ORDENAMIENTO EFICIENTE POR RANKING

Computación Paralela y Distribuida (CS4052)

Proyecto Final



Integrantes:

Sofía Valeria García Quintana (100 %) Martin Gustavo Pérez Bonany Torrealva (100 %) Paolo Vásquez Grahammer (100 %)

Universidad de Ingeniería y Tecnología

FACULTAD DE COMPUTACIÓN

Docente: Jose Antonio Fiestas Iquira

2024-2

Índice general

1.	Intr	oducci	ón																	2
	1.1.	Descri	pción general d	el prob	lem	ıa														2
			vos																	2
			ón planteada .																	
2.	Mét	odo																		3
	2.1.	Orden	amiento por ra	nking .																3
		2.1.1.	-	_																4
		2.1.2.	Complejidad t																	4
			Ideal																	5
			Implementada																	5
			Expresión fina																	6
		2.1.3.	Código MPI .																	6
			Versión inicial																	6
			Versión prelin																	7
			Versión final																	11
	2.2.	Quicks	sort en paralelo																	17
		2.2.1.																		17
			Código MPI .																	17
		2.2.2.	Codigo Mi i .			•	•	 •	 •	•	 •	•	 •	•	•	 •	•	•	 •	11
3.	Res	ultado	S																	22
	3.1.	Tiemp	os generales .																	22
	3.2.		os teóricos: ide																	
	3.3.		miento del códi																	
	3.4.		ción teórica																	
	3.5.		aración con qui																	
4.	Con	clusio	nes																	29
			ones Generales																	
			as																	

Introducción

1.1. Descripción general del problema

El problema de ordenamiento es una tarea fundamental en la computación, que consiste en organizar un conjunto de datos en un orden específico. Existen varios algoritmos para resolverlo como Quicksort y Mergesort, pero cuando los conjuntos de datos son muy grandes, el tiempo de ejecución puede volverse un obstáculo. Para solucionar esto, se busca paralelizar el proceso de ordenamiento, es decir, dividir el trabajo entre varios procesadores para realizar las operaciones de manera simultánea y así reducir el tiempo total de ejecución. El reto aquí es encontrar una manera eficiente de distribuir y organizar el trabajo entre los procesos.

1.2. Objetivos

El propósito de este proyecto es crear un algoritmo eficiente de ordenamiento por ranking en paralelo, utilizando el modelo PRAM y código C++ con MPI. Además, se medirá el tiempo de ejecución y se harán comparaciones de velocidad con Quicksort. Finalmente, se busca mejorar la escalabilidad del algoritmo probando diferentes configuraciones de procesos p y tamaños de datos n.

1.3. Solución planteada

La solución usa el modelo PRAM, que permite dividir el trabajo de ordenamiento entre múltiples procesos. Los datos se distribuyen en una cuadrícula de procesos, y se utilizan dos pasos de comunicación entre ellos: **gossip** para compartir los datos en las columnas y **broadcast** para compartirlos en las filas. Después, cada proceso ordena sus datos, calcula el ranking local y finalmente se suman todos los rankings para obtener el resultado final.

Este enfoque se implementa con MPI, que permite que los procesos se comuniquen de manera eficiente. De esta forma, el algoritmo se vuelve más rápido al aprovechar el paralelismo, y se compara con el rendimiento de Quicksort para ver cuál es más eficiente.

Método

2.1. Ordenamiento por ranking

El ordenamiento por ranking paralelo es una forma de organizar datos en la que se asigna a cada elemento un *ranking* según **cuántos elementos en el conjunto son menores que él**. Para hacerlo de manera eficiente, el trabajo se divide entre varios procesadores que trabajan al mismo tiempo.

Los datos se distribuyen entre $p = P \cdot P$ procesos organizando una cuadrícula de P filas y P columnas. Los elementos se reparten equitativamente (**scatter**), donde cada proceso recibe N = n/p elementos. Los procesos comparten información entre ellos en dos etapas. En la primera, cada proceso comparte los N datos que recibió con los P-1 procesos que están en su misma columna (**gossip**). Luego, en la segunda etapa, cada proceso que se encuentra en la diagonal principal de la cuadrícula (p(i,j) donde i=j) toma los $N \cdot P$ elementos que tiene y los comparte con los demás procesos de su misma fila (**broadcast**).

Ahora, cada proceso **ordena** localmente los $N \cdot P$ elementos que acaba de recibir en el broadcast. Una vez ordenados, el proceso calcula el **ranking local** de cada elemento, que indica cuantos datos del conjunto que se recibió en el gossip son menores que el elemento. Por último, un proceso de cada fila se encarga de recibir los rankings calculados por lo demás procesos de su fila y los suma para generar un ranking global para cada elemento (**reduce**). Al terminar este proceso, todos los rankings están completos y cada proceso tiene el resultado correspondiente a su parte del conjunto de datos, por lo que recogemos el resultado en el proceso maestro (**gather**).

2.1.1. Modelo PRAM

```
Algorithm 1 Ordenamiento por Ranking PRAM
 1: Input: d[1, ..., n]
 2: Output: Rankings de los elementos de d
                                                                                                        \triangleright O(p \cdot (\alpha + \frac{n}{p} \cdot \beta))
 3: function Scatter(d, p)
          Distribuir d entre p=P^2 procesos, cada uno recibe \frac{n}{p} elementos
 6: function Gossip(p, P, N)
                                                                                                           \triangleright O(P) = O(\sqrt{p})
          for j := 1, ..., P do
 7:
               Compartir los N=\frac{n}{n} elementos entre los P procesos de la misma columna
                                                                \triangleright Como un broadcast ->O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{n} \cdot \beta))
          end for
 9:
10: end function
                                                                                                \triangleright O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}} \cdot \beta))
11: function Broadcast(p, P, N)
          Los procesos p_{ij}donde i=j comparten sus N\cdot Pdatos con los procesos en su fila
13: end function
          action LocalSort(a) \triangleright O(\frac{n}{\sqrt{p}}\log \frac{n}{\sqrt{p}}) Cada proceso ordena localmente los N\cdot P elementos que recibió en el broadcast
14: function LOCALSORT(a)
16: end function
17: function LOCALRANKING(a', b)
                                                                                            \triangleright O(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\frac{n}{\sqrt{p}}) > Para cada elemento en a'
          \begin{array}{ll} \textbf{for} \ i := 1, \dots, N \cdot P \ \textbf{do} & \rhd \ \text{Para cada elemento en } a' \\ rankings[i] \leftarrow \sum_{j=1}^{N \cdot P} 1(a'[i] > b[j]) \\ \rhd \ \text{Comparar con todos los elementos en } b \ \text{y contar cuántos son menores} \end{array}
18:
19:
          end for
20:
21: end function
22: function Reduce(rankings, P)
                                                                                                 \triangleright O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{\sqrt{n}} \cdot \beta))
          Enviar los N \cdot P rankings locales al proceso p_{ij} donde i = j de cada fila
23:
24: end function
                                                                                                        \triangleright O(\sqrt{p} \cdot \alpha + \frac{n}{p} \cdot \beta)
25: function Gather(results, P)
          Recoger los rankings globales de cada proceso p_{ij} donde i = j
27: end function
```

2.1.2. Complejidad teórica

Del PRAM anterior, se puede derivar que la complejidad algorítmica se reduce a lo siguiente:

$$T(n,p) = T_{\text{scatter}} + T_{\text{gossip}} + T_{\text{broadcast}} + T_{\text{sort}} + T_{\text{ranking}} + T_{\text{reduce}} + T_{\text{gather}}$$

Dependiendo de si la comunicación está optimizada, algunos de los términos anteriores varían. En general, se mantienen los siguientes:

$$T_{\text{scatter}} = p \left(\alpha + \frac{n}{p} \beta \right)$$

•
$$T_{\text{sort}}$$
 y $T_{\text{ranking}} = \frac{n}{\sqrt{p}} \log \left(\frac{n}{\sqrt{p}} \right)$

•
$$T_{\text{gather}} = \sqrt{p} \left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}} \beta \right)$$

A continuación, veremos cómo varía la complejidad dependiendo de la optimización.

Ideal

Esta se consigue cuando las operaciones de broadcast y reduce, análogas, siguen un esquema de árbol para comunicar, haciendo que sean proporcionales a $\log(p)$. Con ello se tiene que:

$$T_{\text{gossip}} = \sqrt{p} \cdot \log\left(\sqrt{p}\right) \left(\alpha + \frac{n}{p}\beta\right)$$

•
$$T_{\text{broadcast}} \ y \ T_{\text{reduce}} = \log\left(\sqrt{p}\right) \left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)$$

Con ello se obtiene que:

$$T_{\text{ideal}}(n,p) = O\left(p\left(\alpha + \frac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(2\log\left(\sqrt{p}\right)\left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right)$$

$$+ O\left(\sqrt{p} \cdot \log\left(\sqrt{p}\right)\left(\alpha + \frac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(2\frac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$$

$$+ O\left(\sqrt{p}\left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right)$$

Implementada

De manera sencilla, lo implementado se consigue obviando ese esquema de árbol, con los términos anteriores proporcionales a p. Tenemos que:

$$T_{\text{gossip}} = p(\alpha + \frac{n}{p}\beta)$$

■
$$T_{\text{broadcast}}$$
 y $T_{\text{reduce}} = \sqrt{p}(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta)$

Se tiene entonces que:

$$T_{\text{imp}}(n,p) = O\left(2p(\alpha + \frac{n}{p}\beta)\right) + O\left(3\sqrt{p}(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta)\right) + O\left(2\frac{n}{\sqrt{p}}\log(\frac{n}{\sqrt{p}})\right)\right)$$

Expresión final

Para las siguientes secciones se tomará:

$$T(n,p) = O\left(2p(\alpha + \frac{n}{p}\beta)\right) + O\left(3\sqrt{p}(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta)\right) + O\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\log(\frac{n}{\sqrt{p}})\right) + O\left(\frac{n^2}{p}\right)$$

Recordando que:

- $T_{\text{comp}}: O\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\log(\frac{n}{\sqrt{p}})\right) + O\left(\frac{n^2}{p}\right)$
- $T_{\text{comm}}: O(2p(\alpha + \frac{n}{p}\beta)) + O(3\sqrt{p}(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta))$
- lacktriangledown α : Latencia
- \blacksquare β : Ancho de banda

2.1.3. Código MPI

La implementación del ordenamiento eficiente por ranking ha sido realizado en C++ con MPI. El recuento del desarrollo se encuentra en el siguiente repositorio. en GitHub [1]. De igual manera se consigan las tres versiones principales.

Versión inicial

Básicamente en esta etapa se tiene desde la repartición de la data (scatter) hasta el procedimiento Gossip, donde los procesos de una columna tienen los mismos datos.

```
01 |
02 |
     #include <mpi.h>
0.3 |
     #include <iostream>
     #include <vector>
     #include <string>
05 I
06 |
     #include <algorithm>
07 |
     #include <map>
08 I
     using namespace std;
09 |
     // Concat strings en orden por rank
     string concatenate(const map<int, string>& data_by_rank) {
10 I
11 |
          string result;
12 |
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
13 |
              result += entry.second;
14 |
15 I
          return result;
16 |
17 |
     int main(int argc, char** argv) {
          MPI_Init(&argc, &argv);
18 |
19 |
          int rank, size;
          MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
20 I
21
          MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
22 |
          const int rows = 2;
          const int cols = 2;
23
24
          if (size != rows * cols) {
```

```
25 |
              if (rank == 0) {
26 I
                  cerr << "Error: This program requires exactly " << rows * cols <<</pre>
           " processes." << endl;</pre>
27 |
              }
28 |
              MPI_Finalize();
29 I
              return 1;
30 |
31 |
          int row = rank / cols;
          int col = rank % cols;
32 I
          map<int, string> local_data = {{rank, string(1, 'a' + rank) + string(1, '
33 I
         a' + rank + 13)}};
          cout << "Process " << rank << " (Row " << row << ", Col " << col << ")
34 |
          starts with: "
35 I
               << concatenate(local_data) << endl;</pre>
36
          char recv_buffer[200];
37
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
              int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
38 |
                                                                     // misma col pero
           abajo
39 |
             int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // arriba
          misma col
40 I
             string send_buffer = concatenate(local_data);
41 |
              MPI_Request send_request, recv_request;
              MPI_Irecv(recv_buffer, 200, MPI_CHAR, receive_from, 0, MPI_COMM_WORLD
42 I
          , &recv_request);
43 |
              MPI_Isend(send_buffer.c_str(), send_buffer.size() + 1, MPI_CHAR,
          send_to, 0, MPI_COMM_WORLD, &send_request);
44 |
              MPI_Wait(&recv_request, MPI_STATUS_IGNORE);
              MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
45 I
46 |
              string received_string(recv_buffer);
              int source_rank = (rank - cols + size) % size; // basado en la pos,
47 I
         calcular el rank de quien envi la data
48 |
              local_data[source_rank] = received_string;
49 I
50
          string result = concatenate(local_data);
51 |
          cout << "Process " << rank << " (Row " << row << ", Col " << col << ")
          ends with: " << result << endl;</pre>
52 |
          MPI_Finalize();
53 I
          return 0;
54 |
     }
55
56
```

Listing 2.1: commit: Gossip funcional

Versión preliminar

Se agrega el resto del algoritmo, que consiga el broadcast, ordenamiento y ranking local, la reducción en los procesos de la diagonal, y el gather final en el maestro, teniendo ahí el ordenamiento final.

```
01 |
02 | #include <map>
03 | #include <mpi.h>
04 | #include <string>
05 | #include <vector>
06 | #include <iterator>
07 | #include <iostream>
```

```
08 |
     #include <algorithm>
09 I
     using namespace std:
10 |
      string concatenar(const map<int, string>& data_by_rank) {
11 I
          string result;
12 |
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
13 I
              result += entry.second;
14 |
15 |
          return result;
16 I
     }
17 I
      vector < int > local_rank(const string& local_A, const string& A) {
18 I
          vector<int> rank_counts(A.size(), 0);
19 |
          for (size_t i = 0; i < A.size(); i++) {</pre>
20 I
              for (size_t j = 0; j < local_A.size(); j++) {</pre>
21 I
                  if (local_A[j] <= A[i]) {</pre>
22 |
                       rank_counts[i]++;
23 I
                  }
24 I
              }
25 I
          }
26 |
          return rank_counts;
27 |
     }
28 I
29 |
     void gossip_step(int rank, int rows, int cols, int size, map<int, string>&
          local_data) {
30 |
          int row = rank / cols;
          int col = rank % cols;
31 I
32 I
          char recv_buffer[200];
33 I
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
                                                                      // same col but
              int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
34 I
          below
              int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // above
35 I
          same col
36 |
              string send_buffer = concatenar(local_data);
37 I
              MPI_Request send_request, recv_request;
38 |
              MPI_Irecv(recv_buffer, 200, MPI_CHAR, receive_from, 0, MPI_COMM_WORLD
          , &recv_request);
39 |
              MPI_Isend(send_buffer.c_str(), send_buffer.size() + 1, MPI_CHAR,
          send_to, 0, MPI_COMM_WORLD, &send_request);
              MPI_Wait(&recv_request, MPI_STATUS_IGNORE);
40 I
              MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
41
42 I
              string received_string(recv_buffer);
43 |
              int source_rank = (rank - cols + size) % size; // calculate the rank
          of the data sender
44 |
              local_data[source_rank] = received_string;
45 l
46 I
     }
47 I
48 I
      void reverse_broadcast_step(int rank, int rows, int cols, const string&
          starting_data, map<int, string>& resulting_data) {
49 I
          int row = rank / cols;
          int col = rank % cols;
50 I
51 |
          char recv_buffer[200];
52 I
          if (col == row) {
53 I
              for (int c = 0; c < cols; ++c) {</pre>
54 I
                   if (c != col) {
55 |
                      int send_to = row * cols + c;
56 I
                      MPI_Send(starting_data.c_str(), starting_data.size() + 1,
          MPI_CHAR, send_to, 0, MPI_COMM_WORLD);
57
              }
58
59 I
              resulting_data[0] = starting_data;
```

```
60 I
          } else {
              int send_from = row * cols + row;
 61 I
 62 |
              MPI_Recv(recv_buffer, 200, MPI_CHAR, send_from, 0, MPI_COMM_WORLD,
          MPI_STATUS_IGNORE);
 63 |
              string received_string(recv_buffer);
 64
              resulting_data[0] = received_string;
 65 |
 66 |
      }
 67 I
      string sort_and_print_by_rank(const vector<int>& aggregated_ranks, const
          string& result) {
 68 I
          vector<pair<int, char>> rank_with_indices;
 69 |
          for (size_t i = 0; i < result.size(); ++i) {</pre>
 70 I
              rank_with_indices.emplace_back(aggregated_ranks[i], result[i]);
 71 I
          }
 72 |
          sort(rank_with_indices.begin(), rank_with_indices.end());
 73
          string sorted_result;
 74 I
          for(const auto& rank : rank_with_indices) {
 75 I
              sorted_result += rank.second;
 76 |
 77
          cout << "\n========================= Aggregated Ranks: ";</pre>
 78 I
          copy(aggregated_ranks.begin(), aggregated_ranks.end(), ostream_iterator
          int > (cout, " "));
 79
          cout << endl;</pre>
80 |
          << endl;
81 I
          return sorted_result;
 82 I
      pair<string, vector<int>> calculate_and_print_ranks(int rank, int rows, int
83 I
          cols, const string& starting_data, const string& result) {
 84 I
          vector<int> local_ranking = local_rank(starting_data, result);
          string sorted_result;
85 I
86 |
          , Col " << (rank % cols) << ") has:\n";</pre>
 87 |
          cout << "Local ranks: ";</pre>
88 I
          copy(local_ranking.begin(), local_ranking.end(), ostream_iterator<int>(
          cout, " "));
 89
          cout << endl;</pre>
          MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
 90 |
 91
          int row = rank / cols;
          int col = rank % cols;
92
 93 I
          int diagonal_process = row * cols + row;
94 I
          char recv_buffer[200];
95 I
          string recv_word;
 96 |
          if (col != row) {
97 I
              MPI_Send(local_ranking.data(), local_ranking.size(), MPI_INT,
          diagonal_process, 0, MPI_COMM_WORLD);
98 I
              cout << "Process " << rank << " sent ranks to diagonal process " <<</pre>
          diagonal_process << endl;</pre>
99
          } else {
100
              vector < int > aggregated_ranks(local_ranking.size(), 0);
101
              for (int c = 0; c < cols; ++c) {</pre>
102 I
                  if (c != col) {
103 |
                      vector < int > received_ranks(local_ranking.size());
104 I
                      MPI_Recv(received_ranks.data(), received_ranks.size(),
          MPI_INT, row * cols + c, 0, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
                      for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i) {</pre>
105
                          aggregated_ranks[i] += received_ranks[i];
106
                      }
107
                  } else {
108
109
                     for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i) {</pre>
```

```
110 |
                            aggregated_ranks[i] += local_ranking[i];
111
                       }
112 |
                   }
               }
113 I
114
               sorted_result = result;
115
               if (rank != 0) {
116 |
                   MPI_Send(aggregated_ranks.data(), aggregated_ranks.size(),
           MPI_INT, 0, 1, MPI_COMM_WORLD);
117 I
                   MPI_Send(sorted_result.c_str(), sorted_result.size() + 1,
           MPI_CHAR, 0, 1, MPI_COMM_WORLD);
                   cout << "Diagonal process " << rank << " sent aggregated ranks to</pre>
118
            Process 0" << endl;
119 I
               } else {
120 I
                   vector < int > global_ranks(aggregated_ranks);
121
                   for (int r = 1; r < rows; ++r) {</pre>
122
                       vector<int> received_ranks(aggregated_ranks.size());
123 I
                       MPI_Recv(received_ranks.data(), received_ranks.size(),
           MPI_INT, r * cols + r, 1, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
                       MPI_Recv(recv_buffer, 200, MPI_CHAR, r * cols + r, 1,
124 I
           MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
125
                       string received_string(recv_buffer);
126 |
                       recv_word = received_string;
                       cout << "RECV STRING: " << received_string << endl;</pre>
127 I
128 |
                       \verb|cout| << \verb|"Process| 0 | received| aggregated | ranks| from | diagonal|
           process " << (r * cols + r) << endl;</pre>
129 I
                       global_ranks.insert(global_ranks.end(), received_ranks.begin
           (), received_ranks.end());
130 I
                   }
131 |
                   sorted_result = sort_and_print_by_rank(global_ranks, (result +
           recv_word));
132 I
              }
133 |
           }
           return {sorted_result, local_ranking};
134 I
135
136 I
      int main(int argc, char** argv) {
137
           MPI_Init(&argc, &argv);
138 |
           int rank, size;
           const int rows = 2;
139
140
           const int cols = 2;
141
           MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
142 |
           MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
143 I
           string local_string;
144 I
           vector < int > local_vector;
145
           pair<string, vector<int>> final_output;
           if (size != rows * cols) {
146
               if (rank == 0) cerr << "Error: This program requires exactly " <<
147 |
           rows * cols << " processes." << endl;
148 |
              MPI_Finalize();
149
               return 1;
           }
150
           int row = rank / cols;
151
152 I
           int col = rank % cols;
153
           map<int, string> local_data = {
154
               {rank, string(1, 'a' + rank) +}
                       string(1, 'a' + rank + 13) +
155
                       string(1, 'a' + rank + 8) +
156
                       string(1, 'a' + rank + 21)}
157
158
           };
159
           map<int, string> resulting_data;
160
           cout << "Process " << rank << " (Row " << row << ", Col " << col << ")
```

```
starts with: " << concatenar(local_data) << endl;</pre>
161 l
162
         gossip_step(rank, rows, cols, size, local_data);
163 I
         // ----- Local data contiene la
         informaci n compartida en el gossip.
164
         string gossip_result = concatenar(local_data);
165 |
         // -----
166 |
         reverse_broadcast_step(rank, rows, cols, gossip_result, resulting_data);
167 I
                   ----- Resulting data contiene
          la informaci n compartida en el bcast.
168 I
         string result2 = concatenar(resulting_data);
169 |
                                            ----- Realiza el paso de sort
         previo al local ranking. Utiliza quick sort.
170 l
         sort(gossip_result.begin(), gossip_result.end());
171
                                          ----- Local ranking y Reduce
         MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
172 I
         final_output = calculate_and_print_ranks(rank, rows, cols, gossip_result,
173 |
          result2);
174 |
         MPI_Finalize();
175 |
         cout << endl;</pre>
176 I
         return 0;
177 |
     }
178 I
179 |
```

Listing 2.2: commit: gossip, bcast, sort, local_ranking y reduce

Versión final

Se hacen añadidos a lo anterior: mediciones de tiempo, se optimiza el cálculo del local ranking, haciendolo $O\left(\frac{n}{\sqrt{p}} \cdot \lg\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$, y cuestiones de input. Se usará esta en las siguientes secciones.

```
01 |
02 |
     #include <map>
03 |
     #include <mpi.h>
     #include <string>
04 |
     #include <vector>
05 I
     #include <iterator>
06 I
07 |
     #include <iostream>
08 |
     #include <algorithm>
09 |
     #include <random>
     #include <iomanip> // Para std::setprecision
10 I
11 |
     using namespace std;
12 I
13 |
     float t1, t2, t3, t4, t5, t6, t7, t8;
     float t9, t10, t11, t12, t13, t14, t15, t16;
14 |
15 |
     float t_inicial, t_final;
16 |
17 I
     string generateRandomString(size_t length) {
18 I
          const string_view characters = "
          ABCDEFGHIJKLMNOPQRSTUVWXYZabcdefghijklmnopqrstuvwxyz0123456789";
19 I
         random_device rd;
20 |
          mt19937 generator(rd());
21 I
          uniform_int_distribution < size_t > distribution(0, characters.size() - 1);
22 |
```

```
23 I
          string randomString;
24 I
          randomString.reserve(length);
25 |
26 I
          generate_n(back_inserter(randomString), length, [&]() {
27 I
             return characters[distribution(generator)];
28 I
          }):
29 |
30 |
          return randomString;
31 I
     }
32 I
     string concatenar(const map<int, string>& data_by_rank) {
33 l
34 I
          string result;
35 I
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
36 I
              result += entry.second;
37 |
38 I
          return result;
     }
39 I
40 l
     vector<int> local_rank(const string& local_A, const string& A) {
41 l
42 |
          vector<int> rank_counts(A.size(), 0);
43 I
44 |
          for (size_t i = 0; i < A.size(); i++) {</pre>
             rank_counts[i] = lower_bound(local_A.begin(), local_A.end(), A[i]) -
45 I
          local_A.begin();
46 I
             }
47 I
48 |
          return rank_counts;
     }
49 I
50 I
     void gossip_step(int rank, int rows, int cols, int size, map<int, string>&
          local_data) {
          int row = rank / cols;
51 l
52 |
          int col = rank % cols;
53 I
          char recv_buffer[10000];
54 |
55 I
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
             int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
56 |
                                                                   // same col but
             int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // above
57 I
          same col
58 I
59 |
             string send_buffer = concatenar(local_data);
60 I
61 l
              MPI_Request send_request, recv_request;
62 |
              MPI_Irecv(recv_buffer, 10000, MPI_CHAR, receive_from, 0,
          MPI_COMM_WORLD, &recv_request);
             MPI_Isend(send_buffer.c_str(), send_buffer.size() + 1, MPI_CHAR,
63 I
          send_to, 0, MPI_COMM_WORLD, &send_request);
64 I
65 |
              MPI_Wait(&recv_request, MPI_STATUS_IGNORE);
              MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
66 I
67 |
68 I
              string received_string(recv_buffer);
69 |
              int source_rank = (rank - cols + size) % size; // calculate the rank
          of the data sender
70 |
              local_data[source_rank] = received_string;
71 |
          }
     }
72 |
73 |
     void reverse_broadcast_step(int rank, int rows, int cols, const string&
74 I
       starting_data, map<int, string>& resulting_data) {
```

```
75 I
           int row = rank / cols;
           int col = rank % cols;
 76 I
 77 |
           char recv_buffer[10000];
 78 I
 79 |
           if (col == row) {
80 I
               for (int c = 0; c < cols; ++c) {</pre>
81 |
                   if (c != col) {
 82 |
                        int send_to = row * cols + c;
83 I
                        MPI_Send(starting_data.c_str(), starting_data.size() + 1,
           MPI_CHAR, send_to, 0, MPI_COMM_WORLD);
84 I
               }
85 |
86 I
               resulting_data[0] = starting_data;
87 I
           } else {
 88 |
               int send_from = row * cols + row;
89 I
               MPI_Recv(recv_buffer, 10000, MPI_CHAR, send_from, 0, MPI_COMM_WORLD,
           MPI_STATUS_IGNORE);
90 I
              string received_string(recv_buffer);
               resulting_data[0] = received_string;
91 |
 92 |
      }
93 I
 94 |
      string sort_and_print_by_rank(const vector<int>& aggregated_ranks, const
           string& result) {
95 |
           vector < pair < int , char >> rank_with_indices;
96 I
97 I
           for (size_t i = 0; i < result.size(); ++i) {</pre>
 98 |
               rank_with_indices.emplace_back(aggregated_ranks[i], result[i]);
           }
99 |
100 |
           sort(rank_with_indices.begin(), rank_with_indices.end());
101 I
           string sorted_result;
102 I
103 |
104 I
           for(const auto& rank : rank_with_indices) {
105 |
               sorted_result += rank.second;
106 I
107 |
           return sorted_result;
      }
108 |
109 I
110 |
      string calculate_and_print_ranks(int rank, int rows, int cols, const string&
           starting_data, const string& result) {
           string sorted_starting_data = starting_data;
111 |
112 |
           //SORT (4)
113 I
114
           t7 = MPI_Wtime();
115 I
           sort(sorted_starting_data.begin(), sorted_starting_data.end());
116 |
117 I
           t8 = MPI_Wtime();
118 I
119 |
           // LOCAL RANKING (5)
120 I
121 |
           t9 = MPI_Wtime();
           vector < int > local_ranking = local_rank(sorted_starting_data, result);
122 I
123 |
           t10 = MPI_Wtime();
124
125 |
           string sorted_result;
126 |
           MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
127 I
128
           int row = rank / cols;
129
130 l
          int col = rank % cols;
```

```
131 |
           int diagonal_process = row * cols + row;
           char recv_buffer[10000];
132
133
           string recv_word;
134
135
           // REDUCE (6)
136
           // Enviar los datos a las diagonales
137
138
           t11 = MPI_Wtime();
139
           if (col != row)
140
           {
              MPI_Send(local_ranking.data(), local_ranking.size(), MPI_INT,
141
           diagonal_process, 0, MPI_COMM_WORLD);
142 |
               // cout << "Process " << rank << " sent ranks to diagonal process " \,
           << diagonal_process << endl; (COMENTADO)
143
           }
144
           else
145
           {
146
               // Los ranks de la diagonal
               vector <int> aggregated_ranks(local_ranking.size(), 0);
147
148
               for (int c = 0; c < cols; ++c)</pre>
149
               {
150 |
                   // recibir desde la diagonal por cada uno y sumarlo al proceso
           principal
151 |
                   if (c != col)
152
153
                       vector < int > received_ranks(local_ranking.size());
                       MPI_Recv(received_ranks.data(), received_ranks.size(),
154 |
          MPI_INT, row * cols + c, 0, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
155
                       for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i)</pre>
156
157
                           aggregated_ranks[i] += received_ranks[i];
158
                       }
                   }
159
160
                   else
161
                      // si es el diagonal, se le suma igual
162
                       for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i)</pre>
163
164
                           aggregated_ranks[i] += local_ranking[i];
165
                   }
166
167 |
              }
168 I
               t12 = MPI_Wtime();
169 I
170
               // GATHER (6)
171
               // Despu s cada diagonal env a su ranking y string al proceso 0
172 |
173 I
              t13 = MPI_Wtime();
174 |
               if (rank != 0)
175 |
176 I
                   MPI_Send(aggregated_ranks.data(), aggregated_ranks.size(),
           MPI_INT, 0, 1, MPI_COMM_WORLD);
177 |
                   MPI_Send(result.c_str(), result.size() + 1, MPI_CHAR, 0, 1,
           MPI_COMM_WORLD);
                   // cout << "Diagonal process " << rank << " sent aggregated ranks
178 I
           to Process O" << endl; (COMENTADO)
179
              }
180
               else
181
               {
182
                   vector < int > global_ranks(aggregated_ranks);
183
```

```
184
                   for (int r = 1; r < rows; ++r)</pre>
185
186 |
                        int d_proc = r * cols + r; // proceso diagonal en base al
           iterador r
187
                       vector <int> received_ranks(aggregated_ranks.size());
188
                        // Recibe la info de cada diagonal
189 |
                       MPI_Recv(received_ranks.data(), received_ranks.size(),
           MPI_INT, d_proc, 1, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
190 l
                       MPI_Recv(recv_buffer, 10000, MPI_CHAR, d_proc, 1,
           MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
                       // Tranforma la informaci n del buffer en una string
191
192 |
                       string received_string(recv_buffer);
193 |
                       recv_word += received_string;
194 I
195 |
                       // cout << "Process 0 received ranks from diagonal process "</pre>
           << d_proc << endl; (COMENTADO)
196 I
                       // Expande global ranks
197 |
                       global_ranks.insert(global_ranks.end(), received_ranks.begin
           (), received_ranks.end());
198
199
200 |
                   t14 = MPI_Wtime();
201
202 |
                   t15 = MPI_Wtime();
203 |
                   sorted_result = sort_and_print_by_rank(global_ranks, (result +
           recv_word));
204
                   t16 = MPI_Wtime();
205
               }
206
207 I
           return sorted_result;
208 I
      }
209 |
210 I
      int main(int argc, char** argv) {
211 |
           MPI_Init(&argc, &argv);
212
213 |
           int rank, size;
214 |
           MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
           MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
215 I
216 |
217
           int sqrt_size = static_cast<int>(sqrt(size));
           if (sqrt_size * sqrt_size != size) {
218 |
               if (rank == 0) cerr << "Error: Number of processes must be a perfect
219 |
           square." << endl;
220 |
               MPI_Finalize();
221
               return 1;
222 |
223 I
224 |
           const int rows = sqrt_size;
225 |
           const int cols = sqrt_size;
226 I
227 |
           if (argc < 2) {
               if (rank == 0) cerr << "Usage: mpiexec -n <num_processes> ./program <</pre>
228 I
           message_size>" << endl;</pre>
229
               MPI_Finalize();
230 |
               return 1;
231
232
233
           int msg_size = atoi(argv[1])/size;
           if (msg_size <= 0) {</pre>
234
235
              if (rank == 0) cerr << "Error: Message size must be a positive
```

```
integer." << endl;</pre>
236 I
               MPI_Finalize();
237
               return 1;
           }
238
239
240
           int total_elements = rows * cols;
241
           string input;
242
243
           if (rank == 0) {
244
               input = generateRandomString(msg_size * total_elements);
245
               if (input.size() % total_elements != 0) {
                   cerr << "Input Size [" << input.size() << "] doesn't match row *</pre>
246 |
           col size [" << total_elements << "]" << endl;</pre>
247 |
                   MPI_Finalize();
248
                   return 1;
               }
249
250 |
           }
251
252 |
           char* local_string = new char[msg_size + 1];
253 |
           local_string[msg_size] = '\0';
254 I
255 |
           //SCATTER (1)
256
257
           t_inicial = MPI_Wtime();
258
259
           t1 = MPI_Wtime();
260 |
           MPI_Scatter(input.c_str(), msg_size, MPI_CHAR, local_string, msg_size,
          MPI_CHAR, 0, MPI_COMM_WORLD);
          t2 = MPI_Wtime();
261 |
262
263 I
           string local_data_str(local_string);
264 |
           delete[] local_string;
265
266 |
           // cout << "Process " << rank << " received: " << local_data_str << endl;
            (COMENTADO)
267
268 |
           map<int, string> local_data = {{rank, local_data_str}};
269 I
           map<int, string> resulting_data;
270
271
           // GOSSIP (2)
272 |
273 I
           t3 = MPI_Wtime();
274 |
           gossip_step(rank, rows, cols, size, local_data);
275
           t4 = MPI_Wtime();
276
           string gossip_result = concatenar(local_data);
277
278 I
           // BROADCAST (3)
279 |
280
           t5 = MPI_Wtime();
281
           reverse_broadcast_step(rank, rows, cols, gossip_result, resulting_data);
282 |
           t6 = MPI_Wtime();
283
284
           string result2 = concatenar(resulting_data);
285
286 |
           // SORT, LOCAL, RANKING, REDUCE Y GATHER
287 |
           string final_output = calculate_and_print_ranks(rank, rows, cols,
           gossip_result, result2);
288
           t_final = MPI_Wtime();
289
290
```

```
291
           if (rank == 0) cout << "Final result: " << final_output << endl;</pre>
292
293
           if (rank == 0)
294
295
               cout << fixed << setprecision(10);</pre>
296
297 |
               cout << "Ejecucion: " << ((t_final - t_inicial) - (t16 - t15)) <<
           endl;
298
               cout << "Computo: " << ((t8 - t7) + (t10 - t9)) << endl;</pre>
               cout << "Comunicacion: " << ((t_final - t_inicial) - (t16 - t15) - ((
299 |
           t8 - t7) + (t10 - t9))) << endl;
300
301
302
           MPI_Finalize();
303
           return 0:
      }
304
305
306
```

Listing 2.3: ranking optimized and correct calcs

2.2. Quicksort en paralelo

Toda la explicación del *quicksort* en paralelo está basada en el repositorio *Quicksort-Parallel-MPI* del siguiente repositorio en GitHub [2]. Se está tomando la implementación *Parallel Merge Quicksort*, basada en división y unión.

En esta implementación, se divide el arreglo de tamaño n en p subarreglos, cada uno de tamaño n/p, para que cada proceso p ejecute un *quicksort* secuencial en su subarreglo. Luego, se deben combinar estos arreglos. El primer subarreglo se une con el segundo, el tercero con la unión de los dos anteriores, y así sucesivamente, y esto ocurre (p-1) veces.

2.2.1. Complejidad teórica

Para derivar la complejidad, el quicksort en paralelo tiene dos partes principales: ordenamiento local y merge. Para lo primero, cada proceso realiza el quicksort en su arreglo de tamaño n/p, lo que se traduce en $n/p \cdot \log(n/p)$, y para lo segundo, se realiza un merge (p-1) veces, donde el tamaño promedio de los subarreglos es (n/2 + n/p), teniendo (n/2 + n/p)(p-1). Finalmente, la complejidad es:

$$T(n,p) = \frac{n}{p} \cdot \log\left(\frac{n}{p}\right) + \left(\frac{n}{2} + \frac{n}{p}\right)(p-1)$$

2.2.2. Código MPI

La implementación tomada es quicksort merge mpi.c, y sigue la explicación anterior.

```
01 | #include "mpi.h"
02 | #include<stdio.h>
```

```
03 |
     #include <stdlib.h>
      #include "math.h"
04 |
05 |
      #include <stdbool.h>
     #define SIZE 1000000
06 I
07 |
08 |
      int hoare_partition(int *arr, int low, int high){
09 |
          int middle = floor((low+high)/2);
          int pivot = arr[middle];
10 |
11 I
          int j,temp;
12 |
          // move pivot to the end
13 I
          temp=arr[middle];
14 |
          arr[middle] = arr[high];
15 |
          arr[high] = temp;
16 |
17 |
          int i = (low - 1);
          for (j=low;j<=high-1;j++){</pre>
18 I
19 |
               if(arr[j] < pivot){</pre>
20 I
                   i++;
21 |
                   temp=arr[i];
22 |
                   arr[i]=arr[j];
23 |
                   arr[j]=temp;
24 |
              }
25 I
          }
26 |
          // move pivot back
27 I
          temp=arr[i+1];
28 I
          arr[i+1] = arr[high];
29 |
          arr[high]=temp;
30 I
31 |
          return (i+1);
32 I
     }
33 I
34 |
35 I
36
          Simple sequential Quicksort Algorithm
37 I
38 |
      void quicksort(int *number,int first,int last){
39 |
          if(first<last){</pre>
40 I
               int pivot_index = hoare_partition(number, first, last);
41 |
               quicksort(number,first,pivot_index-1);
42 I
               quicksort(number,pivot_index+1,last);
43 |
     }
44 |
45 I
46 |
47 I
          Function that handles the merging of two sorted subarrays
48 |
        and returns one bigger sorted array
49 |
50 I
      void merge(int *first,int *second, int *result,int first_size,int second_size
51 I
        int i=0;
52 |
        int j=0;
53 I
        int k=0;
54 I
        while(i<first_size && j<second_size){</pre>
55 I
56 |
57 I
          if (first[i] < second[j]) {</pre>
58 I
            result[k]=first[i];
59
            k++;
60
            i++:
61 l
          }else{
```

```
62 I
             result[k]=second[j];
63 I
            k++;
            j++;
 64 |
65 I
 66 |
67 I
           if(i == first_size){
68 |
            // if the first array has been sorted
 69 |
             while(j<second_size){</pre>
 70 I
               result[k]=second[j];
 71 |
               k++;
 72 I
               j++;
73 |
74 I
           } else if (j == second_size){
 75 I
             \ensuremath{//} if the second array has been sorted
 76 |
             while(i < first_size){</pre>
 77 I
               result[k]=first[i];
 78 I
               i++;
 79 I
               k++;
 80 |
 81 |
           }
        }
82 I
 83 |
      }
84 I
 85 |
      int main(int argc, char *argv[]) {
86 I
87 I
           int *unsorted_array = (int *)malloc(SIZE * sizeof(int));
 88 |
           int *result = (int *)malloc(SIZE * sizeof(int));
           int array_size = SIZE;
89 I
 90 |
           int size, rank;
91 I
           int sub_array_size;
92 I
93 |
         MPI_Status status;
94 |
         // Start parallel execution
 95 |
           MPI_Init(&argc, &argv);
96 I
           MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
97 |
           MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
98 |
99 I
           if(rank==0){
100 |
            // --- RANDOM ARRAY GENERATION ---
             \label{lem:list_of %d elements_n", SIZE);} printf("Creating Random List of %d elements_n", SIZE);
101 I
102 |
             int j = 0;
103 I
             for (j = 0; j < SIZE; ++j) {</pre>
104
                 unsorted_array[j] =(int) rand() % 1000;
105 |
106 I
               printf("Created\n");
107 |
108 I
109 |
         // Number of Clusters to be run
110 |
         int iter_count = size;
         // Determine the size of the subarray each Cluster receives
111 l
112 |
         sub_array_size=(int)SIZE/iter_count;
113 I
114 |
         // Cluster O (Master) splits the array and sends each subarray to the
           respective machine
115 |
         if( rank == 0 ){
116 |
           double start_timer;
117 I
           start_timer=MPI_Wtime();
118 |
           int i =0;
           if(iter_count > 1){
119 I
           120 l
```

```
-----
121 I
           for(i=0;i<iter_count-1;i++){</pre>
122
             int j;
123 I
              //send the subarray
124 |
             MPI_Send(&unsorted_array[(i+1)*sub_array_size],sub_array_size,MPI_INT
          ,i+1,0,MPI_COMM_WORLD);
125 |
           }
126 |
127 I
           // =======CALCULATE FIRST SUBARRAY
128 I
           int i =0;
129 |
            int *sub_array = (int *)malloc(sub_array_size*sizeof(int));
130 l
            for(i=0;i<sub_array_size;i++){</pre>
131 l
             // Passing the first sub array since rank 0 always calculates the
          first sub array
132 I
            sub_array[i]=unsorted_array[i];
133 I
134 I
            // Sequentially sorting the first array
135 |
            quicksort(sub_array,0,sub_array_size-1);
136 |
137 I
           // =======RECEIVING DATA
          _____
138 I
           for (i=0;i<iter_count;i++){</pre>
139
             if(i > 0){
140 |
                int temp_sub_array[sub_array_size];
                // Receive each subarray
141 I
142 |
                MPI_Recv(temp_sub_array,sub_array_size,MPI_INT,i,777,MPI_COMM_WORLD
          ,&status);
               int j;
143 |
144 I
                int temp_result[i*sub_array_size];
                for(j=0;j<i*sub_array_size;j++){</pre>
145 I
146 |
                 temp_result[j]=result[j];
147 I
148
                int temp_result_size = sub_array_size*i;
149 I
                // Merge it back into the result array
150 |
                merge(temp_sub_array,temp_result,result,sub_array_size,
          temp_result_size);
151 l
152 |
              }else{
               // On first iteration we just pass the sorted elements to the
153
          result array
               int j;
154 l
155 I
                for(j=0;j<sub_array_size;j++){</pre>
156 |
                 result[j]=sub_array[j];
157 I
158 I
                free(sub_array);
159 I
             }
160 |
           }
161 |
          }else{
           // if it runs only in a single Cluster
162 |
163 |
            quicksort(unsorted_array,0,SIZE-1);
164 I
           for (i = 0; i < SIZE; i++) {</pre>
165 |
             result[i]=unsorted_array[i];
166 |
167
168 I
          double finish_timer;
          finish_timer=MPI_Wtime();
169 I
170 |
          printf("End Result: \n");
          printf("Cluster Size %d, execution time measured: %2.7f sec \n", size,
171 I
          finish_timer-start_timer);
```

```
172 |
       }else{
          // All the other Clsuters have to sort the data and send it back
173 I
174 |
           sub_array_size=(int)SIZE/iter_count;
175 |
           int *sub_array = (int *)malloc(sub_array_size*sizeof(int));
176 |
           MPI_Recv(sub_array,sub_array_size,MPI_INT,0,0,MPI_COMM_WORLD,&status);
177 |
           quicksort(sub_array,0,sub_array_size-1);
178 |
           int i=0;
           MPI_Send(sub_array,sub_array_size,MPI_INT,0,777,MPI_COMM_WORLD);//sends
179 |
          the data back to rank 0
180 |
           free(sub_array);
181 |
182 |
183 |
        if(rank==0){
              // --- VALIDATION CHECK ---
184 |
185 |
               printf("Checking.. \n");
               bool error = false;
186 I
187 |
               int i=0;
188 |
               for(i=0;i<SIZE-1;i++) {</pre>
189 |
                  if (result[i] > result[i+1]){
190 |
                       error = true;
                   printf("error in i=%d \n", i);
191 |
192 |
                 }
               }
193 I
194 |
               if(error)
195 |
                   printf("Error..Not sorted correctly\n");
196 I
               else
197 |
                   printf("Correct!\n");
          }
198 I
199
        free(unsorted_array);
         // End of Parallel Execution
200 l
201 I
        MPI_Finalize();
      }
202 |
```

Listing 2.4: quicksort merge mpi.c

Resultados

Para esta sección, y para en general todas las mediciones se han realizado tres pruebas:

- Prueba 01: n = 36 y p = 1, 4, 9
- Prueba 02: n = 576 y p = 1, 4, 9, 16
- Prueba 03: n = 14400 y p = 1, 4, 9, 16, 25

3.1. Tiempos generales

Todos los tiempos de ejecución, comunicación y cómputo de las expresiones teóricas e implementaciones se resumen en la tabla 3.1. Se ha considerado lo siguiente:

- Ordenamiento por ranking (implementación)
- Quicksort en paralelo (implementación)
- Ordenamiento por ranking (teórico-ideal)
- Ordenamiento por ranking (teórico-implementado)

Note lo siguiente:

$$T_{\text{ideal}}(n,p) = O\left(p\left(\alpha + \frac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(2\log\left(\sqrt{p}\right)\left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right) + O\left(\sqrt{p}\log\left(\sqrt{p}\right)\left(\alpha + \frac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(2\frac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right) + O\left(\sqrt{p}\left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right)$$

$$\blacksquare \ T_{\mathrm{imp}}(n,p) = O\left(2p\left(x+\tfrac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(3\sqrt{p}\left(\alpha+\tfrac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right) + O\left(2\tfrac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\tfrac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$$

Para las mediciones se ha tomado tanto α como β igual a uno.

Size (n)	Procesos	Ranking	g - Implen	nentado	Ranking - Teo (ideal)	Ranking - Teo (imperfecto)	Quicksort		
		tejec	tcomp	tcomm	tejec	tejec	tejec		
36	1	0.000059	0.000050	0.000009	382.0134	622.0134	0.000002		
	4	0.000078	0.000017	0.000061	391.3184	504.0534	0.000934		
	9	0.000373	0.000006	0.000367	412.3741	515.6378	0.000183		
576	1	0.000211	0.000188	0.000023	9246.236	12906.236	0.000033		
	4	0.000189	0.000084	0.000105	7594.9271	8881.8652	0.000043		
	9	0.000507	0.000057	0.000450	7137.8677	7694.8782	0.000368		
	16	0.000664	0.000041	0.000623	7001.2167	7183.3062	0.000288		
14400	1	0.006122	0.005736	0.000386	323763.5244	414975.5244	0.001023		
	4	0.004589	0.002796	0.001793	235803.9044	267150.4428	0.002006		
	9	0.005974	0.001819	0.004154	208508.2344	220681.1635	0.001916		
	16	0.008558	0.001835	0.006723	196847.0718	198342.5617	0.002095		
	25	0.014683	0.001442	0.013240	191302.8796	185361.5425	0.002552		

Tabla 3.1: Resultados de experimentación

3.2. Tiempos teóricos: ideal e implementado

Dado los tiempos de las tablas anteriores, para que las mediciones teóricas tengan sentido ahora, y también para las posteriores comparaciones, estas se han normalizado siendo divididas por el promedio de los cocientes entre los tiempos teóricos y experimentales. Es decir, si se tienen n mediciones, para cada medición $t_{i:\text{teórico}}$, se ha calculado $t'_{i:\text{teórico}}$, como:

$$t'_{i:\text{te\'orico}} = \frac{\sum \frac{t_{i:\text{te\'orico}}}{t_{i:\text{emp\'irico}}}}{n}$$

Se pueden observar los resultados en las gráficas 3.1 y 3.2. En líneas generales, los resultados tienen sentido siguiendo las expresiones teóricas. Los tiempos de ejecución no se reducen mucho exactamente al aumentar los procesos, ello debido al tiempo de cómputo liderado por $O\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$, término en el cual no se nota mucha reducción al aumentar los procesos. En cambio, la comunicación es proporcional a p y \sqrt{p} , y el aumento es mucho más rápido. Por ello, en las gráficas, si se siguieran aumentando procesos, el rendimiento empeoraría.

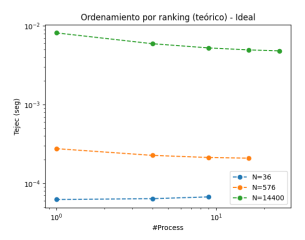


Figura 3.1: Tiempos teóricos ideales del ordenamiento por ranking

En cuanto a las discrepancias con respecto a la gráfica ideal e implementada, no resultan muy distintas, pero vemos que la ideal, claramente, es mejor debido a su optimización. Dado que estamos probando con un p máximo de 25, la mejora $\log(p)$ no resulta tan evidente con respecto a \sqrt{p} .

3.3. Rendimiento del código

Las mediciones de la implementación del código en MPI, de tiempos de ejecución, cómputo y comunicación, y respectiva eficiencia, se pueden ver en las gráficas 3.3, 3.4, 3.5, 3.6. En

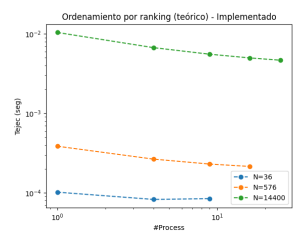


Figura 3.2: Tiempos teóricos implementados del ordenamiento por ranking

cuanto a los tiempos de cómputo y comunicación, se obtiene lo esperado: uno disminuye y el otro aumenta al aumentar los procesos. Siguiendo la idea de las gráficas teóricas, vemos que el cómputo disminuye muy poco al aumentar los procesos, mientras que la comunicación crece bastante siguiendo lo explicado anteriormente.

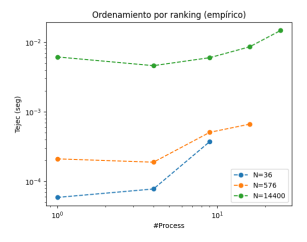


Figura 3.3: Tiempos empíricos de ejecución del ordenamiento por ranking

Con respecto a diferentes n, el óptimo de procesos varía; mientras mayor sea n, mayor será este óptimo. La mejora en el término $O\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$ contra el aumento de la comunicación al incrementar los procesos será más notable mientras más grande sea n.

La gráfica de eficiencia cobra sentido con lo anterior: a mayor n, veremos una caída

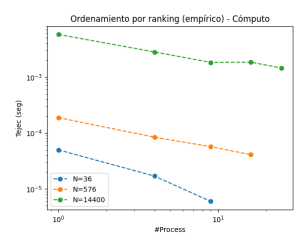


Figura 3.4: Tiempos empíricos de cómputo del ordenamiento por ranking

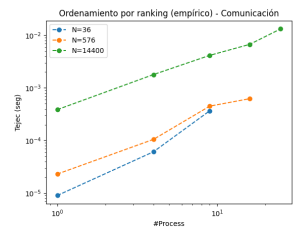


Figura 3.5: Tiempos empíricos de comunicación del ordenamiento por ranking

menor en la eficiencia al aumentar los procesos. También se nota que el óptimo de los procesos para los casos registrados está alrededor de p=4, y este irá creciendo al aumentar n. En sí, vemos escalabilidad: al aumentar n, no se requieren tantos procesos para hallar mejora.

3.4. Validación teórica

Se estará comparando el rendimiento del código implementado con la expresión $T_{\text{imp}}(n, p)$, es decir, la complejidad derivada de lo implementado; ello se hará con las gráficas 3.2 y 3.3.

Vemos cierta discrepancia con respecto a lo teórico, y se debe particularmente a la

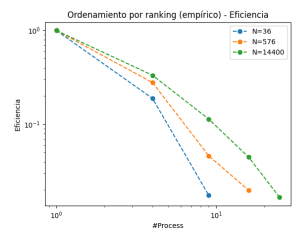


Figura 3.6: Eficiencia empírica del ordenamiento por ranking

implementación de la comunicación. La expresión teórica asume que, específicamente, las operaciones de gossip, broadcast, reduce y gather son directas, mientras que en la práctica no son realmente así. En todos los métodos explicados anteriormente, cada proceso debe saber exactamente a quién comunicar, y calcular ello toma cierto tiempo, por lo que prácticamente el tiempo de comunicación resulta mayor al teórico. Por ello, el óptimo de procesos se halla mucho antes, debido a que la caída del cómputo no logra compensar dicha subida en la comunicación.

3.5. Comparación con quicksort en paralelo

Básicamente estaremos comparando la implementación del ordenamiento por ranking con el Parallel Merge Quicksort [2]. Para ello, recordemos sus complejidades:

$$\blacksquare \ T_{\mathrm{imp}}(n,p) = O\left(2p\left(x+\tfrac{n}{p}\beta\right)\right) + O\left(3\sqrt{p}\left(\alpha+\tfrac{n}{\sqrt{p}}\beta\right)\right) + O\left(2\tfrac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\tfrac{n}{\sqrt{p}}\right)\right)$$

$$\quad \blacksquare \ T_{\mathrm{quick}}(n,p) = \tfrac{n}{p} \cdot \log(\tfrac{n}{p}) + \left(\tfrac{n}{2} + \tfrac{n}{p}\right)(p-1)$$

Directamente de estas expresiones, podemos intuir que el ordenamiento por ranking escala mejor que el Parallel Merge Quicksort, por el término en este último $\frac{n}{2}$, y también un poco por el (p-1). Directamente, al aumentar n, empeora, y si aumentáramos p para compensar ello, el término (p-1) aumenta bastante el resultado teórico.

Ello se puede comprobar con las gráficas 3.7 y 3.8. Si comparamos los tiempos de ejecución y eficiencia, vemos que el Parallel Merge Quicksort muestra peor desempeño por lo explicado anteriormente, viendo que el ordenamiento por ranking muestra mejor escalabilidad.

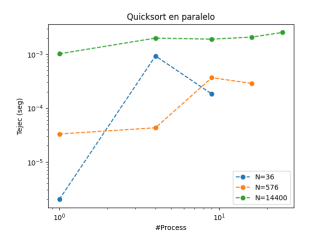


Figura 3.7: Tiempos empíricos de ejecución de quicksort en paralelo

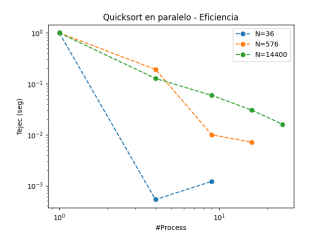


Figura 3.8: Eficiencia empírica de quicksort en paralelo

Sin embargo, de la expresión se puede intuir, y los autores del repositorio hacen énfasis en que para n muy grandes, se obtienen mejores resultados, y los plasman en las gráficas 3.9 y 3.10. Viendo que el ordenamiento por ranking también obtiene mejores resultados para n grandes, la escalabilidad de la implementación resulta mejor que en las gráficas anteriores.

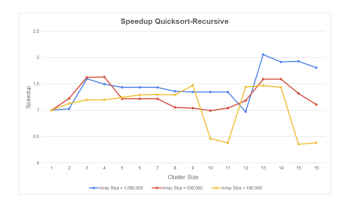


Figura 3.9: Speedup empírico de quicksort en paralelo [2]



Figura 3.10: Eficiencia empírica de quicksort en paralelo $\left[2\right]$

Conclusiones

Básicamente, se hace un recuento de lo desarrollado. En líneas generales, el diseño y planeación teórica se vieron reflejados en la implementación, por lo que se puede validar. Sin embargo, entraremos en más detalle.

4.1. Revisiones Generales

De la implementación y de todo el análisis, se rescata lo siguiente:

- La comunicación no optimizada muestra resultados similares a la optimizada para valores de *p* relativamente no muy grandes.
- lacktriangle El ordenamiento por ranking obtiene mejores resultados para n muy grandes, lo que se traduce en una buena escalabilidad.
- Se obtienen mejores resultados que el Quicksort en paralelo, validando el rendimiento de la implementación.

4.2. Mejoras

Dentro de lo desarrollado, se consignan las siguientes mejoras:

- Optimizar la comunicación con el esquema de árbol, acercando así el rendimiento de la implementación a la expresión teórica.
- lacktriangle Probar con valores de n y p mucho más grandes, comprobando así explícitamente la escalabilidad del código.
- Englobar los procesos de comunicación, con el objetivo de reducir el costo de estos.

Bibliografía

- [1] Owzok. Parallel sort by ranking, 2024. Repositorio de GitHub, consultado el 1 de diciembre de 2024. URL: https://github.com/Owzok/Parallel-Sort-By-Ranking.
- [2] Samuel Trias Amo. Quicksort-parallel-mpi, 2020. Accedido: 2024-12-01. URL: https://github.com/triasamo1/Quicksort-Parallel-MPI.