



Universidad de Castilla-La Mancha Escuela Superior de Informática

DISEÑO DE INFRAESTRUCTURA DE RED

3º Ingeniería de Computadores

MPI. Practica 1

 $\begin{array}{c} Autor: \\ {\rm José\ \acute{A}ngel\ Mart\acute{n}\ Baos} \end{array}$

Fecha: 9 de abril de 2017

Índice

1.	Red	Toroide	2
	1.1.	Enunciado	2
	1.2.	Planteamiento de la solución	2
	1.3.	Diseño y explicación del programa	2
	1.4.	Fuentes del programa	3
	1.5.	Instrucciones de compilación y ejecución	6
	1.6.	Conclusiones	6
2.	Red	Hipercubo	7
	2.1.	Enunciado	7
	2.2.	Planteamiento de la solución	7
	2.3.	Diseño y explicación del programa	8
	2.4.	Fuentes del programa	8
	2.5.	Instrucciones de compilación y ejecución	10
	2.6	Conclusiones	11

1. Red Toroide

1.1. Enunciado

Dado un archivo con nombre datos.dat, cuyo contenido es una lista de valores separados por comas, nuestro programa realizará lo siguiente:

El proceso de rank 0 destribuirá a cada uno de los nodos de un toroide de lado L, los L x L numeros reales que estarán contenidos en el archivo datos.dat. En caso de que no se hayan lanzado suficientes elementos de proceso para los datos del programa, éste emitirá un error y todos los procesos finalizarán. En caso de que todos los procesos han recibido su correspondiente elemento, comenzará el proceso normal del programa.

Se pide calcular el elemento menor de toda la red, el elemento de proceso con rank 0 mostrará en su salida estándar el valor obtenido.

La complejidad del algoritmo no superará O(raiz_cuadrada(n)) con n número de elementos de la red.

1.2. Planteamiento de la solución

Para resolver este ejercicio vamos a usar una red toroide. Las redes toroides se usan en redes de computadores de alto rendimiento. Es una malla en la cual sus filas y columnas tienen conexiones en anillo y son muy apropiadas en grandes instalaciones.

Su funcionamiento consiste en que cada nodo intercambia datos únicamente con sus vecinos. Aplicando esto a nuestro programa, primero se intercambiaran los datos por columnas, dónde cada nodo mandará su dato a su vecino inferior (al sur) L-1 veces (donde L es el lado de la red, o sea, la raiz cuadrada del número de nodos de la red). Después se repetirá este mismo procedimiento por filas.

De esta manera, obtendremos la solución al ejercicio con $2 * \sqrt{N-1}$ mensajes (siendo N el número total de nodos de la red), por lo tanto logramos cumplir el objetivo de que la complejidad del algoritmo no superase $O(\text{raiz_cuadrada}(N))$.

1.3. Diseño y explicación del programa

Debemos resaltar algunas cuestiones de diseño. La primera tiene que ver con la lectura y distribución de los distintos elementos del archivo. El proceso cuyo rank sea el 0, será el que leerá el archivo y distribuirá sus datos mediante la llamada a la función read_and_distribute_token(). Con la llamada a está función se leerán tantos elementos como el numero de procesos lanzados. Debe haber un número de elementos en el archivo mayor o igual al de procesos lanzados. En caso de que se lancen menos proceso que elementos hay en el archivo, solo se leerán los primeros. El resto de procesos llamarán a la función obtain_token() que obtendrá su elemento asociado.

Para calcular los vecinos de un nodo (vecinos norte, sur, este y oeste) se ha usado la función obtain_neighbors. Esta función mediante unas pequeñas cuentas obtiene el rank de los vecinos de un determinado nodo (proceso).

El algoritmo que ejecuta cada proceso consiste en dos bucles for. Ambos iterarán tantas veces como el valor de L (el valor del lado). El primero de estos bucles permitirá que los procesos se manden los datos por columnas, como se indicó en el planteamiento de la solución. De tal manera que cada proceso mandará al que tenga en el sur, y recibirá del que tenga en el norte. El segundo hará lo propio en filas, mandando su token al proceso en el este y recibiendo el que tenga en el oeste. En cada iteracción de estos bucles se comprueba cuál es el menor, y este es conservado como token.

Finalmente el proceso con rank 0 será el encargado de mostrar el elemento menor de la red, que será el estado actual de su token. Este elemento será el mismo en todos los nodos de la red en este momento.

1.4. Fuentes del programa

Listado 1: red_toroide.c

```
#include "mpi.h"
    #include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
3
    #define L 4
4
    #define DATOS_FILE "datos.dat"
6
    void read_and_distribute_token(int* token, int rank, int numtasks) {
7
      int rc;
8
      MPI_Status status;
9
      MPI_Request request;
10
      FILE* file = fopen(DATOS_FILE , "r");
11
      int i = 0;
12
      int element = 0;
13
      while (!feof (file) && i < numtasks) {</pre>
14
        fscanf (file, "%d", &element);
15
        if(i == rank){
16
           *token = element;
17
        }else{
18
          rc = MPI_Isend(&element, 1, MPI_INT, i, 1, MPI_COMM_WORLD, &
19
              request);
          if (rc != MPI SUCCESS) {
20
              printf("Send error in task %d\n", rank);
21
             MPI Abort (MPI COMM WORLD, rc);
22
              exit(1);
23
          }
25
        i++;
26
```

```
27
     fclose (file);
28
29
30
   void obtain_token(int* token, int rank) {
31
     int rc;
     MPI_Status status;
33
     rc = MPI_Recv(token, 1, MPI_INT, 0, MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, &
34
         status);
      if (rc != MPI_SUCCESS) {
36
         printf("Receive error in task %d\n", rank);
         MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, rc);
37
         exit(1);
38
   }
40
41
    void obtain_neighbors(int* north, int* south, int* east, int* west, int
42
        rank,
      int numtasks) {
43
      //North neighbor
44
      *north = (rank + L) % numtasks;
^{45}
      //South neighbor
47
      *south = (rank - L) % numtasks;
48
      if(*south < 0){
49
50
        *south += numtasks;
51
52
      //East neighbor
53
      *east = rank + 1;
      if(*east % L == 0){
55
        *east -= L;
56
57
58
      //West neighbor
59
      *west = (rank - 1) % numtasks;
60
61
      if(*west % L == L-1){
        *west += L;
62
      }else if(*west == -1){
63
        *west = L-1;
64
      }
65
66
67
    int main (int argc, char *argv[]){
68
     int numtasks,
                         // Number of MPI tasks
69
         rank,
                           // Task number of the current process
70
                          // Rank of the north neighbor
          north,
71
                          // Rank of the south neighbor
         south,
72
                         // Rank of the east neighbor
73
         east,
```

```
// Rank of the west neighbor
           west,
74
                             // The number from datos.dat for this process
75
           token;
76
      MPI_Init(&argc, &argv);
77
      MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &numtasks);
78
      MPI_Comm_rank (MPI_COMM_WORLD, &rank);
80
       if (numtasks != L*L \&\& rank == 0) {
81
        printf("Error: %d task are needed.", L*L);
82
        MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, 1);
         exit(1);
84
       }
85
86
       obtain_neighbors(&north, &south, &east, &west, rank, numtasks);
88
       if(rank == 0) {
89
         read_and_distribute_token(&token, rank, numtasks);
90
       }else{
91
         obtain_token(&token, rank);
92
93
94
       // Algorithm
       int i, in_token, rc;
96
      MPI_Status status;
97
       for (i = 0; i < L-1; i++) {</pre>
         rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_INT, south, i, MPI_COMM_WORLD);
99
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
100
            printf("Send error in task %d\n", rank);
101
            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
102
            exit(1);
103
104
         rc = MPI_Recv(&in_token, 1, MPI_INT, north, MPI_ANY_TAG,
105
            MPI_COMM_WORLD,
                        &status);
106
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
107
            printf("Receive error in task %d\n", rank);
108
109
            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
            exit(1);
110
111
         if(in_token < token) {</pre>
112
           token = in_token;
113
114
       }
115
116
       for (i = 0; i < L-1; i++) {
117
         rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_INT, east, i, MPI_COMM_WORLD);
118
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
119
            printf("Send error in task %d\n", rank);
120
            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
121
```

```
exit(1);
122
123
         rc = MPI_Recv(&in_token, 1, MPI_INT, west, MPI_ANY_TAG,
124
             MPI_COMM_WORLD,
                          &status);
125
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
126
             printf("Receive error in task %d\n", rank);
127
             MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
128
             exit(1);
129
130
         if(in_token < token){</pre>
131
            token = in_token;
132
133
135
       if(rank == 0) {
136
         printf("El menor elemento de toda la red es %d.\n", token);
137
138
139
       MPI_Finalize();
140
       exit(0);
141
142
```

1.5. Instrucciones de compilación y ejecución

Para compilar el ejercicio vamos a ejecutar el siguiente comando:

\$ make red-toroide

Para ejecutarlo vamos a usar la siguiente orden:

\$ mpirun -n 16 red_toroide

Como se puede observar se ha usado la opción –n 16 para crear 16 procesos dado que la constante L se ha definido a 4. En caso de que esta fuera otra, se deben crear L*L procesos.

1.6. Conclusiones

Las conclusiones que se obtienen de la realización de este ejercicio están relacionadas con las ventajas que conlleva saber en que tipo de arquitectura está corriendo nuestro programa. En este caso, estamos simulando que nuestro programa va a correr en un sistema distribuido en el cual los nodos están conectados usando una red Toroide.

En este caso, hemos aprovechado las peculiaridades de la red, para poder ejecutar el algoritmo con una complejidad inferior a $O(\sqrt{N})$. Además, con este algoritmo no solo mejoramos la complejidad, sino que el flujo de datos por la red está controlado y ordenado. De esta forma estamos evitando colisiones y mejorando de una manera muy notoria el rendimiento de la red.

2. Red Hipercubo

2.1. Enunciado

Dado un archivo con nombre datos.dat, cuyo contenido es una lista de valores separados por comas, nuestro programa realizará lo siguiente:

El proceso de rank 0 destribuirá a cada uno de los nodos de un Hipercubo de dimensión D, los 2^D numeros reales que estarán contenidos en el archivo datos.dat. En caso de que no se hayan lanzado suficientes elementos de proceso para los datos del programa, éste emitirá un error y todos los procesos finalizarán.

En caso de que todos los procesos han recibido su correspondiente elemento, comenzará el proceso normal del programa. Se pide calcular el elemento mayor de toda la red, el elemento de proceso con rank 0 mostrará en su salida estándar el valor obtenido. La complejidad del algoritmo no superará O(logaritmo_base_2(n)) Con n número de elementos de la red.

2.2. Planteamiento de la solución

Para resolver este segundo ejercicio usaremos una red hipercubo. Las redes hipercubo son redes formadas por una malla de D dimensiones en las que se suprimen los nodos interiores. Por ejemplo, una malla de dimensión 1 sólo tiene 2 nodos. El grado de los nodos de una red hipercubo de D dimensiones es D. Estas redes han sido bastante utilizadas en computadores paralelos, pero han ido evolucionando en otras topologías más escalables.

Su funcionamiento consiste en que cada nodo intercambia mensajes sólo con aquellos nodos con los que está conectado y sólo en la dimensión en la que estemos iterando. Un nodo está conectado con otro si y sólo si su distancia de Hamming es 1, es decir, sólo varía un bit en sus representaciones numéricas en binario. Dependiendo de que bit cambie podemos saber en que dimensión nos estamos comunicando. Por lo tanto, lo que haremos será iterar en todas las dimensiones, y en ellas intercambiaremos mensajes entre los distintos nodos con aquel nodo resultante de mutar el bit correspondiente a esa dimensión.

De esta manera, si disponemos de N nodos en la red, la red será de dimensión $\log_2 N$. Dado que tenemos que iterar en todas las dimensiones, la complejidad del algoritmo será de $\log_2 N$, cumpliendo por tanto con el objetivo establecido en cuanto a complejidad.

2.3. Diseño y explicación del programa

En cuanto al diseño del programa, hemos reutilizado algunas funciones del programa anterior: read_and_distribute_token() y obtain_token(). Además se ha añadido una nueva función: obtain_neighbor, que permite obtener el vecino de cada nodo dada una dimensión. Por ejemplo, el vecino del nodo 2 en la dimensión 1 es el 3 y viceversa.

El algoritmo que ejecuta cada proceso simplemente utiliza un bucle for, en el cual se van recorriendo las diferentes dimensiones de la red. En cada interacción del bucle (una dimensión distinta), se envía y mensaje al nodo con el que está conectado en dicha dimensión y recibe otro mensaje de este. Se compara si el token recibido es mayor que el asignado, y de ser así, se sustituye el asignado al proceso por el recibido.

Finalmente el proceso con rank 0 será el encargado de mostrar el elemento mayor de la red, que será el estado actual de su token. Este elemento será el mismo en todos los nodos de la red en este momento.

2.4. Fuentes del programa

Listado 2: red_hipercubo.c

```
#include "mpi.h"
1
    #include <stdio.h>
2
    #include <stdlib.h>
3
    #include <math.h>
    #define D 4 // Number of dimensions
5
    #define DATOS_FILE "datos.dat"
6
    void read_and_distribute_token(int* token, int rank, int numtasks) {
8
      int rc;
9
      MPI_Status status;
10
      MPI_Request request;
11
      FILE* file = fopen(DATOS_FILE , "r");
12
      int i = 0;
13
14
      int element = 0;
      while (!feof (file) && i < numtasks) {</pre>
        fscanf (file, "%d", &element);
16
        if(i == rank) {
17
          *token = element;
18
19
        }else{
          rc = MPI Isend(&element, 1, MPI INT, i, 1, MPI COMM WORLD, &
20
              request);
          if (rc != MPI_SUCCESS) {
21
             printf("Send error in task %d\n", rank);
             MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, rc);
23
              exit(1);
24
25
```

```
26
        i++;
27
      }
28
      fclose (file);
29
30
    void obtain_token(int* token, int rank) {
32
      int rc;
33
      MPI_Status status;
34
      rc = MPI_Recv(token, 1, MPI_INT, 0, MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, &
         status);
      if (rc != MPI_SUCCESS) {
36
         printf("Receive error in task %d\n", rank);
37
         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
         exit(1);
39
40
    }
41
42
    int obtain_neighbor(int rank, int dimension) {
43
      int neighbor, node;
44
      for(node = 0; node < (int)pow(2,D); node++){</pre>
^{45}
        if((rank ^ node) == (int)pow(2,dimension - 1)){
46
          neighbor = node;
47
          break;
48
        }
49
50
      return neighbor;
51
52
53
    int main (int argc, char *argv[]) {
54
      int numtasks,
                          // Number of MPI tasks
55
                            // Task number of the current process
          rank,
56
                            \ensuremath{//} The number from datos.dat for this process
          token;
57
58
      MPI_Init(&argc, &argv);
59
      MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &numtasks);
60
61
      MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD,&rank);
62
      if (numtasks != (int)pow(2,D) && rank == 0){
63
        printf("Error: %d task are needed.\n", (int)pow(2,D));
64
        fflush(stdout);
66
        MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, 1);
        exit(1);
67
68
69
      if(rank == 0){
70
        read_and_distribute_token(&token, rank, numtasks);
71
72
        obtain_token(&token, rank);
73
```

```
74
75
       // Algorithm
76
       int i, in_token, rc;
77
      MPI_Status status;
78
       for (i = 1; i <= D; i++) {
         rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_INT, obtain_neighbor(rank, i), i,
80
                        MPI_COMM_WORLD);
81
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
82
            printf("Send error in task %d\n", rank);
            MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, rc);
84
            exit(1);
85
         }
86
         rc = MPI Recv(&in token, 1, MPI INT, obtain neighbor(rank, i),
88
            MPI_ANY_TAG,
                        MPI_COMM_WORLD, &status);
         if (rc != MPI_SUCCESS) {
            printf("Receive error in task %d\n", rank);
91
            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
92
            exit(1);
93
         }
95
         if(in_token > token){
96
           token = in_token;
97
98
       }
99
100
       if(rank == 0) {
101
         printf("El mayor elemento de toda la red es %d.\n", token);
102
103
104
      MPI_Finalize();
105
       exit(0);
106
107
```

2.5. Instrucciones de compilación y ejecución

Para compilar el ejercicio vamos a ejecutar el siguiente comando:

\$ make red-hipercubo

Para ejecutarlo vamos a usar la siguiente orden:

```
$ mpirun -n 16 hipercubo
```

Como se puede observar se ha usado la opción –n 16 para crear 16 procesos dado que la constante D se ha definido a 4. En caso de que esta fuera otra, se deben crear 2^D procesos.

2.6. Conclusiones

Las conclusiones obtenidas son iguales que las del ejercicio anterior. Hemos podido observar las ventajas que conlleva programar teniendo en mente las características físicas de la red subyacente. De esta manera y dadas las propiedades de la red hemos logrado una complejidad de $\log_2 N$. Y de igual manera que en el ejercicio anterior, también obtenemos la ventaja de que el flujo de datos por la red está ordenado y controlado.

Este tipo de redes son muy caras, dado que escalan de manera muy costosa. Subir de una dimensión a otra incrementa de manera exponencial el número de nodos necesarios. Por ello, a veces se implementa cada nodo como un router con varios nodos en él.

Referencias

- [1] Openmpi documentation. https://www.open-mpi.org/doc/. [Online; accedido el 31-marzo-2017].
- [2] Redes de interconexión. https://www.infor.uva.es/~bastida/Arquitecturas%20Avanzadas/Redes.pdf. [Online; accedido el 8-abril-2017].
- [3] Javier Ayllon. Apuntes de Diseño de Infraestructura de Red, 2017.