#### Semestrální projekt MI-PDP 2020/2021:

Paralelní algoritmus pro řesení problému prohledávání stavového prostoru

Martin Šafránek

magisterské studijum, FIT ČVUT, Thákurova 9, 160 00 Praha 6

zdrojové kódy:

https://github.com/TaIos/ni-pdp-semestralka

výsledky měření:

https://github.com/TaIos/ni-pdp-vysledky-mereni-star

11. května 2021

# 1 Definice problému a popis sekvenčního algoritmu

Program řeší problém nalezení optimální posloupnosti tahů pro střelce a jezdce, která vede k sebrání všech pěšců rozmístěných na šachovnici. Jedná se o analogii problému obchodního cestujícího. Nalezení optimálního řešení je proto NP těžký úkol. Řešení v této práci používá bruteforce s heuristikami pro ořezávání stavového prostoru.

#### 1.1 Popis vstupu

Příklad vstupu je uveden na obrázku 1. Obsahuje popořadě vždy

- 1. přirozené číslo k, reprezentující délku strany šachovnice S o velikosti  $k \times k$ ,
- 2. horní mez délky optimální posloupnosti  $d_{max}^*$ ,
- 3. pole souřadnic rozmístěných figurek na šachovnici S.

11
22
-----P--P----P------P-------P-------P-------P----

Obrázek 1: Příklad vstupních dat pro  $k=11,\,d_{max}^*=22.$  Střelec je označen S, jezdec J, pěšák P a prázdné políčko -.

#### 1.2 Heuristiky

Sekvenční algoritmus používá dvě heuristiky pro pohyb střelce a koně.

*Heuristika střelec.* Z množiny možných políček, kam je možné střelce přemístit jsou preferována ty, která obsahují pěšce. Pokud takové políčko neexistuje, jsou preferována políčka s alespoň jedním pěšákem na diagonále. Jinak se pohyb střelce rozhodne náhodně.

**Heuristika kůň**. Z množiny možných políček, kam je možné koně přemístit jsou preferována ty, která obsahují pěšce. Pokud takové políčko neexistuje, jsou preferována políčka, z kterých kůň ve svém následujícím tahu může vzít pěšáka. Pokud ani takové políčko neexistuje, jsou preferováno políčka, z kterých kůň v následujícíh dvou tazích může vzít pěšáka. Jinak se pohyb koně rozhodne náhodně.

#### 1.3 Pseudokód

```
1 Function existujeLepšíŘešení (\check{s}achovnice\ S, nejlepší\ \check{r}e\check{s}eni\ S^*):
      if počet pěšáků S + počet tahů S \ge d\acute{e}lka S^*
        or počet tahů S + počet pěšáků S > maximální hloubka
       or S* má minimální možný počet tahů then
          return True
 3
 4
       else
 5
       return False
       end
 6
 7
 8
 9 Function sequence (šachovnice S, nejlepší řešení S^*):
10
       if existujeLepšíŘešení (S, S^*) then
       return
11
       end
12
13
14
       if počet pěšáků S je 0 then
15
          aktualizujNejlepšíŘešení (S, S^*)
16
          return
17
       end
18
       Tahy \leftarrow prázdný list
19
20
       if je na tahu kůň then
21
         Tahy = HeuristikaKůň(S)
22
       end
23
24
       if je na tahu střelec then
       Tahy = HeuristikaStřelec(S)
25
       end
26
27
       forall t in Tahy do
28
          S_{next} = ProvedTah(S, t)
29
          sequence (S_{next}, S^*)
30
       end
31
32
33
```

Algoritmus 1: sekvenční

# 2 Popis paralelního algoritmu a jeho implementace v OpenMP taskový paralelismus

Taskový paralelní algoritmus je naimplementován pomocí OpenMP. Hlavní rozdíl oproti sekvenčnímu algoritmu popsaném v je rozdělení úlohy prohledávání stavového prostoru na tasky. Task je základní jednotka, kterou je OpenMP schopno přidělit vláknu a provést tak výpočet. Pro zadanou úlohu task znamená šachovnici s pozicí všech figurek a historií tahů. Takto vytvořené tasky OpenMP přidává do svého taskpoolu, z kterého si je vlákna vyzvedávají a řeší. Dále všechny vlákna řešící tasky z taskpoolu sdílejí nejlepší řešení  $d_{best}$ . Heuristiky jsou totožné jako v podsekci 1.1.

## 2.1 Konstanty a parametry pro škálování algoritmu

Taskový paralelní algoritmus implementovaný pomocí OpenMP umožňuje nastavení konstant, které ovlivní logiku funkce programu a tedy i výpočetní čas. Změněny byly pouze zde zmíněné konstanty. Jejich hodnota byla určena empiricky na vstupních datech. Nejedná se o optimální hodnoty, protože jejich nalezení je stejně těžký problém jako nalezení optimální cesty v původním problému.

**Konstanta** TASK\_THRESHOLD. Pokud vlákno řeší instanci a délka její cesty je delší než TASK\_THRESHOLD, nevytváří další OpenMP tasky a nepřidává je do taskpoolu. Zadanou instaci vyřeší použitím sekvenčního algoritmu popsaném v sekci .

název	hodnota
TASK_THRESHOLD	6

Tabulka 1: Konstanty použité v OpenMP taskovém paralelismu.

#### 2.2 Pseudokód

```
1 Function openMpTask(\check{s}achovnice\ S, nejlep\check{s}i\ \check{r}e\check{s}eni\ S^*):
       if existuje
LepšíŘešení (S, S^*) then
 3
          return
       end
 4
 5
      if počet pěšáků S je 0 then
 6
          if existujeLepšíŘešení(S, S^*) then
 7
              #pragma omp critical
 8
              if existujeLepšíŘešení(S, S^*) then
 9
                 aktualizujNejlepšíŘešení(S, S^*)
10
              end
11
12
13
          end
14
15
          return
16
       end
17
       Tahy ← prázdný list
18
      if je na tahu kůň then
19
       \mathsf{Tahy} = \mathsf{HeuristikaKun}(S)
20
21
       end
22
       if je na tahu střelec then
23
         Tahy = HeuristikaStrelec(S)
24
25
       end
26
27
       forall t in Tahy do
          S_{next} = ProvedTah(S, t)
28
          #pragma omp task firstprivate(...)
29
          openMpTask(S_{next}, S^*)
30
       end
31
32
33
```

Algoritmus 2: OpenMP task

# 3 Popis paralelniho algoritmu a jeho implementace v OpenMP - datový paralelismus

Datový paralelismus v OpenMP pracuje s datově nezávislými celky, které podle určené strategie přiděluje vláknům na zpracování. Nezávislý datový celek je pro zadanou úlohu šachovnice s pozicí všech figurek a historií tahů.

První krok je vygenerování datově nezávislých celků – to je provedeno před použitím OpenMP. Ty jsou následně najednou předány OpenMP. To je určenou strategií rozdělí mezi vlákna. Každé vlákno pak provádí sekvenční řešení problému popsané v sekci . Vlákna mezi sebou sdílejí pouze nejlepší řešení.

### 3.1 Konstanty a parametry pro škálování algoritmu

Prvním krokem před spuštěním OpenMP řešení je vytvoření datově nezávislých instancí. Ty se vytvoří použitím sekvečního algoritmu, viz sekce . Jejich počet je regulován konstantou EPOCH\_CNT.

Parametrem OpenMP je konstanta **schedule**. Ta určuje politiku přidělování datově nezávislých instací vláknům. Zde je použitá hodnota **dynamic**() bez parametrů. To znamená, že pokud vlákno dokončí výpočet je mu přiřazena jedna další datově nezávislá instance k vyřešení.

**Konstanta** EPOCH\_CNT. Určuje, kolik datově nezávislých instancí je vygenerováno. Pro každou epochu jsou provedeny všechny možné tahy buď koněm, nebo střelcem. Po vyčerpání všech epoch jsou stavy, do kterých se kůň a střelec dostali použity jako nezávislé instance.

Konstanta schedule. OpenMP konstanta, která nastavuje politiku přidělování datově nezávislých instací vláknům.

název	hodnota
EPOCH_CNT	3
schedule	dynamic()

Tabulka 2: Konstanty použité v OpenMP datovém paralelismu

## 3.2 Pseudokód paralelního algoritmu — datový paralelismus

Porchetta andouille flank kielbasa. Tail biltong turducken porchetta burgdoggen ground round shoulder ham, hamburger bacon shankle landjaeger fatback pork belly doner. Sirloin doner venison shankle cow, hamburger flank sausage pork belly. Tenderloin venison pancetta corned beef tongue cow pork belly capicola ball tip salami short ribs. Sirloin rump andouille tail shank fatback bresaola.

Leberkas ham bacon, pastrami turducken pork belly cupim salami kielbasa doner. Turkey cupim meatball capicola jowl cow shank chicken drumstick kevin salami swine pork belly. Drumstick leberkas corned beef beef short loin boudin. Turkey strip steak bacon, ball tip sirloin pork loin pork.

#### 3.3 Pseudokód

```
I Function openMpData(\S achovnice\ S, nejlep\S i\ \check{r}e\S eni\ S^*):

Instance \leftarrow vygenerujInstance(S)

#pragma omp parallel for ...

forall S_{gen} in Instance do

sequenceAlgorgitmusSOmpCriticalProUpdate(S_{gen}, S^*)

end

end
```

Algoritmus 3: OpenMP data

# 4 Popis paralelního algoritmu a jeho implementace v MPI

Řešení s použitím MPI se skládá ze dvou částí. První je datový OpenMP paralelismus, viz sekce 33. Druhou část tvoří MPI. Ten má za úkol řídit a distribuovat výpočet na několika výpočetních uzlech.

MPI proces začíná tím, že si master vlákno identickým způsobem jako v sekci s datovým paralelismem33 vygeneruje datově nezávislé instance. Ty pak serializuje a společně s globálním nejlepším řešením je pošle přes MPI interface slavům. Každý z nich pomocí datového paralelismu popsaného v sekci 33 vyřeší přijmuté řešení a odešlě ho zpět master vláknu. Pak požádá master vlákno o další instanci k vyřešení. Pokud master vláknu dojdou instance k vyřešení, rozešlě slavům zprávu o ukončení výpočtu.

## 4.1 Konstanty a parametry pro škálování algoritmu

Protože MPI využívá pro řešení tasků datový OpenMP paralelismus popsaný v sekci 33, jsou zde uvedeny pouze MPI konstanty.

TODO nastaveni poctu vypocetnich jader

#### 4.2 Pseudokód

```
1 Function mainMPI (\check{s}achovnice\ S,\ nejlep\check{s}i\ \check{r}e\check{s}eni\ S^*):
       if master vlákno then
            Instance \leftarrow vygenerujInstance(S)
 3
            for i \leftarrow 1 \dots počet slave procesů do
 4
               MPI Send(slave_i, Instance[i], S^*)
 5
 6
            end
 7
            alive \leftarrow počet slave procesů
 8
            while True do
 9
                if MPI_Iprobe(...) then
10
                    S_{slave}, id_{slave} \leftarrow \texttt{MPI\_Recv(...)}
11
12
                    if not existujeLepšíŘešení(S_{slave}, S^*) then
                        aktualizujNejlepšíŘešení(S_{slave}, S^*)
13
                    end
14
15
                    if zvýbá nějaká nevyřešená instance S' v Instance then
16
                        MPI\_Send(id_{slave}, S', S^*)
17
18
                    else
                        MPI\_Send(id_{slave}, ukončující token)
19
                        \mathsf{alive} \leftarrow \mathsf{alive} - 1
20
                    end
21
22
                    if alive = 0 then
23
                        break
\mathbf{24}
25
                    end
26
                end
27
28
            end
29
30
        else if slave vlákno then
31
32
            while True do
                if MPI_Iprobe(...) then
33
                    S', S^*, token \leftarrow \texttt{MPI\_Recv}(\ldots)
34
                    if token = práce then
35
                        S_{slave} \leftarrow \texttt{openMpData}(S', S^*)
36
37
                        MPI_Send(id_{master}, S_{slave})
                    else if token = konec then
38
                        break
39
                    end
40
41
42
                end
43
            end
44
45
        end
46
47
48
```

Algoritmus 4: MPI

# 5 Naměřené výsledky a vyhodnocení

1. Zvolte tri instance problemu s takovou velikosti vstupnich dat, pro ktere ma sekvencni algoritmus casovou slozitost mezi 1 a 10 minutami. Pro mereni cas potrebny na cteni dat z disku a ulozeni na disk neuvazujte a zakomentujte ladici tisky, logy, zpravy a vystupy.

- 2. Merte paralelni cas pri pouziti  $i = 2, \cdot, 60$  vypocetnich jader.
- 3. Tabulkova a pripadne graficky zpracovane namerene hodnoty casove slozitosti měernych instanci behu programu s popisem instanci dat. Z namerenych dat sestavte grafy zrychleni S(n, p).
- 4. Analyza a hodnoceni vlastnosti paralelniho programu, zvlaste jeho efektivnosti a skalovatelnosti, pripadne popis zjisteneho superlinearniho zrychleni.

#### 5.1 Zrychlení

instance / p	1	2	4	6	8	10	16	20
saj7	18.094	14.589	259.065	60.309	96.200	227.303	1098.935	686.489
saj10	0.785	0.520	0.832	1.019	1.210	1.601	1.201	1.064
saj12	0.854	nan	1.295	0.969	1.006	1.373	nan	1.444

(a) taskový paralelismus

instance / p	p=1	p=2	4	6	8	10	16	20
saj7	0.872	0.920	0.920	0.920	5.857	787.676	644.293	644.293
saj10	0.850	0.586	0.810	0.951	1.036	1.052	1.025	1.263
saj12	0.849	0.849	1.178	1.178	1.178	1.178	1.178	1.178

(b) datodatový paralelismus

instance / (p, n)	(6,3)	(6,4)	(8,3)	(8,4)	12,3)	(12,4)	(16,3)	(16,4)	(20,3)	(20,4)
saj7	2.402	2.787	2.992	3.445	3.450	3.752	3.509	3.978	3.577	3.754
saj10	1.894	2.960	2.193	3.187	2.190	3.440	2.420	3.321	2.313	3.313
saj12	1.986	2.281	2.394	2.673	2.499	3.094	2.702	2.933	3.020	2.865

(c) MPI

Tabulka 3: Naměřené zrychlení. Počet výpočetních vláken je označen jako p, počet uzlů jako n (pouze u MPI). Barevně zvýrazněné je superlineární zrychlení.

#### 5.2 Naměřené časy

instance	doba běhu [m]
saj7	1.727
saj10	8.163
saj12	4.542

Tabulka 4: Sekvenční algoritmus – doba běhu v minutách.

## 6 Závěr

Cílem předmětu bylo si na jednoduchém úkolu prohledávání stavového prostoru v šachovnici vyzkoušet metody pro nalezení optimálního řešení. Nejdříve jsem implementoval jednoduché sekveční řešení. To jsem dále paralelizoval s použitím OpenMP. Přitom jsem se naučil jak s OpenMP zacházet a dva způsoby paralelizace – datová a tasková. Použití OpenMP mi nedělalo větší problémy, protože se stačí pouze zamyslet a chytře do sekvenčného kódu doplnit pár direktiv případně dopsat jednu/dvě funkce. Navíc se pod OpenMP dá kód rozumně debugovat. Větší problém jsem měl s MPI. Pro jeho použití jsem musel doplnit a přepsat značnou část fungujícího OpenMP kódu. Nejvíce práce na MPI mi zabrala serializace/deserializace instancí a řešení deadlocků při posílání.

instance	#jader	doba běhu [m]
	1	0.251
	2	0.311
	4	0.017
aa <b>:</b> 7	6	0.075
saj7	8	0.047
	10	0.019
	16	0.004
	20	0.006
	1	2.199
	2	3.321
	4	2.077
gg;10	6	1.695
saj10	8	1.428
	10	1.078
	16	1.439
	20	1.624
	1	9.555
	2	$\infty$
	4	6.303
gail9	6	8.426
saj12	8	8.113
	10	5.946
	16	$\infty$
	20	5.654

Tabulka 5: OpenMP task algoritmus – doba běhu v minutách.

# 7 Spuštění a překlad

Skripty ve výpisech 2 a 3 automatizují překlad a spuštění OpenMP a MPI řešení na svazku STAR. Pro sekvenční úlohu jsem skript nevytvářel, protože rychlejší bylo ruční měření a překlad. Kompletní skripty i s konfiguračními soubory jsou volně dostupná na https://github.com/TaIos/ni-pdp-vysledky-mereni-star. Pro stručnost uvádím tabulku 8, která zobrazuje pouze příkazy, které skripty používají pro překlad.

instance	#jader	doba běhu [m]
	1	5.207
	2	4.935
	4	2.283
ga i 7	6	0.944
saj7	8	0.775
	10	0.005
	16	0.007
	20	0.004
	1	2.032
	2	2.948
	4	2.133
goi10	6	1.817
saj10	8	1.667
	10	1.642
	16	1.686
	20	1.368
	1	9.610
	2	8.232
	4	6.927
goi19	6	5.880
saj12	8	6.409
	10	6.695
	16	4.788
	20	8.986

Tabulka 6: OpenMP data algoritmus – doba běhu v minutách.

instance	#jader	#node	doba běhu [m]
	6	3	1.891
	6	4	1.630
	8	3	1.518
	8	4	1.318
saj7	12	3	1.316
Saji	12	4	1.210
	16	3	1.294
	16	4	1.141
	20	3	1.269
	20	4	1.210
	6	3	0.912
	6	4	0.583
	8	3	0.787
	8	4	0.542
gg:10	12	3	0.789
saj10	12	4	0.502
	16	3	0.713
	16	4	0.520
	20	3	0.746
	20	4	0.521
	6	3	4.111
	6	4	3.578
	8	3	3.409
	8	4	3.054
gg:10	12	3	3.267
saj12	12	4	2.638
	16	3	3.021
	16	4	2.783
	20	3	2.703
	20	4	2.849

Tabulka 7: MPI algoritmus.

řešení	příkaz
sekvenční	g++std=c++11 -03 -funroll-loops
OpenMP	g++std=c++11 -03 -funroll-loops -fopenmp
MPI	mpicxxstd=c++11 -lm -03 -funroll-loops -fopenmp

Tabulka 8: Kompilační příkazy používané skripty.

```
CPP_PROGRAM_TEMPLATE='main.template.cpp'
RUN_SCRIPT_TEMPLATE='../serial_job.template.sh'
CPP_COMPILE="g++"
CPP_FLAGS="--std=c++11 -03 -funroll-loops -fopenmp"
QRUN_CMD="qrun2 20c 1 pdp_serial"
DATA_PATH="/home/saframa6/ni-pdp-semestralka/data"
createDirectory() {
    if [ ! -d ${1} ]
        then
        mkdir -p ${1}
    fi
}
cd $\{1:-\$(pwd)\}
OUT_DIR = "out\$(find . -mindepth 1 -maxdepth 1 | sed 's/^\.\//g' | grep -P '^out\d*$' | wc -1)"
createDirectory ${OUT_DIR}
INSTANCES=(7 10 12) # saj instance id
PROCNUMS=(1 2 4 6 8 10 16 20) # number of openmp cores
for INSTANCE in ${INSTANCES[*]}
do
    for PROCNUM in ${PROCNUMS[*]}
        WORKDIR=$(realpath "${OUT_DIR}/saj${INSTANCE}-p${PROCNUM}")
        createDirectory ${WORKDIR}
        CPP_PROGRAM=$(realpath "${WORKDIR}/main.cpp")
        EXE_PROGRAM=$(realpath "${WORKDIR}/run.out")
        RUN_SCRIPT=$(realpath "${WORKDIR}/openmp-job-saj${INSTANCE}-p${PROCNUM}.sh")
        STDERR=$(realpath ${WORKDIR}/stderr)
        STDOUT=$(realpath ${WORKDIR}/stdout)
        touch ${STDERR} ${STDOUT}
        echo $WORKDIR
        echo -e "\tCPP program: ${CPP_PROGRAM}"
        echo -e "\tEXE program: ${EXE_PROGRAM}"
        echo -e "\tRUN script: ${RUN_SCRIPT}"
        sed "s/{PROCNUM}/$PROCNUM/g" ${CPP_PROGRAM_TEMPLATE} > ${CPP_PROGRAM}
        echo -e "\tCOMPILE: ${CPP_COMPILE} ${CPP_FLAGS} ${CPP_PROGRAM} -o ${EXE_PROGRAM}"
        ${CPP_COMPILE} ${CPP_FLAGS} ${CPP_PROGRAM} -o ${EXE_PROGRAM}
        sed "
            s|{EXE_PROGRAM}|$EXE_PROGRAM|g;
            s|{ARGUMENTS}|$DATA_PATH/saj$INSTANCE.txt|g;
            s|{STDOUT}|$STDOUT|g;
            s|{STDERR}|$STDERR|g;
            " ${RUN_SCRIPT_TEMPLATE} > ${RUN_SCRIPT}
        echo -e "\tQRUN: ${QRUN_CMD} ${RUN_SCRIPT}"
        ${QRUN_CMD} ${RUN_SCRIPT}
        echo "=========================
    done
done
echo "DONE"
exit 0
```

Obrázek 2: Bash skript tester-openmp.sh pro spuštění a otestování OpenMP řešení na svazku STAR.

```
CPP_PROGRAM_TEMPLATE='main.template.cpp'
RUN_SCRIPT_TEMPLATE='parallel_job.template.sh'
CPP_COMPILE="mpicxx"
CPP_FLAGS="--std=c++11 -lm -03 -funroll-loops -fopenmp"
QRUN_CMD_TEMPLATE="qrun2 20c {NODENUM} pdp_long" # pdp_fast/pdp_long
DATA_PATH="/home/saframa6/ni-pdp-semestralka/data"
createDirectory() {
   if [ ! -d ${1} ]
       then
       mkdir -p ${1}
   fi
}
cd ${1:-$(pwd)}
createDirectory ${OUT_DIR}
INSTANCES=(7 10 12) # saj instance id
PROCNUMS=(6 8 12 16 20) # number of openmp cores
NODENUMS=(3 4) # total number of MPI nodes
for INSTANCE in ${INSTANCES[*]}
   for PROCNUM in ${PROCNUMS[*]}
   do
       for NODENUM in ${NODENUMS[*]}
       do
           WORKDIR=$(realpath "${OUT_DIR}/saj${INSTANCE}-n${NODENUM}-p${PROCNUM}")
           createDirectory ${WORKDIR}
           CPP_PROGRAM=$(realpath "${WORKDIR}/main.cpp")
           EXE_PROGRAM=$(realpath "${WORKDIR}/run.out")
           \label{local_continuous_run_script} $$\operatorname{NODENUM}-p$_{PROCNUM}.sh")$$
           STDERR=$(realpath ${WORKDIR}/stderr)
           STDOUT=$(realpath ${WORKDIR}/stdout)
           touch ${STDERR} ${STDOUT}
           echo $WORKDIR
           echo -e "\tCPP program: ${CPP_PROGRAM}"
           echo -e "\tEXE program: ${EXE_PROGRAM}"
           echo -e "\tRUN script: ${RUN_SCRIPT}"
           QRUN_CMD=$(sed "s/{NODENUM}/${NODENUM}/g" <<< ${QRUN_CMD_TEMPLATE})
           sed "s/{PROCNUM}/$PROCNUM/g" ${CPP_PROGRAM_TEMPLATE} > ${CPP_PROGRAM}
           echo -e "\tCOMPILE: ${CPP_COMPILE} ${CPP_FLAGS} ${CPP_PROGRAM} -o ${EXE_PROGRAM}"
           ${CPP_COMPILE} ${CPP_FLAGS} ${CPP_PROGRAM} -o ${EXE_PROGRAM}
           sed "
              s|{EXE_PROGRAM}|$EXE_PROGRAM|g;
              s|{ARGUMENTS}|$DATA_PATH/saj$INSTANCE.txt|g;
              s|{STDOUT}|$STDOUT|g;
              s|{STDERR}|$STDERR|g;
               " ${RUN_SCRIPT_TEMPLATE} > ${RUN_SCRIPT}
           echo -e "\tQRUN: ${QRUN_CMD} ${RUN_SCRIPT}"
           ${QRUN_CMD} ${RUN_SCRIPT}
           done
   done
done
                                         12
echo "DONE"
exit 0
```

Obrázek 3: Bash skript tester-mpi.sh pro spuštění a otestování MPI řešení na svazku STAR.

# 8 Literatura

Tenderloin pork belly ham leberkas doner rump. Filet mignon beef pastrami pork belly drumstick. Beef ribs filet mignon porchetta pork turducken spare ribs tri-tip corned beef strip steak turkey capicola. Venison hamburger ball tip, buffalo fatback pork alcatra doner pork belly.