КИЇВСЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ УНІВЕРСИТЕТ IMEHI ТАРАСА ШЕВЧЕНКА

Звіт

до лабораторної роботи з дисципліни "Розподілене та паралельне програмування" на тему

"Імплементація алгоритму Форда-Беллмана з використанням послідовних та паралельних обчислень"

Виконала студентка 3 курсу факультету комп'ютерних наук та кібернетики спеціальності "Інформатика" групи ТТП-32 Алєксєєнко Анна Костянтинівна

Постановка задачі	2
Аналіз алгоритму	3
Результати виконання	2
Висновок	ϵ
Додаток 1 - код МРІ імплементації	7
Додаток 2 - код OpenMP імплементації	12
Додаток 3 - код послідовної імплементації	16
Додаток 4 - посилання на GitHub	19

Постановка задачі

Імплементувати послідовну та паралельну програму, що виконує алгоритм Форда-Беллмана. Для паралельних обчислень використати MPI та OpenMP. Порівняти час виконання для кожного випадку та порівняти залежність часу виконання від кількості використаних процесорів.

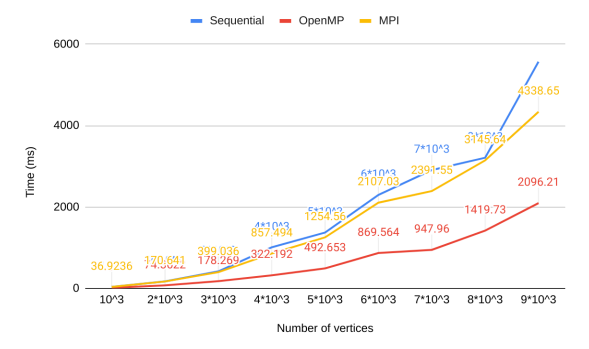
Аналіз алгоритму

Вхідними даними алгоритму ϵ матриця суміжності графу, що містить ваги для кожного ребра. Алгоритм виконується у декілька фаз - спочатку N - 1 разів виконуємо релаксацію ребер (N - кількість вершин у графі, релаксація ребер - спроба мінімізувати відстань до заданої вершини від початкової). Згодом виконується перевірка на наявність циклу від'ємної ваги. Асимптотична складність алгоритму - $O(N^3)$.

Результати виконання

1) Порівняння часу роботи алгоритму в залежності від кількості вершин графа. Заміри виконувалися на 6 процесорах.

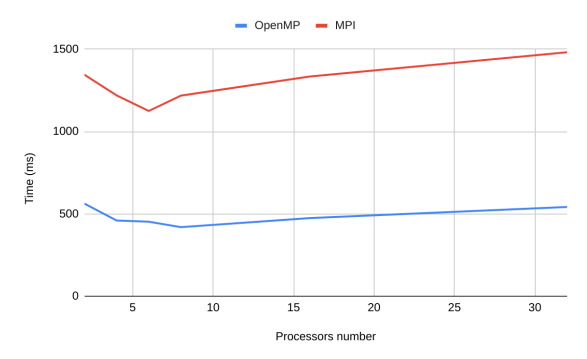
N	Послідовний (ms)	OpenMP (ms)	MPI (ms)
10 ³	37.5735	14.8417	36.9236
2 * 10 ³	172.471	74.3622	170.641
3 * 10 ³	418.424	178.269	399.036
4 * 10 ³	1009.24	322.192	857.494
5 * 10 ³	1373.69	492.653	1254.56
6 * 10 ³	2297.08	869.564	2107.03
7 * 10 ³	2907.81	947.960	2391.55
8 * 10 ³	3211.68	1419.73	3145.64
9 * 10 ³	5570.27	2096.21	4338.65



Графік 1. Залежність часу виконання від кількості вершин

2) Порівняння часу роботи алгоритму в залежності від кількості процесорів Р. Заміри виконувалися для N=5000.

P	OpenMP	MPI
2	562.374	1345.42
4	459.756	1219.87
6	452.324	1124.99
8	419.785	1218.49
16	474.52	1334.1
32	541.804	1481.72



Графік 2. Залежність часу виконання від кількості процесорів

Висновок

Час виконання зростає за кубічною залежністю при збільшенні кількості вершин у графі. При цьому використання технологій OpenMP та MPI значно зменшує час виконання алгоритму.

Як видно з графіку 1, OpenMP дає більше пришвидшення, ніж MPI, адже алгоритм працює з великим об'ємом даних та потребує копіювання при використанні MPI. Концепція OpenMP shared memory дозволяє позбутися зайвого копіювання та ефективно розпаралелити виконання алгоритму.

Відповідно до графіку 2, обидва методи паралелизації дають мінімальний час при запуску з 8 процесами. Кількість процесів більша за 8 не дає прискорення через особливості машини, що використовувалася для запуску.

Отже, можна зробити висновок, що для паралелизації алгоритма Форда-Беллмана краще підходить OpenMP, адже не потребує копіювання даних та ефективно розподіляє задачі між процесорами.

Додаток 1 - код МРІ імплементації

```
#include <string>
#include <iostream>
#include <fstream>
#include <algorithm>
#include <cstring>
#include <mpi.h>
#include "utils.hpp"
using namespace std;
#define INF 1000000
int N; //number of vertices
int p;
int *matrix; // the adjacency matrix
int *dist;
bool hasNegativeCycle = false;
int calculateCoordinate(int x, int y, int n) {
   return x * n + y;
int readMatrix(const string &filename) {
   std::ifstream ifStream(filename, std::ifstream::in);
   ifStream >> N;
   matrix = (int *) malloc(N * N * sizeof(int));
   for (int i = 0; i < N; i++)</pre>
       for (int j = 0; j < N; j++) {
           ifStream >> matrix[calculateCoordinate(i, j, N)];
   return 0;
void initDistances(int *copyDist, int &copyN) {
   for (int i = 0; i < copyN; i++) {</pre>
       copyDist[i] = INF;
   }
   copyDist[0] = 0;
}
int outputResult(const string &file) {
   std::ofstream outStream(file, std::ofstream::out);
   if (!hasNegativeCycle) {
```

```
for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
           if (dist[i] > INF)
                dist[i] = INF;
           outStream << dist[i] << '\n';</pre>
       outStream.flush();
   } else {
       outStream << "Negative cycle" << endl;</pre>
   outStream.close();
   return 0;
}
void relax(int start, int end, int copyN, int *copyMatrix, int *copyDist,
bool &rangeChanged) {
   for (int u = start; u < end; u++) {</pre>
       for (int v = 0; v < copyN; v++) {</pre>
           int weight = copyMatrix[calculateCoordinate(u, v, copyN)];
           if (weight < INF) {</pre>
                if (copyDist[u] + weight < copyDist[v]) {</pre>
                    copyDist[v] = copyDist[u] + weight;
                    rangeChanged = true;
                }
           }
       }
   }
}
* Bellman-Ford algorithm. Find the shortest path from vertex 0 to other
vertices.
void performBellmanFord(int rank, MPI Comm comm) {
   int copyN, start, end;
   int *copyMatrix, *copyDist;
   if (rank == 0) {
       copyN = N;
   }
   // broadcast a message to all other processes
   MPI Bcast(&copyN, 1, MPI INT, 0, comm);
   // find local task range
   int range = copyN / p;
   start = range * rank;
   end = range * (rank + 1);
   if (rank == p - 1) {
```

```
end = copyN;
   }
   copyMatrix = (int *) malloc(copyN * copyN * sizeof(int));
   copyDist = (int *) malloc(copyN * sizeof(int));
   if (rank == 0) {
       memcpy(copyMatrix, matrix, sizeof(int) * copyN * copyN);
   MPI Bcast(copyMatrix, copyN * copyN, MPI_INT, 0, comm);
   initDistances(copyDist, N);
   MPI Barrier(comm);
   bool rangeChanged;
   int iterNum = 0;
   for (int iter = 0; iter < copyN - 1; iter++) {</pre>
       rangeChanged = false;
       iterNum++;
       relax(start, end, copyN, copyMatrix, copyDist, rangeChanged);
       MPI Allreduce (MPI IN PLACE, &rangeChanged, 1,
                     MPI CXX BOOL, MPI LOR, comm);
       if (!rangeChanged)
           break;
       MPI Allreduce (MPI_IN_PLACE, copyDist, copyN,
                     MPI INT, MPI MIN, comm);
   }
   if (iterNum == copyN - 1) {
       rangeChanged = false;
       for (int u = start; u < end; u++) {</pre>
           for (int v = 0; v < copyN; v++) {
               int weight = copyMatrix[calculateCoordinate(u, v, copyN)];
               if (weight < INF) {</pre>
                    if (copyDist[u] + weight < copyDist[v]) {</pre>
                        copyDist[v] = copyDist[u] + weight;
                        rangeChanged = true;
                       break;
                   }
               }
           }
       }
       MPI Allreduce (&rangeChanged, &hasNegativeCycle, 1, MPI CXX BOOL,
MPI LOR, comm);
```

```
//step 6: retrieve results back
   if (rank == 0)
       memcpy(dist, copyDist, copyN * sizeof(int));
   //step 7: remember to free memory
   free(copyMatrix);
   free(copyDist);
}
int main(int argc, char **argv) {
   const string inputFile = "../input.txt", outputFile = "../output.txt";
   if (argc <= 1) {
       cerr << "Please, specify number of processes";</pre>
       exit(1);
   } else p = stoi(argv[1]);
   //MPI initialization
   MPI Init(&argc, &argv);
  MPI Comm comm;
  int rank; // thread number
   comm = MPI COMM WORLD;
   MPI Comm size(comm, &p);
   MPI Comm rank(comm, &rank);
  //only rank 0 process do the I/O
   if (rank == 0) {
       if (argc <= 2) readMatrix(inputFile);</pre>
       else generateMatrix(stoi(argv[2]), matrix);
       N = stoi(arqv[2]);
      dist = (int *) malloc(sizeof(int) * N);
   }
   //time counter
   double start, end;
   MPI Barrier (comm);
   start = MPI Wtime();
  performBellmanFord(rank, comm);
   MPI Barrier(comm);
   end = MPI Wtime();
   if (rank == 0) {
       std::cout << "Time: " << (end - start) * 1000 << " ms" << endl;
```

```
outputResult(outputFile);
    free(dist);
    free(matrix);
}
MPI_Finalize();
return 0;
}
```

Додаток 2 - код OpenMP імплементації

```
* This is a openmp version of bellman_ford algorithm
* Compile: g++ -std=c++11 -o openmp bellman ford openmp bellman ford.cpp
* Run: ./openmp bellman ford <input file> <number of threads>, you will find the
output file 'output.txt'
* */
#include <string>
#include <iostream>
#include <fstream>
#include <algorithm>
#include <chrono>
#include <omp.h>
#include "utils.hpp"
using namespace std;
using namespace chrono;
#define INF 1000000
int N; //number of vertices
int p = 10; // number of processes
int *matrix; // the adjacency matrix
int *dist;
bool hasNegativeCycle = false;
int calculateCoordinate(int x, int y, int n) {
   return x * n + y;
int readMatrix(const string &filename) {
   std::ifstream ifStream(filename, std::ifstream::in);
   ifStream >> N;
   matrix = (int *) malloc(N * N * sizeof(int));
   for (int i = 0; i < N; i++)</pre>
       for (int j = 0; j < N; j++) {</pre>
           ifStream >> matrix[calculateCoordinate(i, j, N)];
   return 0;
}
int outputResult(const string &file) {
   std::ofstream outStream(file, std::ofstream::out);
   if (!hasNegativeCycle) {
       for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
           if (dist[i] > INF)
               dist[i] = INF;
           outStream << dist[i] << '\n';</pre>
       }
```

```
outStream.flush();
   } else {
       outStream << "Negative cycle" << endl;</pre>
   }
   outStream.close();
   return 0;
}
void initScope(int *start, int *end, int range) {
#pragma omp parallel for
   for (int i = 0; i < p; i++) {</pre>
       start[i] = range * i;
       end[i] = range * (i + 1);
       if (i == p - 1) {
           end[i] = N;
       }
   }
}
void initDistances() {
#pragma omp parallel for
   for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
      dist[i] = INF;
   dist[0] = 0;
}
void relaxDistances(int *start, int *end, bool *rangeChanged) {
   int threadNum = omp get thread num();
   for (int u = 0; u < N; u++) {
       for (int v = start[threadNum]; v < end[threadNum]; v++) {</pre>
           int weight = matrix[calculateCoordinate(u, v, N)];
           if (weight < INF) {</pre>
                int newDistance = dist[u] + weight;
                if (newDistance < dist[v]) {</pre>
                    rangeChanged[threadNum] = true;
                    dist[v] = newDistance;
           }
      }
  }
}
* Bellman-Ford algorithm. Find the shortest path from vertex 0 to other vertices.
void performBellmanFord() {
   int start[p], end[p];
   int range = N / p, iterNum = 0;
   omp set num threads(p);
   initScope(start, end, range);
```

```
initDistances();
   bool distanceChanged;
   bool rangeChanged[p];
#pragma omp parallel
   {
       int threadNum = omp_get_thread_num();
       for (int iteration = 0; iteration < N - 1; iteration++) {</pre>
           rangeChanged[threadNum] = false;
           relaxDistances(start, end, rangeChanged);
#pragma omp barrier
#pragma omp single
           {
                iterNum++;
               distanceChanged = false;
                for (int t = 0; t < p; t++) {</pre>
                    distanceChanged |= rangeChanged[t];
           if (!distanceChanged) {
               break;
           }
       }
   }
   // check negative cycles
   if (iterNum == N - 1) {
       distanceChanged = false;
       for (int u = 0; u < N; u++) {
#pragma omp parallel for reduction(|:distanceChanged)
           for (int v = 0; v < N; v++) {</pre>
                int weight = matrix[u * N + v];
                if (weight < INF) {</pre>
                    if (dist[u] + weight < dist[v]) {</pre>
                        // if we can relax one more step, then we find a negative
cycle
                       distanceChanged = true;
               }
           }
       hasNegativeCycle = distanceChanged;
  }
}
* @param argc
* @param argv 1 - number of processes, 2 - number of vertices
* (if specified, generates random graph)
```

```
* @return
int main(int argc, char **argv) {
  const string inputFile = "../input.txt", outputFile = "../output.txt";
   if (argc <= 1) {
      cerr << "Please, specify number of processes";</pre>
       exit(1);
   } else p = stoi(argv[1]);
  if (argc <= 2) readMatrix(inputFile);</pre>
  else generateMatrix(stoi(argv[2]), matrix);
  N = stoi(argv[2]);
  dist = (int *) malloc(sizeof(int) * N);
  auto start = steady_clock::now();
   //bellman-ford algorithm
  performBellmanFord();
  auto end = steady clock::now();
  long duration = duration_cast<nanoseconds>(end - start).count();
  cout << "Time: " << (double) duration / 1000000 << " ms" << endl;</pre>
  outputResult(outputFile);
  free(dist);
  free(matrix);
  return 0;
}
```

Додаток 3 - код послідовної імплементації

```
#include <string>
#include <iostream>
#include <fstream>
#include <algorithm>
#include <chrono>
#include "utils.hpp"
using namespace std;
using namespace chrono;
#define INF 1000000
int N; //number of vertices
int *matrix; // the adjacency matrix
int *dist;
bool hasNegativeCycle = false;
int calculateCoordinate(int x, int y, int n) {
   return x * n + y;
int readMatrix(const string &filename) {
   std::ifstream ifStream(filename, std::ifstream::in);
   ifStream >> N;
   matrix = (int *) malloc(N * N * sizeof(int));
   for (int i = 0; i < N; i++)</pre>
       for (int j = 0; j < N; j++) {</pre>
           ifStream >> matrix[calculateCoordinate(i, j, N)];
   return 0;
}
int outputResult(const string &file) {
   std::ofstream outStream(file, std::ofstream::out);
   if (!hasNegativeCycle) {
       for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
           if (dist[i] > INF)
                dist[i] = INF;
           outStream << dist[i] << '\n';</pre>
       outStream.flush();
   } else {
       outStream << "Negative cycle" << endl;</pre>
   outStream.close();
   return 0;
void initDistances() {
```

```
for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
       dist[i] = INF;
   dist[0] = 0;
void relaxDistances(bool& distanceChanged) {
   for (int u = 0; u < N; u++) {</pre>
       for (int v = 0; v < N; v++) {</pre>
            int weight = matrix[calculateCoordinate(u, v, N)];
            if (weight < INF) {</pre>
                int newDistance = dist[u] + weight;
                if (newDistance < dist[v]) {</pre>
                    distanceChanged = true;
                    dist[v] = newDistance;
           }
      }
   }
void checkNegativeCycle() {
   for (int u = 0; u < N; u++) {</pre>
       for (int v = 0; v < N; v++) {
            int weight = matrix[calculateCoordinate(u, v, N)];
           if (weight < INF) {</pre>
                if (dist[u] + weight < dist[v]) {</pre>
                    // if we can relax one more step, then we find a negative
cycle
                    hasNegativeCycle = true;
                    return;
                }
       }
   }
}
* Bellman-Ford algorithm. Find the shortest path from vertex 0 to other vertices.
void performBellmanFord() {
   initDistances();
   bool distanceChanged;
   for (int i = 0; i < N - 1; i++) {// n - 1 iteration
       distanceChanged = false;
       relaxDistances(distanceChanged);
       if (!distanceChanged) {
           return;
       }
   }
```

```
//do one more iteration to check negative cycles
  checkNegativeCycle();
}
int main(int argc, char **argv) {
   const string inputFile = "../input.txt", outputFile = "../output.txt";
  if (argc <= 1) readMatrix(inputFile);</pre>
  else generateMatrix(stoi(argv[1]), matrix);
  N = stoi(argv[1]);
  dist = (int *) malloc(sizeof(int) * N);
  auto start = steady clock::now();
   //bellman-ford algorithm
  performBellmanFord();
  auto end = steady clock::now();
  long duration = duration_cast<nanoseconds>(end - start).count();
  cout << "Time: " << (double) duration / 1000000 << " ms" << endl;
  outputResult(outputFile);
  free(dist);
  free (matrix);
  return 0;
```

Додаток 4 - посилання на GitHub

https://github.com/annalieks/bellman-ford