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.	\mathbf{Intr}	oducci	ón																		6	2
	1.1.	Descri	pción general o	lel prob	len	ıa																2
			vos																			2
			ón planteada .																			2
2.	Mét	odo																				3
	2.1.	Orden	amiento por ra	nking .																		3
		2.1.1.	-	_																		4
		2.1.2.	Complejidad																			5
			Ideal																			5
			Implementada																			6
			Expresión fina																			6
		2.1.3.	Código MPI .																			6
			Versión inicia																			7
			Versión prelin																			8
			Versión final																			
	2.2.	Quicks	sort en paralelo																			
		2.2.1.	- <u>-</u>																			•
			Código MPI .																			
		2.2.2.	course mir i			•	 •	•	 •	•	 •	•	 •	•	•	 •	•	•	•	•		
3.	Res	ultado	S																		23	3
	3.1.	Tiemp	os generales .																		. 25	3
	3.2.		os teóricos: ide																			4
	3.3.		miento del cód																			4
	3.4.		ción teórica	~																		6
	3.5.		aración con qu																			7
4.	Con	clusio	nes																		30	0
	4.1.	Revisi	ones Generales																		. 30	0
			as																			

Capítulo 1

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.

Capítulo 2

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 Algoritmos de Comunicación

1: **function** Scatter(d, p)

$$\triangleright O(p \cdot (\alpha + \frac{n}{p} \cdot \beta))$$

- 2: Distribuir un array d entre $p=P^2$ procesos, cada uno recibe $\frac{n}{p}$ elementos
- 3: end function
- 4: **function** Gossip(p, P, N)
- 5: **for** j := 1, ..., P **do**

$$\triangleright O(P) = O(\sqrt{p})$$

- 6: Compartir los $N = \frac{n}{p}$ elementos entre los P procesos de la misma columna
 - \triangleright Como un broadcast –>
 $O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{p} \cdot \beta))$

- 7: end for
- 8: end function
- 9: **function** Broadcast(p, P, N)

$$\triangleright O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}} \cdot \beta))$$

- 10: Los procesos p_{ij} donde i = j comparten sus $N \cdot P$ datos con los procesos en su fila
- 11: end function
- 12: **function** Reduce(rankings, P)

$$\triangleright O(\log P \cdot (\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}} \cdot \beta))$$

- 13: Enviar los $N \cdot P$ rankings locales al proceso p_{ij} donde i = j de cada fila
- 14: end function
- 15: **function** Gather(results, P)

$$\triangleright O(\sqrt{p} \cdot \alpha + \frac{n}{p} \cdot \beta)$$

- 16: Recoger los rankings globales de cada proceso p_{ij} donde i = j
- 17: end function

Algorithm 2 Algoritmos Locales

1: **function** LOCALSORT(a)

$$\triangleright O(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\frac{n}{\sqrt{p}})$$

- 2: Cada proceso ordena localmente los $N \cdot P$ elementos que recibió en el broadcast
- 3: end function
- 4: function LocalRanking(a',b)

$$\triangleright O(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\frac{n}{\sqrt{p}})$$

- 5: **for** $i := 1, ..., N \cdot P$ **do**
- 6: $rank[i] \leftarrow lower_bound(b, a'[i])$
 - \triangleright Búsqueda binaria para contar cuántos elementos en b son menores que a'[i]
- 7: end for
- 8: end function

Algorithm 3 Ordenamiento por Ranking PRAM

- 1: **Input:** d[1, ..., n]
- 2: Output: Rankings de los elementos de d
- 3: SCATTER(d, p)
- 4: Gossip(p, P, N)
- 5: Broadcast(p, P, N)
- 6: **for** $i = 1, ..., P^2$ **par do**
- 7: LOCALSORT(a)
- 8: end for
- 9: **for** $i = 1, ..., P^2$ **par do**
- 10: LOCALRANKING(a', b)
- ▷ Cada proceso calcula el ranking local de los elementos

▷ Cada proceso ordena localmente los datos

- 11: end for
- 12: Reduce(rankings, P)
- 13: GATHER(results, P)

 \triangleright Los rankings globales son recogidos por el proceso maestro

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_{sort} y $T_{\text{ranking}} = \frac{n}{\sqrt{p}} \log \left(\frac{n}{\sqrt{p}} \right)$
- $T_{gather} = \sqrt{p} \left(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}} \beta \right)$

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:

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

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

Se tiene entonces que:

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

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:

$$T_{\text{comp}}: O\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\log\left(\frac{n}{\sqrt{p}}\right)\right) + O\left(\frac{n^2}{p}\right)$$

•
$$T_{\text{comm}}: O\left(2p(\alpha + \frac{n}{p}\beta)\right) + O\left(3\sqrt{p}(\alpha + \frac{n}{\sqrt{p}}\beta)\right)$$

 \bullet 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>
     #include <iostream>
03 |
     #include <vector>
04 |
05 I
     #include <string>
06 |
     #include <algorithm>
07 I
     #include <map>
08 |
     using namespace std;
09 |
     // Concat strings en orden por rank
10 I
     string concatenate(const map<int, string>& data_by_rank) {
11 |
          string result;
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
12 I
13 I
              result += entry.second;
14 |
          }
15 I
          return result;
16 |
17 I
     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 I
24 |
          if (size != rows * cols) {
25 |
              if (rank == 0) {
26 |
                  cerr << "Error: This program requires exactly " << rows * cols <<
           " processes." << endl;</pre>
27 |
              MPI_Finalize();
28 |
29 |
              return 1;
30 |
          }
31 I
          int row = rank / cols;
32 |
          int col = rank % cols;
          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 I
          starts with: "
35 I
               << concatenate(local_data) << endl;
36 I
          char recv_buffer[200];
37 |
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
              int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
38 I
                                                                     // misma col pero
           abajo
39 |
             int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // arriba
          misma col
40 |
              string send_buffer = concatenate(local_data);
              MPI_Request send_request, recv_request;
41
              MPI_Irecv(recv_buffer, 200, MPI_CHAR, receive_from, 0, MPI_COMM_WORLD
42 |
          , &recv_request);
43 I
              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);
45 I
              MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
46
              string received_string(recv_buffer);
47
              int source_rank = (rank - cols + size) % size; // basado en la pos,
```

```
calcular el rank de quien envi la data
              local_data[source_rank] = received_string;
48 I
49 |
50 I
          string result = concatenate(local_data);
51 |
          cout << "Process " << rank << " (Row " << row << ", Col " << col << ")
          ends with: " << result << endl;</pre>
52 |
          MPI_Finalize();
53 |
          return 0;
54 I
     }
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 I
      #include <map>
02 |
03 |
      #include <mpi.h>
      #include <string>
04 |
05 I
      #include <vector>
06
      #include <iterator>
07 |
      #include <iostream>
08 I
      #include <algorithm>
09 |
      using namespace std;
      string concatenar(const map<int, string>& data_by_rank) {
10 |
11 |
          string result;
12 |
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
13 |
              result += entry.second;
14 |
15 |
          return result;
16 I
      }
17 |
      vector < int > local_rank(const string& local_A, const string& A) {
          vector<int> rank_counts(A.size(), 0);
18 I
19 |
          for (size_t i = 0; i < A.size(); i++) {</pre>
20 |
              for (size_t j = 0; j < local_A.size(); j++) {</pre>
                   if (local_A[j] <= A[i]) {</pre>
21 I
22 |
                       rank_counts[i]++;
23 |
24 |
              }
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;
31 |
          int col = rank % cols;
32 I
          char recv_buffer[200];
33 |
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
34 |
              int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
                                                                       // same col but
          below
```

```
35 |
             int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // above
          same col
36 |
             string send_buffer = concatenar(local_data);
37 I
             MPI_Request send_request, recv_request;
38 I
              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
41
              MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
42
              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 I
     }
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 I
          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 I
                      int send_to = row * cols + c;
                      MPI_Send(starting_data.c_str(), starting_data.size() + 1,
56 I
          MPI_CHAR, send_to, 0, MPI_COMM_WORLD);
57
              }
58 I
59 I
             resulting_data[0] = starting_data;
60 |
          } else {
61 I
              int send_from = row * cols + row;
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 I
66 I
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 I
          for (size_t i = 0; i < result.size(); ++i) {</pre>
70 |
              rank_with_indices.emplace_back(aggregated_ranks[i], result[i]);
71 I
         7
72 I
          sort(rank_with_indices.begin(), rank_with_indices.end());
73 I
          string sorted_result;
74 |
          for(const auto& rank : rank_with_indices) {
75 I
              sorted_result += rank.second;
76 |
77 |
          cout << "\n============= Aggregated Ranks: ";</pre>
         copy(aggregated_ranks.begin(), aggregated_ranks.end(), ostream_iterator<</pre>
78 I
          int > (cout, " "));
79 I
          cout << endl;</pre>
80 |
          cout << "============== Reordered String:" << sorted_result</pre>
          << 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);
 85 I
          string sorted_result;
 86 |
          , Col " << (rank % cols) << ") has:\n";</pre>
 87
          cout << "Local ranks: ";</pre>
 88
          copy(local_ranking.begin(), local_ranking.end(), ostream_iterator<int>(
          cout, " "));
 89
          cout << endl;</pre>
 90 I
          MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
 91
          int row = rank / cols;
 92 |
          int col = rank % cols;
 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 |
                       MPI_Recv(received_ranks.data(), received_ranks.size(),
          MPI_INT, row * cols + c, 0, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
105
                       for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i) {</pre>
106
                           aggregated_ranks[i] += received_ranks[i];
107
                       }
108
                   } else {
                       for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i) {</pre>
109
                           aggregated_ranks[i] += local_ranking[i];
110
111 l
112
                   }
113
              }
114 |
               sorted_result = result;
115 |
               if (rank != 0) {
116 I
                   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, O, 1, MPI_COMM_WORLD);
                   cout << "Diagonal process " << rank << " sent aggregated ranks to</pre>
118 l
           Process 0" << endl;
119
              } else {
120
                   vector < int > global_ranks(aggregated_ranks);
                   for (int r = 1; r < rows; ++r) {</pre>
121
122 I
                       vector < int > received_ranks(aggregated_ranks.size());
123 |
                       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);
                       recv_word = received_string;
126
                       cout << "RECV STRING: " << received_string << endl;</pre>
127
                       cout << "Process 0 received aggregated ranks from diagonal</pre>
128 I
          process " << (r * cols + r) << endl;</pre>
                       global_ranks.insert(global_ranks.end(), received_ranks.begin
129 I
          (), received_ranks.end());
130
                   }
131 I
                   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;
139 I
          const int rows = 2;
140 I
          const int cols = 2;
          MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
141 I
142 |
          MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
143 |
          string local_string;
          vector < int > local_vector;
144 I
          pair<string, vector<int>> final_output;
145 |
146 I
          if (size != rows * cols) {
              if (rank == 0) cerr << "Error: This program requires exactly " <<
147 |
          rows * cols << " processes." << endl;
148
             MPI_Finalize();
149 |
              return 1;
          }
150 l
151 |
          int row = rank / cols;
152 I
          int col = rank % cols;
153 |
          map<int, string> local_data = {
154 |
              {rank, string(1, 'a' + rank) +
                      string(1, 'a' + rank + 13) +
155 I
                      string(1, 'a' + rank + 8) +
156
                      string(1, 'a' + rank + 21)}
157 I
158 |
          };
159 I
          map<int, string> resulting_data;
          cout << "Process " << rank << " (Row " << row << ", Col " << col << ")
160 l
          starts with: " << concatenar(local_data) << endl;</pre>
161 l
          // -----
162 |
          gossip_step(rank, rows, cols, size, local_data);
163 l
          // ----- Local data contiene la
          informaci n compartida en el gossip.
164 |
          string gossip_result = concatenar(local_data);
165 I
          // ---
166 |
          reverse_broadcast_step(rank, rows, cols, gossip_result, resulting_data);
167
          // ----- Resulting data contiene
          la informaci n compartida en el bcast.
168 l
          string result2 = concatenar(resulting_data);
169 I
          // --
                                                        ---- Realiza el paso de sort
           previo al local ranking. Utiliza quick sort.
170 I
          sort(gossip_result.begin(), gossip_result.end());
171 |
                                                          -- Local ranking y Reduce
          MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
172 I
173 |
          final_output = calculate_and_print_ranks(rank, rows, cols, gossip_result,
           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>
04 |
     #include <string>
05 |
     #include <vector>
     #include <iterator>
06 I
07 |
     #include <iostream>
08 I
     #include <algorithm>
09 |
     #include <random>
10 |
     #include <iomanip> // Para std::setprecision
11 I
     using namespace std;
12 |
13 l
     float t1,t2,t3,t4,t5,t6,t7,t8;
     float t9, t10, t11, t12, t13, t14, t15, t16;
14 I
15 |
     float t_inicial, t_final;
16 I
17 |
      string generateRandomString(size_t length) {
18 |
          const string_view characters = "
          ABCDEFGHIJKLMNOPQRSTUVWXYZabcdefghijklmnopqrstuvwxyz0123456789";
19 |
          random_device rd;
20 |
          mt19937 generator(rd());
          uniform_int_distribution < size_t > distribution (0, characters.size() - 1);
21 I
22 |
23 |
          string randomString;
24 |
          randomString.reserve(length);
25 I
26 |
          generate_n(back_inserter(randomString), length, [&]() {
27 I
              return characters[distribution(generator)];
28 |
29 I
30 |
          return randomString;
31 |
32 I
33 |
      string concatenar(const map<int, string>& data_by_rank) {
34 I
          string result;
35 |
          for (const auto& entry : data_by_rank) {
36 I
              result += entry.second;
37 |
38 |
          return result;
     }
39 I
40 |
      vector < int > local_rank(const string& local_A, const string& A) {
41 I
42 |
          vector<int> rank_counts(A.size(), 0);
43 I
          for (size_t i = 0; i < A.size(); i++) {</pre>
44 I
             rank_counts[i] = lower_bound(local_A.begin(), local_A.end(), A[i]) -
45 |
          local_A.begin();
46 |
             }
47 I
48 I
          return rank_counts;
49 I
     }
50 l
     void gossip_step(int rank, int rows, int cols, int size, map<int, string>&
          local_data) {
```

```
51 l
          int row = rank / cols;
          int col = rank % cols;
52 I
53 I
          char recv_buffer[10000];
54 I
55 |
          for (int step = 0; step < rows - 1; ++step) {</pre>
56 I
               int send_to = ((row + 1) % rows) * cols + col;
                                                                     // same col but
          below
57 I
              int receive_from = ((row + rows - 1) % rows) * cols + col; // above
          same col
58
59 I
               string send_buffer = concatenar(local_data);
60 I
61 I
               MPI_Request send_request, recv_request;
               MPI_Irecv(recv_buffer, 10000, MPI_CHAR, receive_from, 0,
62 I
          MPI_COMM_WORLD, &recv_request);
63 I
               MPI_Isend(send_buffer.c_str(), send_buffer.size() + 1, MPI_CHAR,
          send_to, 0, MPI_COMM_WORLD, &send_request);
64 I
65 I
               MPI_Wait(&recv_request, MPI_STATUS_IGNORE);
66 |
               MPI_Wait(&send_request, MPI_STATUS_IGNORE);
67 I
68 I
               string received_string(recv_buffer);
               int source_rank = (rank - cols + size) % size; // calculate the rank
69 I
          of the data sender
70 I
               local_data[source_rank] = received_string;
71 I
72 |
      }
73 I
74 I
      void reverse_broadcast_step(int rank, int rows, int cols, const string&
          starting_data, map<int, string>& resulting_data) {
75 I
          int row = rank / cols;
76 |
          int col = rank % cols;
          char recv_buffer[10000];
77 I
78 |
79 I
          if (col == row) {
80 |
               for (int c = 0; c < cols; ++c) {</pre>
81 |
                   if (c != col) {
                       int send_to = row * cols + c;
82 I
83 |
                       MPI_Send(starting_data.c_str(), starting_data.size() + 1,
          MPI_CHAR, send_to, 0, MPI_COMM_WORLD);
84
85 I
              }
86 I
              resulting_data[0] = starting_data;
87 |
          } else {
88 I
               int send_from = row * cols + row;
              MPI_Recv(recv_buffer, 10000, MPI_CHAR, send_from, 0, MPI_COMM_WORLD,
89 I
          MPI_STATUS_IGNORE);
90 |
               string received_string(recv_buffer);
91 |
               resulting_data[0] = received_string;
92 I
93 |
94 |
      string sort_and_print_by_rank(const vector<int>& aggregated_ranks, const
          string& result) {
95 I
          vector<pair<int, char>> rank_with_indices;
96 |
97 |
          for (size_t i = 0; i < result.size(); ++i) {</pre>
               rank_with_indices.emplace_back(aggregated_ranks[i], result[i]);
98
99
100
101 I
          sort(rank_with_indices.begin(), rank_with_indices.end());
```

```
102 |
           string sorted_result;
103 I
104
           for(const auto& rank : rank_with_indices) {
105 I
               sorted_result += rank.second;
106
107 I
           return sorted_result;
108 |
      }
109 |
110 l
      string calculate_and_print_ranks(int rank, int rows, int cols, const string&
           starting_data, const string& result) {
111 |
           string sorted_starting_data = starting_data;
112 |
113 |
           //SORT (4)
114 I
115
           t7 = MPI_Wtime();
116 I
           sort(sorted_starting_data.begin(), sorted_starting_data.end());
           t8 = MPI_Wtime();
117 |
118 I
119 |
           // LOCAL RANKING (5)
120 |
121 I
           t9 = MPI_Wtime();
122 |
           vector < int > local_ranking = local_rank(sorted_starting_data, result);
           t10 = MPI_Wtime();
123 I
124 |
125 I
           string sorted_result;
126 I
127 l
           MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
128 I
129 |
           int row = rank / cols;
           int col = rank % cols;
130 I
           int diagonal_process = row * cols + row;
131 I
132 |
           char recv_buffer[10000];
133 I
           string recv_word;
134
135 I
           // REDUCE (6)
136 |
           // Enviar los datos a las diagonales
137 |
           t11 = MPI_Wtime();
138 I
139
           if (col != row)
140 I
               MPI_Send(local_ranking.data(), local_ranking.size(), MPI_INT,
141 |
           diagonal_process, 0, MPI_COMM_WORLD);
142 I
               // cout << "Process " << rank << " sent ranks to diagonal process "
           << diagonal_process << endl; (COMENTADO)
143
           }
144 |
           else
145 I
           {
146 |
               // Los ranks de la diagonal
147 |
               vector < int > aggregated_ranks(local_ranking.size(), 0);
               for (int c = 0; c < cols; ++c)</pre>
148 I
149 |
               {
                   // recibir desde la diagonal por cada uno y sumarlo al proceso
150 l
           principal
                   if (c != col)
151
152 |
153
                        vector < int > received_ranks(local_ranking.size());
154 l
                       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>
155
156 I
```

```
157 |
                          aggregated_ranks[i] += received_ranks[i];
158
                      }
159
                  }
160
                  else
161
                  162
                      for (size_t i = 0; i < aggregated_ranks.size(); ++i)</pre>
163
                      {
164
                          aggregated_ranks[i] += local_ranking[i];
165
                      }
166
                  }
              }
167
168 |
              t12 = MPI_Wtime();
169 |
170 I
              // GATHER (6)
171
              // Despu s cada diagonal env a su ranking y string al proceso 0
172
173 |
              t13 = MPI_Wtime();
174 I
              if (rank != 0)
175 |
              {
176 |
                  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);
178 |
                  // cout << "Diagonal process " << rank << " sent aggregated ranks
           to Process 0" << endl; (COMENTADO)
179
              }
180
              else
181
              {
182
                  vector < int > global_ranks(aggregated_ranks);
183
                  for (int r = 1; r < rows; ++r)
184 I
185 |
                      int d_proc = r * cols + r; // proceso diagonal en base al
186 I
          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 |
                      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 I
                       string received_string(recv_buffer);
193
                      recv_word += received_string;
194
                      // cout << "Process 0 received ranks from diagonal process "
195 I
          << d_proc << endl; (COMENTADO)
196 I
                      // Expande global ranks
197 |
                      global_ranks.insert(global_ranks.end(), received_ranks.begin
          (), received_ranks.end());
198
                  }
199
                  t14 = MPI_Wtime();
200 |
201
202
                  t15 = MPI_Wtime();
203 |
                  sorted_result = sort_and_print_by_rank(global_ranks, (result +
          recv_word));
                  t16 = MPI_Wtime();
204
205
          }
206
          return sorted_result;
207
```

```
208 |
209 I
210 |
      int main(int argc, char** argv) {
211 l
           MPI_Init(&argc, &argv);
212 |
213 I
           int rank, size;
214 |
           MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
215 |
           MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
216 I
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;</pre>
220 |
               MPI_Finalize();
221
               return 1;
222 |
           7
223 I
224 |
           const int rows = sqrt_size;
225 |
           const int cols = sqrt_size;
226 |
227
           if (argc < 2) {
228 |
              if (rank == 0) cerr << "Usage: mpiexec -n <num_processes> ./program <
           message_size>" << endl;</pre>
229 |
               MPI_Finalize();
230 I
               return 1;
231 I
232 |
233 I
           int msg_size = atoi(argv[1])/size;
234 |
           if (msg_size <= 0) {</pre>
               if (rank == 0) cerr << "Error: Message size must be a positive
235 I
           integer." << endl;</pre>
236 |
               MPI_Finalize();
237 I
               return 1;
238 |
239 I
240 |
           int total_elements = rows * cols;
241 |
           string input;
242 |
243 I
           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 I
                   return 1;
249 |
               }
           }
250 I
251 |
252 |
           char* local_string = new char[msg_size + 1];
253 |
           local_string[msg_size] = '\0';
254 |
255 I
           //SCATTER (1)
256 |
257 I
           t_inicial = MPI_Wtime();
258 |
259 |
           t1 = MPI_Wtime();
           MPI_Scatter(input.c_str(), msg_size, MPI_CHAR, local_string, msg_size,
260 I
           MPI_CHAR, 0, MPI_COMM_WORLD);
261 |
           t2 = MPI_Wtime();
262 I
```

```
263
           string local_data_str(local_string);
           delete[] local_string;
264
265
           // cout << "Process " << rank << " received: " << local_data_str << endl;
266
             (COMENTADO)
267
268
           map<int, string> local_data = {{rank, local_data_str}};
269
           map<int, string> resulting_data;
270 I
271
           // GOSSIP (2)
272
           t3 = MPI_Wtime();
273 |
274 |
           gossip_step(rank, rows, cols, size, local_data);
275
           t4 = MPI_Wtime();
276
           string gossip_result = concatenar(local_data);
277
278 |
           // BROADCAST (3)
279
280 |
           t5 = MPI_Wtime();
281
           reverse_broadcast_step(rank, rows, cols, gossip_result, resulting_data);
           t6 = MPI_Wtime();
282
283 |
           string result2 = concatenar(resulting_data);
284 I
285
           // SORT, LOCAL, RANKING, REDUCE Y GATHER
286
287 |
           string final_output = calculate_and_print_ranks(rank, rows, cols,
           gossip_result, result2);
288
289
           t_final = MPI_Wtime();
290
           if (rank == 0) cout << "Final result: " << final_output << endl;</pre>
291
292
293
           if (rank == 0)
294
           {
295
               cout << fixed << setprecision(10);</pre>
296
297 |
               cout << "Ejecucion: " << ((t_final - t_inicial) - (t16 - t15)) <<</pre>
           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: commit: 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>
      #include <stdlib.h>
03
      #include "math.h"
04
      #include <stdbool.h>
05 |
06
      #define SIZE 1000000
07 |
80
      int hoare_partition(int *arr, int low, int high){
          int middle = floor((low+high)/2);
0.9 |
10 |
          int pivot = arr[middle];
11 |
          int j,temp;
12 I
          // move pivot to the end
13
          temp=arr[middle];
          arr[middle] = arr[high];
14
15 |
          arr[high] = temp;
16 |
17 |
          int i = (low - 1);
18
          for (j=low;j<=high-1;j++){</pre>
               if(arr[j] < pivot){</pre>
19
20
21 |
                   temp=arr[i];
22
                   arr[i]=arr[j];
23
                   arr[j]=temp;
24 |
25 |
          // move pivot back
26 I
27
          temp=arr[i+1];
          arr[i+1] = arr[high];
28
29 |
          arr[high]=temp;
30
31 I
          return (i+1);
      }
32
33
```

```
34 |
35 I
36 |
          Simple sequential Quicksort Algorithm
37 I
      */
38 |
      void quicksort(int *number,int first,int last){
39 I
          if(first<last){</pre>
40 |
              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 |
46 I
47 |
          Function that handles the merging of two sorted subarrays
48 |
        and returns one bigger sorted array
49 |
50 |
      void merge(int *first,int *second, int *result,int first_size,int second_size
         ) {
        int i=0;
51 |
52 |
        int j=0;
        int k=0;
53 I
54 |
        while(i<first_size && j<second_size){</pre>
55 I
56 |
57 |
          if (first[i] < second[j]) {</pre>
58 I
            result[k]=first[i];
59 |
            k++;
60 I
            i++;
61 |
          }else{
            result[k]=second[j];
62 I
            k++;
63 I
            j++;
64 |
65 I
66 |
67 I
          if(i == first_size){
            // if the first array has been sorted
68 |
69 I
            while(j<second_size){</pre>
70 I
              result[k]=second[j];
71 |
              k++;
72 |
              j++;
73 |
74 I
          } else if (j == second_size){
75 |
            \ensuremath{//} if the second array has been sorted
76 |
            while(i < first_size){</pre>
77 I
              result[k]=first[i];
78 |
              i++;
79 I
              k++;
80 |
81 |
          }
82 |
       }
83 |
     }
84 I
85 |
      int main(int argc, char *argv[]) {
86 I
87 |
          int *unsorted_array = (int *)malloc(SIZE * sizeof(int));
88 |
          int *result = (int *)malloc(SIZE * sizeof(int));
89 I
          int array_size = SIZE;
90
          int size, rank;
91
          int sub_array_size;
92
```

```
93 I
        MPI_Status status;
        // Start parallel execution
 94 |
 95 |
          MPI_Init(&argc, &argv);
 96 I
          MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
 97 I
          MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
 98 I
99 |
          if(rank==0){
100 |
            // --- RANDOM ARRAY GENERATION ---
101 I
            printf("Creating \ Random \ List \ of \ \%d \ elements \ ", \ SIZE);
102 I
            int j = 0;
            for (j = 0; j < SIZE; ++j) {</pre>
103 I
                unsorted_array[j] =(int) rand() % 1000;
104 |
105 I
106 l
              printf("Created\n");
107 |
108 I
        // Number of Clusters to be run
109 I
110 l
        int iter_count = size;
        // Determine the size of the subarray each Cluster receives
111 |
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 I
          double start_timer;
117 I
          start_timer=MPI_Wtime();
118 |
          int i =0;
119 l
          if(iter_count > 1){
120 |
           // =======SENDING DATA
           for (i=0; i < iter_count -1; i++) {</pre>
121 l
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 |
            // =======CALCULATE FIRST SUBARRAY
127 I
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];
141 I
                // Receive each subarray
142 |
                MPI_Recv(temp_sub_array,sub_array_size,MPI_INT,i,777,MPI_COMM_WORLD
          ,&status);
                int j;
143 |
                int temp_result[i*sub_array_size];
144
               for(j=0;j<i*sub_array_size;j++){</pre>
145 I
```

```
146 |
                   temp_result[j]=result[j];
147
                 }
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 |
152 |
               }else{
153 I
                 \ensuremath{//} On first iteration we just pass the sorted elements to the
           result array
154
                 int j;
155 |
                 for(j=0;j<sub_array_size;j++){</pre>
156
                   result[j]=sub_array[j];
157
158
                 free(sub_array);
159
               }
            }
160
161
           }else{
162 I
             // if it runs only in a single Cluster
163 |
             quicksort(unsorted_array,0,SIZE-1);
164 I
             for (i = 0; i < SIZE; i++) {</pre>
165 |
               result[i]=unsorted_array[i];
             }
166 I
167
           }
168
           double finish_timer;
169
           finish_timer=MPI_Wtime();
170 |
           printf("End Result: \n");
           printf("Cluster Size %d, execution time measured: %2.7f sec \n", size,
171 l
           finish_timer-start_timer);
172 I
         }else{
173 I
           // All the other Clsuters have to sort the data and send it back
174 |
           sub_array_size=(int)SIZE/iter_count;
175 I
           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;
179 |
           MPI_Send(sub_array,sub_array_size,MPI_INT,0,777,MPI_COMM_WORLD);//sends
           the data back to rank 0
180
           free(sub_array);
181 I
182 |
183 l
         if(rank==0){
184 I
               // --- VALIDATION CHECK ---
185
               printf("Checking.. \n");
186
               bool error = false;
187
               int i=0;
188
               for(i=0;i<SIZE-1;i++) {</pre>
                   if (result[i] > result[i+1]){
189 |
190 |
                       error = true;
191 l
                   printf("error in i=%d \n", i);
192 |
                 }
               }
193 I
194
               if(error)
195
                   printf("Error..Not sorted correctly\n");
196
               else
                   printf("Correct!\n");
197
          }
198
199
         free(unsorted_array);
200
         // End of Parallel Execution
201 |
       MPI_Finalize();
```

202 | }

Listing 2.4: quicksort_merge_mpi.c

Capítulo 3

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)	Size (n) Procesos		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.

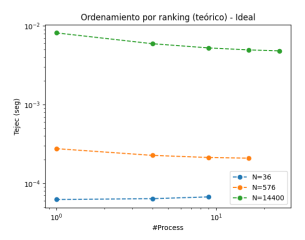


Figura 3.1: Tiempos teóricos ideales del ordenamiento por ranking

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

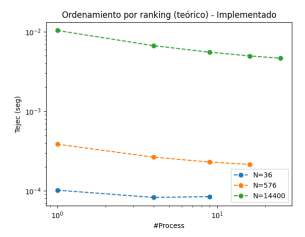


Figura 3.2: Tiempos teóricos implementados del ordenamiento por ranking

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.

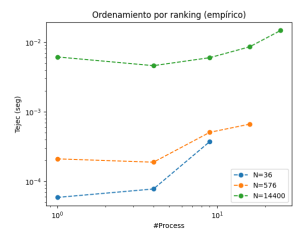


Figura 3.3: Tiempos empíricos de ejecución del ordenamiento por ranking

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

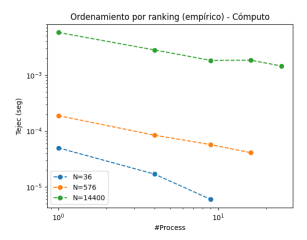


Figura 3.4: Tiempos empíricos de cómputo del ordenamiento por ranking

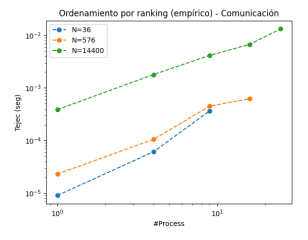


Figura 3.5: Tiempos empíricos de comunicación del ordenamiento por ranking

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

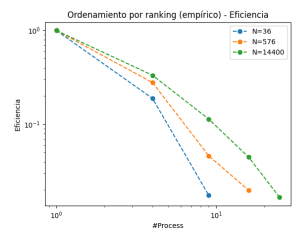


Figura 3.6: Eficiencia empírica del ordenamiento por ranking

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.

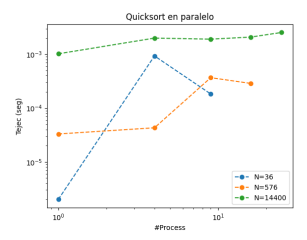


Figura 3.7: Tiempos empíricos de ejecución de quicksort en paralelo

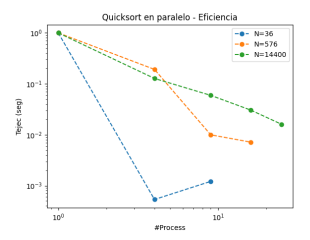


Figura 3.8: Eficiencia empírica de quicksort en paralelo

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.

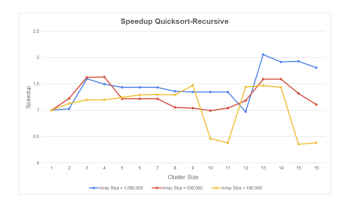


Figura 3.9: Speedup empírico de quicksort en paralelo [2]



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

Capítulo 4

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.