МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Самарский национальный исследовательский университет имени академика С.П. Королева (Самарский университет)»

Институт	информатики, матем	атики и электроники						
Факультет информатики								
Кафедра	программных с	истем						
	ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ	ЗАПИСКА						
к курсовому	проекту по дисциплине «Г							
ПС	о теме «Решение СЛАУ мет	годом Крамера»						
C	(412,0202020	р п г						
Студент группы б)413-020302D	В.Д. Гижевская						
Студент группы б	5414-020302D	М.С. Сусликова						
Руководитель		В.В. Жидченко						

СОДЕРЖАНИЕ

ВВЕДЕНИЕ	3			
1 Постановка задачи	5			
2 Ход работы	7			
2.1 Описание метода Крамера	7			
2.2 Последовательный алгоритм	8			
2.3 Параллельный алгоритм	10			
2.3.1 Параллельный алгоритм с использованием OpenMP	10			
2.3.2 Параллельный алгоритм с использованием МРІ	11			
2.4 Результаты работы	13			
ЗАКЛЮЧЕНИЕ				
СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ				
ПРИЛОЖЕНИЕ А Реализация последовательного алгоритма	22			
ПРИЛОЖЕНИЕ Б Реализация параллельного алгоритма с помощью				
OpenMP	24			
ПРИЛОЖЕНИЕ В Реализация параллельного алгоритма с помощью МР	'I 26			

ВВЕДЕНИЕ

Потребность решения сложных прикладных задач с большим объёмом вычислений и принципиальная ограниченность максимального быстродействия "классических" - по схеме фон Неймана - ЭВМ привели к появлению многопроцессорных вычислительных систем (МВС). Особую значимость параллельные вычисления приобрели с переходом компьютерной индустрии на массовый выпуск многоядерных процессоров.

Суперкомпьютерные технологии и высокопроизводительные вычисления с использованием параллельных вычислительных систем становятся важным фактором научно-технического прогресса; их применение принимает всеобщий характер [1].

К решению систем линейных алгебраических уравнений сводятся многочисленные практические задачи (по некоторым оценкам более 75% всех задач). Можно с полным основанием утверждать, что решение линейных систем является одной из самых распространённых и важных задач вычислительной математики. Конечно, существует много методов и современных пакетов прикладных программ для решения СЛАУ, но для того, чтобы их успешно использовать, необходимо разбираться в основах построения методов и алгоритмов, иметь представления о недостатках и преимуществах используемых методов [2].

Методы решения большинства задач численных методов (в том числе задач решения линейных алгебраических систем) можно разделить на два типа: прямые и итерационные. Метод решения задачи называется прямым, если он даёт её точное решение за конечное число действий. Метод решения задачи называется итерационным, если он даёт точное решение как предел последовательности приближений, вычисляемых по единообразной схеме, то есть $x = \lim_{k \to \infty} x^k$, где x - точное решение задачи, x(k) - k-тое приближение (итерация) к решению. К прямым методам решения СЛАУ относятся

известный из алгебры метод Крамера, метод Гаусса и его модификации и другие [3].

1 Постановка задачи

Цель работы: Закрепление теоретического материала курса и практических навыков параллельного программирования на примере решения одной из задач вычислительной математики.

Задание:

- 1. Разработать последовательный алгоритм решения задачи.
- 2. Реализовать разработанный алгоритм в виде программы на языке C++, провести вычислительные эксперименты для различных параметров задачи в соответствии с вариантом.
 - 3. Разработать параллельный алгоритм решения задачи, для чего:
 - Проанализировать возможные способы декомпозиции задачи, выполнить декомпозицию.
 - Определить информационные зависимости между выделенными фрагментами, принять решение о необходимости синхронизации.
 - Выполнить масштабирование фрагментов задачи с учётом характеристик целевой вычислительной системы.
- 4. Реализовать параллельный алгоритм в виде программы на языке C++ с использованием технологии OpenMP.
- 5. Реализовать параллельный алгоритм в виде программы на языке C++ с использованием библиотеки MPI.
- 6. Провести вычислительные эксперименты для различных параметров задачи и различного количества параллельных процессов в соответствии с вариантом. Параметры задачи должны соответствовать параметрам, используемым в п.3. Количество процессов в программах на ОрепМР и МРІ должно совпадать.
- 7. Провести сравнение продолжительности работы различных вариантов программы (последовательной, OpenMP, MPI), вычислить

достигаемое ускорение и эффективность, результаты измерений и вычислений свести в таблицу. Построить графики по данным из таблицы.

8. Объяснить полученные закономерности.

2 Ход работы

2.1 Описание метода Крамера

Метод Крамера или так называемое правило Крамера — это способ поиска неизвестных величин из систем уравнений. Его можно использовать только если число искомых значений эквивалентно количеству алгебраических уравнений в системе, то есть образуемая из системы основная матрица должна быть квадратной и не содержать нулевых строчек, а также её детерминант не должен являться нулевым [4].

Теорема Крамера:

Если главный определитель D основной матрицы, составленной на основе коэффициентов уравнений, не равен нулю, то система уравнений совместна, причём решение у неё существует единственное. Решение такой системы вычисляется через так называемые формулы Крамера для решения систем линейных уравнений: $x_i = \frac{D_i}{D}$.

Суть метода Крамера в следующем [4]:

- 1. Чтобы найти решение системы методом Крамера, первым делом вычисляем главный определитель матрицы *D*. Когда вычисленный детерминант основной матрицы при подсчёте методом Крамера оказался равен нулю, то система не имеет ни одного решения или имеет нескончаемое количество решений. В этом случае для нахождения общего или какого-либо базисного ответа для системы рекомендуется применить метод Гаусса.
- 2. Затем нужно заменить крайний столбец главной матрицы на столбец свободных членов и высчитать определитель D_1 .
- 3. Повторить то же самое для всех столбцов, получив определители от D_1 до D_n , где n номер крайнего справа столбца.
- 4. После того как найдены все детерминанты $D_1 \dots D_n$, можно высчитать неизвестные переменные по формуле $x_i = \frac{D_i}{D}$.

Для вычисления определителя матрицы следует использовать метод, известный как метод Гаусса, также иногда этот метод называют понижением порядка определителя. В этом случае матрица преобразуется и приводится к треугольному виду, а затем перемножаются все числа, стоящие на главной диагонали. Следует помнить, что при таком поиске определителя нельзя домножать или делить строчки или столбцы на числа без вынесения их как множителя или делителя. В случае поиска определителя возможно только вычитать и складывать строки и столбы между собой, предварительно помножив вычитаемую строку на ненулевой множитель. Также при каждой перестановке строчек или столбцов матрицы местами следует помнить о необходимости смены конечного знака у матрицы [4].

2.2 Последовательный алгоритм

coefficientsSLAU Определим массив векторов вектор constantTermsSLAU размера n и заполним их значениями от -30 до 30 и от -100 до 100 соответственно, генерируемыми в методе random. Данный метод принимает границы а и в промежутка значений для генерации и возвращает случайное целочисленное число из указанного промежутка, используя Сочетание генератор псевдослучайных чисел rand(). srand(time(NULL)) устанавливает в качестве базы текущее время, чтобы при разных запусках генератора была всякий раз разная база и, соответственно, разный ряд получаемых значений.

Далее вызываем метод metodCramer. Данный метод по ссылке принимает массив векторов с коэффициентами системы coefficientsSLAU вектор значений свободных членов constantTermsSLAU, количество уравнений в системе n; возвращает вектор решений системы solution. Зададим неопределенный вектор solution размером n и два массива векторов basicMatrix и tempMatrix со скопированными значения вектора coefficientsSLAU. Первый массив будем использовать для вычисления определителя основной матрицы. Запускаем цикл по n, в котором последовательно меняем соответствующие

столбцы столбец матрицы tempMatrix на свободных членов constantTermsSLAU, вычисляем определитель получившейся матрицы векторов. Если он равен нулю, то немедленное завершаем работу программы. противном случае вычисляем соответствующее решение посредством деления значения получившегося определителя на значение определителя основной матрицы. Заносим данное решение в вектор solution.

Метод findDetByGauss используется для вычисления определителя системы методом Гаусса. Он принимает по ссылке массив векторов системы matrix и количество уравнений в системе n, а возвращает переменную det типа double, хранящую значение определителя. После преобразования исходной матрицы к треугольному виду путем перестановок все числа, стоящие на главной диагонали, последовательно перемножаются и заносят в переменную det. Ее знак остается прежним, если было проведено четное число перестановок строк, и изменяется на противоположный при нечетном количестве перестановок.

Метод toTriangularMatrix приводит матрицу к треугольному виду для вычисления определителя методом Гаусса. Он принимает по ссылке массив векторов системы matrix и количество уравнений в системе п, а возвращает количество перестановок swapCount. В данном методе с помощью цикла элементарных преобразований (перестановка строки с максимальным элементом с текущей, домножение строки на значение и сложение их меж собой) все элементы ниже главной диагонали обнуляются.

Метод findMaxInColumn находит максимальный по модулю элемент в столбце и возвращает его позицию maxPos. Он принимает по ссылке массив векторов системы matrix, номер столбца и количество уравнений в системе n.

Метод swapCoefficientsWithConsts меняет столбец матрицы tempMatrix на столбец свободных членов constantTermsSLAU. Он имеет тип возвращаемого значения void и принимает по ссылке массив векторов с коэффициентами системы matrix вектор значений свободных членов

constantTermsSLAU, номер столбца в массиве для замены і, количество уравнений в системе n.

Реализация данного алгоритма представлена в приложении А.

2.3 Параллельный алгоритм

В нашей программе можно выделить 2 блока, на которых можно осуществить распараллеливание: метод триангуляции и метод Крамера.

Метод триангуляции с помощью цикла элементарных преобразований (перестановка строки с максимальным элементом с текущей, домножение строки на значение и сложение их меж собой) все элементы ниже главной диагонали обнуляются. Данный этап можно распараллелить таким образом, чтобы обработка і-той строки распределялась между потоками. Это позволит уменьшить время обработки матрицы.

В методе Крамера мы вычисляем п определителей. Эти вычисления также можно распараллелить. Сам метод требует вычисления п определителей, соответственно, эти вычисления также будем производить параллельно. Чтобы не возникло никаких ошибок при распределении вычислений между потоками, каждый поток должен иметь собственную копию исходной матрицы.

2.3.1 Параллельный алгоритм с использованием OpenMP

ОрепМР — механизм написания параллельных программ для систем с общей памятью. Он состоит из набора директив компилятора и библиотечных функций и позволяет достаточно легко создавать многопоточные приложения на C/C++, Fortran [5].

Параллельные регионы являются основным понятием в ОрепМР. Именно там, где задан этот регион программа исполняется параллельно. Как только компилятор встречает прагму omp parallel, он вставляет инструкции для создания параллельных потоков.

Количество порождаемых потоков для параллельных областей контролируется через переменную окружения OMP_NUM_THREADS, а также может задаваться через вызов функции внутри программы.

Каждый порождённый поток исполняет блок код в структурном блоке. По умолчанию синхронизация между потоками отсутствует и поэтому последовательность выполнения конкретного оператора различными потоками не определена.

После выполнения параллельного участка кода все потоки, кроме основного завершаются, и только основной поток продолжает исполняться, но уже один.

Каждый поток имеет свой уникальный номер, который изменяется от 0 (для основного потока) до количества потоков — 1. Идентификатор потока может быть определён с помощью функции omp_get_thread_num().

Зная идентификатор потока, можно внутри области параллельного исполнения направит потоки по разным ветвям.

Директива #pragma omp parallel for указывает на то, что данный цикл следует разделить по итерациям между потоками [5].

Реализация данного алгоритма представлена в приложении Б.

2.3.2 Параллельный алгоритм с использованием МРІ

Любая прикладная MPI-программа должна начинаться с вызова функции инициализации MPI_Init(), инициализирующей группу процессов и создающую область памяти, определённой коммуникатором MPI_COMM_WORLD. Эта область связи объединяет все процессыприложения [6].

Функция MPI_Comm_size() определяет число параллельных процессов, передавая значение в выходной параметр rank.

Функция MPI_Comm_rank() определяет номер процесса в группе, передавая значение в выходной параметр size.

Каждый процесс перед завершением должен вызывать MPI_FINALIZE, прежде убедившись в том, что все ожидающие неблокирующие взаимодействия завершены (локально) перед вызовом [6].

В метод, где будут вычисляться решения СЛАУ методом Крамера, помимо значений параметров, описанных в последовательном алгоритме, передадим также значения параметров rank и size и количество выполняемых операций вычисления numOfOperations для дальнейшего вычисления среднего времени работы алгоритма.

Для дальнейшей работы с функциями передачи сообщений между процессами в методе зададим структура MPI Status status.

Зададим вектора типа double basicSolution и solution. В них будут храниться общее решение СЛАУ и решения СЛАУ каждого процесса соответственно. Для равномерного распределения вычислений между процессами также зададим 2 вектора типа int размером size: в первый вектор localCounts будем заносить количество обрабатываемых элементов каждым процессом, во второй offsets – смещение элементов для каждого процесса.

Перед подсчетом элементов вектора localCounts вычислим остаток от деления п на size и занесем его в переменную remainder. Далее в цикле по процессам получаем первоначальное количество элементов делением п на size. В случае наличия остатка, прибавляем еще 1 элемент и выполняем декремент переменной remainder. Здесь же в цикле через переменную sum вычисляем значение смещения и заносим его в вектор offsets.

В цикл по количеству выполняемых операций вычисления numOfOperations занесем всю основную логику программы. Если процесс имеет порядковый номер 0, то задаем размер вектора basicSolution равным п (так как этот процесс будет заполнять данный вектор), копируем переданное в метод по ссылке значение coefficientsSLAU в массивы векторов basicMatrix и tempMatrix, вычисляем определитель системы и заносим его значение в переменную mainDet. Значения определителя mainDet и массива векторов tempMatrix как раз и будут передаваться другим процессам. Так как значения

должны быть переданы всем процессам, то наиболее оптимальным вариантом передачи является использование коллективной функции. Для вычисления решений СЛАУ каждому процессу необходимо иметь все значений исходной матрицы, поэтому вызовем коллективную функцию широковещательной рассылки данных целиком int MPI_Bcast(void *buffer, int count, MPI_Datatype datatype, int root, MPI_Comm comm). Эта операция предполагает рассылку данных из буфера buffer, содержащего count элементов типа datatype с процесса, имеющего номер root, всем процессам, входящим в коммуникатор comm [7].

Дале каждый процесс обрабатывает свою порцию данных и формирует свой вектор значений solution, после чего все значения заносятся в вектор basicSolution. Это происходит посредством вызова коллективной функции сбора данных int MPI_Gatherv(void* sendbuf, int sendcount, MPI_Datatype sendtype, void* recvbuf, int *recvcounts, int *displs, MPI_Datatype recvtype, int root, MPI_Comm comm). Каждый процесс в коммуникаторе соmm передает sendcount элементов типа sendtype из буфера sendbuf на процесс с рангом гоот. Этот "ведущий" процесс осуществляет склейку поступающих от каждого процесса recvcounts элементов типа recvtype в буфере recbuf с учетом соответствующего смещения из displs. Склейка данных осуществляется линейно, положение пришедшего фрагмента данных определяется рангом процесса, его приславшего [7].

С помощью функции MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD) ожидаем выхода из цикла по numOfOperations всех процессов коммуникатора comm, считаем и выводим на консоль время работы алгоритма. Для измерения времени работы алгоритма в начале и конце используется функция double MPI_Wtime().

Реализация данного алгоритма представлена в приложении В.

2.4 Результаты работы

Сравнение результатов последовательного алгоритма и параллельного с технологией ОрепМР представлены в таблице 1. В таблице 2 представлены измерения параллельного алгоритма с технологией МРІ.

На рисунках 1 и 2 приведено сравнение времени последовательного алгоритма с параллельными с помощью OpenMP и MPI соответственно.

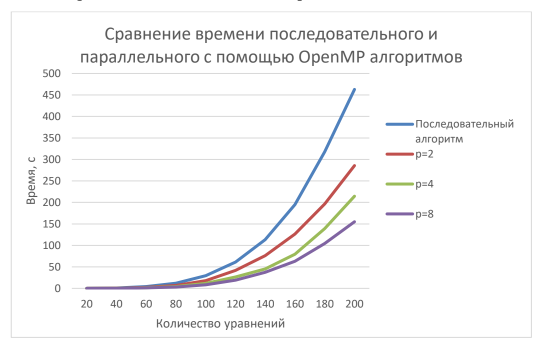


Рисунок 1 — Сравнение времени последовательного алгоритма с параллельным с помощью OpenMP

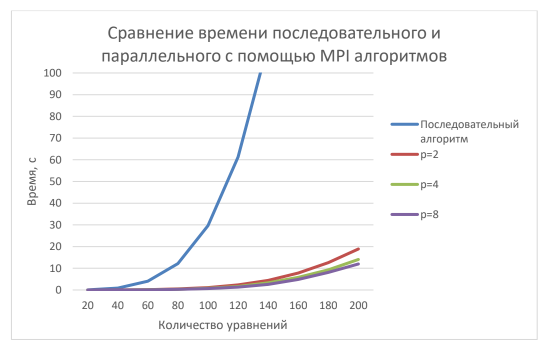


Рисунок 2 — Сравнение времени последовательного алгоритма с параллельным с помощью MPI

Таблица 1 — Сравнение результатов последовательного алгоритма и параллельного с технологией ОрепМР

Количество итераций, n	20	40	60	80	100	120	140	160	180	200
Время работы последовательного алгоритма t,c	0,0580025	0,866388	4,07588	12,2001	29,6469	61,2492	113,518	194,802	317,679	462,928
Время работы алгоритма с помощью OpenMP p=2 t,c	0,0340258	0,465382	2,29067	6,9417	17,9243	42,0042	76,1537	126,374	196,233	285,655
Ускорение S	1,70466	1,86167	1,77934	1,75751	1,65401	1,45817	1,49064	1,54147	1,61889	1,62058
Эффективность Е	0,85233	0,93084	0,88967	0,87875	0,82700	0,72908	0,74532	0,77074	0,80944	0,81029
Время работы алгоритма с помощью OpenMP p=4 t,c	0,0200915	0,290295	1,48859	4,15416	11,7728	26,6273	45,3619	79,3636	138,972	214,449
Ускорение S	2,88692	2,98451	2,73808	2,93684	2,51825	2,30024	2,50250	2,45455	2,28592	2,15869
Эффективность Е	0,72173	0,74613	0,68452	0,73421	0,62956	0,57506	0,62562	0,61364	0,57148	0,53967
Время работы алгоритма с помощью OpenMP p=8 t,c	0,0277346	0,222713	1,18347	3,3074	8,18493	19,0323	37,3241	63,1785	104,55	155,019
Ускорение S	2,09134	3,89015	3,44401	3,68873	3,62213	3,21817	3,04141	3,08336	3,03854	2,98627
Эффективность Е	0,26142	0,48627	0,43050	0,46109	0,45277	0,40227	0,38018	0,38542	0,37982	0,37328

Таблица 2 – Сравнение результатов последовательного алгоритма и параллельного с технологией МРІ

Количество итераций, п	20	40	60	80	100	120	140	160	180	200
Время работы	0,0580025	0,866388	4,07588	12,2001	29,6469	61,2492	113,518	194,802	317,679	462,928
последовательного										
алгоритма t,c										
Время работы	0,0031374	0,033713	0,153779	0,48354	1,13121	2,33048	4,42794	7,8503	12,6264	18,8928
алгоритма с помощью										
MPI p=2 t,c										
Ускорение S	18,48756	25,69870	26,50479	25,2311	26,20813	26,28180	25,6368	24,8146	25,1599	24,5029
Эффективность Е	9,24378	12,84935	13,25239	12,6155	13,10407	13,14090	12,8184	12,4073	12,5799	12,2514
Время работы	0,0017589	0,021923	0,109259	0,31647	0,80679	1,63755	3,33852	5,79029	9,27573	14,0578
алгоритма с помощью										
MPI p=4 t,c										
Ускорение S	32,97508	39,51923	37,30475	38,5504	36,74674	37,40295	34,0026	33,6429	34,2484	32,9303
Эффективность Е	8,24377	9,87981	9,32619	9,63761	9,18668	9,35074	8,50062	8,41072	8,56210	8,23258
Время работы	0,0024369	0,026897	0,096159	0,26125	0,662071	1,28851	2,58925	4,84922	8,07713	11,9896
алгоритма с помощью										
MPI p=8 t,c										
Ускорение S	23,80156	32,21109	42,38662	46,6991	44,77903	47,53490	43,8420	40,1718	39,3307	38,6108
Эффективность Е	2,97520	4,02639	5,29833	5,83739	5,59738	5,94186	5,48025	5,02148	4,91633	4,82635

Сравнение ускорений параллельных алгоритмах при p=2, p=4, p=6 показано на рисунках 3, 4 и 5 соответственно.



Рисунок 3 – Сравнение ускорений параллельных алгоритмов при р=2



Рисунок 4 – Сравнение ускорений параллельных алгоритмов при р=4



Рисунок 5 – Сравнение ускорений параллельных алгоритмов при р=8

Исходя из графиков, мы видим, что при любых значениях числа потоков р параллельный алгоритм на основе MPI дает лучшее ускорение S, чем параллельный алгоритм на основе OpenMP. Причем с увеличением р увеличивается среднее значение ускорения S.

На рисунках 6, 7 и 8 приведены сравнения эффективности параллельных алгоритмов при p=2, p=4 и p=6 соответственно.

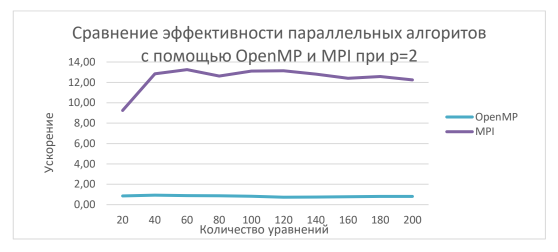


Рисунок 6 – Сравнение эффективности параллельных алгоритмов при р=2

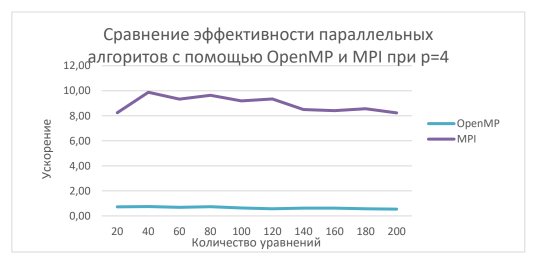


Рисунок 7 – Сравнение эффективности параллельных алгоритмов при р=4

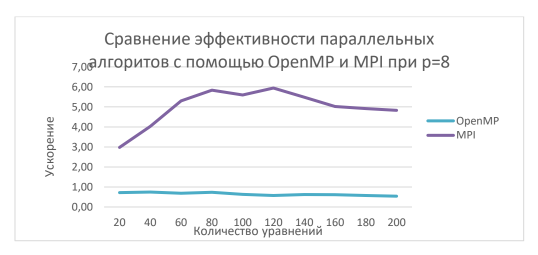


Рисунок 8 – Сравнение эффективности параллельных алгоритмов при р=8

Исходя из графиков мы видим, что при любых значениях числа потоков р параллельный алгоритм на основе MPI имеет лучшую эффективность E, чем параллельный алгоритм на основе OpenMP. Причем с увеличением р уменьшается среднее значение эффективности E.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В процессе выполнения курсового проекта был разработан последовательный и параллельный алгоритмы (с помощью технологии ОрепМР и библиотеки МРІ) решения СЛАУ методом Крамера в виде программы на языке С++, проведены вычислительные эксперименты для различных параметров задачи и получены следующие выводы и закономерности:

- 1. При любых параметрах задачи последовательный алгоритм работает медленнее, чем любой из параллельных алгоритмов, а алгоритм на основе OpenMP медленнее, чем на основе MPI;
- 2. С увеличением числа потоков р время работы параллельных алгоритмов уменьшается, соответственно увеличивается ускорение S;
- 3. С увеличением числа потоков р эффективность Е параллельных алгоритмов уменьшается. Это происходит по причине того, что ускорение S при заданных параметрах растет медленнее, чем само число потоков р;
- 4. При увеличении количества уравнений в СЛАУ п ускорение S и эффективность E параллельных алгоритмов сначала растут, затем достигают своего пика и уменьшаются.

СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ

- 1 Лекция 1: Введение [Электронный ресурс] // Лекция Интернет-Университет Суперкомпьютерных Технологий. Основы параллельных вычислений: [сайт]. URL: https://intuit.ru/studies/courses/1091/293/lecture/7337 (дата обращения: 21.11.2021).
- 2 Применение параллельных методов решения систем линейных уравнений ленточных матриц [Электронный ресурс] // Библиофонд [сайт]. URL: https://www.bibliofond.ru/view.aspx?id=663300 (дата обращения: 21.11.2021).
- 3 Методы решения больших СЛАУ на разреженных матрицах общего вида [Электронный ресурс] // ДонНТУ. Портал магистров [сайт]. URL: https://masters.donntu.org/2010/fknt/dyachenko/library/article7.htm (дата обращения: 21.11.2021).
- 4 Метод Крамера [Электронный ресурс] // Справочник [сайт]. URL: https://spravochnick.ru/matematika/metod_kramera/ (дата обращения: 21.11.2021).
- 5 Параллельное программирование на OpenMP [Электронный ресурс] // Сервер компьютерных классов Факультета информационных технологий НГУ [сайт]. URL: http://ccfit.nsu.ru/arom/data/openmp.pdf/ (дата обращения: 26.11.2021).
- 6 Технологии параллельного программирования. Message Passing Interface (MPI) [Электронный ресурс] // Лаборатория Параллельных информационных технологий Научно-исследовательского вычислительного центра Московского государственного университета имени М.В.Ломоносова [сайт]. URL: https://parallel.ru/vvv/mpi.html (дата обращения: 08.12.2021).
- 7 Коллективные операции [Электронный ресурс] // Параллельное программирование в системах с общей памятью. Инструментальная поддержка (MPI) [сайт]. URL: http://www.unn.ru/pages/e-library/aids/2007/85.pdf (дата обращения: 10.12.2021).

ПРИЛОЖЕНИЕ А

Реализация последовательного алгоритма

```
#include <iostream>
#include <vector>
#include <ctime>
#include "omp.h"
using namespace std;
int findMaxInColumn(const vector<vector<double>>& matrix, int col, int n) {
       int max = abs(matrix[col][col]);
      int maxPos = col;
      for (int i = col + 1; i < n; ++i) {
             int element = abs(matrix[i][col]);
             if (element > max) {
                    max = element;
                    maxPos = i;
              }
       }
      return maxPos;
}
int toTriangularMatrix(vector<vector<double>>& matrix, int n) {
      unsigned int swapCount = 0;
       for (int i = 0; i < n - 1; ++i) {</pre>
             unsigned int imax = findMaxInColumn(matrix, i, n);
              if (i != imax) {
                     swap(matrix[i], matrix[imax]);
                    ++swapCount;
             for (int j = i + 1; j < n; ++j) {
                     if (matrix[i][i] == 0)
                           exit(1);
                    double mul = -matrix[j][i] / matrix[i][i];
                    for (int k = i; k < n; ++k)
                           matrix[j][k] += matrix[i][k] * mul;
              }
       }
       return swapCount;
}
void swapCoefficientsWithConsts(vector<vector<double>> & matrix, vector<double> &
constantTermsSLAU, int i, int n) {
      double temp;
      for (int j = 0; j < n; j++) {
             temp = matrix[j][i];
             matrix[j][i] = constantTermsSLAU[j];
             constantTermsSLAU[j] = temp;
       }
double findDetByGauss(vector<vector<double>> & matrix, int n) {
       unsigned int swapCount = toTriangularMatrix(matrix, n);
      double det;
      if (swapCount % 2 == 1)
             det = -1;
      else
             det = 1;
       for (int i = 0; i < n; ++i)
             det *= matrix[i][i];
       return det;
}
```

```
vector<double> metodCramer(vector<vector<double>> & coefficientsSLAU, vector<double> &
constantTermsSLAU, int n) {
       vector<double> solution(n);
       vector<vector<double>> basicMatrix(coefficientsSLAU);
      vector<vector<double>> tempMatrix(coefficientsSLAU);
       double mainDet = findDetByGauss(basicMatrix, n);
       for (int i = 0; i < n; ++i) {
              swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, i, n);
              vector<vector<double>> tempTriangleMatrix = tempMatrix;
              solution[i] = findDetByGauss(tempTriangleMatrix, n) / mainDet;
              swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, i, n);
       return solution;
}
int random(int a, int b)
       srand(time(NULL));
       if (a > 0)
              return a + rand() % (b - a);
      else
              return a + rand() % (abs(a) + b);
}
int main() {
       setlocale(LC_ALL, "Russian");
       cout << "\n Курсовая работа по предмету \"Параллельное программирование\"" <<
endl;
       cout << "\n\n Последовательный алгоритм решения СЛАУ методом Крамера\n" << endl;
       int n = 20;
       double timeStart, timeFinish;
      vector<vector<double>> coefficientsSLAU;
       vector<double> constantTermsSLAU;
      do {
              coefficientsSLAU.resize(n);
              constantTermsSLAU.resize(n);
              for (int i = 0; i < n; i++) {
                    coefficientsSLAU[i].resize(n);
                     for (int j = 0; j < n; j++)
                            coefficientsSLAU[i][j] = random(-30, 30);
                     constantTermsSLAU[i] = random(-100, 100);
              timeStart = omp_get_wtime();
              vector<double> solution = metodCramer(coefficientsSLAU, constantTermsSLAU,
n);
             timeFinish = omp_get_wtime();
              cout << " n = " << n << ", t = " << timeFinish - timeStart << endl;</pre>
              n += 20;
       } while (n <= 200);</pre>
       cout << "\n\n Выполнили: Гижевская В.Д и Сусликова М.С." << endl;
       system("pause");
}
```

ПРИЛОЖЕНИЕ Б

Реализация параллельного алгоритма с помощью OpenMP

```
#include <stdio.h>
#include <omp.h>
#include <cstdlib>
#include <iostream>
#include <vector>
#include <ctime>
using namespace std;
int findMaxInColumn(const vector<vector<double>>& matrix, int col, int n) {
       int max = abs(matrix[col][col]);
       int maxPos = col;
      for (int i = col + 1; i < n; ++i) {</pre>
              int element = abs(matrix[i][col]);
              if (element > max) {
                     max = element;
                     maxPos = i;
              }
       }
       return maxPos;
}
int toTriangularMatrix(vector<vector<double>>& matrix, int n) {
       unsigned int swapCount = 0;
       for (int i = 0; i < n - 1; ++i) {
              unsigned int imax = findMaxInColumn(matrix, i, n);
              if (i != imax) {
                     swap(matrix[i], matrix[imax]);
                     ++swapCount;
              }
#pragma omp parallel for
              for (int j = i + 1; j < n; ++j) {
                     if (matrix[i][i] == 0)
                            exit(1);
                     double mul = -matrix[j][i] / matrix[i][i];
                     for (int k = i; k < n; ++k)
                            matrix[j][k] += matrix[i][k] * mul;
              }
       return swapCount;
}
void swapCoefficientsWithConsts(vector<vector<double>> & matrix, vector<double> &
constantTermsSLAU, int i, int n) {
       double temp;
      for (int j = 0; j < n; j++) {
              temp = matrix[j][i];
             matrix[j][i] = constantTermsSLAU[j];
              constantTermsSLAU[j] = temp;
       }
}
double findDetByGauss(vector<vector<double>> & matrix, int n) {
       unsigned int swapCount = toTriangularMatrix(matrix, n);
       double det;
       if (swapCount % 2 == 1)
              det = -1;
       else
              det = 1;
       for (int i = 0; i < n; ++i)</pre>
```

```
det *= matrix[i][i];
       return det:
}
vector<double> metodCramer(vector<vector<double>> & coefficientsSLAU, vector<double> &
constantTermsSLAU, int n) {
       vector<double> solution(n);
       vector<vector<double>> basicMatrix(coefficientsSLAU);
      vector<vector<double>> tempMatrix(coefficientsSLAU);
      double mainDet = findDetByGauss(basicMatrix, n);
#pragma omp parallel for
       for (int i = 0; i < n; ++i) {
              swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, i, n);
              vector<vector<double>> tempTriangleMatrix = tempMatrix;
              solution[i] = findDetByGauss(tempTriangleMatrix, n) / mainDet;
              swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, i, n);
       return solution;
}
int random(int a, int b)
       srand(time(NULL));
       if (a > 0)
              return a + rand() % (b - a);
      else
             return a + rand() % (abs(a) + b);
}
int main() {
       setlocale(LC_ALL, "Russian");
      omp_set_num_threads(8);
       cout << "\n Курсовая работа по предмету \"Параллельное программирование\"" <<
endl;
       cout << "\n\n Параллельный алгоритм решения СЛАУ методом Крамера" << endl;
       cout << " c помощью OpenMP (p=8)\n" << endl;
       int n = 20;
      double timeStart, timeFinish;
      vector<vector<double>> coefficientsSLAU;
      vector<double> constantTermsSLAU;
      do {
              coefficientsSLAU.resize(n);
              constantTermsSLAU.resize(n);
              for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
                     coefficientsSLAU[i].resize(n);
                     for (int j = 0; j < n; j++)
                            coefficientsSLAU[i][j] = random(-30, 30);
                     constantTermsSLAU[i] = random(-100, 100);
             timeStart = omp_get_wtime();
              vector<double> solution = metodCramer(coefficientsSLAU, constantTermsSLAU,
n);
              timeFinish = omp_get_wtime();
              cout << " n = " << n << ", t = " << timeFinish - timeStart << endl;</pre>
              n += 20;
       } while (n <= 200);</pre>
       cout << "\n\n Выполнили: Гижевская В.Д и Сусликова М.С." << endl;
       system("pause");
}
```

ПРИЛОЖЕНИЕ В

Реализация параллельного алгоритма с помощью МРІ

```
#include <iostream>
#include <vector>
#include <ctime>
#include <mpi.h>
#include "omp.h"
using namespace std;
int findMaxInColumn(const vector<vector<double>>& matrix, int col, int n) {
       int max = abs(matrix[col][col]);
       int maxPos = col;
      for (int i = col + 1; i < n; i++) {</pre>
              int element = abs(matrix[i][col]);
              if (element > max) {
                     max = element;
                     maxPos = i;
              }
       }
       return maxPos;
}
int toTriangularMatrix(vector<vector<double>>& matrix, int n) {
       unsigned int swapCount = 0;
       for (int i = 0; i < n - 1; ++i) {
              unsigned int imax = findMaxInColumn(matrix, i, n);
              if (i != imax) {
                     swap(matrix[i], matrix[imax]);
                     ++swapCount;
              for (int j = i + 1; j < n; ++j) {
                     if (matrix[i][i] == 0)
                            exit(1);
                     double mul = -matrix[j][i] / matrix[i][i];
                     for (int k = i; k < n; ++k)
                            matrix[j][k] += matrix[i][k] * mul;
              }
       return swapCount;
}
void swapCoefficientsWithConsts(vector<vector<double>>& matrix, vector<double>&
constantTermsSLAU, int i, int n) {
      double temp;
      for (int j = 0; j < n; j++) {
              temp = matrix[j][i];
             matrix[j][i] = constantTermsSLAU[j];
              constantTermsSLAU[j] = temp;
       }
}
double findDetByGauss(vector<vector<double>>& matrix, int n) {
       unsigned int swapCount = toTriangularMatrix(matrix, n);
       double det;
       if (swapCount % 2 == 1)
              det = -1;
       else
              det = 1;
       for (int i = 0; i < n; ++i)</pre>
              det *= matrix[i][i];
       return det;
```

```
}
void parallelMetodCramer(vector<vector<double>>& coefficientsSLAU, vector<double>&
constantTermsSLAU, int n, int numOfOperations, int rank, int size) {
      MPI Status status;
      vector<vector<double>> basicMatrix, tempMatrix;
      vector<double> basicSolution, solution;
      vector<int> localCounts(size), offsets(size);
       int remainder = n % size, sum = 0;
      double mainDet, timeStart = 0, timeFinish = 0;
for (int i = 0; i < size; i++) {</pre>
              localCounts[i] = n / size;
              if (remainder > 0) {
                     localCounts[i] += 1;
                     remainder--;
              offsets[i] = sum;
              sum += localCounts[i];
       solution.resize(localCounts[rank]);
       if (rank == 0)
              timeStart = MPI_Wtime();
       for (int i = 0; i < numOfOperations; i++) {</pre>
              if (rank == 0) {
                     basicSolution.resize(n);
                     basicMatrix = coefficientsSLAU;
                     tempMatrix = coefficientsSLAU;
                     mainDet = findDetByGauss(basicMatrix, n);
              else {
                     tempMatrix.resize(n);
                     for (int j = 0; j < n; j++)
                            tempMatrix[j].resize(n);
              for (int j = 0; j < n; j++)
                     MPI_Bcast(tempMatrix[j].data(), n, MPI_DOUBLE, 0, MPI_COMM_WORLD);
              MPI_Bcast(&mainDet, 1, MPI_DOUBLE, 0, MPI_COMM_WORLD);
              for (int j = offsets[rank]; j < offsets[rank] + localCounts[rank]; j++) {</pre>
                     swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, j, n);
                     vector<vector<double>> tempTriangleMatrix = tempMatrix;
                     solution[j - offsets[rank]] = findDetByGauss(tempTriangleMatrix, n) /
mainDet;
                     swapCoefficientsWithConsts(tempMatrix, constantTermsSLAU, j, n);
              MPI_Gatherv(solution.data(), localCounts[rank], MPI_DOUBLE,
basicSolution.data(), localCounts.data(), offsets.data(), MPI_DOUBLE, 0, MPI_COMM_WORLD);
      MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
       if (rank == 0) {
              timeFinish = MPI_Wtime();
              cout << "n = " << n << ", MPI t = " << (timeFinish - timeStart) /</pre>
numOfOperations << endl;
       }
}
int random(int a, int b)
       if (a > 0)
              return a + rand() % (b - a);
      else
              return a + rand() % (abs(a) + b);
}
int main(int argc, char** argv) {
       setlocale(LC_ALL, "Russian");
```

```
int n = 20, rank, size, numOfOperations = 5;
      vector<vector<double>> coefficientsSLAU;
      vector<double> constantTermsSLAU;
      MPI_Init(&argc, &argv);
MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
      MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
      srand(time(NULL));
      do {
             coefficientsSLAU.resize(n);
             constantTermsSLAU.resize(n);
             for (int i = 0; i < n; i++) {
                   coefficientsSLAU[i].resize(n);
                   constantTermsSLAU[i] = random(-100, 100);
             parallelMetodCramer(coefficientsSLAU, constantTermsSLAU, n,
numOfOperations, rank, size);
             n += 20;
      } while (n <= 200);</pre>
      MPI_Finalize();
      return 0;
}
```