# CENTRO FEDERAL DE EDUCAÇÃO TECNOLÓGICA DE MINAS GERAIS

ENGENHARIA DE COMPUTAÇÃO

# Paralelização de Métodos Numéricos para Resolver Equações Diferenciais Parciais

Orientando:
Marcelo Lopes de Macedo
FERREIRA CÂNDIDO

Orientador:
Prof. Dr. Luis Alberto
D'AFONSECA

BELO HORIZONTE 7 de setembro de 2019

# Sumário

1	Intr	odução	
2	Aqu	uisições Sísmicas	4
	2.1	O Que São Aquisições Sísmicas e Como Modelá-las	4
	2.2	A Equação da Onda	5
	2.3	O Método de Diferenças Finitas (MDF)	5
3	A A	rquitetura Computacional Atual e a Necessidade de Paralelização	7
	3.1	O Processador	7
	3.2	A Memória Principal	8
	3.3	Conseguir Mais Em Menos Tempo	8
		3.3.1 A Barreira do Paralelismo a Nível de Instruções - <i>ILP Wall</i>	8
		3.3.2 A Barreira no Gasto de Energia dos Processadores - <i>Power Wall</i>	9
	3.4	Paralelismo - A Alternativa Para Se Contornar As Barreiras	9
		3.4.1 Arquiteturas de Memória na Computação Paralela	10
		3.4.2 Modelos da Computação Paralela	10
		3.4.3 Projetando Programas Paralelos	11
4	Para	alelismo em prática	13
	4.1	OpenMP	13
		4.1.1 Diretiva Utilizada	13
	4.2	Pthreads	13
		4.2.1 Rotinas Utilizadas	14
	4.3	MPI	14
		4.3.1 Rotinas Utilizadas	15
5	Do s	serial ao paralelo	16
	5.1	•	16
		,	16
			17
		5.1.3 O Programa Principal	17
		5.1.4 Os Códigos Auxiliares "Falsos"	17
	5.2	Primeiro contato do código com as <i>threads</i> - OpenMP	18
		5.2.1 Avaliação de uma função	18
	5.3	Um contato mais profundo do código com as <i>threads</i> - Pthreads	18
		5.3.1 Construindo o caminho para a Pthreads	18
	5.4	Realizando a mescla de Pthreads e MPI	18
		5.4.1 Contruindo o caminho para a mescla	18

6	Con	iderações Finais	19		
Al	Abreviações Definições				
De					
A	Cód	gos seriais	23		
	A.1	Códigos seriais falsos	23		
		A.1.1 Cálculo da função de um paraboloide	23		
		A.1.2 Propagação de onda em uma dimensão	24		
	A.2	Propagação de ondas em duas dimensões	26		
		A.2.1 Interface de linha de comando para o usuário	26		
		A.2.2 Bibliotecas criadas	28		
		A.2.3 Ferramentas	37		
		A.2.4 Código principal	41		
В	Cód	gos falsos sobre OpenMP	44		
	B.1	Cálculo da função de um paraboloide	44		
	B.2	Propagação de onda em uma dimensão	45		
C	Cód	gos falsos sobre Pthreads	46		
	<b>C</b> .1	Cálculo da função de um paraboloide	46		
	C.2	Propagação de onda em uma dimensão	48		
D	Cód	gos falsos sobre MPI	53		
	D.1	Cálculo da função de um paraboloide	53		
E	Cód	gos finais	56		
	E.1	Códigos serial final falso	56		
		E.1.1 Propagação de onda em uma dimensão	56		
	E.2	Propagação de ondas em duas dimensões	60		
		E.2.1 Código principal	60		

# Capítulo 1 Introdução

# Capítulo 2

# Aquisições Sísmicas

Nesse capítulo, será explicado o que são aquisições sísmicas e algumas formas pelas quais elas são realizadas. Além disso, se mostrará o instrumento matemático pelo qual se pode modelar as ondas sonoras (equação da onda) utilizadas nas aquisições sísmicas e, por fim, um método para resolver tal instrumento numericamente.

## 2.1 O Que São Aquisições Sísmicas e Como Modelá-las

No ramo da mineração, não se pode tentar a esmo a descoberta de recursos minerais no subterrâneo de um local em que se já se suspeita sua existência. Do contrário, tal processo imprudente levaria a um alto custo monetário. É necessário que, de alguma forma, se obtenha a forma dessa estrutura oculta para se saber os pontos onde se encontram as jazidas/poços desse recurso. A obtenção dos dados de como é essa estrutura se chama **aquisição sísmica**.

A forma de se realizar essa aquisição pode variar com o ambiente e os métodos adotados para coleta de dados e processamento dos mesmos. Os recursos minerais desejados podem se encontrar tanto em meios terrestres e/ou subaquáticos. Contudo, o meio em que a aquisição será realizada pouco importa nesse trabalho.

Para a coleta dos dados a serem processados podemos citar dois exemplos de aquisição

- 1. **marítima**: um navio equipado com um canhão sonoro emite ondas sonoras cujas reflexões e refrações nas camadas terrestres submarinas são captadas por filas de hidrofones puxadas pelo mesmo navio.
- terrestre: um explosivo é (preferencialmente) enterrado em um terreno. Sua explosão gera uma onda sonora cujas reflexões são captadas por geofones distribuídos relativamente próximos, na superfície.

Costuma-se alterar a posição da fonte sonora na realização da aquisição para se obter mais dados de como aquele ambiente se comporta com o transporte de ondas e, baseando-se nisso, modelar sua estrutura em si.

Esse recolhimento dos dados consistirá em **traços**, como se pode ver na Figura 2.1. Esses consistem em gráficos das amplitudes das ondas sonoras, obtidas através dos hidrofones/geofones, ao longo do tempo. A partir desses traços, detecta-se, por análise técnica, onde se encontram as interfaces entre as camadas do domínio analisado e do que elas são feitas. Nisso consiste o processamento dos dados colhidos [DAf17].

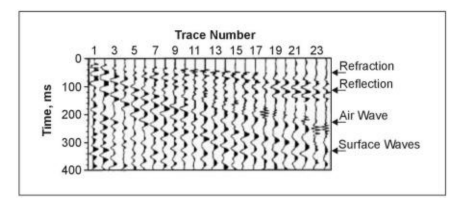


Fig. 2.1: Exemplo de traços sísmicos

Contudo, quanto aos métodos de processamento utilizados, nesse trabalho será simulado um problema direto, ou seja, estipulando o meio (nesse caso, não-homogêneo) da aquisição, averiguar-se-á como as ondas se propagam nele. Para tal, será usado um método matemático específico. Nesse trabalho, como já foi dito no Capítulo 1, é o de Método de Diferenças Finitas.

## 2.2 A Equação da Onda

Para que seja possível avaliar matematicamente um fenômeno ondulatório produzido por uma fonte em um domínio é necessário se ter uma fórmula matemática para o que se entende por onda. Tal fórmula, que nos servirá durante todo esse trabalho (principalmente na parte da implementação computacional) é a **equação da onda**, dada por

$$\frac{\partial^2 u}{\partial t^2} = \frac{1}{v^2} \left( \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 u}{\partial y^2} \right) + f(x, y, t) \tag{2.1}$$

onde *x* e *y* são variáveis espaciais e *t*, temporal. A constante *v* representa (no caso desse trabalho) a velocidade da frente de onda. Trata-se de uma **equação diferencial parcial hiperbólica** com solução analítica para alguns casos, mas que pode ser resolvida numericamente, utilizando, por exemplo, o Método de Diferenças Finitas, a ser discernido na próxima seção.

Caso o leitor se interesse por estudar ou revisar mais sobre Ondulatória, pode conferir em Cândido [MD18].

### 2.3 O Método de Diferenças Finitas (MDF)

Uma equação diferencial parcial, que geralmente é considerada em um domínio contínuo, pode ser discretizada. Isso é feito para que a equação possa ser representada e resolvida computacionalmente.

No caso do Método de Diferenças Finitas para esse trabalho, basta transcrever cada termo da equação para o equivalente na fórmula de diferenças finitas nas derivações de segundo grau. Podemos ver um exemplo disso na Equação 2.2, para o caso da parte espacial em *x* da equação.

$$\frac{\partial^2 u}{\partial x^2} \to \frac{u_{i-1,j,k} - 2u_{i,j,k} + u_{i+1,j,k}}{\Delta x^2} \tag{2.2}$$

Para entender o que significa o índice *i* visto na Equação acima pode-se seguir uma analogia: suponhamos um *array* com mais que três posições. A posição *i* seria qualquer posição

intermediária, i-1 a antecessora e a i+1 sucessora. Tal estrutura é chamada de **estêncil**. O mesmo vale para os índices j e k, mas para um array com três dimensões. Podemos ver uma alegoria dessa analogia na Figura  $\ref{figura}$ ?

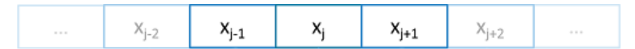


Fig. 2.2: Stencil unidimensional [Gro]

No caso desse trabalho, para a simulação da propagação de ondas em um meio bidimensional ao longo do tempo, teremos que usar três estênceis (os dois restantes podem ser vistos nas Equações 2.3 e 2.4), dois para as dimensões espaciais e um para a temporal. Para tal, podemos utilizar outra analogia: um *array* tridimensional, onde cada plano de posições no espaço é um instante no tempo.

$$\frac{\partial^2 u}{\partial y^2} \to \frac{u_{i,j-1,k} - 2u_{i,j,k} + u_{i,j+1,k}}{\Delta y^2}$$
 (2.3)

$$\frac{\partial^2 u}{\partial t^2} \to \frac{u_{i,j,k-1} - 2u_{i,j,k} + u_{i,j,k+1}}{\Delta t^2} \tag{2.4}$$

Contudo, até então, não falamos sobre o Método de Diferenças Finitas em si. Trata-se de uma sequência de iterações que marcham em função de alguma variável. No caso desse trabalho, o avanço se dá no tempo. Essa marcha no tempo quer dizer que o valor para um ponto no espaço no próximo instante de tempo será calculado com base nos valores para pontos no espaço em instantes anteriores. Vamos ser explícitos. Temos que a equação 2.1 traduzida nas fórmulas vistas nas Equações 2.2, 2.3 e 2.4 se dá por

$$\frac{u_{i,j,k-1} - 2u_{i,j,k} + u_{i,j,k+1}}{\Delta t^2} = \frac{1}{v^2} \left( \frac{u_{i-1,j,k} - 2u_{i,j,k} + u_{i+1,j,k}}{\Delta x^2} + \frac{u_{i,j-1,k} - 2u_{i,j,k} + u_{i,j+1,k}}{\Delta y^2} \right) + f(x,y,t)$$
(2.5)

onde  $u_{k+1}$  é o ponto com valor a ser calculado para o próximo instante. Logo, ele precisa ser isolado, o que é mostrado na equação 2.6

$$u_{i,j,k+1} = \frac{\Delta t^2}{v^2} \left( \frac{u_{i-1,j,k} - 2u_{i,j,k} + u_{i+1,j,k}}{\Delta x^2} + \frac{u_{i,j-1k} - 2u_{i,j,k} + u_{i,j+1,k}}{\Delta y^2} \right) + \Delta t^2 f(x,y,t) - u_{i,j,k-1} + 2u_{i,j,k}$$
(2.6)

# Capítulo 3

# A Arquitetura Computacional Atual e a Necessidade de Paralelização

Para compreender a questão da paralelização envolvida nesse trabalho é necessário entender de onde e porque ela veio. Para tal, é necessário se apresentar as principais peças que constituem um computador moderno, os problemas que surgiram no processo de evolução da **arquitetura computacional** convencional (baseando-se na arquitetura de Von Neumann) e como isso culminou no paralelismo [Bar18].

Antes de iniciar esse processo, é também necessário se explicar o que se entende por arquitetura computacional. Trata-se da área do conhecimento que estuda a interface entre *software* e *hardware*, desde o mais baixo nível, no qual o processador manipula as informações (instruções de máquina e dados) entregues a ele, para toda operação realizada no computador. Após esse, tem-se as políticas de manipulação de dados nas memórias cache (e seus níveis), de acesso aleatório (RAM) e de armazenamento não-volátil (discos rígidos, por exemplo). Por fim, chega-se à interação dos computadores com os demais periféricos que por ventura estão nele conectados, realizando *inputs* (entradas) e/ou *outputs* (saídas), também conhecidas pela abreviação "I/O", como teclado, *mouse*, monitor, etc [Cat09].

O presente capítulo abordará alguns componentes da arquitetura computacional (processador e memória RAM) de uma forma básica, além de explicar por quais motivos a paralelização se tornou necessária e como ela se desenvolveu.

#### 3.1 O Processador

Um processador consiste em um módulo de *hardware* capaz de manipular instruções de máquina armazenadas em memória e produzir os resultados desejados através dessas instruções. Tais resultados podem ser de cunho ou lógico-aritmético ou manipulação de dados, no geral. Tal módulo é indispensável para o conceito de computadores como conhecemos hoje, de tal forma que, se não fosse pela necessidade de memória para a armazenagem de dados, um processador poderia ser a definição de um computador.

### 3.2 A Memória Principal

### 3.3 Conseguir Mais Em Menos Tempo

Considerando-se que a computação iniciou com o ábaco, passando pelo uso de estruturas mecânicas (como a máquina de Charles Babbage), cartões perfurados, relés e válvulas, chegando aos atuais transistores, essa área foi uma das principais ferramentas humanas para avanços tecnológicos nos últimos séculos. Seja na engenharia, medicina, área militar, biologia, química, sísmica e até no cinema, os computadores tem sido utilizados em tarefas como mecânicas, estudos sobre patologias, ataques/defesas nacionais, enovelamento de proteínas, dinâmica molecular, monitoramento sísmico e animações tridimensionais.

Todas essas áreas costumam requerer resultados o mais rápido possível. Além disso, muitas (senão quase todas) as simulações numéricas não podem ser executadas em tempo hábil com um único processador. Visto isso, os projetistas por trás dos processadores precisaram implementar mecanismos nos processadores para explorá-los ao máximo. Contudo, encontrou-se barreiras nessa tarefa [Pac11].

#### 3.3.1 A Barreira do Paralelismo a Nível de Instruções - ILP Wall

Os primeiros processadores possuíam a capacidade de executar uma instrução por ciclo de *clock*. Por isso eram chamados processadores **monociclo**. Com isso, a duração do ciclo devia ser a mesma da execução da instrução mais demorada, para que essa pudesse ser executada com segurança. Na necessidade de se adquirir mais velocidade, os projetistas perceberam que podiam particionar as instruções, de modo a executar cada estágio resultante em um ciclo de *clock*, deixando o resultado para o próximo estágio operar. Assim nasceu o processador **multiciclo**. Dessa forma, a duração do ciclo de *clock* reduziu para a mesma do estágio mais demorado dentre as instruções e a execução tornou-se mais rápida [PH17].

Contudo, a necessidade de se acelerar os processadores continuava. Em seguida, os projetistas perceberam que as unidades funcionais dos processadores ficavam ociosas quando não se tratava do estágio de uma instrução em que elas eram utilizadas. Era então possível executar uma instrução ao mesmo tempo que outra, desde que ambas se encontrassem, cada uma, em estágios A e B, sendo A o estágio da instrução mais antiga e B o da mais nova, ou seja B = A - 1, onde A e B representam os estágios por números inteiros.

Ou seja, por exemplo, considere uma instrução *i* liberada no tempo de *clock* 1, passando por seu primeiro estágio. No tempo 2, ela estará em sua segunda etapa e as unidades funcionais responsáveis pela primeira estariam ociosas, se não fosse pela inovação apresentada acima. Com esta, a próxima instrução *j* é buscada da memória ainda nesse tempo, tendo seu primeiro estágio executado. No tempo de ciclo de *clock* 3, a instrução *i* passará para o seu terceiro estágio, enquanto a *j* passará para o segundo e uma nova instrução poderá ser buscada. A esse encadeamento de estágios foi dado o nome de *pipeline* e a essa ideia, foi dado o nome de **paralelismo a nível de instruções**, visto que se tem mais de uma instrução sendo executada ao mesmo tempo e uma pronta a cada ciclo de *clock*, após todas as unidades funcionais estarem ocupadas.

Em seguida, para mais velocidade, os projetistas decidiram construir estágios menores, consequentemente aumentando a frequência de clock (que é  $\frac{1}{tempo de ciclo do clock}$  e dada em hertz (Hz)), o tamanho do pipeline e o número de instruções operadas simultaneamente. Com isso, nasceu o **superpipeline**.

Por fim, os projetistas de *hardware* ainda deram mais um passo em busca de mais performance: a **superescalaridade**, que consiste, basicamente em *pipelines* em paralelo, o que propicia a execução de múltiplas instruções ao mesmo tempo. Contudo, essa arquitetura também apresentou seus defeitos. Os *pipelines* em paralelo leva a problemas para acessar os recursos comuns, como memória, por exemplo, sendo necessário duplicá-los. Além disso, a ocorrência de dependências de Dados e dependências de Controle faz com que em alguns ciclos não haja instruções para serem executadas, visto o atraso necessário para que as dependências sejam resolvidas [Sil09].

#### 3.3.2 A Barreira no Gasto de Energia dos Processadores - Power Wall

Em 1965, Gordon Moore publicou um artigo em que descrevia uma observação de que o número de componentes por circuitos integrados, transistores no caso, dobrava a cada dois anos. Ele então estimou que essa taxa de crescimento deveria continuar por pelo menos uma década. Essa estimativa foi batizada por **Lei de Moore** e o período da dita taxa veio então a ser alterada depois para um ano e meio e a estimativa se manteve consistente por muitas décadas [Wik19b].

O crescimento da densidade desses componentes permitiu aos processadores alcançarem uma taxa muito mais alta de *clock*, passando de milhões de ciclos por segundo a bilhões [Hen12]. Tal evolução permitiu a execução de mais instruções de *hardware* em menos tempo, diminuindo o tempo de execução das aplicações em geral. Contudo, essa evolução proporcionada pela Lei de Moore não duraria para sempre.

A alta taxa de *clock* acaba levando os processadores a gastarem muita energia. Esse gasto leva a um aumento na dissipação de calor pelo dispositivo, fenômeno conhecido por efeito joule. O atingimento de altas temperaturas leva ao *transistor leakage* [Liu+00] (vazamento nos transistores, tradução nossa), que é o gasto energético nos transistores. Logo, tem-se um ciclo, pois o gasto energético levará novamente ao efeito joule. As altas temperaturas criam uma barreira para taxas de *clock* maiores [Fis12].

# 3.4 Paralelismo - A Alternativa Para Se Contornar As Barreiras

Visto a incapacidade de se transpor o alto gasto energético das unidades de processamento, junto com as consequentes altas temperaturas, além da incapacidade de se aumentar o número de instruções prontas por ciclo de *clock*, necessitou-se de uma alternativa para se continuar aumentando o poder de processamento dos computadores.

Tal alternativa foi então aumentar o número de unidades de processamento, seja em um *chip* com mais de uma unidade (chamada núcleo, ou *core* em inglês) e/ou em um sistema com mais de uma máquina, que por sua vez possui uma ou mais unidades de processamento. Dessa forma, o número de tarefas concluídas por unidade de tempo aumentou, visto que há um número maior de unidades para realizá-las simultaneamente. A isso foi dado o nome de **paralelismo**.

Existem muitos motivos para se utilizar o paralelismo. O mais importante é que o universo possui muitos processos paralelos, ou seja, ocorrendo ao mesmo tempo, tais como mudanças climáticas, montagens de veículos e aeronaves, tráfico em um pedágio e acessos a um site. Em consequência da necessidade de se processar esses eventos por computadores, surgem outros motivos para a computação paralela:

• poupar tempo e/ou dinheiro: existem problemas computacionais que são muito demorados, senão impossíveis, para se resolver serialmente (ou seja, com um processador iso-

lado). Dessa forma, usando-se a computação serial, se paga mais, visto o uso por mais tempo do poder computacional;

- resolver problemas maiores e/ou mais complexos, visto o processamento mais rápido e a possibilidade de se dividir o trabalho para mais máquinas;
- prover concorrência: realizar várias tarefas simultaneamente, o que é essencial em sistemas operacionais, por exemplo [Bar18].

Quando se fala em paralelismo, é importante mostrar que existem diferentes arquiteturas de memória nesse meio, o que veremos na subseção 3.4.1. Além disso, existem diferentes paradigmas de paralelismo, sendo alguns brevemente explicados na subseção 3.4.2. Há também outros assuntos a serem tratados ao se projetar programas paralelos, sendo alguns abordados na subseção 3.4.3. Fora isso, mais informações sobre paralelismo podem ser encontradas em Barney [Bar18].

### 3.4.1 Arquiteturas de Memória na Computação Paralela

Na computação paralela, existem diferentes formas pelas quais a memória é implementada em um sistema. No caso deste trabalho, são elucidadas as três seguintes:

- memória compartilhada: cada unidade de processamento de um sistema tem acesso à toda a memória, com um espaço de endereçamento global;
- memória distribuída: cada unidade de processamento possui sua própria memória, mapeada apenas para ela e que pode ser acessada pelos demais nós através de requisições feitas por meio de uma rede que os liga. Além disso, cada nó opera independentemente, visto que cada um tem sua própria memória. Dessa forma, as mudanças que um nó opera sobre sua própria memória não afetam as dos demais nós;
- híbrida: literalmente a mescla de ambas, ou seja, cada nó possui mais de uma unidade de processamento e sua própria memória, sendo também capaz de acessar as dos outros [Bar18].

Essas arquiteturas são implementadas fisicamente nos sistemas de computação paralela, contudo, o programador pode escolher interpretar a arquitetura do sistema, com o qual ele trabalha, de forma diferente ou não [Bar18]. Isso é o que veremos na próxima seção.

### 3.4.2 Modelos da Computação Paralela

Segundo Barney, os modelos de programação paralela funcionam "como uma abstração sobre o *hardware* e as arquiteturas de memória" (tradução nossa), ou seja, eles servem ao programador como formas de se mascarar (ou não) a estrutura física implementada para um dado sistema de computação paralela.

Isso quer dizer que pode-se ter, teoricamente, um sistema com memória distribuída que será vista pelo usuário (mediante implementação) como compartilhada. Esse foi o caso, por exemplo, do supercomputador *Kendall Square Research* (KSR). Semelhantemente, um sistema com memória compartilhada poderia ser interpretado como um de memória distribuída [Bar18].

Uma lista com modelos de computação paralela diretamente relacionados com esse trabalho é dada abaixo:

- modelo de memória compartilhada (sem threads): consiste em processos/tarefas compartilhando o mesmo espaço de endereçamento, onde eles podem ler e escrever assincronamente. Como vantagem, esse modelo não possui o conceito de posse de dados, o que torna desnecessária a explicitação de como os dados devem ser comunicados entre as tarefas. Como desvantagem, existe a necessidade de se controlar a localidade dos dados;
- modelo de *threads*: é também um tipo de programação com memória compartilhada que consiste em um programa principal capaz de lançar linhas de execução de instruções concorrentes chamadas *threads*. Essas são designadas e executadas simultaneamente, sendo desse fato que vem o paralelismo desse modelo. Algumas APIs que usam esse modelo são Open Multi-Processing (OpenMP) e POSIX Threads (Pthreads);
- modelo de memória distribuída / troca de mensagens: consiste em um conjunto de tarefas que podem residir no mesmo espaço de endereçamento e/ou ao longo de um número arbitrário de máquinas, usando a memória local durante a computação. Além disso, as tarefas podem precisar mandar/receber dados de outras tarefas, o que é feito através do envio/recebimento de mensagens. Uma que implementa esse modelo é a Message Passing Interface (MPI);
- modelo híbrido: mescla modelos acima, sendo um exemplo a aplicação da MPI para a comunicação entre as máquinas de um sistema (que teria, consequentemente, memória distribuída) e alguma de *threads* para a realização das computações dentro de cada máquina, que é um subsistema de memória compartilhada.

### 3.4.3 Projetando Programas Paralelos

Para se projetar programas paralelos para esse trabalho, mais alguns conceitos, detalhes e diferenças devem ser explicados. Um deles é a diferença entre a paralelização manual e a automática. A manual se dá com o programador (preferencialmente usando uma ) determinando o local e o tempo ou da criação de *threads*, ou do envio/recebimento de mensagens ou de qualquer outra ação relacionada; por si só, sem automação. Já a automática ou é realizada por um compilador/pré-processador, que identifica as regiões do código que podem ser paralelizadas; ou pelo programador, que seta flags ou diretivas para indicar ao compilador as partes do código a serem paralelizadas.

Outro detalhe importante é a necessidade de se entender o problema a se tentar paralelizar e o programa que o modela. Entender o programa é necessário para se saber se ele é paralelizável. Caso seja, o próximo passo seria construir um programa serial que o resolva. A partir daí, é necessário que se entenda esse programa a fim de que se descubra os pontos onde ele leva mais tempo e a paralelização seria mais eficiente; e os pontos de gargalo, onde a execução desacelera desproporcionalmente e a paralelização se torna ineficiente. Pode também ser necessário reestruturar o programa ou até procurar outro algoritmo que o resolva.

Por fim, é preciso elucidar dois conceitos a serem utilizados nesse iniciação:

- particionamento: consiste em quebrar um problema (a ser resolvido por uma abordagem paralela) em partes discretas para serem distribuídas às tarefas. Isso pode ser feito de duas formas:
  - 1. particionamento funcional: distribuição do trabalho a ser realizado às tarefas. Se dá bem com trabalhos cujas partes são diferentes;

- 2. particionamento de domínio: o conjunto de dados a ser processado é decomposto em partes. Cada um desses subconjuntos é distribuído para uma tarefa diferente e processado da mesma forma. Esse conceito será utilizado nesse trabalho;
- sincronização: relacionada com o problema de se gerenciar a sequência do trabalho e das tarefas. Se manifesta em diferentes tipos como trava/semáforo, operações síncronas de comunicação e "barreira". Esse último conceito, que será utilizado nesse trabalho, consiste em cada tarefa trabalhar até atingir um determinado ponto do programa (a barreira), onde elas são bloqueadas. Quando a última tarefa chega a esse ponto, o processo está sincronizado e o que acontece a partir daí fica a cargo do programador [Bar18].

# Capítulo 4

# Paralelismo em prática

Para facilitar o desenvolvimento de *software* com paralelização, foram criadas interfaces com rotinas (funções) que servem de abstração para o desenvolvedor. Dessa forma, este se preocupará apenas com as estratégias de paralelização a serem adotadas e não como o paralelismo deve ocorrer em baixo nível. Tais interfaces são chamadas Application Programming Interface (API) e são indispensáveis para esse trabalho.

Nesse capítulo serão abordadas as três APIs que foram utilizadas para a realização desse trabalho: OpenMP, Pthreads e OpenMPI.

## 4.1 OpenMP

A API Open Multi-Processing (OpenMP) consiste em rotinas, variáveis de ambiente e diretivas de compilação reunidas em um modelo portável e escalável que serve como uma interface para desenvolvedores criarem aplicações paralelas com simplicidade e flexibilidade [wiki:openmp]. Essa API se encontra incluída no modelo de computação paralela de memória compartilhada, assim como a Pthreads.

#### 4.1.1 Diretiva Utilizada

1 #pragma omp parallel for

Considerada uma diretiva de compartilhamento de trabalho, essa ferramenta permite que qualquer laço de repetição do tipo for (nas linguagens C/C++, for (int i = 0;  $i < ALGUM_NUMERO$ ; i++)// faz algo, por exemplo) tenha seu número de iterações dividido entre n thread, sendo 0 < n <= número máximo de threads.

#### 4.2 Pthreads

POSIX *Threads*, abreviada para Pthreads, é uma API que serve como um "modelo de execução paralela" usando memória compartilhada como a OpenMP, mas fornecendo rotinas para criação e manipulação de *threads* e outras funcionalidades fora do escopo desse trabalho [Wik19c; Bar17]. Essa API permite mais controle sobre o código, dando mais liberdade ao programador em definir a paralelização deste.

#### 4.2.1 Rotinas Utilizadas

Nessa seção são listadas e brevemente explicadas as rotinas da API Pthreads usadas nesse trabalho.

#### phtread\_create

```
int pthread_create(pthread_t *restrict thread, const pthread_attr_t *restrict attr,
    void *(*start_routine)(void*), void *restrict arg);
```

Essa rotina dá inicio a uma *thread* (primeiro argumento), podendo definí-la com um atributo previamente criado. Tal *thread* executará a rotina cuja referência é passada como argumento. O argumento arg é o parâmetro passado à rotina referenciada [03b].

#### phtread exit

```
void pthread_exit(void *value_ptr);
```

Rotina responsável por terminar a execução de uma thread [03c].

#### pthread\_attr\_init

```
int pthread_attr_init(pthread_attr_t *attr);
```

Rotina responsável por inicializar um atributo a ser utilizado na rotina pthread\_create. Tal atributo pode determinar que as *thread* a serem criadas com ele sejam sincronizáveis, por exemplo, o que será utilizado no capítulo [5] [03a].

#### pthread\_setdetachedstate

```
int pthread_attr_setdetachstate(pthread_attr_t *attr, int detachstate);
```

Rotina que possibilita a determinação do atributo attr, a ser passado a uma *thread* em sua criação, como *joinable*, ou seja, sincronizável. Esse atributo também pode ser determinado como *detached*, ou seja, desanexado; contudo isso foge ao escopo desse trabalho [03e].

#### pthread\_join

```
int pthread_join(pthread_t thread, void **value_ptr);
```

Essa rotina é responsável por pausar a execução da *thread* que a chamou enquanto a *thread*-alvo (passada por argumento) não terminar. Caso a *thread*-alvo já tenha terminado, a função simplesmente retorna com sucesso.

Essa função pode ser utilizada pelo desenvolvedor para sincronizar o funcionamento de um conjunto de *threads*. Ou seja, ela permite a criação de "áreas paralelas" no código, cujo início se dá na criação das *threads* e o fim quando a dita rotina for chamada para todas as *threads* existentes. Dessa forma, o programa não passará da área paralela enquanto houver alguma *thread* sem terminar [03d].

#### **4.3** MPI

Message Passing Interface (MPI) é uma especificação de biblioteca para comunicação entre nós através do envio e recebimento de mensagens (modelo distribuído de passagem de mensagens), sendo que os dados do espaço de endereçamento de um processo (instanciado pelo MPI)

são passados para o espaço de outro "através de operações cooperativas em cada processo" (tradução nossa) [For15].

É importante relatar que a MPI não é uma implementação em si, mas sim uma especificação, independente de fornecedores. Com isso, existem diversas implementações e será utilizada apenas uma delas nesse trabalho: OpenMPI.

#### 4.3.1 Rotinas Utilizadas

#### **MPI\_Init**

```
int MPI_Init(int *argc, char ***argv)
```

Rotina responsável por inicializar o ambiente MPI, sendo que seus argumentos são referências aos argumentos do programa principal no qual o ambiente é inicializado [17d].

#### MPI\_Comm\_size

```
1 int MPI_Comm_size ( MPI_Comm comm, int *size )
```

A rotina acima retorna o tamanho de um grupo associado ao comunicador passado por parâmetro [17b]. No contexto do padrão MPI, um comunicador é um objeto que descreve um grupo de processos [Eij16].

#### MPI\_Comm\_rank

```
int MPI_Comm_rank ( MPI_Comm comm, int *rank )
```

Essa rotina retorna a posição do processo computacional, que a chama, no *rank* do comunicador [17a].

#### **MPI Send**

```
1 int MPI_Send( void *buf, int count, MPI_Datatype datatype, int dest,
2 int tag, MPI_Comm comm )
```

Rotina que tem como objetivo enviar o conteúdo do *buffer* apontado por buf, que contém um número (count) de elementos do tipo dado por datatype para o processo destino (dest), numerado conforme o *rank* do comunicador comm. O parâmetro tag é ignorado nesse trabalho.

Quando o comando dessa rotina é alcançado no código, a execução do mesmo não continua até que a mensagem que está sendo enviada seja recebida [17f].

#### **MPI Recv**

```
1 int MPI_Recv( void *buf, int count, MPI_Datatype datatype, int source,
2 int tag, MPI_Comm comm, MPI_Status *status)
```

Essa rotina trabalha semelhantemente à MPI\_Send, mas dessa vez recebe uma mensagem de src [17e]. O argumento status é ignorado nesse trabalho.

#### **MPI\_Finalize**

```
1 int MPI_Finalize()
```

Simplesmente finaliza o ambiente de execução MPI [17c].

# Capítulo 5

# Do serial ao paralelo

Como já dito anteriormente, o objetivo desse trabalho é a construção de um código paralelizado capaz de resolver a equação da onda utilizando o Método de Diferenças Finitas. O presente capítulo apresentará a construção desse código, partindo do serial equivalente, passando pelos estudos realizados com as Application Programming Interfaces (APIs) e concluindo com a construção do código paralelo final.

## 5.1 A Construção do Código Serial

Como dito anteriormente na Seção Código 3.4.3, após se compreender o problema a ser programado em termos paralelos, deve-se então criar o código serial que resolve o problema.

Para tal, criaram-se as classes \_2Dwave (Código A.7), que visa representar as características da onda e também da sua fonte; interface (Código A.9) e velocity (Código A.11), que buscam representar as características do meio em que a onda propagará. Para unir essas informações e realizar os cálculos da propagação da onda utilizando o Método de Diferenças Finitas, foi criado o programa principal (Código A.19).

#### 5.1.1 Camadas

É importante relembrar que quando se fala de camadas se refere às porções de solo subterrâneas que estão isoladas umas das outras por características diferentes e bem definidas (como o material de que são feitas e o quanto esse está comprimido, por exemplo). Duas características do meio podem ser usadas para a simulação da propagação das ondas: ângulo que as interfaces (limite de uma camada para a outra, sendo representadas por funções de primeiro nesse projeto) possuem e a velocidade (representada por uma função de primeiro grau com duas variáveis) das camadas.

#### **Interfaces**

Tanto no código serial quanto no final (paralelo), as interfaces das camadas são representadas pela classe interface. Tal classe possui dois atributos: a (coeficiente angular) e b (termo constante). Além disso, ela também possui um método, getY(double x), responsável por retornar o y da reta para um dado x.

#### Velocidades

Já quanto às velocidades das camadas, no código serial e no final (paralelo), elas são representadas pela classe velocity. Essa classe possui três atributos: a, b e c, sendo os dois primeiros os multiplicadores das variáveis x e y da função que representa a velocidade; e o último sendo o termo constante. A classe também possui o método getGradientVelocity(double x, double y) que retorna a velocidade encontrada em um determinado ponto (x,y) da camada.

#### **5.1.2** Onda

A onda bidimensional que será propagada através do meio é representada pela classe  $\_2Dwave$ , que possui como atributos: a extensão do domínio em x (Lx) e y (Ly), o tempo máximo que a simulação da propagação deve durar (tMax), número de pontos em x (Mx) e y (Ny), para a discretização do domínio; a frequência da onda (w), sua amplitude (A), seu ponto (x,y) e tempo iniciais (Xp, Yp e Tp).

Além desses atributos, a classe também possui os métodos evaluateFXYT(double x, double y, t), que retorna a amplitude da onda para determinado ponto (x,y,t); e getVelocitiesMatrix interfaces, vector<velocity> velocities), que retorna uma matriz da velocidade de cada ponto (x,y) do domínio.

#### 5.1.3 O Programa Principal

O programa principal consiste, basicamente, em recolher as informações dadas pelo usuário por meio do Código A.5; Em seguida, realizar os cálculos do Método de Diferenças Finitas e, por fim, salvar os dados resultantes a esses cálculos, que podem ser matrizes, das quais se pode obter imagens da onda propagando; ou vetores, dos quais se pode obter os traços sísmicos registrados pelos receptores simulados.

### 5.1.4 Os Códigos Auxiliares "Falsos"

Também foram criados códigos seriais "falsos" para que a construção do código final acontecesse de forma mais gradual e didaticamente. São chamados "falsos" porque buscam resolver problemas mais fáceis que o problema real que o projeto busca solucionar. Sobre eles foram construídos níveis de paralelização como forma de estudo para que os níveis a serem implementadas no código real fossem feitos mais facilmente.

O primeiro desses códigos (Código A.1) preenche uma matriz com os valores em z do paraboloide  $z=2x^2+y^2$ , sendo os limites de x e y delimitados pelo usuário. Já o segundo (Código A.3) calcula a propagação de uma onda unidimensional sobre uma corda ao longo do tempo, cujos limites também são definidos pelo usuário.

O primeiro código citado propõe a introdução facilitada de níveis de paralelização, não havendo nenhum problema que exija um nível maior de atenção. Já o segundo, por conta de que os cálculos do próximo instante de tempo  $t_1$  dependem de que os cálculos de  $t_0$  (com  $t_0 < t_1$ ) estejam finalizados, insere o problema da sincronização ao se aplicar paralelismo com thread. Estudar esse problema é essencial antes de se implementar o código final.

## 5.2 Primeiro contato do código com as threads - OpenMP

Essa seção pretende demonstrar os esforços realizados para se construir dois códigos "falsos" que, como já dito, foram criados para facilitar a criação do código final. Esses códigos são variações dos códigos "falsos" seriais, realizando as mesmas tarefas (avaliação de função e cálculo da propragação de ondas em meio unidimensional), mas com o auxílio da API OpenMP.

#### 5.2.1 Avaliação de uma função

O Código B.1 utiliza a estrutura

```
 \begin{tabular}{ll} $1$ \#pragma omp parallel for default(none) shared(A, x_b, y_b, x_ofst, y_ofst, x_points), \\ private(i, j, x_i, y_i) \end{tabular}
```

cuja versão mais simples foi descrita na Seção 4.1, para aplicar o paralelismo no problema.

A estrutura default(none) serve para explicitar que o tipo das variáveis (shared ou private) deve ser declarado pelo programador e não seguir o padrão da API, que é utilizar as variáveis como shared [Sob]. Quando declaradas como shared, as varíaveis são compartilhadas entre as *thread* criadas pela OpenMP. Já quando declaradas com a cláusula private, cada *thread* possui uma cópia da variável, sendo cada cópia isolada das demais [Sob].

Como a API já sabe quantas iterações os laços for devem realizar (pela própria estrutura do laço), ela divide essa quantidade pelo número de *thread* determinadas pelo usuário, inicializando as variáveis de iteração i e j de acordo com a porção de iterações que cada *thread* recebeu para trabalhar.

• explicar o código fake das diferenças finitas 1D.

# 5.3 Um contato mais profundo do código com as *threads* - Pthreads

### 5.3.1 Construindo o caminho para a Pthreads

• explicar o código fake das diferenças finitas 1D.

#### 5.4 Realizando a mescla de Pthreads e MPI

### 5.4.1 Contruindo o caminho para a mescla

- explicar o código fake híbrido;
- explicar como o código fake foi rodado no cluster (?).

# Capítulo 6 Considerações Finais

# Abreviações

**API** Application Programming Interface. 13, 14, 16, 18

MPI Message Passing Interface. 11, 14, 15

**OpenMP** Open Multi-Processing. 11, 13, 18

**OpenMPI** Open Message Passing Interface. 13

Pthreads POSIX Threads. 11, 13, 14

**RAM** Random Access Memory. 7

# **Definições**

**API** Interface de Programação de Aplicação, "é um conjunto de definições de subrotinas, protocolos de comunicação e ferramentas para a construção de *software*" [Wik19a]. 11, 13

arquitetura de Von Neumann A DEFINIR. 7

baixo nível A DEFINIR. 13

circuitos integrados . 9

classe A DEFINIR. 16, 17

**dependências de Controle** semelhantemente às de dados, são situações em que uma instrução precisa que uma de suas anteriores leve a um resultado que permita a sua execução, como na estrutura if (...) {...} na linguagem C, cujo código presente dentro das chaves só poderá ser executado se a condição dentro dos parênteses for verdadeira [Wik18]. 9

dependências de Dados eventos problemáticos que ocorrem quando duas ou mais instruções utilizam um mesmo recurso (um registrador, por exemplo) de forma que a primeira instrução não pode ler/escrever sobre esse recurso sem que a segunda (ou qualquer ordem próxima) já o tenha feito (ou vice-versa), de forma que não venha a ter interferência na coesão dos dados [Wik18]. 9

efeito joule . 9

**espaço de endereçamento** "série de endereços discretos" que nomeiam as posições de memória [con19]. 10

**flag** (bandeira, no português), é um termo utilizado na computação para designar mecanismos que servem como indicadores para outros agentes de um mesmo sistema.. 11

instruções de máquina A DEFINIR. 7

localidade A DEFINIR. 11

**nó** nome dado na computação paralela para cada unidade de processamento (ou conjunto dessas) independente. 10, 14

processo computacional A DEFINIR. 15

**programa serial** é aquele que seus comandos são executados em ordem, sequencialmente, sem paralelismo. 11

**thread** de forma básica, uma *thread* pode ser entendida como uma tarefa (no inglês, *task*), composta por instruções e lançada por um programa, a ser executada pelo sistema operacional de forma independente (concorrente) a quem a lançou. Essa independência permite, por exemplo, que várias *threads* sejam lançadas e executem de forma independente entre si citeLLNL:pthreads. 11, 13, 14, 17, 18

transistores . 9

# **Apêndice A**

# Códigos seriais

## A.1 Códigos seriais falsos

#### A.1.1 Cálculo da função de um paraboloide

```
1 #include <iostream>
2 #include <stdio.h>
3 #include <armadillo>
5 using namespace std;
6 using namespace arma;
8 /* Args
9 * x_points - number of points of the domain in the x axis

beggining of the domain in x
end of the domain in x

11 * x_e
12 * y\_points - number of points of the domain in the y axis

beggining of the domain in y
end of the domain in y

13 * y_b
15 **/
16
int main(int argc, char const *argv[]) {
19
      int x_points , y_points ;
      float x_b , y_b float x_e , y_e
20
21
22
23
      // Creating objects for conversion of arguments
24
      stringstream convert0(argv[1]);
25
      stringstream convert1(argv[2]);
26
      stringstream convert2(argv[3]);
27
      stringstream convert3 (argv [4]);
28
      stringstream convert4(argv[5]);
      stringstream convert5(argv[6]);
30
31
      // Putting arguments on variables
32
      convert0 >> x_points;
      convert1 >> x_b;
33
34
      convert2 >> x_e;
      convert3 >> y_points;
35
      convert4 >> y_b;
36
      convert5 >> y_e;
38
      cout \ll "X points: " \ll x_points \ll "\n";
      39
40
     41
42
43
44
45
46
      mat A(x_points, y_points);
      rowvec parameters (6);
```

```
48
       // determining the space between points in x and y
49
       float x_ofst = (x_e - x_b) / x_points;
50
       float y_ofst = (y_e - y_b) / y_points;
51
52
53
       // Storing parameters in a vector for a file
54
       parameters (0) = x_points; parameters (1) = x_ofst; parameters (2) = x_b;
       parameters (3) = y_points; parameters (4) = y_ofst; parameters (5) = y_b;
55
56
57
       // Calculating function
       float x_i = x_b;
58
       float y_i = y_b;
59
60
       for (int i = 0; i < x_points; i++) {
61
           for (int j = 0; j < y_points; j++) {
               A(i, j) = 2. * x_i * x_i + y_i * y_i;
63
64
               y_i += y_ofst;
65
           x_i += x_ofst;
66
67
           y_i = y_b;
68
69
70
       parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
      A. save ("data/outputs/A. dat", raw_binary);
71
72
73
       return 0;
74 }
```

Listing A.1: solver.cpp: programa que calcula um paraboloide.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float);
9 [x_points, x_ofst, xi, y_points, y_ofst, yi] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat');
11 # Preparing data for plotting
12 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, num=int(x_points));
13 Y = np.linspace(yi, yi + y_points * y_ofst, num=int(y_points));
14 A = A.reshape(int(x_points), int(y_points));
[B, C] = np.meshgrid(X, Y)
17
18 # Preparing plot
19 fig, ax = plt.subplots();
20 CS = ax.contourf(B, C, A.transpose(), 20, cmap='RdGy');
21 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10);
22 ax.set_title('z = 2x^2 + y^2);
24 ax.plot();
25 plt.savefig('data/images/A.png');
```

Listing A.2: viewer.py: script que cria a imagem das projeções de camadas do paraboloide em um plano.

### A.1.2 Propagação de onda em uma dimensão

```
1 #include <iostream>
2 #include <stdio.h>
3 #include <armadillo>
4
5 using namespace std;
6 using namespace arma;
7
8 /** solver.cpp
9 * usage: make run xp=a xofst=b xb=c xw=d tt=e tw=f f=i
10 * where
```

```
* xp - x points
    * xb - x start
12
    * xt - x total
13
    * xw - wave's peak position
    * tt - total time
15
    * tw - wave's peak time
16
17
    * f - frequency
18 **/
19
20 #define PI 3.14159265359
21
22 // some global variables to be used in the calculations
23 float A, R, t_w/*ave */, x_w/*ave */, freq, freq2, pi2 = PI * PI, pi2_freq2;
24
25 float fxt(float x, float t) {
       float Dx = x - x_w;
26
27
       float Dx2 = Dx * Dx;
28
       float Dt = t - t_w;
29
       float Dt2 = Dt * Dt;
       // printf("%f %f\n", x, t);
float result = ((1. - 2. * pi2_freq2 * Dt2) * exp(-pi2_freq2 * Dt2)) * \
30
31
                       ((1. - 2. * pi2\_freq2 * Dx2) * exp(-pi2\_freq2 * Dx2));
32
33
       return result;
34 }
35
36 int main(int argc, char const *argv[]) {
37
38
           x_points , t_points
       float x_ofst , t_ofst , x_t;
float x_b/*egin*/, t_t/*otal*/;
39
40
41
42
       // Creating objects for conversion of arguments
43
       stringstream convert0(argv[1]);
       stringstream convert1(argv[2]);
       stringstream convert2(argv[3]);
45
46
       stringstream convert3 (argv[4]);
47
       stringstream convert4(argv[5]);
48
       stringstream convert5(argv[6]);
49
       stringstream convert6(argv[7]);
50
51
       // Putting arguments on variables
52
       convert0 >> x_points;
       convert1 \gg x_b;
53
54
       convert2 >> x_t;
       convert3 >> x_w;
55
       convert4 >> t_t;
56
57
       convert5 >> t_w;
58
       convert6 >> freq;
59
       x_ofst = x_t / x_points;
60
       t_ofst = .5 * x_ofst;
61
62
       t_points = (int) t_t / t_ofst;
       freq2 = freq * freq;
63
       pi2\_freq2 = pi2 * freq2;
64
65
                             : " << x_points
                                                         << "\n";
       cout << "X points
66
                             : " << t_points
       cout << "T points
                                                         << "\n";
67
                             : " << x_ofst
                                                         << "\n";
       cout << "X offset
68
                              : " << t_ofst
       cout << "T offset
                                                         << "\n";
69
       cout << "X total
                              : " << x_points * x_ofst << "\n";
70
       cout << "T total
                              : " << t_t
71
                                                        << "\n";
       cout << "X wave's pic: " << x_w
                                                         << "\n";
72
       cout << "T wave's pic: " << t_w
                                                         << "\n";
73
74
75
       mat A(t_points, x_points);
       A. fill (0.);
76
77
       rowvec parameters (5);
78
79
       // Storing parameters in a vector for a file
       parameters(0) = x_points;
80
81
       parameters(1) = x_ofst;
       parameters(2) = x_b;
82
83
       parameters(3) = t_t;
```

```
parameters (4) = t_points;
84
85
        // Calculating function
86
87
        float x_j = x_b;
        float t_i = 0.;
88
20
90
        float  x_ofst_2 = x_ofst * x_ofst;
        float t_ofst_2 = t_ofst * t_ofst;
91
92
        float termA = t_ofst_2 / x_ofst_2;
93
        // TODO: verificar se t_i e x_j nao deveriam ser iniciados com t_ofst e \
94
        // x_ofst respectivamente
96
97
        for (int i = 1; i < t_points - 1; i++) {
            for (int j = 1; j < x_points - 1; j++) {
                A(i + 1, j) = termA * (A(i, j - 1) - 2. * A(i, j) + A(i, j + 1)) - A(i - 1, j) +
99
        2. \ *\ A(i\ ,\ j\ )\ +\ t\_ofst\_2\ *\ fxt(x\_j\ ,\ t\_i\ )\ ;
                x_j += x_ofst;
100
101
            t_i += t_ofst;
102
            x_j = x_b;
103
104
105
        parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
106
107
       A. save("data/outputs/A.dat", raw_binary);
108
        return 0;
109
110 }
```

Listing A.3: solver.cpp: programa que calcula a propagação de uma onda em uma dimensão.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float);
9 [x_points, x_ofst, xi, tt, t_points] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat');
11 # Preparing data for plotting
12 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, num=int(x_points));
13 T = np.linspace(0., tt, num=int(t_points));
14 A = A.reshape(int(x_points), int(t_points)).transpose();
16 # TODO: remove this line
17 [B, C] = np.meshgrid(X, T)
19 # Preparing plot
20 M = max(abs(A.min()), abs(A.max()))
21 fig, ax = plt.subplots();
22 ax.set_title('Wave in a string');
23 CS = ax.contourf(B, C, A, np.linspace(-M, M, 52), cmap='seismic', vmin=-M, vmax=M);
24 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10);
25 plt.xlabel('X')
26 plt.ylabel('T')
27
28 cbar = fig.colorbar(CS)
30 ax.plot();
31 plt.savefig("data/images/A.png");
```

Listing A.4: viewer.py: script que cria a imagem da propagação da onda no plano  $v \times t$ .

## A.2 Propagação de ondas em duas dimensões

### A.2.1 Interface de linha de comando para o usuário

```
1 #include "stdio.h"
```

```
2 #include "util.h"
3 #include "_2DWave.h"
5 #define SPECS_DIR "./specs/"
7 using namespace std;
9 int main(int argc, char const *argv[]) {
10
11
         double Lx, Ly, tMax, Mx, Ny, w, A, Xp, Yp, Tp;
         int N, aux;
12
         char buffer [64];
13
14
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Lx);
15
17
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Ly);
18
19
20
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &tMax);
21
22
23
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Mx);
24
25
26
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Ny);
27
28
29
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &w);
30
31
32
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &A);
33
34
35
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Xp);
36
37
38
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%1f", &Yp);
39
40
41
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf", &Tp);
42
43
44
         aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%d", &N);
45
46
47
48
         double v1[N + 1][3];
49
         double it [N][2];
50
         for (int i = 0; i < N; i++) {
51
               aux = scanf("%s", buffer);
aux = scanf("%lf %lf %lf", &vl[i][0], &vl[i][1], &vl[i][2]);
52
53
54
               aux = scanf("%s", buffer);
55
56
               aux = scanf("%1f %1f", &it[i][0], &it[i][1]);
57
58
         \begin{array}{lll} aux &=& scanf(\,{}^{"}\!\!/s\,{}^{"}\,, & buffer\,)\,; \\ aux &=& scanf(\,{}^{"}\!\!/s\,{}^{"}\!\!/lf\,\,\%lf\,\,\%lf\,\,"\,,\,\,\&vl[N][0]\,,\,\,\&vl[N][1]\,,\,\,\&vl[N][2])\,; \end{array}
59
60
61
62
         int snaps;
         aux = scanf("%s",
                                     buffer);
63
         aux = scanf("%d\n", \&snaps);
64
65
         if (snaps) {
         aux = scanf("%s", buffer);
66
               aux = scanf("%d", \&snaps);
67
         }
68
69
70
         int nSrcs;
71
         double offset_srcs;
72
         aux = scanf("%s", buffer);
73
         aux = scanf("%d", &nSrcs);
74
```

```
aux = scanf("%s", buffer);
 76
       aux = scanf("%lf", &offset_srcs);
77
 78
        printf("\n\n");
 79
        printf("Lenght in x: %lf\n", Lx);
printf("Lenght in y: %lf\n", Ly);
80
 81
        printf("Lenght in time: %lf\n", tMax);
82
        printf("Points in x: %lf\n", Mx);
 83
 84
        printf("Points in y: %lf\n", Ny);
        printf("Frequency of the wave: %lf\n", w);
85
        printf("Amplitude of the wave: %lf\n", A);
        printf("Peak's X coordinate: %lf\n", Xp);
printf("Peak's Y coordinate: %lf\n", Yp);
87
88
        printf("Peak's time instant: %lf\n", Tp);
 89
        printf("Number of interfaces/velocities (interfaces + 1): %d\n", N);
90
91
        for (int i = 0; i < N; i++) {
 92
            printf("v10 v11 v12: %1f %1f %1f \n", v1[i][0], v1[i][1], v1[i][2]);
                                   %1f %1f\n",
            printf("it0 it1:
                                                    it[i][0], it[i][1]);
93
 94
        printf("vl0 vl1 vl2: %lf %lf %lf \n", vl[N][0], vl[N][1], vl[N][2]);
95
        printf("Snaps: %d\n", snaps);
96
        printf("\n\n");
 97
98
99
        of stream wOut( SPECS_DIR "wOut.dat", ios::out | ios::binary);
100
        _2DWave wv(Lx, Ly, tMax, Mx, Ny, w, A, Xp, Yp, Tp);
        wv.serialize(&wOut);
101
102
        wOut.close();
103
        ofstream vOut( SPECS_DIR "vOut.dat", ios::out | ios::binary);
104
        for (int i = 0; i < N + 1; i++) {
105
            velocity v(v1[i][0], v1[i][1], v1[i][2]);
106
107
            v.serialize(&vOut);
108
        vOut.close();
109
110
        ofstream iOut( SPECS_DIR "iOut.dat", ios::out | ios::binary);
111
        for (int i = 0; i < N; i++) {
112
113
            interface j(it[i][0], it[i][1]);
114
            j.serialize(&iOut);
115
116
        iOut.close();
117
118
        ofstream interfaces_ascii( SPECS_DIR "interfaces.dat", ios::out );
119
        for (int i = 0; i < N; i++) {
          interfaces_ascii << it[i][0] << " " << it[i][1] << endl;
120
        interfaces_ascii.close();
124
       ofstream nInt( SPECS_DIR "nInt.dat", ios::out); nInt << N << '\n';
125
126
        nInt << snaps << '\n';
127
        nInt << nSrcs << '\n';
128
129
        nInt << offset_srcs;</pre>
130
131
        nInt.close();
        return 0;
133
134 }
```

Listing A.5: cli-main.cpp: programa para gerar as receber as entradas do usuário para o programa serial.

#### A.2.2 Bibliotecas criadas

```
1 #include "util.h"
2 #include "interface.h"
3 #include "velocity.h"
4
5 class _2DWave {
6    /**
```

```
* TODO: document
8
       private:
9
           double Lx, Ly, tMax, Mx, Ny, w, A, Xp, Yp, Tp; // Entries by the user
10
           double dx, dy, dt, Ot, R; // Method's internal variables
11
13
           // TODO: document
14
15
           _2DWave ( double Lx,
16
                      double Ly,
                      double tMax,
17
                      double Mx,
18
                      double Ny,
19
                      double w,
20
                      double A,
                      double Xp,
23
                      double Yp,
24
                      double Tp);
25
26
           double getLx();
27
           void setLx(double Lx);
28
           double getLy();
29
           void setLy(double Ly);
30
           double getTMax();
31
           void setTMax(double tMax);
32
           double getMx();
           void setMx(double Mx);
33
34
           double getNy();
35
           void setNy(double Ny);
36
           double getW();
37
           void setW(double w);
           double getA();
38
39
           void setA(double A);
40
           double getXp();
           void setXp(double Xp);
41
42
           double getYp();
43
           void setYp(double Yp);
44
           double getTp();
45
           void setTp(double Tp);
           double getOt();
46
47
           void setOt(double Ot);
48
           double getDx();
           void setDx(double Dx);
49
50
           double getDy();
51
           void setDy(double Dy);
52
           double getDt();
53
           void setDt(double Dt);
54
55
           * Function that returns a bidimensional velocities array.
56
            * TODO: redocument
57
58
           double evaluateFXYT(double X, double Y, double T);
59
60
61
           /** Function that returns the bidimensional velocities matrix
            * of the medium.
62
               For each medium's point that the wave propagates, we calculate
63
               a velocity based on which layer of the medium this point is
64
65
            * found.
66
67
               Receives:
                                 interfaces - a vector of interface objects
                                 velocities - a vector of velocity objects,
68
69
                                               where each object represents the
                                               velocity function of its
70
71
                                               respective layer
           mat \ getVelocities Matrix (\ vector {<} interface {>}\ interfaces \ ,
73
74
                                      vector < velocity > velocities );
75
           void serialize(ofstream *file);
76
77
           void deserialize(ifstream *file);
78
```

79 };

Listing A.6: \_2DWave.h: arquivo-cabeçalho para a classe que representa a onda.

```
1 #include "_2DWave.h"
3 // TODO: document
 4 _2DWave::_2DWave (double Lx,
                         double Ly,
                         double tMax,
                         double Mx,
                         double Ny,
                         double w,
9
                         double A,
                         double Xp,
11
12
                         double Yp,
                         double Tp) {
13
       this \rightarrow Lx = Lx;
                                                        // Extension of medium in x
14
15
        this \rightarrow Ly = Ly;
                                                        // Depth of the medium in y
        this \rightarrow tMax = tMax;
                                                        // Maximum simulation time
16
        this \rightarrow Mx = (int) Mx;
                                                        // Number of points in the x axis
17
        this \rightarrow Ny = (int) Ny;
                                                        // Number of points in the y axis
18
       this \rightarrow w = w;

this \rightarrow A = A;
                                                        // Domminant frequency omega
19
                                                        // Wave's amplitude
20
       this \rightarrow Xp = Xp;
                                                        // X coordinate of the peak of the pulse
        this \rightarrow Yp = Yp;
                                                        // Y coordinate of the peak of the pulse
22
23
        this \rightarrow Tp = Tp;
                                                        // Instant of the peak of the pulse
       this \rightarrow dx = Lx / (Mx - 1);
                                                        // x axis's interval
24
       this \rightarrow dy = Ly / (Ny - 1);
25
                                                        // y axis's interval
        this \rightarrow dt = this \rightarrow dy / 10.;
                                                        // Time step
26
       this -> Ot = (int) ceil(tMax / this -> dt); // Number of instants in the time
27
        this \rightarrow R = PI * PI + w * w;
                                                        // TODO: explain
28
29 }
30
31 // TODO: Esses funcoes deveriam ser inline
33 double _2DWave::getLx() {
34
        return this ->Lx;
35 }
36
37 void _2DWave::setLx(double Lx) {
       this \rightarrow Lx = Lx;
38
39 }
40
41 double _2DWave::getLy() {
       return this ->Ly;
43 }
44
45
   void _2DWave::setLy(double Ly) {
       this \rightarrow Ly = Ly;
46
47 }
48
49 double _2DWave::getTMax() {
50
       return this ->tMax;
51 }
52
53 void _2DWave:: setTMax(double tMax) {
       this \rightarrow tMax = tMax;
54
55 }
56
57 double _2DWave::getMx() {
58
        return this ->Mx;
59 }
60
61 void _2DWave::setMx(double Mx) {
       this \rightarrow Mx = Mx;
62
63 }
64
65 double _2DWave::getNy() {
66
        return this ->Ny;
67 }
```

69 void \_2DWave::setNy(double Ny) {

```
this \rightarrow Ny = Ny;
70
71 }
72
73 double _2DWave::getW() {
       return this ->w;
74
75 }
76
77 void _2DWave::setW(double w) {
       this -> w = w;
79 }
80
81 double _2DWave::getA() {
       return this ->A;
82
83 }
85 void _2DWave::setA(double A) {
86
       this \rightarrow A = A;
87 }
88
89 double _2DWave::getXp() {
90
       return this ->Xp;
91 }
92
93 void _2DWave:: setXp(double Xp) {
94
       this ->Xp = Xp;
95 }
96
97 double _2DWave::getYp() {
98
      return this ->Yp;
99 }
101 void _2DWave::setYp(double Yp) {
102
        this \rightarrow Yp = Yp;
103 }
104
105 double _2DWave:: getTp() {
      return this ->Tp;
106
107 }
109 void _2DWave::setTp(double Tp) {
110
       this \rightarrow Tp = Tp;
111 }
113 double _2DWave::getOt() {
       return this ->Ot;
114
115 }
117 void _2DWave:: setOt(double Ot) {
       this \rightarrow Ot = Ot;
118
120
121 double _2DWave::getDx() {
       return this -> dx;
122
123 }
125 void _2DWave::setDx(double dx) {
126
       this -> dx = dx;
127 }
128
129 double _2DWave::getDy() {
       return this ->dy;
130
131 }
133 void _2DWave::setDy(double dy) {
       this \rightarrow dy = dy;
134
136
137 double _2DWave:: getDt() {
138
       return this ->dt;
139 }
140
141 void _2DWave:: setDt(double dt) {
       this \rightarrow dt = dt;
142
```

```
143 }
144
145 double _2DWave::evaluateFXYT(double\ x\ ,\ double\ y\ ,\ double\ t\ )\ \{
        // TODO: Refactor
146
147
         * Function that returns a bidimensional velocities array.
148
149
         * TODO: redocument
150
151
152
        // Defining Tterm
        double tTerm = t - this \rightarrow Tp;
153
154
        if ( tTerm > 0.1 * this \rightarrow tMax ) return 0;
155
156
        tTerm *= tTerm;
157
        tTerm *= this ->R;
158
159
160
        // Defining Xterm
        double xTerm = x - this -> Xp;
161
        xTerm *= xTerm;
162
163
        // Defining Yterm
164
165
        double yTerm = y - this \rightarrow Yp;
        yTerm *= yTerm;
166
167
168
        // Defining Dterm
        double dTerm = xTerm + yTerm;
169
170
        if ( dTerm > 0.2*this -> Lx ) return 0;
171
172
173
        dTerm *= this ->R;
174
175
        // CAUTION: the minus in front of Tterm and Dterm
        return this \rightarrow A * exp(-tTerm) * ((1 - 2 * dTerm) * exp(-dTerm));
176
178 }
179
180 mat _2DWave:: getVelocitiesMatrix( vector<interface > interfaces ,
                                           vector < velocity > velocities ) {
181
        // TODO: Refactor
182
183
        /** Function that returns the bidimensional velocities matrix
184
            of the medium.
            For each medium's point that the wave propagates, we calculate
185
186
         * a velocity based on which layer of the medium this point is
187
         * found.
188
            Receives:
                               interfaces - a vector of interface objects
189
190
                               velocities - a vector of velocity objects,
191
                                              where each object represents the
                                              velocity function of its
192
                                              respective layer
193
194
195
        // Instatiating matrix for velocities
196
197
        mat v((int) this \rightarrow Mx, (int) this \rightarrow Ny);
198
199
        int k = 0;
200
        // Putting the values on the velocities matrix
201
        for (int i = 0; i < this ->Mx; i++) {
202
203
             double x;
204
205
             x = i * this \rightarrow dx; // Step in the abscissas
206
207
             for (int j = 0, k = 0; j < this ->Ny; j++, k = 0) {
209
210
                 double y;
211
                 y = j * this \rightarrow dy; // Step in the ordinates
212
213
                 // cout << interfaces.size() - 1 << '\n';
214
                 while ((y > interfaces[k].getY(x)) \&\& (k < interfaces.size()))
215
```

```
216
                       k += 1; // Looking for on which layer the point is
217
218
219
                   // Calculating the velocity in the point
220
221
                  v(i, j) = velocities[k].getGradientVelocity(x, y);
223
        }
224
225
         return v;
226 }
227
228 /** Function for serialization of velocity objects
                            ofstream object - file that will receive the data
229 *
        Receives:
                                                 of the this velocity object
230
231
    */
232 void _2DWave:: serialize(ofstream *file) {
         if ((* file ).is_open()) {
              double data[10]; // for writing attributes of the class
234
235
                                 // in the file
              data[0] = this \rightarrow Lx;
236
              data[1] = this \rightarrow Ly;
237
238
              data[2] = this \rightarrow tMax;
              data[3] = this -> Mx;
239
240
              data[4] = this \rightarrow Ny;
              data[5] = this ->w;
241
              data[6] = this \rightarrow A;
242
243
              data[7] = this \rightarrow Xp;
244
              data[8] = this \rightarrow Yp;
              data[9] = this \rightarrow Tp;
245
              (* file). write((char *) &data, sizeof(data));
246
247
        } else {
248
              printf("Error: The file isn't open.\nAborting...");
              // exit(1);
        }
250
251 }
252
253 /** Function for descrialization of velocity objects
254
                           ifstream object - file that will supply the data
        Receives:
                                                 for the this velocity object
255
256
257
    void _2DWave:: deserialize(ifstream *file) {
         if ((* file).is_open()) {
258
              double data[10]; // for writing attributes of the class
259
260
                                 // in the file
              (*file).read((char *) &data, sizeof(data));
261
              this \rightarrow Lx = data[0];
263
              this \rightarrowLy = data[1];
264
              this \rightarrow tMax = data[2];
              this \rightarrow Mx = data[3];
              this \rightarrow Ny = data[4];
266
              this \rightarrow w = data[5];
267
              this \rightarrow A = data[6];
268
              this \rightarrow Xp = data[7];
269
270
              this \rightarrow Yp = data[8];
              this \rightarrow Tp = data [9];
271
272
              // Redoing the atributions that depend of the data descrialize above
              this \rightarrow dx = this \rightarrow Lx / (this \rightarrow Mx - 1); // x axis's interval
273
                                                     // y axis's interval
              this \rightarrow dy = this \rightarrow dx;
274
275
              this \rightarrowdt = this \rightarrowdy / 2.;
276
              // Number of instants in the time
              this ->Ot = (int) ceil(this ->tMax / this ->dt);
277
278
              this \rightarrowR = PI * PI + this \rightarroww * this \rightarroww; // TODO: explain
279
         } else {
              printf("Error: The file isn't open.\nAborting...");
280
281
              // exit(1);
282
        }
283 }
```

Listing A.7: \_2DWave.h: arquivo fonte para a classe que representa a onda.

2 #include <fstream>

```
4 using namespace std;
6 class interface {
       * Defines an interface as a linear function
9
10
11
      private:
12
         double a, b;
13
      public:
         interface (double a, double b);
15
16
          // Getters
17
          // (setters are not made because it's not
18
          // supposed that 'a' and 'b' change after defined by
19
20
          // the constructor)
21
          double getA();
22
23
          double getB();
24
25
          // The interface was imaginated like a linear function:
                                y = ax + b
26
27
          // So, to get a the height of an point (the y coordinate)
          // in the interface, we just give a point x to it
28
          double getY(double x);
29
30
31
          /** Function for serialization of interface objects
          * Receives: ofstrem object - file that will receive the data
32
                                               of the this interface object
33
           */
34
35
          void serialize(ofstream *file);
          /** Function for descrialization of interface objects
37
           * Receives: ifstrem object - file that will supply the data
38
                                               for the this interface object
39
40
41
          void deserialize(ifstream *file);
42 };
```

Listing A.8: interface.h: arquivo-cabeçalho para a classe que representa as interfaces.

```
2 #include "interface.h"
4 interface::interface(double a, double b) {
       * Constructor
       * Receives: a - angular coefficient
                       b - independent term
10
      this ->a = a;
11
      this \rightarrow b = b;
12 }
13
14 // Getters
15 // (setters are not made because it's not
16 // supposed that 'a' and 'b' change after defined by
17 // the constructor)
18 double interface::getA() {
19
      return this ->a;
20 };
21
22 double interface::getB() {
     return this ->b;
23
24 };
26 // The interface was imaginated like a linear function:
27 //
                          y = ax + b
28 // So, to get a the height of an point (the y coordinate)
_{\rm 29} // in the interface, we just give a point x to it
30 double interface::getY(double x) {
```

```
31
       * Function definition
32
        \ast Receives: x-point's coordinate in the abscissas
33
34
                        y - point's coordinate in the ordinates
35
36
       return this \rightarrow a * x + this \rightarrow b;
37 }
38
39 /** Function for serialization of interface objects
40
      Receives: ofstrem object - file that will receive the data
                                           of the this interface object
41
42
  void interface::serialize(ofstream *file) {
43
44
       if ((* file).is_open()) {
           double data[2]; // for writing attributes of the class
45
                            // in the file
46
47
           data[0] = this \rightarrow a; data[1] = this \rightarrow b;
           (* file). write((char *) &data, sizeof(data));
48
49
       } else {
50
           printf("Error: The file isn't open.\nAborting...");
51
           // exit(1):
       }
52
53 }
54
55 /** Function for descrialization of interface objects
                   ifstrem object - file that will supply the data
56
                                           for the this interface object
57
58
   */
59 void interface :: deserialize (ifstream *file) {
       if ((* file).is_open()) {
60
           double data[2];
           (*file).read((char *) &data, sizeof(data));
62
63
           this \rightarrow a = data[0]; this \rightarrow b = data[1];
            printf("The file isn't open.\nAborting...");
65
66
            // exit(1);
67
68 }
```

Listing A.9: interface.cpp: arquivo-cabeçalho para a classe que representa as interfaces.

```
2 #include <fstream >
4 using namespace std;
6 class velocity {
       * Defines velocity as a quadractic function of the form
                           v(x, y) = ax + by + c
10
       */
11
      private:
          double a, b, c;
12
13
      public:
14
           velocity(double a, double b, double c);
15
17
           // Getters
           // (setters are not made because it's not
18
           // supposed that 'a' and 'b' change after defined by
19
20
           // the constructor)
21
           double getA();
           double getB();
23
24
           double getC();
25
26
27
           // TODO: document
           double getGradientVelocity(double x, double y);
28
29
30
           void serialize(ofstream *file);
31
           void deserialize(ifstream *file);
```

33 34 };

Listing A.10: velocity.h: arquivo-cabeçalho para a classe que representa as velocidades das camadas.

```
2 #include "velocity.h"
4 velocity::velocity(double a, double b, double c) {
        * Constructor
                         a-term 'a' of the velocity function b-term 'b' of the velocity function
        * Receives:
8
                         c - term 'c' of the velocity function
9
10
        */
11
       this ->a = a;
12
       this \rightarrow b = b;
       this \rightarrow c = c;
13
14 }
15
16 // Getters
17 // (setters are not made because it's not
18 // supposed that 'a' and 'b' change after defined by
19 // the constructor)
21 double velocity::getA() {
22
       return this ->a;
23 }
24
25 double velocity::getB() {
      return this ->b;
26
27 }
29 double velocity::getC() {
30
      return this ->c;
31 }
32
33 // TODO: document
34 double velocity::getGradientVelocity(double x, double y) {
       return this \rightarrow a * x + this \rightarrow b * y + this \rightarrow c;
35
36 }
37
38 /** Function for serialization of velocity objects
   * Receives: ofstream object - file that will receive the data
                                             of the this velocity object
40 *
41
42 void velocity::serialize(ofstream *file) {
       if ((* file ).is_open()) {
43
           double data[3]; // for writing attributes of the class
45
                              // in the file
            data[0] = this \rightarrow a; data[1] = this \rightarrow b; data[2] = this \rightarrow c;
46
            (* file). write((char *) &data, sizeof(data));
       } else {
48
49
            printf("Error: The file isn't open.\nAborting...");
            // exit(1);
50
51
       }
52 }
53
54 /** Function for descrialization of velocity objects
      Receives: ifstream object - file that will supply the data
55
                                            for the this velocity object
56
57
58
  void velocity::deserialize(ifstream *file) {
       if ((* file).is_open()) {
59
            double data[3];
            (*file).read((char *) &data, sizeof(data));
61
           this \rightarrowa = data[0]; this \rightarrowb = data[1]; this \rightarrowc = data[2];
62
63
       } else {
           printf("The file isn't open.\nAborting...");
64
65
            // exit(1);
       }
66
```

57 }

Listing A.11: velocity.cpp: arquivo fonte para a classe que representa as velocidades das camadas.

```
1 #include <cmath>
2 #include <vector>
3 #include <queue>
4 #include <iostream>
5 #include <iostream>
6 #include <fstream>
7 #include efstream>
8 #include <armadillo>
9 using namespace arma;
11 using namespace std;
12
13 #define PI 3.141592653589793238463
```

Listing A.12: util.h: arquivo-cabeçalho para a definição das bibliotecas de sistema e constantes a serem utilizadas.

#### A.2.3 Ferramentas

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import sys
5 import numpy as np
6 import matplotlib.pyplot as plt
7 import re
8 import glob
10 M = -1
12 # Set fized amplitude value
13 if (len(sys.argv) > 1):
14
      M = float(sys.argv[1])
15
16 # Carregando arrays a partir de arquivos
      = np.loadtxt('./specs/X.dat')
= np.loadtxt('./specs/Y.dat')
17 X
18 Y
params = np.loadtxt('./specs/output.dat')
inter = np.loadtxt('./specs/interfaces.dat', ndmin=2)
22 xx = X[([0,-1])]
24 # Criando figura
25 fig = plt.figure()
27 # Adicionando eixos
28 fig.add_axes()
30 # Criando eixo para plotagem
ax = fig.add_subplot(111)
33 # Formando base para o plot (?)
34 [Y, X] = np.meshgrid(Y, X)
36 # Colocando limites no plot
37 plt.xlim(0., params[4])
38 plt.ylim(0., params[5])
40 # Invertendo o eixo y
41 plt.gca().invert_yaxis()
43 # Search for all snapshot files
44 dat_files = sorted( glob.glob( "./snaps/*.dat" ) )
46 add_colorbar = True
```

```
48 # Create an image for each snapshot
49 for dat_file in dat_files:
50
      Z = np.loadtxt( dat_file )
51
52
      # Amplitude for ploting
53
54
       if(M < 0):
         M = 0.8 * max(abs(Z.min()), abs(Z.max()))
55
56
57
       png_file = dat_file.replace( ".dat", ".png" ).replace( "snaps/", "snaps/snap_" )
58
       print "Creating file %s"%( png_file )
59
60
      # Criando plot
61
       plot = ax.contourf(X, Y, Z, np.linspace(-M,M,51), cmap=plt.cm.seismic, vmin=-M, vmax=M)
62
63
64
       # Desenhando a barra de cores
65
       if( add_colorbar ):
           plt.colorbar(plot)
66
67
           add_colorbar = False
68
      # Draw interfaces
69
70
       plt.hold(True)
71
72
       for ii in range(inter.shape[0]):
           plt.plot(xx, inter[ii,0]*xx+inter[ii,1], '-k')
73
74
75
       plt.hold(False)
76
       # Salvando a imagem
77
       plt.savefig( png_file )
```

Listing A.13: plot\_snapshots.py: *script* para geração dos instantâneos (*snapshots*) da propagação da onda.

```
1 #include "util.h"
2 #include "_2DWave.h"
4 #define SPECS_DIR "./specs/"
5 #define VEL_DIR "./velocity/"
7 /**
        This program has the purpouse of generate the velocities model.
        That consists in a matrix with the values of velocity of each point that
9
10
        the matrix aims to represent.
12
int main(int argc, char const *argv[]) {
14
15
        // Getting external data
        ifstream wf ( SPECS_DIR "wOut.dat", ios::in | ios::binary); ifstream vf ( SPECS_DIR "vOut.dat", ios::in | ios::binary); ifstream ifl( SPECS_DIR "iOut.dat", ios::in | ios::binary);
16
17
18
19
        vector < interface > it;
20
21
        vector < velocity > vl;
        ifstream nInt( SPECS_DIR "nInt.dat", ios::in);
22
23
        int N;
24
        nInt >> N;
        nInt.close();
25
        for (int i = 0; i < N; i++) {
26
27
             interface auxI(0., 0.);
             velocity auxV(0., 0., 0.);
28
             auxI.deserialize(&ifl);
29
             auxV. deserialize(&vf);
30
             it.push_back(auxI);
31
32
             vl.push\_back(auxV);
33
        velocity auxV(0., 0., 0.);
34
35
        auxV. deserialize(&vf);
36
        vl.push_back(auxV);
37
        _{2}DWave wv(0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0.);
```

```
39
      wv.deserialize(&wf);
40
      wf.close();
41
       vf.close();
42
       ifl.close();
43
44
45
       // Creating velocities matrix
      mat velocities((int) wv.getMx(), (int) wv.getNy());
46
47
       velocities = wv.getVelocitiesMatrix(it, v1);
48
       // Saving velocities matrix
49
50
       velocities.save( VEL_DIR "velocity.dat", raw_ascii);
51
       return 0:
52
53 }
```

Listing A.14: gen-velocities-model.cpp: *script* para geração do modelo de velocidades.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np
5 import matplotlib.pyplot as plt
7 # Carregando arrays a partir de arquivos
8 X = np.loadtxt('./specs/X.dat')
9 Y = np.loadtxt('./specs/Y.dat')
10 V = np.loadtxt('./velocity/velocity.dat')
11
12 # Criando figura
13 fig = plt.figure()
14
15 # Adicionando eixos
16 fig.add_axes()
18 # Criando eixo para plotagem
19 ax = fig.add_subplot(111)
21 # Formando base para o plot (?)
[Y, X] = np.meshgrid(Y,X)
24 # TODO: Os pontos laterais devem ser recebidos atraves do userInterface.py
25 \# markers = np.array([(0., 0.), (1.5, 1.9), (3., 2.3), (4., 3.8), (6.5, 8.)], dtype=(float, 2)
26
27 # Invertendo o eixo y
28 plt.gca().invert_yaxis()
30 # Buscando o maior valor de U para fixar o eixo em z
31 M = np.ceil(V.max())
33 # Criando plot
34 plot = ax.contourf(X, Y, V, np.linspace(0,M,50), cmap=plt.cm.rainbow_r)
36 # Desenhando a barra de cores
37 cbar = plt.colorbar(plot)
38 cbar.ax.invert_yaxis()
39
40 # Plotando as Camadas
41 # for i in range(0, markers.size / 2):
         # TODO: Trocar o 15. por uma variavel passada por parametro
42 #
43 #
         ax.plot((0., 15.), (markers[i][0], markers[i][1]), '-k')
45 # Configurando o titulo do grafico e suas legendas
46 ax.set(title='Velocity', ylabel='Y', xlabel='X')
48 # Definindo caminho da plotagem
49 caminho = './velocity/velocity.png'
51 # Salvando a imagem
```

```
52 plt.savefig(caminho)
```

Listing A.15: plot\_velocity.py: script para geração da imagem do modelo de velocidades criado.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading arrays from files
8 traces = np.loadtxt('./traces/traces.dat');
9 T = np.loadtxt('./specs/T.dat');
params = np.loadtxt('./output.dat');
12 traces = traces.transpose();
14 # Criando figura
15 fig = plt.figure();
17 # Adicionando eixos
18 fig.add_axes();
20 # Creating axis for ploting
21 \text{ ax} = \text{fig.add\_subplot}(111);
23 # Editing details of ploting
24 title = 'Traces';
25 ax.set(title=title, ylabel='T', xlabel='Trace');
27 plt.hold(1);
29 for i in range(int(params[6])):
       ax.plot(T, traces[i, :]);
       plt.savefig('./traces/' + str(i));
31
```

Listing A.16: tracer.py: *script* para geração dos traços resultantes da simulação.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
 2 #!-*- coding: utf8 -*-
 4 import numpy as np;
 6 # Loading arrays from files
 7 traces = np.loadtxt('./traces/traces.dat');
9 # Number of traces and samples
10 Nt = traces.shape[0];
11 Ns = traces.shape[1];
13 # Writing the RSF header file
14
15 header = open( "./traces/traces.rsf", "w+" )
17 header.write( 'tracer\n'
18 header.write( 'data_format="native_float"\n'
18 header. write ( data_format= harrye_froat \n

19 header. write ( 'in = "./traces/traces.rsf@ "\n'

20 header. write ( 'n1=%d\n'%( Nt )

21 header. write ( 'n2=%d\n'%( Ns )
23 header.close()
25 np.transpose(traces.astype('float32')).tofile('./traces/traces.rsf@');
```

Listing A.17: traces2rsf.py: script para conversão dos traços resultantes da simulação para o formato .rsf usado pelo Madagascar.

```
1 #!/bin/bash
```

```
3 # Produces wiggle plot of traces
4 sfwiggle < ./traces/traces.rsf \
             transp=y
         yreverse=y \
         plotcol=7
         zplot = .15 
9
         poly=y \
         xmax=10 \ \
10
         title=',' \
11
12
         n1tic=0
         > ./traces/traces.vpl
13
15 # Convert vpl to png
16 vpconvert ./traces/traces.vpl \
             format=png \
        > ./traces/traces.png
18
```

Listing A.18: plot\_traces.sh: *script* para geração da imagem dos traços pelo Madagascar.

#### A.2.4 Código principal

```
1 #include "util.h"
2 #include "_2DWave.h"
4 #define SPECS_DIR "./specs/"
5 #define VEL_DIR "./velocity/"
6 #define SNAPS_DIR "./snaps/"
7 #define TRACES_DIR "./traces/"
9 /*
          This program aims to solve the bidimensional wave equation
10
11
          by the finite differences method. This methods will be im-
          plemented with the help of Eigen library, that provides the
          necessary tools of the Linear Algebra, mainly the vectors
13
14
          and matrices thats will be used to store and manipulate data,
15
          as well the methods that are necessary to this.
   */
16
17
18 int main () {
19
        // Getting external data
20
       ifstream wf ( SPECS_DIR "wOut.dat", ios::in | ios::binary);
ifstream vf ( SPECS_DIR "vOut.dat", ios::in | ios::binary);
ifstream if1( SPECS_DIR "iOut.dat", ios::in | ios::binary);
23
24
25
        vector < interface > it;
        vector < velocity > vl;
26
        ifstream nInt( SPECS_DIR "nInt.dat", ios::in);
27
28
        int N;
29
        nInt >> N:
30
        for (int i = 0; i < N; i++) {
            interface auxI(0., 0.);
velocity auxV(0., 0., 0.);
31
32
33
            auxI.deserialize(&ifl);
34
            auxV. deserialize(&vf);
35
            it.push_back(auxI);
             vl.push_back(auxV);
37
38
        velocity auxV(0., 0., 0.);
       auxV. deserialize(&vf);
39
        vl.push_back(auxV);
40
41
       _{2}DWave wv(0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0.);
42
43
44
       wv.deserialize(&wf);
45
       wf.close(); vf.close(); ifl.close();
46
47
        // Creating velocities matrix
48
49
50
       v.load( VEL_DIR "velocity.dat", raw_ascii);
51
```

```
52
        // Compute 1/v^2 only once for all steps
        for (int i = 1; i < wv.getMx() - 1; i++) {
53
             for (int j = 1; j < wv.getNy() - 1; j++) {
54
 55
                 v(i,j) = 1.0 / (v(i,j) * v(i,j));
56
57
        }
 58
        // Creating arrays for space dimensions X e Y and for time
59
        \operatorname{vec} X = \operatorname{linspace} < \operatorname{vec} > (0., \operatorname{wv.get} Lx(), \operatorname{wv.get} Mx());
 60
        vec Y = linspace <vec > (0., wv.getLy(), wv.getNy());
vec T = linspace <vec > (0., wv.getTMax(), wv.getOt());
61
62
63
        // Saving arrays of dimensions in space
64
        X. save( SPECS_DIR "X.dat", raw_ascii);
Y. save( SPECS_DIR "Y.dat", raw_ascii);
65
        T.save( SPECS_DIR "T.dat", raw_ascii);
67
 68
69
        nInt >> N; // reusing N
        queue <int> numSnaps;
70
 71
        if (N > 0) { // get the frames's numbers that must be saved as
                       // snapshots
             int h = (int) wv.getOt() / N;
73
 74
             for (int i = 1; h * i < wv.getOt(); i++) { numSnaps.push(h * i); }
75
        }
 76
 77
        // Receiving data about receivers
        int nRecv;
 78
 79
        double offset_Recv;
80
        nInt >> nRecv;
        nInt >> offset_Recv;
81
 82
        nInt.close();
83
 84
85
        // Matrix to armazenate traces
        mat traces((int) wv.getOt(), nRecv);
86
 87
        traces . fill (0.);
88
89
        // the number of points between receivers
 90
        int offset_Recv_int = wv.getMx() / nRecv;
91
92
        // Creating 3 matrices for application of the Finite Difference Method (FDM)
 93
        mat U1((int) wv.getMx(), (int) wv.getNy());
        mat \ U2((int) \ wv.getMx(), \ (int) \ wv.getNy());
94
95
        mat U3((int) wv.getMx(), (int) wv.getNy());
96
        // Filling the matrices with zeros
97
        U1. fill (0.);
98
99
        U2. fill (0.);
100
        U3. fill (0.);
101
        // Creating a queue for administrating the arrays of FDM
102
103
        queue <mat> U;
        U.push(U1); U.push(U2); U.push(U3);
104
105
                                   wv.getDt() * wv.getDt();
106
        double dt2dx2 = dt2 / (wv.getDx() * wv.getDx());
107
108
        double dt2dy2 = dt2 / (wv.getDy() * wv.getDy());
109
        for (int k = 1; k < wv.getOt() - 1; k++) {
110
111
112
             // Getting the matrices from the queue
             U1 = U.front(); U.pop(); // t + 1
113
114
             U2 = U.front(); U.pop(); // t
115
            U3 = U.front(); U.pop(); // t - 1
116
             // Doing FDM calculations
117
                 for (
118
119
                      U1(i,j) = v(i,j) * ( dt2dx2 * ( U2(i+1,j) - 2.0*U2(i,j) + U2(i-1,j) )
120
                                             + \ dt2dy2 \ * \ ( \ U2(i \ , j+1) \ - \ 2.0*U2(i \ , j \ ) \ + \ U2(i \ , j-1) \ ) \ )
121
                               + dt2 * wv.evaluateFXYT(X(i), Y(j), T(k))
                               + 2.0 * U2(i,j) - U3(i,j);
123
124
                 }
```

```
125
            }
126
            // Registering traces
127
128
            for (int ii = 1; ii * offset_Recv_int < size(U1)(0) && ii < nRecv; ii++) {
                traces(k, ii) = U1(ii * offset_Recv_int, 1);
129
130
131
            // if frame k is one of the required for the snaps
132
            if (N > 0 \&\& k == numSnaps.front()) {
133
134
                ostringstream oss;
135
                int save = numSnaps.front();
                oss << SNAPS_DIR << setfill('0') << setw(5) << save << ".dat";
136
137
                numSnaps.pop(); numSnaps.push(save);
                U1.save(oss.str(), raw_ascii);
138
140
            // Putting the matrices again in the queue
141
142
           U.push(U3); U.push(U1); U.push(U2);
143
       }
144
145
       vec d(7);
       d(0) = (int) wv.getMx();
146
147
       d(1) = (int) wv.getNy();
       d(2) = (int) wv.getOt();
148
149
       d(3) = N;
150
       d(4) = wv.getLx();
       d(5) = wv.getLy();
151
152
       d(6) = nRecv;
153
       d.save( SPECS_DIR "output.dat", raw_ascii);
154
155
       traces.save( TRACES_DIR "traces.dat", raw_ascii);
156
157
       return 0;
158
159
160 }
```

Listing A.19: main-reflect-bound.cpp: código fonte que realiza os cálculos da propagação da onda.

# **Apêndice B**

# Códigos falsos sobre OpenMP

#### B.1 Cálculo da função de um paraboloide

```
1 #include <iostream>
2 #include <armadillo>
3 #include <stdio.h>
4 #include <omp.h>
6 using namespace std;
7 using namespace arma;
9 /* Args
10 * x_points - number of points of the domain in the x axis
11 * x_b — beggining of the domain in x
12 * x_e — end of the domain in x
* y_points - number of points of the domain in the y axis
15 * y_e
16 **/
17
18 int main(int argc, char const *argv[]) {
19
20
     int x_points, y_points;
21
      float x_b
                , y_b
     float x_e
22
                   , y_e
     // Creating objects for conversion of arguments
25
     stringstream convert0(argv[1]);
     stringstream convert1(argv[2]);
27
     stringstream convert2(argv[3]);
28
     stringstream convert3(argv[4]);
     stringstream convert4(argv[5]);
30
     stringstream convert5(argv[6]);
31
     // Putting arguments on variables
32
     convert0 >> x_points;
33
34
     convert1 >> x_b;
     convert2 >> x_e;
35
     convert3 >> y_points;
36
37
     convert4 >> y_b;
     convert5 >> y_e;
38
39
     cout << "X points: "
                            << x_points << "\n";
40
     41
43
44
45
46
47
     mat A(x_points, y_points);
     rowvec parameters (6);
49
     // determining the space between points in x and y
```

```
51
       float x_ofst = (x_e - x_b) / x_points;
       float y_ofst = (y_e - y_b) / y_points;
52
53
       // Storing parameters in a vector for a file
54
       parameters (0) = x\_points; parameters (1) = x\_ofst; parameters (2) = x\_b;
55
56
       parameters (3) = y_points; parameters (4) = y_ofst; parameters (5) = y_b;
57
       // Calculating function
58
59
       float x_i = x_b;
60
       float y_i = y_b;
61
       int i, j;
      #pragma omp parallel for default(none) shared(A, x_b, y_b, x_ofst, y_ofst, x_points,
63
       y_points) private (i, j, x_i, y_i)
       for (i = 0; i < x_points; i++) {
           x_i = x_b + i * x_o f s t;
65
66
           y_i = y_b;
           for (j = 0; j < y_points; j++) {
67
              A(i, j) = 2. * x_i * x_i + y_i * y_i;
68
69
               y_i += y_ofst;
70
           }
      }
71
72
       parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
73
74
      A. save("data/outputs/A.dat", raw_binary);
75
       return 0:
76
77 }
```

Listing B.1: solver.cpp: código fonte que realiza os cálculos da função de um paraboloide com o auxílio da OpenMP.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float)
9 [x_points, x_ofst, xi, y_points, y_ofst, yi] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat')
11 # Preparing data for plotting
12 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, num=int(x_points))
13 Y = np.linspace(yi, yi + y_points * y_ofst, num=int(y_points))
14 A = A.reshape(int(x_points), int(y_points))
[B, C] = np.meshgrid(X, Y)
17
18 # Preparing plot
19 fig, ax = plt.subplots()
20 CS = ax.contourf(B, C, A.transpose(), 20, cmap='RdGy')
21 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10)
22 ax.set_title('z = 2x^2 + y^2')
24 ax. plot()
25 plt.savefig('data/images/A.png')
```

Listing B.2: viewer.py: código fonte que gera a imagem resultante dos cálculos da função de um paraboloide.

#### B.2 Propagação de onda em uma dimensão

# **Apêndice C**

### Códigos falsos sobre Pthreads

### C.1 Cálculo da função de um paraboloide

```
1 #include <iostream>
2 #include <stdio.h>
3 #include <armadillo>
4 #include <pthread.h>
6 using namespace std;
7 using namespace arma;
9 #define NUM_THREADS 4
10 #define PI 3.14159265359
12 typedef struct {
       mat *A;
       int num_p_x_sub_mtx , num_p_y_sub_mtx_start , num_p_y_sub_mtx_end;
14
15
       float x_start, y_start;
       float x_ofst, y_ofst;
17 } kit;
19 void *calculate(void *p) {
20
21
       kit *m = ((kit *) p);
22
       float x = m \rightarrow x_start, y = m \rightarrow y_start;
       printf("\%d \ \%d\ \ " \ , \ m\!\!-\!\!>\!\! num\_p\_x\_sub\_mtx \ , \ m\!\!-\!\!>\!\! num\_p\_y\_sub\_mtx\_end);
25
27
       for (int i = 0; i < m->num_p_x_sub_mtx; i++) {
           28
               (*(m->A))(i, j) = 2. * x * x + y * y;
30
               y += m \rightarrow y_o f s t;
               // (*(m\rightarrow A))(i, j) = sin(exp(x)) * cos(log(y));
31
               // (*(m->A))(i, j) = sin(PI * (x * x + y * y) / (2. * 50. * 50.));
               // z = sqrt(x^2 + y^2 - 4)
33
34
35
           x += m \rightarrow x_ofst;
36
           y = m \rightarrow y_s tart;
37
38
39
       pthread_exit(NULL);
40
41 }
43 int main(int argc, char const *argv[]) {
44
       int x_points , y_points;
46
       float x_ofst, y_ofst;
47
       float x, y;
       // Creating objects for conversion of arguments
49
       stringstream convert0(argv[1]);
```

```
stringstream convert1(argv[2]);
51
52
        stringstream convert2(argv[3]);
53
        stringstream convert3(argv[4]);
        stringstream convert4(argv[5]);
54
        stringstream convert5(argv[6]);
55
56
57
        // Putting arguments on variables
        convert0 >> x_points;
58
        convert1 >> x_ofst;
59
60
        convert2 >> x;
        convert3 >> y_points;
61
        convert4 >> y_ofst;
62
        convert5 >> y;
63
64
        cout \ll "X points: " \ll x_points \ll "\n";
65
       cout << "X offset: " << x_ofst << "\n";
cout << "Y points: " << y_points << "\n";
66
67
        cout << "Y offset: " << y_ofst << "\n";
68
69
70
        mat A(x_points, y_points);
71
       rowvec parameters (6);
72
73
        // Storing parameters in a vector for a file
        parameters(0) = x_points; parameters(1) = x_ofst; parameters(2) = x;
74
75
        parameters(3) = y_points; parameters(4) = y_ofst; parameters(5) = y;
76
        // Initing Pthreads tools
77
78
        pthread_t threads[NUM_THREADS];
79
        long t;
80
        // Defining threads as joinable threads
81
82
        pthread_attr_t attr;
83
        pthread_attr_init(& attr);
        pthread_attr_setdetachstate(&attr , PTHREAD_CREATE_JOINABLE);
84
85
86
        // Creating kit for calculate()
87
        kit m[NUM_THREADS];
88
89
        for (int i = 0; i < NUM_THREADS - 1; i++) {
            m[i].A = &A;
90
91
            m[i].x_ofst = x_ofst;
92
            m[i].y_ofst = y_ofst;
93
            m[i].x_start = x;
94
            m[i].y_start = y + i * (y_points / NUM_THREADS) * y_ofst;
            m[i].num_p_x_sub_mtx = x_points;
95
            m[\ i\ ].\ num\_p\_y\_sub\_mtx\_start\ =\ i\ *\ ceil\ (\ y\_points\ /\ NUM\_THREADS)\ ;
96
97
            m[i].num\_p\_y\_sub\_mtx\_end = (i + 1) * ceil(y\_points / NUM\_THREADS);
98
        }
99
       m[NUM\_THREADS - 1].A = &A;
100
       m[NUM_THREADS - 1].x_ofst = x_ofst;
m[NUM_THREADS - 1].y_ofst = y_ofst;
101
102
       m[NUM\_THREADS - 1].x\_start = x;
103
       m[NUM\_THREADS - 1].\ y\_start = y + (NUM\_THREADS - 1) * (y\_points / NUM\_THREADS) * y\_ofst;
104
105
       m[NUM\_THREADS - 1].num\_p\_x\_sub\_mtx = x\_points;
       m[NUM\_THREADS - 1]. \ num\_p\_y\_sub\_mtx\_start = (NUM\_THREADS - 1) \ * \ ceil(y\_points \ / \ NUM\_THREADS - 1) \ 
106
       m[NUM_THREADS - 1].num_p_y_sub_mtx_end = y_points;
107
108
109
        // Calculating function
110
        for (t = 0; t < NUM\_THREADS; t++) {
             if \quad (pthread\_create(\&threads[t], \, \&attr \, , \, \, calculate \, , \, \, (void \, *) \, \, \&m[t])) \, \, \{
                 printf("error: creation of thread %ld failed. Aborting...\n", t);
                 exit(-1);
114
            }
115
116
        // Joining threads
117
        void *status;
118
        for (t = 0; t < NUM\_THREADS; t++) {
119
120
          if (pthread_join(threads[t], &status)) {
               printf("error: joining of thread \%ld failed. Aborting... \verb|\n", t|);
               exit(-1);
```

Listing C.1: solver.cpp: código fonte que realiza os cálculos da função de um paraboloide com o auxílio da Pthreads.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float);
9 [x_points, x_ofst, xi, y_points, y_ofst, yi] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat');
11 # Preparing data for plotting
12 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, x_points);
13 Y = np.linspace(yi, yi + y_points * y_ofst, y_points);
14 # print X
15 # print Y
16 # print A. shape;
17 A = A. reshape(int(x_points), int(y_points));
19 [B, C] = np.meshgrid(X, Y)
21 # Preparing plot
22 fig, ax = plt.subplots();
23 CS = ax.contourf(B, C, A.transpose(), 20, cmap='RdGy');
24 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10);
25 ax.set_title('z = x^2 + y^2);
27 \# plt.xlim(-2, 2);
28 + plt.ylim(-2, 2);
29 ax.plot();
30 plt.savefig("data/images/A.png");
```

Listing C.2: viewer.py: código fonte que gera a imagem resultante dos cálculos da função de um paraboloide.

#### C.2 Propagação de onda em uma dimensão

```
1 #include <iostream>
2 #include <stdio.h>
3 #include <armadillo>
4 #include <queue>
5 #include <pthread.h>
7 using namespace std;
8 using namespace arma;
10 #define NUM_THREADS 6
11 #define PI 3.14159265359
13 typedef struct kit_t {
      int thread_id;
14
      mat *A
      int x_pt_start ,
16
17
          x_pt_end ,
```

```
19
                 float x_j,
20
                                t_i,
                                x_ofst;
21
22 } KIT_t;
23
24 // some global variables to be used in the calculations
25 float A,
                     R.
26
27
                     t_w/* ave */,
28
                     x_w/* ave */,
                     pi2_freq2,
29
30
                      x_ofst_2,
31
                      t_ofst_2,
32
                     termA;
33
34 float fxt(float x, float t) {
35
                 float Dx = x - x_w;
36
                 float Dx2 = Dx * Dx;
                 float Dt = t - t_w;
37
38
                 float Dt2 = Dt * Dt;
39
                  \begin{array}{lll} \textbf{float} & \textbf{result} = ((1. - 2. * pi2\_freq2 * Dt2) * exp(-pi2\_freq2 * Dt2)) * \\ & ((1. - 2. * pi2\_freq2 * Dx2) * exp(-pi2\_freq2 * Dx2)); \end{array} 
40
41
42
43
                 return result;
44 }
45
46 void *eval(void *void_kit) {
47
                 KIT_t *kit = (KIT_t *) void_kit;
48
49
                 int thread_id = kit ->thread_id ;
50
                 mat *A
                                                     = kit ->A
51
                 int x_pt_start = kit -> x_pt_start;
                 int x_pt_end = kit -> x_pt_end;
52
                                                      = kit -> x_j
                 float x_j
53
54
                 float t_i
                                                       = kit -> t_i
55
56
                 float  x_ofst = kit -> x_ofst
57
                 int i
                                                       = 1
58
59
                 for (int j = x_pt_start; j \le x_pt_end; j++) {
                           (*A)(i + 1, j) = \text{term}A * ((*A)(i, j - 1) - 2. * (*A)(i, j) + (*A)(i, j + 1)) - (*A)(i - 1, j) + 2. * (*A)(i, j) + t_ofst_2 * (*A)(i, j) + t_ofst_
60
61
62
                                      fxt(x_j, t_i);
63
                           x_j += x_ofst;
                 }
64
65
66
                 pthread_exit(NULL);
67 }
68
69 int main(int argc, char const *argv[]) {
70
71
                 int x_points , t_points
                 float x_ofst , t_ofst , x_t;
float x_b/*egin*/, t_t/*otal*/;
72
73
74
75
                 // auxiliary variables
76
                 float freq,
77
                                freq2,
                                pi2^- = PI * PI;
78
79
                 // Creating objects for conversion of arguments
80
81
                 stringstream convert0(argv[1]);
82
                 stringstream convert1(argv[2]);
                 stringstream convert2(argv[3]);
83
                 stringstream convert3 (argv[4]);
                 stringstream convert4(argv[5]);
85
86
                 stringstream convert5 (argv[6]);
87
                 stringstream convert6(argv[7]);
88
89
                 // Putting arguments on variables
90
                 convert0 >> x_points;
                 convert1 >> x_b;
91
```

```
92
        convert2 >> x_t;
93
        convert3 >> x_w;
        convert4 >> t_t;
94
        convert5 >> t_w;
95
        convert6 >> freq;
96
97
98
        x_ofst
                   = (x_t - x_b) / x_points;
        t_ofst
                  = .5 * x_ofst;
99
100
        t_points = (int) t_t / t_ofst;
101
        freq2
                  = freq * freq;
        pi2\_freq2 = pi2 * freq2;
102
103
       cout << "X points
cout << "T points</pre>
                               : " << x_points
: " << t_points
                                                            << "\n";
104
                                                            << "\n";
105
        cout << "X offset
                               : " << x_ofst
                                                            << "\n";
        cout << "T offset
                                 " << t_ofst
                                                            << "\n";
107
        cout << "X total
                                 " << x_points * x_ofst << "\n";
108
                               : " << t_t
        cout << "T total
                                                            << "\n";
109
        cout << "X wave's pic: " << x_w
                                                            << "\n";
        cout << "T wave's pic: " << t_w
                                                            << "\n";
112
113
        // creating the matrix for calculations and a row vector for saving
114
        // parameters
115
        mat B(t_points, x_points);
116
       B. fill (0.);
117
        mat A(3, x\_points);
       A. fill (0.);
118
119
        rowvec parameters (5);
120
        // Storing parameters in a vector for a file
        parameters(0) = x_points;
        parameters (1) = x_ofst;
123
124
        parameters(2) = x_b;
        parameters(3) = t_t;
        parameters(4) = t_points;
126
127
        // Calculating function
128
129
        float x_j = x_b;
130
        float t_i = 0.;
131
        // setting some calculation variables
133
        x_ofst_2 = x_ofst * x_ofst;
        t_ofst_2 = t_ofst * t_ofst;
134
        termA = t_ofst_2 / x_ofst_2;
136
        // creating threads
        pthread\_t threads [NUM\_THREADS];\\
138
139
        pthread\_attr\_t \ attr;\\
140
        // creating kits for the threads
141
        KIT_t kits[NUM_THREADS];
142
143
        // initializing ptheads attribute and setting threads as joinable
144
145
        pthread_attr_init(& attr);
146
        pthread\_attr\_setdetachstate(\&attr\ ,\ PTHREAD\_CREATE\_JOINABLE)\ ;
147
148
        // determining how many points each thread will have to take care of
149
        int x_pts_per_thread = (x_points - 2) / NUM_THREADS;
150
151
        // distributing information for kits
152
        for(int i = 0; i < NUM_THREADS - 1; i++) {
            kits[i].thread_id = i
154
            kits[i].A
                                 = &A
            kits[i].x_pt_start = i * x_pts_per_thread + 1
155
            kits [i]. x\_pt\_end = i * x\_pts\_per\_thread + x\_pts\_per\_thread;
156
                                 = x_ofst * x_pts_per_thread * i
157
            kits[i].x_j
            k\,i\,t\,s\,\left[\,\,i\,\,\right].\,\,t_{-}i
158
                                 = t_ofst
159
            kits[i].x_ofst
                                 = x_ofst
160
        kits \ [NUM\_THREADS - 1]. \ thread\_id = NUM\_THREADS - 1
161
        kits [NUM_THREADS - 1].A
162
        kits [NUM_THREADS - 1].x_pt_start = (NUM_THREADS - 1) * x_pts_per_thread + 1;
163
        kits [NUM\_THREADS - 1].x\_pt\_end = x\_points - 2
164
```

```
kits [NUM\_THREADS - 1].x_j
165
                                             = x_ofst * x_pts_per_thread * \
            (NUM\_THREADS - 1);
166
        kits[NUM\_THREADS - 1].t_i
                                             = t_o f s t
167
        kits[NUM\_THREADS - 1].x_ofst
168
                                             = x_ofst
169
170
        // Iterating in the time
        for (int i = 1; i < t_points - 1; i++) {
171
             // creating threads
172
173
            for (long j = 0; j < NUM_THREADS; j++) {
174
                 kits[j].t_i = t_ofst * i;
                 if \ (pthread\_create(\&threads[j], \, \&attr \, , \, \, eval \, , \, \, (void \, \, *) \, \, \&kits[j])) \, \, \{
175
                     printf("Error on creating thread %ld\n", j);
177
                      exit(1);
178
                 }
            }
180
181
            // joining threads
            void *status;
182
            for (long j = 0; j < NUM_THREADS; j++) {
183
                 int returnCode;
184
                 returnCode = pthread_join(threads[j], &status);
185
                 if (returnCode) {
186
187
                     printf ("Error on joining thread %ld\nThread returned %d", j,
                         returnCode);
188
189
                 }
190
            }
191
            // we need always to save the last line of B before 'deleting' it
192
            B.row(i - 1) = A.row(0);
193
            A.rows(0, 1) = A.rows(1, 2);
194
            A.row(2).zeros();
195
        }
196
197
        parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
198
        B. save("data/outputs/A.dat", raw_binary);
199
200
        return 0;
201
202 }
```

Listing C.3: solver.cpp: código fonte que realiza os cálculos da propagação de uma onda em meio unidimensional com o auxílio da Pthreads.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np;
5 import matplotlib.pyplot as plt;
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float);
9 [x_points, x_ofst, xi, tt, t_points] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat');
10
11 # Preparing data for plotting
12 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, num=int(x_points));
13 T = np.linspace(0., tt, num=int(t_points));
14 A = A.reshape(int(x_points), int(t_points)).transpose();
16 # TODO: remove this line
17 [B, C] = np.meshgrid(X, T)
18
19 # Preparing plot
20 M = max(abs(A.min()), abs(A.max()))
21 fig, ax = plt.subplots();
22 ax.set_title('Wave in a string');
23 CS = ax.contourf(B, C, A, 52, cmap='seismic', vmin=-M, vmax=M);
24 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10);
25 plt.xlabel('X')
26 plt.ylabel('T')
28 cbar = fig.colorbar(CS)
29
30 ax.plot();
31 # plt.show();
```

32 plt.savefig("data/images/A.png");

Listing C.4: viewer.py: código fonte que gera a imagem resultante dos cálculos da propagação da onda em meio unidimensional.

# **Apêndice D**

### Códigos falsos sobre MPI

#### D.1 Cálculo da função de um paraboloide

```
1 #include <armadillo>
2 #include <iostream>
3 #include <mpi.h>
4 #include <stdio.h>
5 #include <string>
7 using namespace std;
8 using namespace arma;
10 // Based on https://computing.llnl.gov/tutorials/mpi/samples/C/mpi_pi_reduce.c
12 #define MASTER 0
14 /* Args
15 * x_points - number of points of the domain in the x axis
16 * x_b — beggining of the domain in x
17 * x_e — end of the domain in x
  * y_points - number of points of the domain in the y axis
19 * y_b — beggining of the domain in y
20 * y_e
             - end of the domain in y
21 **/
23 int main(int argc, char *argv[]) {
    // Variables for working with MPI
25
    int task_id, // task NUM - the identification of a task
27
        num_tasks , // number of tasks
                    // for returning code
28
        rc,
30
    // initiating MPI, starting tasks and identifying them
31
32
    MPI_Init(&argc , &argv);
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &num_tasks);
33
    MPI\_Comm\_rank (MPI\_COMM\_WORLD, \ \&task\_id);
35
36
    int x_points , y_points ;
37
    float x_b, y_b;
    float x_e, y_e;
38
39
    // Creating objects for conversion of arguments
    stringstream convert0(argv[1]);
41
    stringstream convert1(argv[2]);
43
    stringstream convert2(argv[3]);
    stringstream convert3 (argv[4]);
44
    stringstream convert4(argv[5]);
    stringstream convert5 (argv[6]);
46
47
    // Putting arguments on variables
    convert0 >> x_points;
49
    convert1 >> x_b;
```

```
convert2 >> x_e;
52
     convert3 >> y_points;
     convert4 >> y_b;
53
     convert5 >> y_e;
55
56
     // determining the space between points in x and y
     float x_ofst = (x_e - x_b) / x_points;
float y_ofst = (y_e - y_b) / y_points;
 57
58
 59
     // determining the beggining and the end of the domain based on task_id
60
     x_b = x_b + task_id * x_ofst * x_points;
     x_e = x_b + x_ofst * x_points;
61
     63
64
     printf("Task %d: X ending = %.1f
                                           \n", task_id, x_e);
     66
 67
68
69
 70
     mat A(x_points, y_points);
71
     rowvec parameters (6);
72
 73
     // Storing parameters in a vector for a file
     parameters(0) = x_points;
74
 75
     parameters(1) = x_ofst;
 76
     parameters(2) = x_b;
     parameters(3) = y_points;
 77
 78
     parameters(4) = y_ofst;
 79
     parameters (5) = y_b;
 80
     // Calculating function
82
     float x_i = x_b;
 83
     float y_i = y_b;
     printf("\nTask %d: calculation is beggining!\n", task_id);
85
 86
     for (int i = 0; i < x_points; i++) {
87
88
       for (int j = 0; j < y_points; j++) {
 89
         A(i, j) = 2. * x_i * x_i + y_i * y_i;
90
         y_i += y_ofst;
91
       }
 92
       x_i += x_ofst;
93
       y_i = y_b;
94
95
     printf("\nTask %d: calculation is over!\n", task_id);
96
97
98
     if (task_id != MASTER) { // if it's not the master
99
       // sending matrix's beggining pointer to master
       printf("\nTask \%d: sending!\n", task\_id);
100
       MPI\_Send\left(A.\,begin\left(\right)\,,\,\,A.\,size\left(\right)\,,\,\,MPI\_DOUBLE,\,\,MASTER,\,\,0\,,\,\,MPI\_COMM\_WORLD\right);
101
102
     } else { // if it's the master
       mat \ B(num\_tasks \ * \ x\_points \ , \ y\_points);
103
104
       B.rows(0, x_points - 1) = A;
105
       for (int i = 1; i < num_tasks; i++) {
         printf("\nMaster: receiving from task %d!\n", i);
106
107
         MPI_Recv(A.begin(), A.size(), MPI_DOUBLE, i, 0, MPI_COMM_WORLD,
                   MPI_STATUS_IGNORE);
108
         B.rows(i * x_points, (i + 1) * x_points - 1) = A;
109
110
111
       B. save("data/outputs/A.dat", raw_binary);
112
       parameters (0) *= num_tasks;
113
       parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
114
115
     MPI_Finalize();
116
117
118
     return 0;
119 }
```

Listing D.1: solver.cpp: código fonte que realiza os cálculos da função de um paraboloide com o auxílio da MPI.

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np
5 import matplotlib.pyplot as plt
7 # Loading data
8 A = np. fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float)
9 [x_points, x_ofst, xi, y_points, y_ofst,
10 yi] = np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat')
11
12 # Preparing data for plotting
13 X = np.linspace(xi, xi + x_points * x_ofst, num=int(x_points))
14 Y = np.linspace(yi, yi + y_points * y_ofst, num=int(y_points))
15 A = A. reshape(int(y_points), int(x_points))
17 [B, C] = np.meshgrid(X, Y)
19 # Preparing plot
20 fig, ax = plt.subplots()
21 CS = ax.contourf(B, C, A, 20, cmap='RdGy')
22 ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10)
23 ax.set_title('z = 2x^2 + y^2')
25 ax.plot()
26 plt.savefig('data/images/A.png')
28 exit(0)
```

Listing D.2: viewer.py: código fonte que gera a imagem resultante dos cálculos da função de um paraboloide.

# **Apêndice E**

# Códigos finais

### E.1 Códigos serial final falso

#### E.1.1 Propagação de onda em uma dimensão

```
1 #include <iostream>
2 #include <stdio.h>
3 #include <mpi.h>
4 #include <armadillo>
5 #include <queue>
6 #include <pthread.h>
8 using namespace std;
9 using namespace arma;
11 #define MASTER
12 #define NUM_THREADS 6
13 #define PI
                 3.14159265359
14
15 /** Args
16 * @brief
17 * x_points - number of points in x axis
      x_b - beggining of the x axis
x_t - end of the x axis

end of the x axis
value in axis to begin the wave
end of the t(ima)

19
20
              - end of the t(ime) axis
21
      t_t
              - value of the end of the t axis
22
      t_w
23
                - value of the frequency of the wave
24
25
26 typedef struct kit_t {
     int thread_id;
27
28
      mat *A
29
      int x_pt_start ,
        x_pt_end ,
30
31
      float x_j,
32
33
             t_i,
34
             x_ofst;
35 } KIT_t;
37 // some global variables to be used in the calculations
38 float A,
39
         R,
        t_w/* ave */,
40
        x_w/*ave */,
41
42
         pi2_freq2,
43
         x_ofst_2,
         t_ofst_2 ,
44
45
47 float fxt(float x, float t) {
```

```
48
                 float Dx = x - x_w;
                 float Dx2 = Dx * Dx;
 49
                 float Dt = t - t_w;
 50
 51
                 float Dt2 = Dt * Dt;
 52
                 float result = ((1. - 2. * pi2_freq2 * Dt2) * exp(-pi2_freq2 * Dt2)) * 
 53
 54
                                                     ((1. - 2. * pi2\_freq2 * Dx2) * exp(-pi2\_freq2 * Dx2));
 55
 56
                return result;
 57 }
 58
 59
       void *eval(void *void_kit) {
                KIT_t *kit = (KIT_t *) void_kit;
 60
 61
                int thread_id = kit ->thread_id ;
 62
                                                  = kit ->A
 63
                mat *A
 64
                int x_pt_start = kit -> x_pt_start;
                 int x_pt_end = kit -> x_pt_end;
 65
                                                  = kit \rightarrow x_j
                float \ x\_j
 66
                 float t_i
 67
                                                  = kit -> t_i
 68
                float x_ofst
                                                  = kit -> x_ofst
 69
 70
                int i
                                                  = 1
 71
 72
                for (int j = x_pt_start; j \ll x_pt_end; j++) {
                         (*A)(i + 1, j) = \text{term}A * ((*A)(i, j - 1) - 2. * (*A)(i, j) + (*A)(i, j + 1)) - (*A)(i - 1, j) + 2. * (*A)(i, j) + t_ofst_2 * (*A)(i, j) + t_ofst_
 73
 74
 75
                                   fxt(x_j, t_i);
 76
                         x_j += x_ofst;
 77
 78
 79
                pthread_exit(NULL);
 80 }
 81
      int main(int argc, char *argv[]) {
 82
 83
 84
                 // Variables for working with MPI
                int task_id , // task NUM - the identification of a task
   num_tasks , // number of tasks
 85
 86
 87
                                                  // for returning code
                         rc,
 88
                         i;
 89
                 // initiating MPI, starting tasks and identifying them
 90
 91
                MPI_Init(&argc , &argv);
                MPI_Comm_size (MPI_COMM_WORLD, &num_tasks);
 92
               MPI\_Comm\_rank(MPI\_COMM\_WORLD, \&task\_id);
 93
 94
 95
                          x_points
                                                    , t_points
                int
 96
                 float x_ofst
                                                       , t_ofst, x_t/*otal*/;
                 float x_b/* egin */, t_t/* otal */;
 97
 98
                // auxiliary variables
 99
                 float freq,
100
                              freq2,
101
102
                              pi2 = PI * PI;
103
104
                // Creating objects for conversion of arguments
105
                 stringstream convert0(argv[1]);
106
                 stringstream convert1(argv[2]);
107
                 stringstream convert2(argv[3]);
108
                stringstream convert3 (argv[4]);
                stringstream convert4(argv[5]);
109
110
                 stringstream convert5(argv[6]);
111
                stringstream convert6(argv[7]);
112
                // Putting arguments on variables
113
                convert0 >> x_points;
114
                convert1 >> x_b;
115
116
                convert2 >> x_t;
                convert3 >> x_w;
117
                convert4 >> t_t;
118
119
                convert5 >> t_w;
120
                convert6 >> freq;
```

```
121
        // finding some different place to begin the wave (if this task is not MASTER)
122
        if (task_id != MASTER) {
123
124
            if (x_w + .5 * task_id >= x_b || x_w + .5 * task_id <= x_t) {
                x_w += .5 * task_id;
126
            } else {
127
                 float x_w_temp;
128
129
                     x_w_{temp} = x_w + rand() / rand();
130
                 } while (x_w_{temp} < x_b \mid \mid x_w_{temp} > x_t);
                 x_w = x_w_{temp};
            }
        }
133
134
                   = (x_t - x_b) / x_points;
= .5 * x_ofst; // respecting Nyquist theorem
        x_ofst
        t_ofst
136
137
        t_points = (int) t_t / t_ofst;
                   = freq * freq;
138
        freq2
        pi2\_freq2 = pi2 * freq2;
139
140
        printf("Task %d's specs report\n"
141
                               : \ t%d
                                          \n"
142
                 "X points
                 "T points
143
                                : \ t%d
                                          \n"
                 "X offset
                               : \ t%f
                                          \n"
144
                 "T offset
145
                                : \ t%f
                                          \n"
146
                 "X total
                               : \ t%f
                                          \n"
                 "X total
                               : \ t%f
                                          \ n "
147
                 "X wave's pic: \t^{\%}f
                                          \n"
148
                 "X wave's pic: \t%f
149
                                          \n'',
            task_id
150
            x_points
151
            t_points
152
153
            x_ofst
154
            t_ofst
155
            x_points * x_ofst
            t_t
156
157
            x w
158
            t_w
                                             );
159
        // creating the matrix for calculations and a row vector for saving
160
161
        // parameters
162
        mat B(t_points, x_points);
        B. fill (0.);
163
164
        mat A(3, x_points);
165
        A. fill (0.);
166
        rowvec parameters (6);
167
168
        // Storing parameters in a vector for a file
169
        parameters(0) = x_points;
        parameters(1) = x_ofst;
170
        parameters (2) = x_b;
171
        parameters(3) = t_t;
172
        parameters (4) = t_points;
173
174
        parameters(5) = num_tasks;
175
        // Calculating function
176
177
        float x_j = x_b;
178
        float t_i = 0.;
179
180
        // setting some calculation variables
181
        x_ofst_2 = x_ofst * x_ofst;
        t_ofst_2 = t_ofst * t_ofst;
182
183
        termA = t_ofst_2 / x_ofst_2;
184
185
        // creating threads
        pthread_t threads[NUM_THREADS];
186
        pthread_attr_t attr;
187
188
189
        // creating kits for the threads
        KIT_t kits[NUM_THREADS];
190
191
        // initializing ptheads attribute and setting threads as joinable
192
193
        pthread_attr_init(& attr);
```

```
194
       pthread_attr_setdetachstate(&attr, PTHREAD_CREATE_JOINABLE);
195
       // determining how many points each thread will have to take care of
196
       int x_pts_per_thread = (x_points - 2) / NUM_THREADS;
197
198
199
       // distributing information for kits
       for(int i = 0; i < NUM_THREADS - 1; i++) {
200
            kits[i].thread_id = i
201
            kits[i].A
                               = &A
202
203
            kits[i].x_pt_start = i * x_pts_per_thread + 1
                              = i * x_pts_per_thread + x_pts_per_thread;
204
            kits[i].x_pt_end
                               = x_ofst * x_pts_per_thread * i
205
            kits[i].x_j
                               = t_ofst
            kits[i].t_i
206
207
            kits[i].x_ofst
                               = x_ofst
       209
210
211
       kits [NUM_THREADS - 1]. x_pt_start = (NUM_THREADS - 1) * x_pts_per_thread + 1;
       kits [NUM_THREADS - 1].x_pt_end
212
                                         = x_points - 2
       kits[NUM\_THREADS - 1].x_j
213
                                          = x_ofst * x_pts_per_thread * \
           (NUM\_THREADS - 1);
214
       kits[NUM\_THREADS-1].t\_i
215
                                          = t_ofst
216
       kits[NUM\_THREADS - 1].x_ofst
                                          = x_ofst
217
218
       // Iterating in the time
       printf("Task %d: calculation is beggining!\n", task_id);
219
       for (int i = 1; i < t_points - 1; i++) {
220
            // creating threads
            for (long j = 0; j < NUM\_THREADS; j++) {
                kits[j].t_i = t_ofst * i;
223
                if (pthread_create(&threads[j], &attr, eval, (void *) &kits[j])) {
224
225
                    printf("Error on creating thread %ld\n", j);
226
                    exit(1);
227
                }
           }
228
229
           // joining threads
230
231
            void *status;
            for (long j = 0; j < NUM_THREADS; j++) {
233
                int returnCode;
234
                returnCode = pthread_join(threads[j], &status);
                if (returnCode) {
                    printf("Error \ on \ joining \ thread \ \%ld \ \ returned \ \ \%d" \ , \ j \ ,
236
237
                        returnCode);
238
                }
239
           }
240
241
            // we need always to save the last line of B before 'deleting' it
242
           B.row(i - 1) = A.row(0);
           A.rows(0, 1) = A.rows(1, 2);
243
           A.row(2).zeros();
244
245
       printf("Task %d: calculation is over!\n", task_id);
246
247
       if (task_id != MASTER) { // if it's not the master
248
            // sending matrix's beggining pointer to master
249
250
            printf("\nTask %d: sending!\n", task_id);
           MPI_Send(B.begin(), B.size(), MPI_DOUBLE, MASTER, 0, MPI_COMM_WORLD);
251
       } else { // if it's MASTER
252
253
            // saving parameters
           parameters(0) *= num_tasks;
254
            parameters.save("data/outputs/pmts.dat", raw_ascii);
255
256
            // creating auxiliary matrix for MPI_Recv()
257
           mat C(size(B));
258
            // resizing B for receiving data from the other tasks
           B.resize(t_points, num_tasks * x_points);
            // receiving data from other tasks
260
261
           for (int i = 1; i < num\_tasks; i++) {
                printf("Master: receiving from task %d!\n", i);
262
                MPI_Recv(C.begin(), C.size(), MPI_DOUBLE, i, 0, MPI_COMM_WORLD,
263
                         MPI_STATUS_IGNORE);
264
               B.cols(i * x_points, (i + 1) * x_points - 1) = C;
265
266
           }
```

```
267 B.save("data/outputs/A.dat", raw_binary);
268 }
269
270 MPI_Finalize();
271
272 return 0;
273 }
```

Listing E.1: solver.cpp: resolve a equação da onda unidimensional com o auxílio das APIs Pthreads e MPI

```
1 #!/usr/bin/python2.7
2 #!-*- coding: utf8 -*-
4 import numpy as np
5 import matplotlib.pyplot as plt
7 # Loading data
8 A = np.fromfile('data/outputs/A.dat', dtype=float)
9 [x_points, x_ofst, xi, tt, t_points, n_tasks] = \
10
      np.loadtxt('data/outputs/pmts.dat')
12 # Preparing data for plotting
13 X = np.linspace(xi, xi + x_points / n_tasks * x_ofst, num=int(x_points / n_tasks))
14 T = np.linspace(0., tt, num=int(t_points))
15 A = A.reshape(int(x_points), int(t_points))
17 # TODO: remove this line
[B, C] = np.meshgrid(X, T)
20 # Preparing plot
21 for i in range(0, int(n_tasks)):
      M = \max(abs(A[int(i * (x_points / n_tasks)):int((i + 1) * (x_points / n_tasks))].min()),
               abs(A[int(i * (x_points / n_tasks)):int((i + 1) * (x_points / n_tasks))].max()))
23
24
25
      fig, ax = plt.subplots()
26
      ax.set_title('Wave in a string')
      CS = ax.contourf(C, B, A[int(i * (x_points / n_tasks)):int((i + 1) * (x_points / n_tasks)))
      ]. transpose(),
          52, cmap='seismic', vmin=-M, vmax=M)
28
29
      ax.clabel(CS, inline=False, fontsize=10)
      plt.xlabel('T')
30
31
      plt.ylabel('X')
32
      cbar = fig.colorbar(CS)
33
      ax.plot()
      plt.savefig('data/images/A' + str(i) + '.png')
```

Listing E.2: viewer.py: script que cria a imagem da propagação da onda no plano  $v \times t$ .

#### E.2 Propagação de ondas em duas dimensões

#### E.2.1 Código principal

```
1 #include "util.h"
2 #include "_2DWave.h"
4 #define SPECS_DIR "./specs/"
5 #define VEL_DIR "./velocity/"
6 #define SNAPS_DIR "./specs/
"./velocity/"
7 #define TRACES_DIR "./traces/"
9 /*
10
         This program aims to solve the bidimensional wave equation
11
         by the finite differences method. This methods will be im-
         plemented with the help of Eigen library, that provides the
12
         necessary tools of the Linear Algebra, mainly the vectors
14
         and matrices thats will be used to store and manipulate data,
15
         as well the methods that are necessary to this.
```

```
18 int main () {
19
20
        // Getting external data
        ifstream wf ( SPECS_DIR "wOut.dat", ios::in | ios::binary);
ifstream vf ( SPECS_DIR "vOut.dat", ios::in | ios::binary);
ifstream ifl( SPECS_DIR "iOut.dat", ios::in | ios::binary);
22
23
24
25
        vector < interface > it;
26
        vector < velocity > vl;
        ifstream nInt( SPECS_DIR "nInt.dat", ios::in);
27
        int N;
28
29
        nInt >> N;
        for (int i = 0; i < N; i++) {
30
             interface auxI(0., 0.);
31
             velocity auxV(0., 0., 0.);
32
33
             auxI.deserialize(&ifl);
34
             auxV. deserialize(&vf);
35
             it.push\_back(auxI);\\
36
             vl.push_back(auxV);
37
        velocity auxV(0., 0., 0.);
38
39
        auxV. deserialize(&vf);
        vl.push_back(auxV);
40
41
        _{2}DWave wv(0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0.);
42
43
44
       wv. deserialize(&wf):
45
        wf.close(); vf.close(); ifl.close();
46
47
48
        // Creating velocities matrix
49
        mat v;
        v.load( VEL_DIR "velocity.dat", raw_ascii);
50
51
        // Compute 1/v^2 only once for all steps
52
        for (int i = 1; i < wv.getMx() - 1; i++) {
53
             for (int j = 1; j < wv.getNy() - 1; j++) {
54
55
                  v(i,j) = 1.0 / (v(i,j) * v(i,j));
56
             }
57
        }
58
        // Creating arrays for space dimensions X e Y and for time
59
        \operatorname{vec} X = \operatorname{linspace} < \operatorname{vec} > (0., \operatorname{wv.get} Lx(), \operatorname{wv.get} Mx());
60
        vec Y = linspace <vec >(0., wv.getLy(), wv.getNy());
vec T = linspace <vec >(0., wv.getTMax(), wv.getOt());
61
62
63
64
        // Saving arrays of dimensions in space
       X.save( SPECS_DIR "X.dat", raw_ascii);
Y.save( SPECS_DIR "Y.dat", raw_ascii);
65
66
       T. save ( SPECS_DIR "T. dat", raw_ascii);
67
68
69
        nInt >> N; // reusing N
        queue <int> numSnaps;
70
71
        if (N > 0) { // get the frames's numbers that must be saved as
                        // snapshots
72
73
             int h = (int) wv.getOt() / N;
74
             for (int i = 1; h * i < wv.getOt(); i++) { numSnaps.push(h * i); }
75
76
77
        // Receiving data about receivers
        int nRecv;
78
79
        double offset_Recv;
80
        nInt >> nRecv;
81
        nInt >> offset_Recv;
82
        nInt.close();
83
84
85
        // Matrix to armazenate traces
        mat traces((int) wv.getOt(), nRecv);
86
87
        traces . fill (0.);
88
        // the number of points between receivers
89
```

```
90
        int offset_Recv_int = wv.getMx() / nRecv;
91
        // Creating 3 matrices for application of the Finite Difference Method (FDM)
92
        mat U1((int) wv.getMx(), (int) wv.getNy());
93
        mat \ U2((\, \underline{i}\, \underline{n}\, t\, ) \ wv.\, \underline{g}etMx\, (\, ) \; , \; (\, \underline{i}\, \underline{n}\, t\, ) \ wv.\, \underline{g}etNy\, (\, ) \, ) \, ;
94
95
        mat U3((int) wv.getMx(), (int) wv.getNy());
 96
        // Filling the matrices with zeros
97
98
       U1. fill (0.);
99
        U2. fill (0.);
       U3. fill(0.);
100
101
        // Creating a queue for administrating the arrays of FDM
102
        queue <mat> U;
103
       U.push(U1); U.push(U2); U.push(U3);
104
105
106
        double dt2
                                   wv.getDt() * wv.getDt();
        double dt2dx2 = dt2 / (wv.getDx() * wv.getDx());
107
        double dt2dy2 = dt2 / (wv.getDy() * wv.getDy());
108
109
110
        for (int k = 1; k < wv.getOt() - 1; k++) {
111
            // Getting the matrices from the queue
            U1 = U.front(); U.pop(); // t + 1
113
114
            U2 = U.front(); U.pop(); // t
115
            U3 = U.front(); U.pop(); // t - 1
116
117
            // Doing FDM calculations
                      int i = 1; i < wv.getMx() - 1; i++) {
118
            for (
                 for ( int j = 1; j < wv.getNy() - 1; j++) {
119
                     U1(i,j) = v(i,j) * (dt2dx2 * (U2(i+1,j) - 2.0*U2(i,j) + U2(i-1,j))
120
                                           + dt2dy2 * (U2(i,j+1) - 2.0*U2(i,j) + U2(i,j-1))
121
                              + dt2 * wv.evaluateFXYT( X(i), Y(j), T(k))
123
                              + 2.0 * U2(i,j) - U3(i,j);
                 }
124
126
127
            // Registering traces
            for (int ii = 1; ii * offset_Recv_int < size(U1)(0) && ii < nRecv; ii++) {
128
                 traces(k, ii) = U1(ii * offset_Recv_int, 1);
129
130
            // if frame k is one of the required for the snaps
133
            if (N > 0 \&\& k == numSnaps.front()) {
134
                 ostringstream oss;
                 int save = numSnaps.front();
                 oss << SNAPS_DIR << setfill('0') << setw(5) << save << ".dat";
137
                 numSnaps.pop(); numSnaps.push(save);
138
                 U1.save(oss.str(), raw_ascii);
139
140
            // Putting the matrices again in the queue
141
142
            U.push(U3); U.push(U1); U.push(U2);
        }
143
144
        vec d(7);
145
146
       d(0) = (int) wv.getMx();
        d(1) = (int) wv.getNy();
147
       d(2) = (int) wv.getOt();
148
149
       d(3) = N;
150
       d(4) = wv.getLx();
       d(5) = wv.getLy();
151
152
       d(6) = nRecv;
153
       d.save( SPECS_DIR "output.dat", raw_ascii);
154
155
        traces.save( TRACES_DIR "traces.dat", raw_ascii);
156
157
158
        return 0;
159
```

160 }

Listing E.3: main-reflect-bound.cpp: código fonte que realiza os cálculos da propagação da onda bidimensional com o auxílio das APIs Pthreads e MPI.

### **Bibliografia**

- [Liu+00] W. Liu et al. *BSIM 4.0.0 Technical Notes*. Rel. técn. UCB/ERL M00/39. EECS Department, University of California, Berkeley, 2000. URL: http://www2.eecs.berkeley.edu/Pubs/TechRpts/2000/3863.html.
- [03a] PTHREAD\_ATTR\_DESTROY(P) POSIX Programmer's Manual. IEEE/The Open Group. 2003.
- [03b] PTHREAD\_CREATE(P) POSIX Programmer's Manual. IEEE/The Open Group. 2003.
- [03c] PTHREAD\_EXIT(P) POSIX Programmer's Manual. IEEE/The Open Group. 2003.
- [03d] PTHREAD\_JOIN(P) POSIX Programmer's Manual. IEEE/The Open Group. 2003.
- [03e] PTHREAD\_SETDETACHEDSTATE(P) POSIX Programmer's Manual. IEEE/The Open Group. 2003.
- [Cat09] John Catsoulis. Designing Embedded Hardware. O'REILLY, 2009.
- [Sil09] Gabriel P. Silva. *Microarquiteturas Avançadas*. 2009. URL: http://www.dcc.ufrj.br/~gabriel/arqcomp2/Avancadas.pdf.
- [Pac11] Peter S. Pacheco. *An Introduction to Parallel Computing*. Elsevier, 2011. ISBN: 978-0-12-374260-5.
- [Fis12] Russell Fish. Future of computers Part 2: The Power Wall. Jan. de 2012. URL: https://www.edn.com/design/systems-design/4368858/Future-of-computers--Part-2-The-Power-Wall.
- [Hen12] John Hennessy. *Computer architecture : a quantitative approach*. Amsterdam Boston: Morgan Kaufmann/Elsevier, 2012. ISBN: 9780123838735.
- [For15] Message Passing Interface Forum. MPI: A Message-Passing Interface Standard Version 3.1. Message Passing Interface Forum, 2015.
- [Eij16] Victor Eijkhout. Parallel Programming in MPI and OpenMP. 2016. URL: %5Curl% 7Bhttp://pages.tacc.utexas.edu/~eijkhout/pcse/html/index.html% 7D.
- [Bar17] Blaise Barney. *Pthreads*. Acessado em 24/02/2019. 2017. URL: https://computing.llnl.gov/tutorials/pthreads/.
- [DAf17] Luis Alberto D'Afonseca. "Notas de aula". Notas de aula obtidas durante as reuniões do projeto. 2017.
- [17a] *MPI\_Comm\_rank(3) Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.
- [17b] *MPI\_Comm\_size*(3) *Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.
- [17c] *MPI\_Finalize*(3) *Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.

- [17d] *MPI\_Init(3) Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.
- [17e] *MPI\_Recv(3) Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.
- [17f] *MPI\_Send(3) Open MPI*. 2.1.1. Mai. de 2017.
- [PH17] David A. Patterson e John L. Hennessy. *Organização e projeto de computadores*. Elsevier Inc., 2017.
- [Bar18] Blaise Barney. *Introduction to Parallel Computing*. Jun. de 2018. URL: https://computing.llnl.gov/tutorials/parallel\_comp/.
- [MD18] Marcelo Lopes de Macedo Ferreira Cândido e Luis Alberto D'Afonseca. *Modela- gem Matemática da Propagação de Ondas em Meios Não Homogêneos*. Iniciação
  Científica. Centro Federal de Educação Tecnológica de Minas Gerais, 2018.
- [Wik18] Wikipedia contributors. Dependence analysis Wikipedia, The Free Encyclopedia. https://en.wikipedia.org/w/index.php?title=Dependence\_analysis&oldid=841756105. [Online; accessed 7-March-2019]. 2018.
- [con19] Wikipedia contributors. Address space Wikipedia, The Free Encyclopedia. [Online; accessed 22-February-2019]. 2019. URL: https://en.wikipedia.org/w/index.php?title=Address\_space&oldid=881301824.
- [Wik19a] Wikipedia contributors. Application programming interface Wikipedia, The Free Encyclopedia. https://en.wikipedia.org/w/index.php?title=Application\_programming\_interface&oldid=884701073. [Online; accessed 24-February-2019]. 2019.
- [Wik19b] Wikipedia contributors. *Moore's law Wikipedia, The Free Encyclopedia*. [Online; accessed 7-March-2019]. 2019. URL: https://en.wikipedia.org/w/index.php?title=Moore%27s\_law&oldid=886664781.
- [Wik19c] Wikipedia contributors. POSIX Threads Wikipedia, The Free Encyclopedia. https://en.wikipedia.org/w/index.php?title=POSIX\_Threads&oldid=891039524. [Online; accessed 22-May-2019]. 2019.
- [Gro] The STELLAR Group. 1D Stencil Program Flow. https://stellar-group.github.io/hpx/docs/sphinx/latest/html/\_images/1d\_stencil\_program\_flow.png.
- [Sob] João Bosco Mangueira Sobral. "Conceitos em OpenMP". Disponível em http: //www.inf.ufsc.br/~bosco/ensino/ine5645/Conceitos\_OpenMP.pdf. Acessado em 07/09/2019.