



Facultad de
Ingeniería

Computación de alto rendimiento

Año: 2021

TP3

Salim Taleb, Nasim A.

Docente: Garelli, Luciano

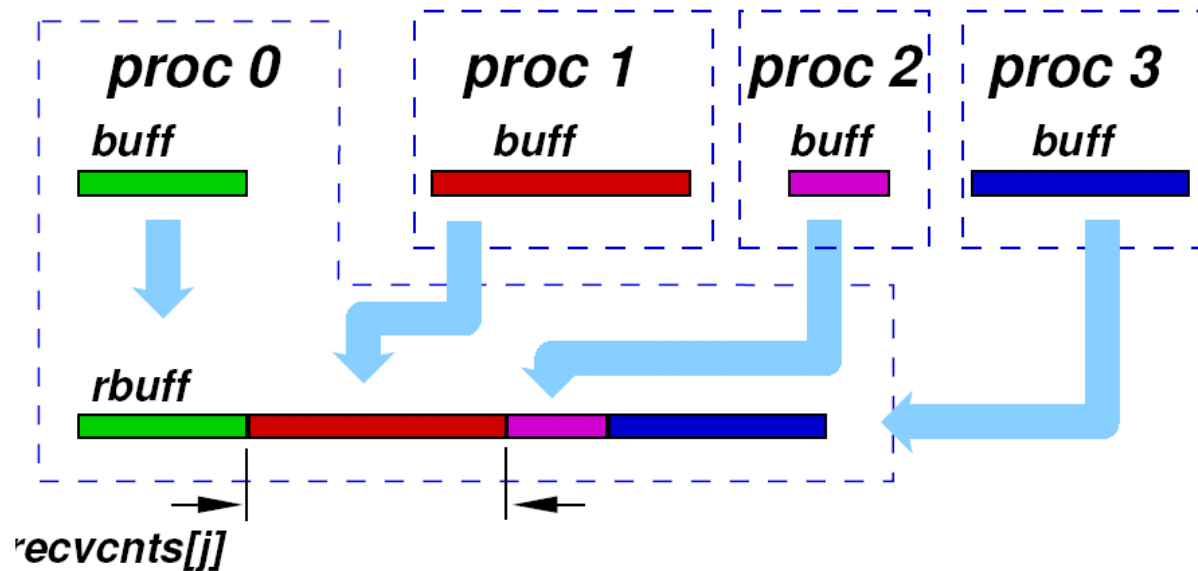
Carrera: Lic. en Bioinformática

SEMINARIO DE CALCULO PARALELO

GUIA DE TRABAJOS PRACTICOS N° 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

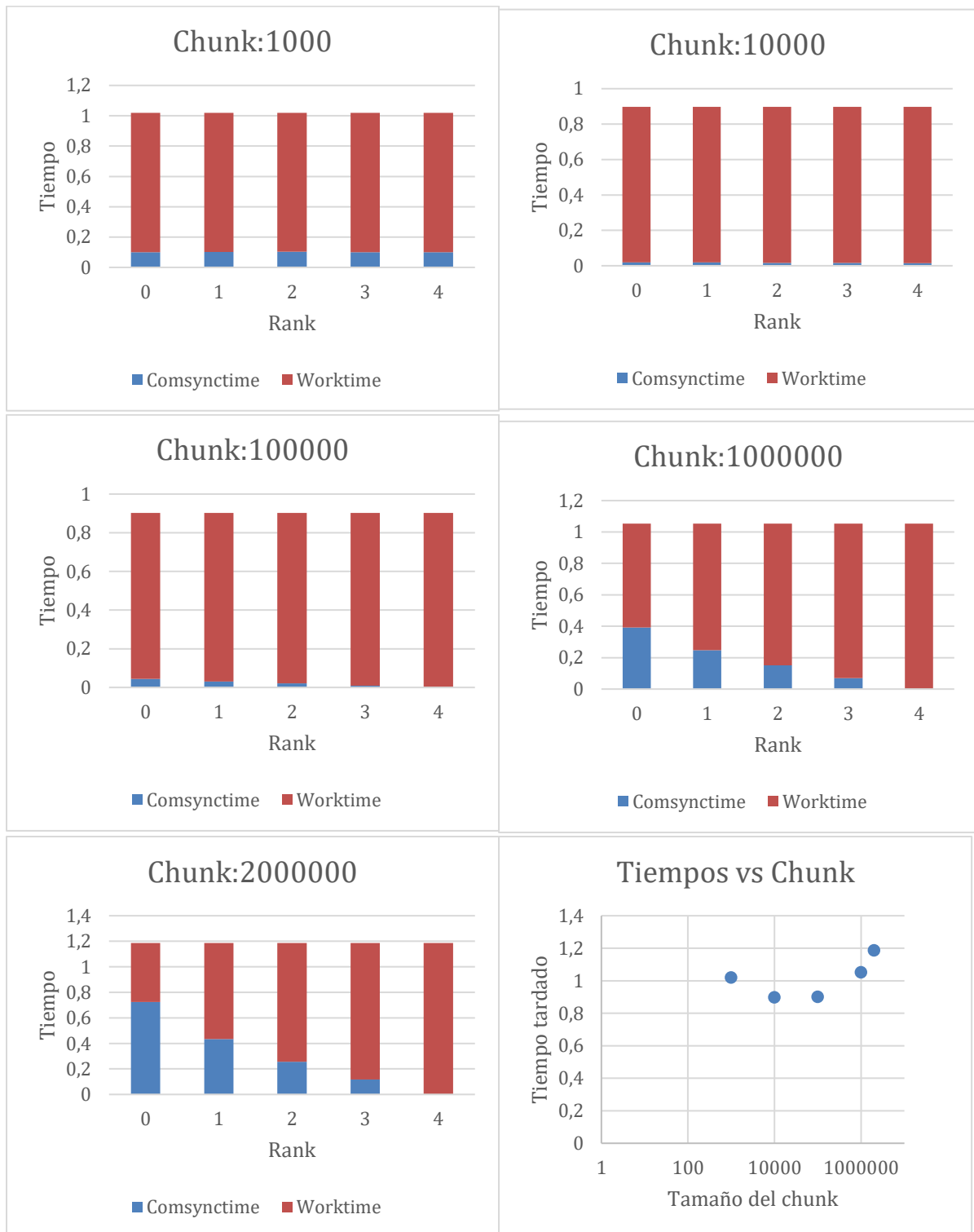
Rank	Comsynctime	Worktime	Totaltime
0	0,044286	0,85781	0,902096
1	0,030741	0,871356	0,902097
2	0,020841	0,881267	0,902108
3	0,00949	0,892607	0,902098
4	0,000493	0,901606	0,9021

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++)
            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];
    }
    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;
    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++)
    {
        if (j<middle) nrecv[j]=part-part/2;
        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];
}

//Setear datos en el "master"
if (rank==2)
    for (int j=0; j<tam; 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_COMM_WORLD);

//Operacion sobre los datos
for (int j=0; j<n; j++)
    sbuff[j]*=rank;

//MPI_Gatherv(sbuff,n,MPI_DOUBLE,rbuff,nrecv,despl,MPI_DOUBLE,2,MPI_COMM_WORLD);

mygatherv(sbuff,n,MPI_DOUBLE,rbuff,nrecv,despl,MPI_DOUBLE,2,MPI_COMM_WORLD);
if(rank==2)for(int i=0;i<tam;i++)
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++)
        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++)
    {
        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++)
                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++)
    {
        if(rank==j)
        printf("%d;%f;%f\n",rank,comsynctime,worktime);
        MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
    }

    MPI_Finalize();
}
```