

Computación de alto rendimiento Año: 2021

TP3

Salim Taleb, Nasim A.

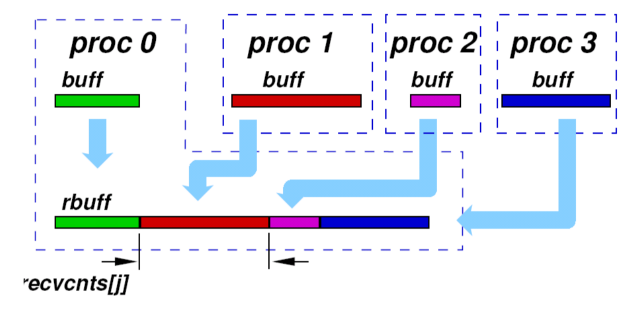
Docente: Garelli, Luciano

Carrera: Lic. en Bioinformática

SEMINARIO DE CALCULO PARALELO GUIA DE TRABAJOS PRACTICOS Nº 3

1) Implementar una función utilizando MPI que permita mostrar el contenido de un determinado buffer, que será el resultado de concatenar varios buffers de tamaño variable (por procesador) ordenados según el proceso, como muestra la siguiente figura.

Presentar el código implementado conjuntamente con algún ejemplo de utilización de dicha función.



2) Implementar la versión paralela del Teorema de los Números Primos con distribución de carga estática.

Buscar los números primos hasta 1e7 empleando las siguientes particiones {1e3,1e4,1e5,1e6,2e6}, empleando 5 nodos. Realizar un análisis del balance de carga en los procesadores.

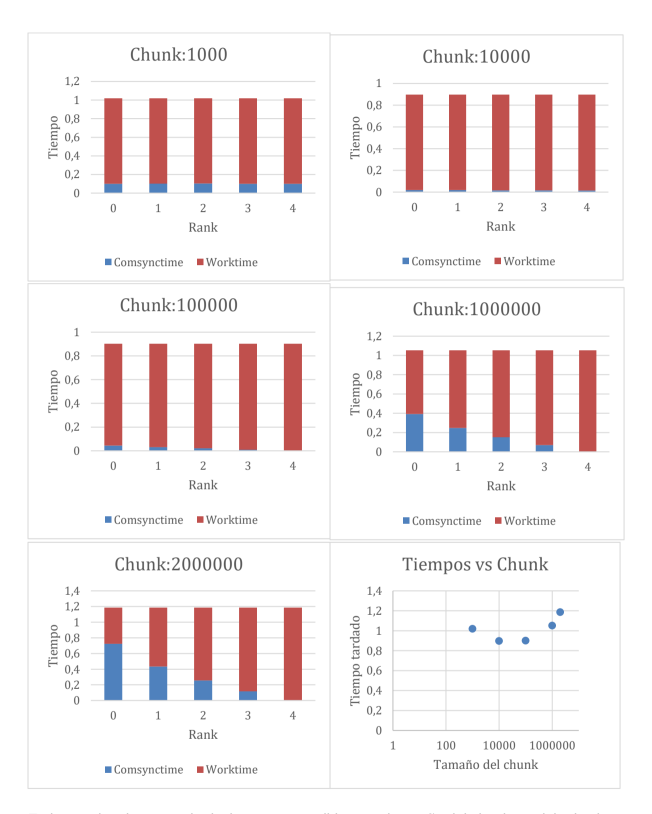
Obtener las distribuciones por procesador de tiempo consumido en cálculo y en comunicación/sincronización para cada partición.

Graficar el tiempo consumido en función de la partición. ¿Qué conclusiones puede sacar de la gráfica?

Desarrollo

- 1) El código presentado consiste en crear datos desde el "master", que puede ser cualquier nodo, en este caso el 2, y enviarlos con distintos tamaños a los demás nodos, enviando una menor cantidad de datos a la mitad inferior de los nodos y compensando enviando el doble a la mitad superior, luego de realizar los cálculos estos se juntan en el nodo "master" y se muestran los resultados.
- 2) Después de ejecutar el código en un clúster externo se obtienen los siguientes datos y gráficos:

| Chunk:1000 | | | | |
|---------------|---|-------------|----------|-----------|
| Rank | | Comsynctime | Worktime | Totaltime |
| | 0 | 0,100333 | 0,919251 | 1,019583 |
| | 1 | 0,101041 | 0,918284 | 1,019325 |
| | 2 | 0,103477 | 0,915876 | 1,019353 |
| | 3 | 0,099932 | 0,919576 | 1,019508 |
| | 4 | 0,100879 | 0,918611 | 1,01949 |
| Chunk:10000 | | | | |
| Rank | | Comsynctime | Worktime | Totaltime |
| | 0 | 0,019088 | 0,878814 | 0,897903 |
| | 1 | 0,018778 | 0,879122 | 0,8979 |
| | 2 | 0,016675 | 0,881226 | 0,897901 |
| | 3 | 0,015778 | 0,882125 | 0,897903 |
| | 4 | 0,015041 | 0,882861 | 0,897902 |
| Chunk:100000 | | | | |
| Rank | | Comsynctime | Worktime | Totaltime |
| | 0 | 0,044286 | 0,85781 | 0,902096 |
| | 1 | 0,030741 | 0,871356 | 0,902097 |
| | 2 | 0,020841 | 0,881267 | 0,902108 |
| | 3 | 0,00949 | 0,892607 | 0,902098 |
| | 4 | 0,000493 | 0,901606 | 0,9021 |
| Chunk:1000000 | | | | |
| Rank | | Comsynctime | Worktime | Totaltime |
| | 0 | 0,391544 | 0,661375 | 1,052919 |
| | 1 | 0,247767 | 0,805154 | 1,05292 |
| | 2 | 0,151103 | 0,901815 | 1,052918 |
| | 3 | 0,069793 | 0,983128 | 1,05292 |
| | 4 | 0,000023 | 1,052887 | 1,05291 |
| Chunk:2000000 | | | | |
| Rank | | Comsynctime | Worktime | Totaltime |
| | 0 | 0,723862 | 0,462663 | 1,186524 |
| | 1 | 0,433204 | 0,75332 | 1,186525 |
| | 2 | 0,255669 | 0,930854 | 1,186523 |
| | 3 | 0,116344 | 1,070181 | 1,186525 |
| | 4 | 0,000012 | 1,186503 | 1,186514 |



En base a los datos puede decirse que a medida que el tamaño del chunk se aleja de cierto valor cercano a 10000 se aumenta el tiempo de comunicación en los nodos, además, si el tamaño del chunk es muy grande se produce también un desbalance en los tiempos de comunicación, fenómeno contrario a lo que ocurre con tamaños de chunk bajos.

Códigos

Ejercicio1:

```
#include <stdio.h>
#include <mpi.h>
template<class T>
void mygatherv(T *sbuff, long nsend,MPI Datatype tipo, T *rbuff, int
*nrecv, int *despl, MPI Datatype tipo2, int recep, MPI Comm com)
    MPI Status status;
    int rank, size;
    MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank);
    MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &size);
    if(rank==recep)
    {
        for(int i=0;i<size;i++)</pre>
            if(i!=recep)
MPI Recv(&rbuff[despl[i]],nrecv[i],tipo2,i,i,com,&status);
            else
                for(int j=0;j<nsend;j++) rbuff[despl[i]+j]=sbuff[j];</pre>
    }
    else
        MPI Send(sbuff,nsend,tipo,recep,rank,com);
}
int main(int argc, char **argv) {
    int rank, size;
    double res, prom, starttime, endtime;
    MPI Init(&argc,&argv);
    MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank);
    MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &size);
    int tam=5003;
    int part=tam/size;
    int extra=tam-part*size;
    //Establece los tamaños de cada set de datos
    double middle=(size/2.0)-0.5;
    int n=part;
    if (rank<middle) n-=part/2;</pre>
    if (rank>middle) n+=part/2;
    if (rank==size-1) n+=extra;
    double *sbuff= new double[n];
    int *nrecv=NULL;
    int *despl=NULL;
    double *rbuff=NULL;
```

```
//Seteo de parametros de tamaños en el "master"
    if(rank==2)
        rbuff= new double[tam];
        nrecv= new int[size];
        despl= new int[size];
        for (int j=0; j<size; j++)</pre>
            if (j<middle) nrecv[j]=part-part/2;</pre>
            if (j==middle) nrecv[j]=part;
            if (j>middle) nrecv[j]=part+part/2;
        nrecv[size-1]+=extra;
        despl[0]=0;
        for (int j=1; j < size; j++) despl[j] = despl[j-1] + nrecv[j-1];
    1
    //Setear datos en el "master"
    if (rank==2)
        for (int j=0; j<tam; <math>j++) rbuff[j] = j;
    //Envío de los datos a procesar a cada procesador
MPI Scatterv(rbuff,nrecv,despl,MPI DOUBLE,sbuff,n,MPI DOUBLE,2,MPI COM
M WORLD);
    //Operacion sobre los datos
    for (int j=0; j<n; j++)</pre>
        sbuff[j]*=rank;
//MPI Gatherv(sbuff,n,MPI DOUBLE,rbuff,nrecv,despl,MPI DOUBLE,2,MPI CO
MM WORLD);
mygatherv(sbuff,n,MPI DOUBLE,rbuff,nrecv,despl,MPI DOUBLE,2,MPI COMM W
ORLD);
    if(rank==2) for(int i=0;i<tam;i++)</pre>
printf("rbuff[%d]=%f\n",i,rbuff[i]);
    if(rbuff) delete rbuff;
    if(nrecv) delete nrecv;
    if(sbuff) delete sbuff;
    if(despl) delete despl;
    MPI Finalize();
}
```

Ejercicio2:

```
#include <stdio.h>
#include <mpi.h>
#include <math.h>
int isprime(int n)
{
    int m = int(sqrt(n));
    for (int j=2; j<=m; j++)</pre>
        if (!(n % j)) return 0;
    return 1;
}
int main(int argc, char **argv)
    MPI Init(&argc,&argv);
    int rank, size;
    MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank);
    MPI_Comm_size (MPI_COMM_WORLD, &size);
    int n2, primesh, primes, chunk= 1000, n1, limite=10000000;
    double starttime,comsynctime,worktime;
    for (int i=0;i<5;i++)</pre>
        if(i==1 or i==2 or i==3) chunk*=10;
        if(i==4) chunk*=2;
        comsynctime=worktime=0;
        primesh=0;
        n1 = rank*chunk;
        starttime=MPI Wtime();
        while (1)
            n2 = n1 + chunk;
            if(n2>limite) n2=limite;
            for (int n=n1; n<n2; n++)</pre>
                 if (isprime(n)) primesh++;
            worktime+=MPI Wtime()-starttime;
            starttime=MPI Wtime();
MPI Reduce (&primesh, &primes, 1, MPI INT, MPI SUM, 3, MPI COMM WORLD);
            comsynctime+=MPI Wtime()-starttime;
            starttime=MPI Wtime();
            n1 += size*chunk;
            if (n1>=limite) break;
        }
        MPI Barrier (MPI COMM WORLD);
        if(rank==0)
printf("Chunk:%d\nRank;Comsynctime;Worktime\n",chunk);
        for (int j=0;j<size;j++)</pre>
            if(rank==j)
printf("%d;%f;%f\n",rank,comsynctime,worktime);
            MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
    }
   MPI Finalize();
```