Московский Государственный Университет имени М.В. Ломоносова

Факультет вычислительной математики и кибернетики

Кафедра суперкомпьютеров и квантовой информатики

Отчёт

**Солвер BICGSTAB для СЛАУ**

**(MPI реализация)**

Работу выполнил:

Козлов Михаил Владимирович

523 группа

12.12.2018

Москва, 2018

[1. Описание задания и программной реализации 3](#_Toc532418155)

[1.1. Описание задания 3](#_Toc532418156)

[1.2. Описание программной реализации 3](#_Toc532418157)

[2. Исследования производительности 4](#_Toc532418158)

[2.1. Характеристики вычислительной системы 4](#_Toc532418159)

[2.2. Результаты измерений производительности. 5](#_Toc532418160)

[3. Анализ полученных результатов 8](#_Toc532418161)

1. Описание задания и программной реализации
   1. Описание задания

Реализовать решатель СЛАУ BICGSTAB для разреженных матриц в формате CSR. Применить библиотеку MPI для распараллеливания решателя, а также применить другие методы оптимизации.

* 1. Описание программной реализации

В рамках поставленной задачи был реализован решатель СЛАУ BICGSTAB. Для этого были реализованы следующие модели данных:

* класс Matrix – класс для хранения разреженной матрицы в формате CSR и выполнения операций с матрицей. В приватной области хранится структура матрицы: *double \*A* – ненулевые элементы матрицы*, int \*JA* – номера столбцов ненулевых элементов, *int \*IA* – позиция начала данных для строки i, *int sizeIA* – размер вектора IA, *int sizeA* – размер векторов A и JA. Были реализованы различные конструкторы (*Matrix(int Px, int Py, int Pz, int Nxp, int Nyp, int Nzp, int Nx, int Ny, int Nz, int \*rows), Matrix(const Matrix &mat), Matrix(const Matrix &mat, int k)*). Последний из них служит генератором диагональной матрицы, элементами которой являются обратные элементы диагонали входной матрицы. Также были реализованы функции вывода.
* класс Vector – класс для хранения вектора и выполнения операций над ним. В приватной области также хранится структура вектора: *double \*A* – элементы вектора, *int size* – размер вектора. Были реализованы различные конструкторы (*Vector(int selfSize, int haloSize, int \*rows), Vector(const Vector &vec), Vector(int s, double c), Vector(int s, double \*vec)*). Первый из них заполняет вектор синусами в цикле (sin(i)).

В данной реализации и матрица и вектор хранятся распределённо на узлах вычислительной системы. Разбиение размеров задаётся параметрами *int Px, int Py, int Pz.*

Были реализованы три базовые операции:

* friend *double dot(const Vector &vec1, const Vector &vec2)* – скалярное произведение двух векторов.
* friend *int axpby(Vector &vec1, const Vector &vec2, double a, double b)* – линейная комбинация двух векторов с коэффициентами a, b.
* friend *int SpMV(const Matrix &mat, const Vector &vec, Vector &res)* – умножение матрицы на вектор (Ax).
* friend *void sync(Vector &vec, int \*\* &halo, int \*\* &sHalo, int haloOptSize)* – «синхронизация» векторов между узлами: передача нужных частей векторов с одних узлов на другие для выполнения умножения матрицы на вектор.

Операции реализованы таким способом, чтобы работать с распределёнными матрицами и векторами: они обрабатывают только свой кусок данных, а если им нужны данные с других узлов – вызывается функция *sync*.

Функции решателей тестирования:

* *int solve(int N, Matrix &A, Vector &BB, double tol, int maxit, int debug, int \*\* &halo, int \*\* &sHalo, int haloOptSize, int rowsSize, int haloRedSize, int \* &rows, int myRank)* – решатель СЛАУ Ax = BB методом BICGSTAB (с использованием MPI). N – размерность матрицы, tol – невязка системы, maxit – максимальное количество итераций решателя, debug – флаг отладки.
* *int testFunc(int N, int \*\* &halo, int \*\* &sHalo, int \* &rows, int haloOptSize, int rowsSize, int haloRedSize, int myRank, int nProc, Matrix &A, Vector &BB)* – функция, проводящая комплексное тестирование алгоритма и функций: тестирование на разных размерах и разном количестве потоков.

Были применены различные методы оптимизации, например, более оптимальный алгоритм для умножения разреженной матрицы на вектор, развертка циклов, многопоточность.

1. Исследования производительности
   1. Характеристики вычислительной системы

Тестирование проводилось на кластере ВМК IBM Polus. Данная система содержит 5 вычислительных узлов, один из которых выполняет функцию фронтэнда. Основные характеристики узла можно посмотреть на сайте <http://hpc.cmc.msu.ru/polus>.

Пиковая производительность кластера 55.84 Tflop/s.

lscpu даёт следующий вывод:

Architecture: ppc64le

Byte Order: Little Endian

CPU(s): 160

On-line CPU(s) list: 0-159

Thread(s) per core: 8

Core(s) per socket: 10

Socket(s): 2

NUMA node(s): 2

Model: 1.0 (pvr 004c 0100)

Model name: POWER8NVL (raw), altivec supported

CPU max MHz: 4023.0000

CPU min MHz: 2061.0000

Hypervisor vendor: (null)

Virtualization type: full

L1d cache: 64K

L1i cache: 32K

L2 cache: 512K

L3 cache: 8192K

NUMA node0 CPU(s): 0-79

NUMA node1 CPU(s): 80-159

Из информации из википедии (https://ru.wikipedia.org/wiki/POWER8) известно, что процессор POWER 8 имеет производительность 290 Gflop/s и 580 Gflop/s при обработке чисел двойной точности и одинарной точности соответственно. Максимальная пропускная способность памяти 230 GB/s.

Компиляция программы проводилась на фронтэнд узле командой *mpixlC -fopenmp matrix.cpp -o matrix*, а постановка в очередь проводилась командой *bsub -n \* -R "span[hosts=1] affinity[core(1):distribute=pack]" -W 00:10 -o res.out mpirun matrix 1000 1000 100 0.00001 1000 1 \* \* \* 1*. В данном случае, все параметры, кроме последнего, не имеют смысла, так как флаг тестирования (последний параметр) равен единице, и программа будет проводить тестирование. Вместо звёздочек надо поставить количество узлов и их разбиение Px, Py, Pz (важно, чтобы n = Px \* Py \* Pz).

* 1. Результаты измерений производительности.

Тестирование проводилось следующим образом: для матрицы размера (1000 1000 100) 100000000 (в формате (Nx, Ny, Nz) Nx\*Ny\*Nz) было произведено тестирование каждой базовой операции на одном узле и на различном количестве потоков и узлов (1, 2, 4, 8, 10, 16), масштабируемость проверялась путём увеличения размера и количества mpi-процессов в 2 раза (результаты и параметры можно увидеть в таблице).

Таблица масштабируемости солвера с использованием MPI:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| N, P | 10^8, 4 | 2 \* 10^8, 8 | 4 \* 10^8, 16 |
| time | 34.0633 | 32.3123 | 35.6444 |

Таблица времени выполнения и ускорения солвера с использованием MPI:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 10^8 | 1 | 4 | 8 | 12 | 18 |
| time | 213.131 | 34.0633 | 13.4663 | 11.2961 | 7.0724 |
| SpeedUp | 1 | 6.2569 | 15.827 | 18.8677 | 30.1354 |

Таблица времени выполнения и ускорения базовых операций и солвера:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| op | Nt/Np | timeOMP | accelerationOMP | timeMPI | accelerationMPI |
| Dot | 1 | 0.176003 | 1 | 0.321443 | 1 |
| 2 | 0.0906057 | 1.94251 | 0.0781535 | 4.11297 |
| 4 | 0.074382 | 2.3662 | 0.0388826 | 8.26701 |
| 8 | 0.024572 | 7.16273 | 0.0382613 | 8.40126 |
| 10 | 0.0230405 | 7.63884 | 0.0261258 | 12.30366 |
| 16 | 0.0244199 | 7.20734 | 0.0346484 | 9.27728 |
| Axpby | 1 | 0.0976478 | 1 | 0.194965 | 1 |
| 2 | 0.0517899 | 1.88546 | 0.0416976 | 4.67569 |
| 4 | 0.0399184 | 2.44619 | 0.0281741 | 6.92 |
| 8 | 0.0263026 | 3.71247 | 0.0259514 | 7.5127 |
| 10 | 0.0258585 | 3.77624 | 0.0249661 | 7.80919 |
| 16 | 0.0277821 | 3.51478 | 0.016025 | 12.1663 |
| SpMV + sync | 1 | 3.75342 | 1 | 5.96461 | 1 |
| 2 | 1.48512 | 2.52734 | 0.611438 | 9.75505 |
| 4 | 0.956643 | 3.92353 | 0.31555 | 18.90227 |
| 8 | 0.327823 | 11.4495 | 0.223497 | 26.68765 |
| 10 | 0.271748 | 13.8121 | 0.169895 | 35.10763 |
| 16 | 0.183652 | 20.4376 | 0.108993 | 54.72471 |
| Solver | 1 | 151.677 | 1 | - | - |
| 2 | 78.3952 | 1.93477 | - | - |
| 4 | 36.958 | 4.10403 | - | - |
| 8 | 19.8494 | 7.64136 | - | - |
| 10 | 16.8794 | 8.98592 | - | - |
| 16 | 13.8382 | 10.9608 | - | - |

1. Анализ полученных результатов

Из полученных результатов можно сделать выводы:

* солвер масштабируемый
* ускоряется при увеличении узлов
* операции также ускоряются при увеличении узлов и потоков

Однако, хорошее MPI ускорение можно получить только при больших размерностях матрицы, иначе распараллеливание будет неэффективно и не целесообразно.

Также можно отметить, что сверхлинейное ускорение получено благодаря кэшу на одном узле (в данном случае справедливо только для ПОЛЮСа и при условии, что узел полностью отдан под данную задачу, то есть в это время на нём никто не считает). На «честной» параллельной системе, на которой каждый MPI процесс был бы на своём узле, такое сверхлинейное ускорение скорее всего не получилось бы.