168	0,0297	0,0032	0,0160
70000	0,0184	0,0152	0,0199	0,0351	0,0037	0,0189
80000	0,0214	0,0176	0,0231	0,0406	0,0043	0,0219
90000	0,0239	0,0200	0,0262	0,0462	0,0049	0,0249
100000	0,0273	0,0224	0,0294	0,0518	0,0055	0,0280

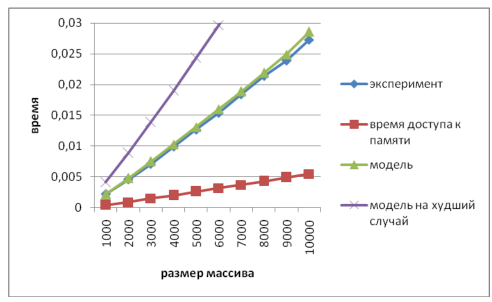


Рис. 9.19. График зависимости экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки от объема исходных данных при использовании двух потоков

 $\label{eq:Tadinu} Tadnuцa\ 9.17.$  Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием четырех потоков

Размер	T	$T_p^*$ (calc)	Модель 9.30 свер	•		ель 9.31 – ая оценка
матриц	$T_p$	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0018	0,0009	0,0023	0,0032	0,0006	0,0014
20000	0,0037	0,0019	0,0049	0,0068	0,0012	0,0031
30000	0,0062	0,0029	0,0077	0,0107	0,0019	0,0048
40000	0,0082	0,0040	0,0106	0,0146	0,0026	0,0067
50000	0,0106	0,0052	0,0135	0,0187	0,0033	0,0085
60000	0,0131	0,0063	0,0165	0,0228	0,0041	0,0104
70000	0,0150	0,0075	0,0196	0,0270	0,0048	0,0123
80000	0,0176	0,0086	0,0226	0,0313	0,0056	0,0142
90000	0,0198	0,0098	0,0258	0,0356	0,0064	0,0162
100000	0,0224	0,0110	0,0289	0,0399	0,0071	0,0182



**Рис. 9.20.** График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки от объема исходных данных при использовании четырех потоков

# 9.4.4. Сортировка с использованием регулярного набора образцов

**1. Организация параллельных вычислений.** Алгоритм сортировки с использованием регулярного набора образцов (*Parallel Sorting by regular sampling*) также является обобщением метода быстрой сортировки (см., например, в [85]).

Упорядочивание данных в соответствии с данным вариантом алгоритма быстрой сортировки осуществляется в ходе выполнения следующих четырех этапов:

- на *первом этапе* сортировки производится упорядочивание имеющихся блоков данных; эта операция может быть выполнена каждым потоком независимо друг от друга при помощи обычного алгоритма быстрой сортировки; далее каждый поток формирует набор из элементов своих блоков с индексами 0, m, 2m, ..., (p-1)m, где  $m=n/p^2$ ;
- на *втором этапе* выполнения алгоритма все сформированные потоками наборы данных собираются на одном из потоков (*master thread*) системы и сортируются при помощи быстрого алгоритма таким образом,

они формируют упорядоченное множество; далее из полученного множества элементов с индексами

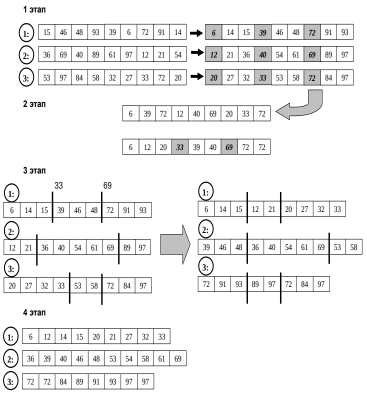
$$p + |p/2| -1, 2p + |p/2| -1, ..., (p-1)p + |p/2|$$

формируется новый набор ведущих элементов, который далее используется всеми потоками; в завершение этапа каждый поток выполняет разделение своего блока на p частей с использованием полученного набора ведущих значений;

- на *третьем этапе* сортировки каждый поток осуществляет «передачу» выделенных ранее частей своего блока всем остальным потокам; «передача» выполняется в соответствии с порядком нумерации часть j,  $0 \le j < p$ , каждого блока передается потоку с номером j;
- на *четвертом этапе* выполнения алгоритма каждый поток выполняет слияние p полученных частей в один отсортированный блок.

По завершении четвертого этапа исходный набор данных становится отсортированным.

На рис.9.21 приведен пример сортировки массива данных с помощью описанного выше алгоритма. Следует отметить, что число потоков для данного алгоритма может быть произвольным, в нашем примере оно равно 3.



**Рис. 9.21.** Пример работы алгоритма сортировки с использованием регулярного набора образцов для 3 вычислительных элементов

**2. Анализ эффективности.** Оценим трудоемкость рассмотренного параллельного метода. Пусть, как и ранее, n есть количество сортируемых данных, p, p < n, обозначает число используемых вычислительных элементов и, соответственно, n/p есть размер блоков данных, которые обрабатываются параллельными потоками.

В течение *первого этапа* алгоритма каждый поток сортирует свой блок данных с помощью быстрой сортировки, тем самым длительность выполняемых при этом операций равна

$$T_p^1 = 1, 4 \cdot (n/p) \log_2(n/p) \tau + 1, 4 \cdot \log_2 n/p \cdot n \alpha + 64/\beta$$
, (9.32)

где  $\tau$  есть время выполнения базовой операции сортировки,  $\alpha$  — латентность и  $\beta$  — пропускная способность канала доступа к оперативной памяти.

На втором этапе алгоритма один из потоков (master thread) собирает наборы из p элементов со всех остальных процессоров, выполняет сортировку всех полученных данных (общее количество элементов составляет  $p^2$ ), формирует набор из p-1 ведущих элементов. Поскольку в общем

случае число вычислительных элементов в системе, а следовательно, и число потоков, невелико, но массив из  $p^2$  элементов может быть полностью размещен в кэш, то, дополнительных затрат на чтение данных из оперативной памяти не требуется. С учетом всех перечисленных обстоятельств общая длительность второго этапа составляет

$$T_p^2 = 1, 4 \cdot p^2 \cdot \log_2 \ p^2 \ . \tag{9.33}$$

В ходе выполнения *третьего этапа* алгоритма каждый процессор разделяет свои элементы относительно ведущих элементов на p частей (поиск очередного места разбиения можно осуществить при помощи алгоритма бинарного поиска)

$$T_p^3 = p \log_2 n/p \cdot \tau + n \alpha + 64/\beta$$
 (9.34)

На *четвертом этапе* алгоритма каждый процессор выполняет слияние p отсортированных частей в один объединенный блок. Оценка трудоемкости такой операции составляет:

$$T_p^4 = p \cdot \frac{n}{p^2} \cdot \tau + n \cdot \left(\alpha + \frac{64}{\beta}\right) = \frac{n}{p} \cdot \tau + n \cdot \left(\alpha + \frac{64}{\beta}\right). \tag{9.35}$$

Для выполнения каждого этапа создается параллельная секция; следует учитывать накладные расходы на их организацию и закрытие. С учетом всех полученных соотношений, общее время выполнения алгоритма сортировки с использованием регулярного набора образцов составляет

$$T_{p} = \begin{bmatrix} 1,4 & n/p + p \cdot \log_{2} & n/p + 1,4p^{2} \log_{2} & p^{2} + n/p \end{bmatrix} \cdot \tau + \\ + \begin{bmatrix} 1,4 \log_{2} & n/p + 2 \end{bmatrix} \cdot n & \alpha + 64/\beta + 4\delta \end{bmatrix}$$
(9.36)

Для более точной оценки необходимо учесть частоту кэш-промахов  $\gamma$  (см п. 6.5.4):

$$T_{p} = \left[ 1,4 \ n/p + p \cdot \log_{2} \ n/p + 1,4p^{2} \log_{2} \ p^{2} + n/p \right] \cdot \tau + + \gamma \left[ 1,4 \log_{2} \ n/p + 2 \right] \cdot n \ \alpha + 64/\beta + 4\delta$$
(9.37)

3. Программная реализация. Представим возможный вариант параллельной программы быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов. При этом реализация отдельных модулей не приводится, если их отсутствие не оказывает влияния на понимание общей схемы параллельных вычислений.

Как и ранее, переменные *ThreadNum* и *ThreadID* отвечают за хранение количества потоков в параллельной программе и идентификатора потока соответственно. Эти переменные объявлены как глобальные, для переменной *ThreadID* созданы локальные копии при помощи директивы

threadprivate. Переменные инициализируются в функции InitializeParallelSections.

Поясним применение дополнительных структур данных. Массив указателей pDataBlock хранит указатели на начала блоков в массиве pData, которые обрабатываются параллельными потоками. Размеры блоков всех потоков хранятся в массиве BlockSize. Таким образом, начало блока, который обрабатывается потоком с номером i, расположено по адресу pDataBlock[i], и количество элементов в этом блоке равно BlockSize[i].

Массив LocalSamples хранит набор из  $p^2$  «локальных» ведущих элементов, выбранных потоками. Поток с номером i осуществляет запись своих локальных ведущих элементов в ячейки с номерами от  $i \cdot p$  до  $(i+1) \cdot p-1$ . После сортировки из массива LocalSamples выбираются глобальные ведущие элементы и сохраняются в массиве GlobalSamples.

Двумерный массив указателей pDataSubBlock служит для разделения блоков каждого процесса на подблоки согласно глобальному набору образцов. Указатели на начала подблоков в блоке, за обработку которого отвечает процесс с номером i, хранятся в переменных pDataSubBlock[i][0], ..., pDataSubBlock[i][p-1]. Размеры подблоков хранятся в двумерном массиве SubBlockSize.

Maccuв *pMergeDataBlock* служит для выполнения операции слияния упорядоченных подблоков.

При выполнении слияния упорядоченных подблоков в каждом потоке используется дополнительный массив *MergeSubBlockSizes*, количество элементов в котором равно количеству параллельных потоков. Перед началом операции слияния в массив заносятся размеры подблоков, предназначенных для слияния на данном потоке. Всякий раз, когда в новый упорядоченный массив добавляется новое значение из подблока какого-либо потока, соответствующий элемент массива *MergeSubBlockSizes* уменьшается на 1. Для поиска наименьшего текущего элемента во всех подблоках, над которыми выполняется операция слияния, используется функция *FindMin*.

```
// Программа 9.11
// Функция быстрой сортировки на основе
// регулярного набора образцов
void ParallelRegularSamplesQuickSort (
   double* pData, int Size) {
   InitializeParallelSections();

   double** pDataBlock = new double * [ThreadNum];
   int* BlockSize = new int [ThreadNum];
   double* LocalSamples =
```

```
new double [ThreadNum*ThreadNum];
  double* GlobalSamples = new double [ThreadNum-1];
  double*** pDataSubBlock =
    new double ** [ThreadNum];
  int** SubBlockSize = new int* [ThreadNum];
  double** pMergeDataBlock =
    new double* [ThreadNum];
  for (int i=0; i<ThreadNum; i++) {</pre>
    BlockSize[i] = Size/ThreadNum;
    pDataBlock[i] = &pData[i*Size/ThreadNum];
    pMergeDataBlock[i] = new double [Size];
    pDataSubBlock [i] = new double* [ThreadNum];
    SubBlockSize[i] = new int [ThreadNum];
// Локальная сортировка блоков
#pragma omp parallel
    SerialQuickSort(pDataBlock[ThreadID],
      BlockSize[ThreadID]);
  // Определение образцов
#pragma omp parallel
    for (int i=0; i<ThreadNum; i++)</pre>
      LocalSamples[ThreadID*ThreadNum+i] =
        pDataBlock[ThreadID]
          [i*Size/(ThreadNum*ThreadNum)];
  // Сортировка набора образцов
  SerialQuickSort(LocalSamples,
    ThreadNum*ThreadNum);
  // Определение глобального набора образцов
  for (int i=1; i<ThreadNum-1; i++)</pre>
    GlobalSamples[i-1] = LocalSamples[i*ThreadNum +
     (ThreadNum/2)-1];
  GlobalSamples[ThreadNum-2] =
    LocalSamples[(ThreadNum-1)*ThreadNum +
     (ThreadNum/2)];
```

```
// Разделение блоков по набору образцов
#pragma omp parallel
  {
    pDataSubBlock[ThreadID][0] =
      pDataBlock[ThreadID];
    int Pos = 0, OldPos = 0;
    for (int i=0; i<ThreadNum-1; i++) {</pre>
      OldPos = Pos;
      Pos = BinaryFindPos(pDataBlock[ThreadID],
        Pos, Size/ThreadNum-1, GlobalSamples[i]);
      pDataSubBlock[ThreadID][i+1] =
       &pDataBlock[ThreadID][Pos];
      SubBlockSize[ThreadID][i] = Pos-OldPos;
    SubBlockSize[ThreadID] [ThreadNum-1] =
      Size/ThreadNum - Pos;
  // Слияние сформированных подблоков
#pragma omp parallel
    int curr = 0;
    double ** pCurr = new double* [ThreadNum];
    int* MergeSubBlockSizes = new int [ThreadNum];
    for (int i=0; i<ThreadNum; i++) {</pre>
      pCurr[i] = pDataSubBlock[i][ThreadID];
      MergeSubBlockSizes [i] =
        SubBlockSize[i][ThreadID];
    while
    (!IsMergeEnded(MergeSubBlockSizes, ThreadNum)) {
      int MinPos = FindMin(pCurr, ThreadNum,
        MergeSubBlockSizes);
      pMergeDataBlock[ThreadID][curr] =
      *(pCurr[MinPos]);
      MergeSubBlockSizes[MinPos] --;
      if (MergeSubBlockSizes[MinPos] != 0)
        pCurr[MinPos]++;
      curr++;
    } // while
    BlockSize[ThreadID] = curr;
    delete [] pCurr;
```

```
delete [] MergeSubBlockSizes;
} // pragma omp parallel
// Копирование данных в исходный массив
int NewCurr = 0;
for (int i=0; i<ThreadNum; i++)</pre>
  for (int j=0; j<BlockSize[i]; j++)</pre>
    pData[NewCurr++] = pMergeDataBlock[i][j];
for (int i=0; i<ThreadNum; i++) {</pre>
  delete [] pDataSubBlock [i];
  delete [] pMergeDataBlock[i];
  delete [] SubBlockSize[i];
}
delete [] pDataBlock;
delete [] pDataSubBlock;
delete [] pMergeDataBlock;
delete [] SubBlockSize;
delete [] BlockSize;
delete [] LocalSamples;
delete [] GlobalSamples;
```

Для разделения блоков потоков на подблоки согласно глобальному регулярному набору образцов используется функция *BinaryFindPos*, которая осуществляет бинарный поиск заданного элемента *Elem* в упорядоченном массиве *Array*, начиная с элемента с индексом *first* и заканчивая элементом с индексом *last*. В качестве возвращаемого значения выступает номер позиции, на которой должен быть расположен искомый элемент – с тем, чтобы массив *Array* остался упорядоченным.

```
// Функция бинарного поиска
int BinaryFindPos (double* Array, int first,
  int last, double Elem) {
  if (Elem<Array[first]) return first;
  if (Elem>Array[last]) return (last);
  int middle;
  while (last-first > 1) {
    middle = (first+last)/2;
    if (Array[middle] == Elem)
      return middle;
  if (Array[middle]>Elem) last = middle;
```

```
if (Array[middle]<Elem) first = middle;
}
return last;
}</pre>
```

**4. Результаты вычислительных экспериментов.** Вычислительные эксперименты для оценки эффективности параллельного варианта метода быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов проводились при условиях, указанных в п. 9.2.1. Результаты вычислительных экспериментов приведены в табл. 9.19. Времена выполнения алгоритмов указаны в секундах.

Таблица 9.19. Результаты вычислительных экспериментов для параллельного метода быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов

D	п	Параллельный алгоритм					
Размер массива	Последовательный алгоритм	2 п	ютока	4 потока			
Массива	шпоритм	время	ускорение	время	ускорение		
10000	0,0029	0,0043	0,6695	0,0012	2,3282		
20000	0,0062	0,0057	1,0751	0,0024	2,5599		
30000	0,0100	0,0073	1,3741	0,0038	2,6240		
40000	0,0133	0,0112	1,1810	0,0054	2,4552		
50000	0,0172	0,0126	1,3647	0,0062	2,7520		
60000	0,0209	0,0154	1,3611	0,0078	2,6695		
70000	0,0245	0,0154	1,5861	0,0088	2,7884		
80000	0,0278	0,0181	1,5386	0,0131	2,1299		
90000	0,0318	0,0203	1,5650	0,0117	2,7088		
100000	0,0366	0,0229	1,5952	0,0132	2,7711		

В табл. 9.20, 9.21 и на рис. 9.23, 9.24 представлены результаты сравнения времени выполнения  $T_p$  параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием двух и четырех потоков со временем  $T_p^*$ , полученным при помощи модели (9.37). Частота кэш-промахов для двух потоков оказалась равной 0,0785, а для четырех — 0,1963. Как и ранее, время  $\delta$ , необходимое на организацию и закрытие параллельной секции, составляет 0,25 мкс.



**Рис. 9.22.** Зависимость ускорения от количества исходных данных при выполнении параллельного метода быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов

Таблица 9.20. Сравнение экспериментального и теоретического времени выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов с использованием двух потоков

Размер	$T_p$ $T_p^*$ (calc)		$T = \begin{bmatrix} T_p^* \ (calc) \end{bmatrix}$ Модель 9. 36 — оценка сверху		Модели уточненная	
матриц	- p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0043	0,0018	0,0025	0,0043	0,0002	0,0020
20000	0,0057	0,0039	0,0054	0,0093	0,0004	0,0043
30000	0,0073	0,0061	0,0084	0,0145	0,0007	0,0068
40000	0,0112	0,0084	0,0115	0,0199	0,0009	0,0093
50000	0,0126	0,0107	0,0147	0,0254	0,0012	0,0119
60000	0,0154	0,0131	0,0179	0,0310	0,0014	0,0145
70000	0,0154	0,0155	0,0212	0,0367	0,0017	0,0171
80000	0,0181	0,0179	0,0245	0,0424	0,0019	0,0198
90000	0,0203	0,0204	0,0279	0,0482	0,0022	0,0225
100000	0,0229	0,0228	0,0313	0,0541	0,0025	0,0253

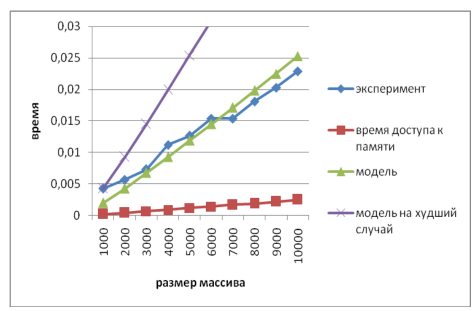


Рис. 9.23. График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов от объема исходных данных при использовании двух потоков

Таблица 9.21. Сравнение экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода обобщенной быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов с использованием четырех потоков

Размер Тр		$T_p^*$ (calc)	Модел оценка (	ь 9. 36 – сверху	Моде уточненна	ель 9.37 — ая оценка
матриц	- p	(модель)	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$	$T_p^*$ (mem)	$T_p^*$
10000	0,0012	0,0008	0,0023	0,0032	0,0005	0,0013
20000	0,0024	0,0018	0,0050	0,0069	0,0010	0,0028
30000	0,0038	0,0029	0,0079	0,0107	0,0015	0,0044
40000	0,0054	0,0039	0,0108	0,0147	0,0021	0,0060
50000	0,0062	0,0050	0,0138	0,0188	0,0027	0,0077
60000	0,0078	0,0061	0,0168	0,0230	0,0033	0,0094
70000	0,0088	0,0073	0,0199	0,0272	0,0039	0,0112
80000	0,0101	0,0084	0,0231	0,0315	0,0045	0,0129
90000	0,0117	0,0096	0,0262	0,0358	0,0051	0,0147
100000	0,0132	0,0107	0,0294	0,0401	0,0058	0,0165

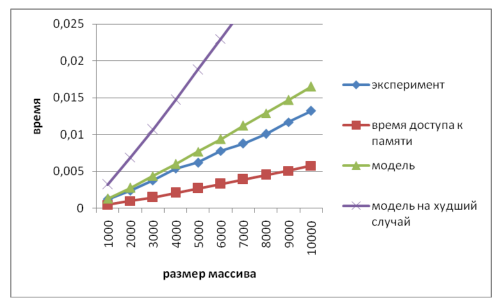


Рис. 9.24. График зависимости экспериментального и теоретического времен выполнения параллельного метода быстрой сортировки с использованием регулярного набора образцов от объема исходных данных при использовании четырех потоков

## 9.5. Краткий обзор главы

В главе рассмотрена часто встречающаяся в приложениях задача упорядочения данных, для решения которой в рамках данного учебного материала выбраны широко известные алгоритмы пузырьковой сортировки, сортировки Шелла и быстрой сортировки. При изложении методов сортировки основное внимание уделено возможным способам распараллеливания алгоритмов, анализу эффективности и сравнению получаемых теоретических оценок с результатами выполненных вычислительных экспериментов.

Алгоритм пузырьковой сортировки в исходном виде практически не поддается распараллеливанию в силу последовательного выполнения основных итераций метода. Для введения необходимого параллелизма рассматривается обобщенный вариант алгоритма — метод чет-нечетной перестановки. Суть обобщения состоит в том, что в алгоритм сортировки вводятся два разных правила выполнения итераций метода в зависимости от четности номера итерации сортировки. Сравнения пар значений упорядочиваемого набора данных на итерациях метода чет-нечетной перестановки являются независимыми и могут быть выполнены параллельно.

Для алгоритма Шелла рассматривается схема распараллеливания при представлении множества потоков параллельной программы в виде гиперкуба. При таком представлении оказывается возможным организация взаимодействия потоков и выполнить операции сравнения и разделения подблоков, расположенных далеко друг от друга при линейной нумерации. Как правило, такая организация вычислений позволяет уменьшить количество выполняемых итераций алгоритма сортировки.

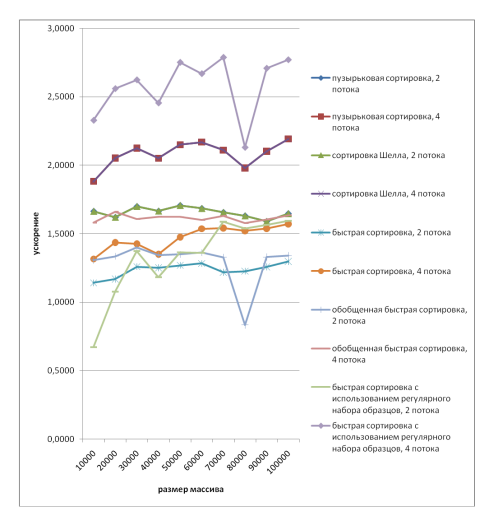


Рис. 9.25. Ускорение параллельных алгоритмов сортировки данных

Для алгоритма быстрой сортировки приведены три схемы распараллеливания. Первые две схемы также основываются на представлении множества потоков параллельной программы в виде гиперкуба. Основная итерация вычислений состоит в выборе одним из потоков ведущего элемента. После получения ведущего элемента потоки проводят разделение своих блоков, и получаемые части блоков передаются между попарно связанными потоками. В результате выполнения подобной итерации исходный гиперкуб оказывается разделенным на 2 гиперкуба меньшей размерности, к которым, в свою очередь, может быть применена приведенная выше схема вычислений.

При применении алгоритма быстрой сортировки одним из основных моментов является правильность выбора ведущего элемента. Оптимальная ситуация состоит в выборе такого ведущего элемента, при котором блоки данных разделяются на части одинакового размера. В общем случае при произвольно сгенерированных исходных данных достижение такой ситуации является достаточно сложной задачей. В первой схеме предлагается выбирать ведущий элемент, например, на основании информации о максимальном и минимальном значениях в сортируемом наборе. Во второй схеме блоки данных предварительно упорядочиваются с тем, чтобы взять средний элемент блока как ведущее значение.

Третья схема распараллеливания алгоритма быстрой сортировки основывается на многоуровневой схеме формирования множества ведущих элементов. Такой подход может быть применен для произвольного количества потоков и приводит, как правило, к лучшей балансировке распределения данных между процессорами.

Сравнение показателей ускорения различных параллельных алгоритмов сортировки в зависимости от объема исходных данных представлено на рис. 9.25.

# 9.6. Обзор литературы

Возможные способы решения задачи упорядочения данных широко обсуждаются в литературе; один из наиболее полных обзоров *алгоритмов сортировки* содержится в работе [71], может быть рекомендована также работа [17].

Параллельные варианты алгоритма пузырьковой сортировки и сортировки Шелла рассматриваются в [72].

Схемы распараллеливания быстрой сортировки при представлении топологии сети передачи данных в виде гиперкуба описаны в [72,85]. Сортировка с использованием регулярного набора образцов (parallel sorting by regular sampling) представлена в работе [85].

Полезной при рассмотрении вопросов параллельных вычислений для сортировки данных может оказаться работа [37].

# 9.7. Контрольные вопросы

- 1. В чем состоит постановка задачи сортировки данных?
- 2. Приведите несколько примеров алгоритмов сортировки. Какова вычислительная сложность приведенных алгоритмов?
  - 3. Какая операция является базовой для задачи сортировки данных?
- 4. В чем суть параллельного обобщения базовой операции задачи сортировки данных?
  - 5. Что представляет собой алгоритм чет-нечетной перестановки?
- 6. В чем состоит параллельный вариант алгоритма Шелла? Какие основные отличия этого варианта параллельного алгоритма сортировки от метода чет-нечетной перестановки?
- 7. Что представляет собой параллельный вариант алгоритма быстрой сортировки?
- 8. Что зависит от правильного выбора ведущего элемента для параллельного алгоритма быстрой сортировки?
  - 9. Какие способы выбора ведущего элемента могут быть предложены?
- 10. В чем состоит алгоритм сортировки с использованием регулярного набора образцов?

### 9.8. Задачи и упражнения

- 1. Выполните реализацию параллельного алгоритма пузырьковой сортировки. Проведите эксперименты. Постройте теоретические оценки. Сравните получаемые теоретические оценки с результатами экспериментов.
- 2. Выполните реализацию параллельного алгоритма быстрой сортировки по одной из приведенных схем. Определите значения параметров латентности, пропускной способности и времени выполнения базовой операции для используемой вычислительной системы и получите оценки показателей ускорения и эффективности для реализованного метода параллельных вычислений.
- Разработайте параллельную схему вычислений для широко известного алгоритма сортировки слиянием (подробное описание метода может быть получено, например, в работах [17,71]). Выполните реализацию разработанного алгоритма и постройте все необходимые теоретические оценки сложности метода.