



UNIVERSIDAD DE CASTILLA-LA MANCHA
ESCUELA SUPERIOR DE INFORMÁTICA

DISEÑO DE INFRAESTRUCTURA DE RED

3º INGENIERÍA DE COMPUTADORES

MPI. Practica 1

Autor:
José Ángel Martín Baos

Fecha:
18 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 distribuirá a cada uno de los nodos de un toroide de lado L , los $L \times L$ 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 $O(\text{raiz_cuadrada}(n))$ 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 raíz 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 iteración 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`

```
1  #include "mpi.h"
2  #include <stdio.h>
3  #include <stdlib.h>
4  #define L 4
5  #define DATOS_FILE "datos.dat"
6
7  void read_and_distribute_token(float* 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     float element = 0;
14     while (!feof (file) && i < numtasks){
15         fscanf (file, "%g", &element);
16         if(i == rank){
17             *token = element;
18         }else{
19             rc = MPI_Isend(&element, 1, MPI_FLOAT, i, 1, MPI_COMM_WORLD, &
20                 request);
21             if (rc != MPI_SUCCESS) {
22                 printf("Send error in task %d\n", rank);
23                 MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, rc);
24                 exit(1);
25             }
26             i++;
```

```
27     }
28     fclose (file);
29 }
30
31 void obtain_token(float* token, int rank){
32     int rc;
33     MPI_Status status;
34     rc = MPI_Recv(token, 1, MPI_FLOAT, 0, MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, &
35         status);
36     if (rc != MPI_SUCCESS) {
37         printf("Receive error in task %d\n", rank);
38         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
39         exit(1);
40     }
41 }
42
43 void obtain_neighbors(int* north, int* south, int* east, int* west, int
44     rank,
45     int numtasks){
46     //North neighbor
47     *north = (rank + L) % numtasks;
48
49     //South neighbor
50     *south = (rank - L) % numtasks;
51     if(*south < 0){
52         *south += numtasks;
53     }
54
55     //East neighbor
56     *east = rank + 1;
57     if(*east % L == 0){
58         *east -= L;
59     }
60
61     //West neighbor
62     *west = (rank - 1) % numtasks;
63     if(*west % L == L-1){
64         *west += L;
65     }else if(*west == -1){
66         *west = L-1;
67     }
68 }
69
70 int main (int argc, char *argv[]){
71     int numtasks,          // Number of MPI tasks
72         rank,              // Task number of the current process
73         north,             // Rank of the north neighbor
74         south,             // Rank of the south neighbor
75         east,              // Rank of the east neighbor
```

```
74     west;                // Rank of the west neighbor
75     float token;         // The number from datos.dat for this process
76
77     MPI_Init(&argc, &argv);
78     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &numtasks);
79     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
80
81     if (numtasks != L*L && rank == 0){
82         printf("Error: %d task are needed.\n", L*L);
83         fflush(stdout);
84         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, 1);
85         exit(1);
86     }
87
88     obtain_neighbors(&north, &south, &east, &west, rank, numtasks);
89
90     if(rank == 0){
91         read_and_distribute_token(&token, rank, numtasks);
92     }else{
93         obtain_token(&token, rank);
94     }
95
96     // Algorithm
97     int i, rc;
98     float in_token;
99     MPI_Status status;
100    for (i = 0; i < L-1; i++){
101        rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_FLOAT, south, i, MPI_COMM_WORLD);
102        if (rc != MPI_SUCCESS) {
103            printf("Send error in task %d\n", rank);
104            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
105            exit(1);
106        }
107        rc = MPI_Recv(&in_token, 1, MPI_FLOAT, north, MPI_ANY_TAG,
108                     MPI_COMM_WORLD,
109                     &status);
110        if (rc != MPI_SUCCESS) {
111            printf("Receive error in task %d\n", rank);
112            MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
113            exit(1);
114        }
115        if(in_token < token){
116            token = in_token;
117        }
118    }
119    for (i = 0; i < L-1; i++){
120        rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_FLOAT, east, i, MPI_COMM_WORLD);
121        if (rc != MPI_SUCCESS) {
```

```
122     printf("Send error in task %d\n", rank);
123     MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
124     exit(1);
125 }
126 rc = MPI_Recv(&in_token, 1, MPI_FLOAT, west, MPI_ANY_TAG,
127             MPI_COMM_WORLD,
128             &status);
129 if (rc != MPI_SUCCESS) {
130     printf("Receive error in task %d\n", rank);
131     MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
132     exit(1);
133 }
134 if(in_token < token){
135     token = in_token;
136 }
137
138 if(rank == 0){
139     printf("El menor elemento de toda la red es %g.\n", token);
140 }
141
142 MPI_Finalize();
143 exit(0);
144 }
```

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 distribuirá 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 $O(\log_2(n))$ 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

```

1  #include "mpi.h"
2  #include <stdio.h>
3  #include <stdlib.h>
4  #include <math.h>
5  #define D 4 // Number of dimensions
6  #define DATOS_FILE "datos.dat"
7
8  void read_and_distribute_token(float* token, int rank, int numtasks){
9      int rc;
10     MPI_Status status;
11     MPI_Request request;
12     FILE* file = fopen(DATOS_FILE , "r");
13     int i = 0;
14     float element = 0;
15     while (!feof (file) && i < numtasks){
16         fscanf (file, "%g", &element);
17         if(i == rank){
18             *token = element;
19         }else{
20             rc = MPI_Isend(&element, 1, MPI_FLOAT, i, 1, MPI_COMM_WORLD, &
                request);
21             if (rc != MPI_SUCCESS) {

```

```
22         printf("Send error in task %d\n", rank);
23         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
24         exit(1);
25     }
26 }
27 i++;
28 }
29 fclose (file);
30 }
31
32 void obtain_token(float* token, int rank){
33     int rc;
34     MPI_Status status;
35     rc = MPI_Recv(token, 1, MPI_FLOAT, 0, MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, &
36         status);
37     if (rc != MPI_SUCCESS) {
38         printf("Receive error in task %d\n", rank);
39         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
40         exit(1);
41     }
42 }
43
44 int obtain_neighbor(int rank, int dimension){
45     int neighbor, node;
46     for(node = 0; node < (int)pow(2,D); node++){
47         if((rank ^ node) == (int)pow(2,dimension - 1)){
48             neighbor = node;
49             break;
50         }
51     }
52     return neighbor;
53 }
54
55 int main (int argc, char *argv[]){
56     int numtasks,          // Number of MPI tasks
57     rank;                  // Task number of the current process
58     float token;           // The number from datos.dat for this process
59
60     MPI_Init(&argc, &argv);
61     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD,&numtasks);
62     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD,&rank);
63
64     if (numtasks != (int)pow(2,D) && rank == 0){
65         printf("Error: %d task are needed.\n", (int)pow(2,D));
66         fflush(stdout);
67         MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, 1);
68         exit(1);
69     }
```

```
70  if(rank == 0){
71      read_and_distribute_token(&token, rank, numtasks);
72  }else{
73      obtain_token(&token, rank);
74  }
75
76  // Algorithm
77  int i, rc;
78  float in_token;
79  MPI_Status status;
80  for (i = 1; i <= D; i++){
81      rc = MPI_Send(&token, 1, MPI_FLOAT, obtain_neighbor(rank, i), i,
82                  MPI_COMM_WORLD);
83      if (rc != MPI_SUCCESS) {
84          printf("Send error in task %d\n", rank);
85          MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
86          exit(1);
87      }
88
89      rc = MPI_Recv(&in_token, 1, MPI_FLOAT, obtain_neighbor(rank, i),
90                  MPI_ANY_TAG,
91                  MPI_COMM_WORLD, &status);
92      if (rc != MPI_SUCCESS) {
93          printf("Receive error in task %d\n", rank);
94          MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, rc);
95          exit(1);
96      }
97
98      if(in_token > token){
99          token = in_token;
100      }
101
102  if(rank == 0){
103      printf("El mayor elemento de toda la red es %g.\n", token);
104  }
105
106  MPI_Finalize();
107  exit(0);
108 }
```

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.