Programación Concurrente ATIC Redictado Programación Concurrente

Clase 10



Facultad de Informática UNLP



Paradigmas para la interacción entre procesos

- ➤ 3 esquemas básicos de interacción entre procesos: *productor/consumidor*, *cliente/servidor* e *interacción entre pares*.
- Estos esquemas básicos se pueden combinar de muchas maneras, dando lugar a otros **paradigmas** o modelos de interacción entre procesos.

Paradigma 1: master / worker

Implementación distribuida del modelo Bag of Task.

Paradigma 2: algoritmos heartbeat

Los procesos periódicamente deben intercambiar información con mecanismos tipo send/receive.

Paradigma 3: algoritmos pipeline

La información recorre una serie de procesos utilizando alguna forma de receive/send.

Paradigmas para la interacción entre procesos

Paradigma 4: probes (send) y echoes(receive)

La interacción entre los procesos permite recorrer grafos o árboles (o estructuras dinámicas) diseminando y juntando información.

Paradigma 5: algoritmos broadcast

Permiten alcanzar una información global en una arquitectura distribuida. Sirven para toma de decisiones descentralizadas.

Paradigma 6: token passing

En muchos casos la arquitectura distribuida recibe una información global a través del viaje de tokens de control o datos. También permite la toma de decisiones distribuidas.

Paradigma 7: servidores replicados

Los servidores manejan (mediante múltiples instancias) recursos compartidos tales como dispositivos o archivos.

Paradigmas para la interacción entre procesos *Manager/Worker*

- El concepto de *bag of tasks* usando variables compartidas supone que un conjunto de workers comparten una "bolsa" con tareas independientes. Los workers sacan una tarea de la bolsa, la ejecutan, y posiblemente crean nuevas tareas que ponen en la bolsa (ejemplo en LINDA manejando un espacio compartido de tuplas).
- La mayor virtud de este enfoque es la escalabilidad y la facilidad para equilibrar la carga de trabajo de los workers.
- Analizaremos la implementación de este paradigma con mensajes en lugar de MC. Para esto un proceso *manager* implementará la "bolsa" manejando las tasks, comunicándose con los workers y detectando fin de tareas. **Se trata de un esquema C/S**.
- Ejemplo: multiplicación de matrices ralas.

Paradigmas para la interacción entre procesos Heartbeat

- ➤ Paradigma *heartbeat* ⇒ útil para soluciones iterativas que se quieren paralelizar.
- ➤ Usando un esquema "divide & conquer" se distribuye la carga (datos) entre los workers; cada uno es responsable de actualizar una parte.
- Los nuevos valores dependen de los mantenidos por los workers o sus vecinos inmediatos.
- Cada "paso" debiera significar un progreso hacia la solución.
- Formato general de los worker:

```
process worker [i =1 to numWorkers]
{ declaraciones e inicializaciones locales;
    while (no terminado)
    { send valores a los workers vecinos;
        receive valores de los workers vecinos;
        Actualizar valores locales;
    }
}
```

Ejemplo: grid computations (imágenes), autómatas celulares (simulación de fenómenos como incendios o crecimiento biológico).

Los procesadores están conectados por canales bidireccionales. Cada uno se comunica sólo con sus vecinos y conoce esos links.

¿Cómo puede cada procesador determinar la topología completa de la red?

- ➤ Modelización:
 - Procesador ⇒ proceso
 - Links de comunicación ⇒ canales compartidos.
- > Soluciones: los vecinos interactúan para intercambiar información local.

Algoritmo Heartbeat: se expande enviando información; luego se contrae incorporando nueva información.

- Procesos Nodo[p:1..n].
- \triangleright Vecinos de p: $vecinos[1:n] \rightarrow vecinos[q]$ es true si q es vecino de p.
- > **Problema:** computar **top** (matriz de adyacencia), donde **top[p,q]** es true si p y q son vecinos.

Cada nodo debe ejecutar un no de rondas para conocer la topología completa. Si el diámetro D de la red es conocido se resuelve con el siguiente algoritmo.

```
chan topologia[1:n] ([1:n,1:n] bool)
Process Nodo[p:1..n]
{ bool vecinos[1:n], bool nuevatop[1:n,1:n], top[1:n,1:n] = ([n*n] false);
  top[p,1..n] = vecinos;
  int r = 0;
  for (r = 0; r < D; r++)
    { for [q = 1 \text{ to } n \text{ st vecinos}[q]] \text{ send topologia}[q](top);}
       for [q = 1 \text{ to } n \text{ st vecinos}[q]]
         { receive topologia[p](nuevatop);
           top = top or nuevatop;
       r = r + 1;
```

- \triangleright Rara vez se conoce el valor de D.
- Excesivo intercambio de mensajes \Rightarrow los procesos cercanos al "centro" conocen la topología más pronto y no aprenden nada nuevo en los intercambios.
- \triangleright El tema de la terminación \Rightarrow ¿local o distribuida?
- > ¿Cómo se pueden solucionar estos problemas?
 - Después de r rondas, p conoce la topología a distancia r de él. Para cada nodo q dentro de la distancia r de p, los vecinos de q estarán almacenados en la fila q de $top \Rightarrow p$ ejecutó las rondas suficientes tan pronto como cada fila de top tiene algún valor true.
 - Luego necesita ejecutar una última ronda para intercambiar la topología con sus vecinos.
- No siempre la terminación se puede determinar localmente.

```
chan topologia[1:n](emisor : int; listo : bool; top : [1:n,1:n] bool)
Process Nodo[p:1..n]
{ bool vecinos[1:n], activo[1:n] = vecinos, top[1:n,1:n] = ([n*n]false), nuevatop[1:n,1:n];
  bool qlisto, listo = false;
  int r = 0, int emisor;
  top[p,1..n] = vecinos;
  while (not listo)
     { for [q = 1 \text{ to n st activo}[q]] send topologia[q](p,false,top);
        for [q = 1 \text{ to } n \text{ st activo}[q]]
             receive topologia[p](emisor,qlisto,nuevatop);
              top = top or nuevatop;
              if (qlisto) activo[emisor] = false;
        if (todas las filas de top tiene 1 entry true) listo=true;
        r := r + 1;
   for [q = 1 \text{ to n st activo}[q]] send topologia[q](p, listo, top);
   for [q=1 to n st activo[q]] receive topologia[p](emisor,d,nuevatop);
```

Paradigmas para la interacción entre procesos *Pipeline*

- Un pipeline es un arreglo lineal de procesos "filtro" que reciben datos de un puerto (canal) de entrada y entregan resultados por un canal de salida.
- Estos procesos ("workers") pueden estar en procesadores que operan en paralelo, en un primer esquema *a lazo abierto* (W₁ en el INPUT, W_n en el OUTPUT).
- ➤ Un segundo esquema es el pipeline *circular*, donde W_n se conecta con W₁. Estos esquemas sirven en procesos iterativos o bien donde la aplicación no se resuelve en una pasada por el pipe.
- En un tercer esquema posible (*cerrado*), existe un proceso coordinador que maneja la "realimentación" entre W_n y W₁.
- > Ejemplo: multiplicación de matrices en bloques.

Paradigmas para la interacción entre procesos *Probe-Echo*

- Arboles y grafos son utilizados en muchas aplicaciones distribuidas como búsquedas en la WEB, BD, sistemas expertos y juegos.
- Las arquitecturas distribuidas se pueden asimilar a los nodos de grafos y árboles, con canales de comunicación que los vinculan.
- > DFS es uno de los paradigmas secuenciales clásicos para visitar todos los nodos en un árbol o grafo. Este paradigma es el análogo concurrente de DFS.
- > Prueba-eco se basa en el envío de un mensajes ("probe") de un nodo al sucesor, y la espera posterior del mensaje de respuesta ("echo").
- Los **probes** se envían en paralelo a todos los sucesores.
- Los algoritmos de prueba-eco son particularmente interesantes cuando se trata de recorrer redes donde no hay (o no se conoce) un número fijo de nodos activos (ejemplo: redes móviles).

Paradigmas para la interacción entre procesos Broadcast

En la mayoría de las LAN cada procesador se conecta directamente con los otros. Estas redes normalmente soportan la primitiva *broadcast*:

broadcast ch(m);

- Los mensajes broadcast de un proceso se encolan en los canales en el orden de envío, pero broadcast no es atómico y los mensajes enviados por procesos A y B podrían ser recibidos por otros en distinto orden.
- Se puede usar broadcast para diseminar información o para resolver problemas de sincronización distribuida. Ejemplo: semáforos distribuidos, la base es un *ordenamiento total de eventos de comunicación* mediante el uso de *relojes lógicos*.

Paradigmas para la interacción entre procesos Token Passing

- Un paradigma de interacción muy usado se basa en un tipo especial de mensaje ("token") que puede usarse para otorgar un permiso (control) o recoger información global de la arquitectura distribuida. Un ejemplo del primer tipo de algoritmos es el caso de tener que controlar *exclusión mutua distribuida*.
- Ejemplos de recolección de información de estado son los algoritmos de detección de terminación en computación distribuida.
- Aunque el problema de la SC se da principalmente en programas de MC, puede encontrarse en programas distribuidos cuando hay algún recurso compartido que puede usar un único proceso a la vez. Generalmente es una componente de un problema más grande, tal como asegurar consistencia en un sistema de BD.
- Soluciones posibles: Monitor activo que da permiso de acceso (ej: locks en archivos), semáforos distribuidos (usando broadcast, con gran intercambio de mensajes), o *token ring* (descentralizado y fair).

Paradigmas para la interacción entre procesos Servidores Replicados

- ➤ Un server puede ser replicado cuando hay múltiples instancias de un recurso: cada server maneja una instancia.
- La replicación también puede usarse para darle a los clientes la sensación de un único recurso cuando en realidad hay varios.
- > Ejemplo: problema de los filósofos
 - Modelo *centralizado*: los Filósofo se comunican con *UN* proceso Mozo que decide el acceso o no a los recursos.
 - Modelo distribuido: supone 5 procesos Mozo, cada uno manejando un tenedor.
 Un Filósofo puede comunicarse con 2 Mozos (izquierdo y derecho),
 solicitando y devolviendo el recurso. Los Mozos NO se comunican entre
 ellos.
 - Modelo descentralizada: cada Filósofo ve un único Mozo. Los Mozos se comunican entre ellos (cada uno con sus 2 vecinos) para decidir el manejo del recurso asociado a "su" Filósofo.

Programación Paralela

Clasificación

- > Programa Concurrente: múltiples procesos.
- ➤ **Programa Distribuido:** programa concurrente en el cual los procesos se comunican y sincronizan por PM, RPC o Rendezvous.
- Programa Paralelo: programa concurrente escrito para resolver un problema en menos tiempo que el secuencial. El objetivo principal es reducir el tiempo de ejecución, o resolver problemas más grandes o con mayor precisión en el mismo tiempo.
- ➤ Un programa paralelo puede escribirse usando VC o PM. La elección la dicta el tipo de arquitectura.

Computación Científica

- Los dos modos tradicionales del descubrimiento científico son *teoría* y *experimentación*.
- El 3er modo es la *modelización computacional*, que usa computadoras para simular fenómenos y tratar cuestiones del tipo "what if?"
- Entre las diferentes aplicaciones de cómputo científicas y modelos computacionales existen tres técnicas fundamentales:
 - Computación de grillas (por ejemplo imágenes). Dividen una región espacial en un conjunto de puntos.
 - Computación de partículas (modelos que simulan interacciones de partículas individuales como moléculas u objetos estelares).
 - Computación de matrices (sistemas de ecuaciones simultáneas).

Necesidad del paralelismo

- Ejemplo: *simulación de circulación oceánica*. División del océano en 4096x1024 regiones, y cada una en 12 niveles. Aproximadamente 50 millones de celdas 3D. Una iteración del modelo simula la circulación por 10 minutos y requiere alrededor de 30 billones de cálculos de punto flotante. Se intenta usar el modelo para simular la circulación en un período de años...
- ➤ Problemas "grand challenge". Abarcan química cuántica, mecánica estadística, cosmología y astrofísica, dinámica de fluidos computacional, diseño de materiales, biología, farmacología, secuencia genómica, ingeniería genética, medicina y modelización de órganos y huesos humanos, pronóstico del tiempo, sensado remoto, física de partículas etc.

Diseño de algoritmos paralelos

- No se reduce a simples recetas, sino que es necesaria la *creatividad*. La mejor solución puede diferir totalmente de la sugerida por los algoritmos secuenciales existentes.
- Pero puede darse un enfoque metódico para maximizar el rango de opciones consideradas, brindar mecanismos para evaluar las alternativas, y reducir el costo de *backtracking* por malas elecciones ⇒ metodología de diseño que da un enfoque exploratorio en el cual aspectos independientes de la máquina tales como la concurrencia son considerados temprano, y los aspectos específicos de la máquina se demoran.
- ➤ 2 etapas:
 - Descomposición.
 - Mapeo

- En el mundo serial la performance con frecuencia es medida teniendo en cuenta los requerimientos de tiempo y memoria de un programa.
- En un algoritmo paralelo para resolver un problema interesa saber cuál es la ganancia en performance.
- Hay otras medidas que deben tenerse en cuenta siempre que favorezcan a sistemas con mejor tiempo de ejecución.
- A falta de un modelo unificador de cómputo paralelo, el tiempo de ejecución depende del tamaño de la entrada y de la arquitectura y número de procesadores (sistema paralelo = algoritmo + arquitectura sobre la que se implementa).

- ➤ La diversidad torna complejo el análisis de performance...
 - ¿Qué interesa medir?
 - ¿Qué indica que un sistema paralelo es mejor que otro?
 - ¿Qué sucede si agrego procesadores?
- En la medición de performance es usual elegir un problema y testear el tiempo variando el número de procesadores. Aquí subyacen las nociones de speedup y eficiencia, y la *ley de Amdahl*.
- ➤ Otro tema de interés es la *escalabilidad*, que da una medida de usar eficientemente un número creciente de procesadores.

Tamaño del Problema (W)

- Función del tamaño de la entrada. Está dado por el número de operaciones básicas necesarias para resolver el problema en el algoritmo secuencial más rápido.
- Es incorrecto pensar, por ejemplo, que en problemas con matrices de *nxn* el tamaño de problema es *n* pues la interpretación cambiaría de un problema a otro. Por ejemplo, duplicar el tamaño de la entrada resulta en un incremento de 8 veces en el tiempo de ejecución serial para la multiplicación y de 4 veces para la suma.
- El *tiempo de ejecución paralelo*, para un sistema paralelo dado, es función del tamaño del problema y el número de procesadores (Tp(W,p)).

Métricas del paralelismo Speedup (S)

S es el cociente entre el tiempo de ejecución del algoritmo serial conocido más rápido (T_s) y el tiempo de ejecución paralelo del algoritmo elegido (T_p) : $C = T_s$

 $S = \frac{T_S}{T_P}$

Speedup óptimo depende de la arquitectura (en homogénea P).

$$S_{\text{optimo}} = \sum_{i=0}^{P} \frac{PotenciaCalculo(i)}{PotenciaCalculo(mejor)}$$

- \triangleright Rango de valores: en general entre 0 y $S_{\acute{o}ptimo}$
- > Speedup lineal o perfecto, sublineal y superlineal.

Métricas del paralelismo Eficiencia (E)

> Cociente entre Speedup y Speedup Óptimo.

$$E = \frac{S}{S_{\text{optimo}}}$$

- Mide la fracción de tiempo en que los procesadores son *útiles* para el cómputo.
- El valor está entre 0 y 1, dependiendo de la efectividad de uso de los procesadores. Cuando es 1 corresponde al speedup perfecto.

Factores que limitan el Speedup

- ➤ Alto porcentaje de código secuencial (*Ley de Amdahl*).
- > Alto porcentaje de entrada/salida respecto de la computación.
- ➤ Algoritmo no adecuado (necesidad de rediseñar).
- Excesiva contención de memoria (rediseñar código para localidad de datos).
- \triangleright Tamaño del problema (puede ser chico, o fijo y no crecer con p).
- Desbalance de carga (produciendo esperas ociosas en algunos procesadores).
- ➤ Overhead paralelo: ciclos adicionales de CPU para crear procesos, sincronizar, etc.

Función de overhead: To(W,p) = pTp - W

Suma todos los overheads en que incurren todos los procesadores debido al paralelismo.

Métricas del paralelismo Costo

- \triangleright El costo de un sistema paralelo es el producto de T_p y p.
- Refleja la suma del tiempo que cada procesador utiliza en la resolución del problema.
- Puede expresarse la eficiencia como el cociente entre el tiempo de ejecución del algoritmo secuencial conocido más rápido y el costo de resolver el problema en *p* procesadores
- > También suele referirse como *trabajo*.

Grado de concurrencia o paralelismo

- \triangleright C(W) es el número máximo de tareas que pueden ejecutarse simultáneamente en cualquier momento del algoritmo paralelo.
- \triangleright Para un W dado, el algoritmo paralelo no puede usar más de C(W) procesadores.
- \triangleright C(W) depende sólo del algoritmo, no de la arquitectura.
- > Supone un número ilimitado de procesadores y otros recursos, lo que no siempre es posible de tener.

Noción de granularidad

- Cuando el número de procesadores crece, normalmente la cantidad de procesamiento en cada una disminuye y las comunicaciones aumentan. Esta relación se conoce como *granularidad*.
- ➤ Puede definirse la granularidad de una aplicación o una máquina paralela como la relación entre la cantidad mínima o promedio de operaciones aritmético-lógicas con respecto a la cantidad mínima o promedio de datos que se comunican.
- La relación cómputo/comunicación impacta en la complejidad de los procesadores: a medida que son más independientes y realizan más operaciones A-L entre comunicaciones, también deben ser más complejos.
- ➤ Si la granularidad del algoritmo es diferente a la de la arquitectura, normalmente se tendrá pérdida de rendimiento.

Bibliotecas Actuales



Thread: proceso "liviano" que tiene su propio contador de programa y su pila de ejecución, pero no controla el "contexto pesado" (por ejemplo, las tablas de página).

- Algunos sistemas operativos y lenguajes proveen mecanismos para permitir la programación de aplicaciones "multithreading".
- En principio estos mecanismos fueron heterogéneos y poco portables ⇒ a mediados de los 90 la organización POSIX auspició el desarrolló de una biblioteca en C para multithreading (*Pthreads*).
- Con esta biblioteca se pueden crear threads, asignarles atributos, darlos por terminados, identificarlos, etc.

32

include <pthread.h>

• Declaración de variables para descriptores de thread:

```
pthread_t pid;
```

• Creación de thread:

```
pthread_create(&tid, &attr, start_func, arg);
```

- ✓ **&**tid es la dirección de un descriptor que se llena si la creación tiene éxito.
- ✓ &attr es la dirección de un descriptor inicializado previamente.
- ✓ el thread comienza la ejecución llamando a *start_func* con un argumento *arg*.
- Un thread termina su propia ejecución llamando a:

```
pthread_exit(value);
```

• Un thread padre puede esperar a que termine un hijo con:

```
pthread_join(tid, value_ptr);
```

✓ donde *tid* es un descriptor y *value_ptr* es la dirección de una posición para el valor de retorno (que se llena cuando el hijo llama a exit).

- Los threads pueden sincronizar por semáforos (librería *semaphore.h*).
- Declaración y operaciones con semáforos en Pthreads:
 - ✓ **sem_t semaforo** → se declaran globales a los threads.
 - sem_init (&semaforo, alcance, inicial) \rightarrow en esta operación se inicializa el semáforo semaforo. Inicial es el valor con que se inicializa el semáforo. Alcance indica si es compartido por los hilos de un único proceso (0) o por los de todos los procesos (\neq 0).
 - ✓ $sem_wait(\&semaforo)$ → equivale al P.
 - ✓ $sem_post(\&semaforo)$ → equivale al V.
 - ✓ Existen funciones extras para: wait condicional, obtener el valor de un semáforo y destruir un semáforo (ESTE TIPO DE FUNCIONES EXTRAS NO SE PUEDEN USAR EN LA PRÁCTICA DE LA MATERIA).

Productor / consumidor

- Las funciones de *Productor* y *Consumidor* serán ejecutadas por threads independientes.
- Acceden a un buffer compartido (datos).
- El productor deposita una secuencia de enteros de 1 a *numItems* en el buffer.
- El consumidor busca estos valores y los suma.
- Los semáforos *vacio* y *lleno* garantizan el acceso alternativo de productor y consumidor sobre el buffer.

```
#include <pthread.h>
#include <semaphore.h>
#define SHARED 1

void *Productor(void *);
void *Consumidor(void *);

sem_t vacio, lleno;
int dato, numItems;
```

```
int main(int argc, char * argv[])
{
    ......
    sem_init (&vacio, SHARED, 1);
    sem_init (&lleno, SHARED, 0);
    .....
    pthread_create (&pid, &attr, Productor, NULL);
    pthread_create (&cid, &attr, Consumidor, NULL);
    pthread_join (pid, NULL);
    pthread_join (cid, NULL);
}
```

Productor / consumidor

```
void *Productor (void *arg)
{ int item;
 for (item = 1; item <= numItems; item++)
      sem_wait(&vacio);
      dato = item;
      sem_post(&lleno);
  pthreads_exit();
void *Consumidor (void *arg)
  int total = 0, item, aux;
  for (item = 1; item <= numItems; item++)
     { sem_wait(&lleno);
      aux = dato;
      sem_post(&vacio);
      total = total + aux;
  printf("TOTAL: %d\n", total);
  pthreads_exit();
```

Variables mutex

- Las secciones críticas se implementan utilizando *mutex_locks* (bloqueo por exclusión mutua).
- Dos estados: *locked* (bloqueado) and *unlocked* (desbloqueado). En cualquier instante, sólo UN thread puede bloquear un *mutex_lock*.
- Para entrar en la SC un Thread debe bloquear el *mutex_lock*. Y cuando sale de la SC debe desbloquear el *mutex_lock*. Todos los *mutex_lock* deben inicializarse como desbloqueados.
- La API Pthreads provee las siguientes funciones para manejar los mutexlocks:

```
int pthread_mutex_lock ( pthread_mutex_t *mutex_lock);
int pthread_mutex_unlock (pthread_mutex_t *mutex_lock);
```

int pthread_mutex_init (pthread_mutex_t *mutex_lock, const pthread_mutexattr_t *lock_attr);

Variables Condición

- Podemos utilizar variables de condición para que un thread se autobloquee hasta que se alcance un estado determinado del programa.
- Una variable de condición siempre tiene un mutex asociada a ella.
- Con estas dos herramientas se simulan los monitores: con mutex se hace la exclusión mutua de los mismos, y con las variables condición la sincronización.
- Algunas de las funciones de la API para manejar las variables condición son:

```
int pthread_cond_wait ( pthread_cond_t *cond, pthread_mutex_t *mutex)
int pthread_cond_signal (pthread_cond_t *cond)
int pthread_cond_broadcast (pthread_cond_t *cond)
```

Productor / consumidor

Main de la solución al problema de productores-consumidores.

```
pthread_cond_t cond_queue_empty, cond_queue_full;
pthread_mutex_t task_queue_cond_lock;
int task_available;
main()
    task_available = 0;
    pthread_init();
    pthread_cond_init(&cond_queue_empty, NULL);
    pthread_cond_init(&cond_queue_full, NULL);
    pthread_mutex_init(&task_queue_cond_lock, NULL);
```

Productor / consumidor

Código para los productores.

```
void *producer(void *producer_thread_data)
  { int inserted;
    while (!done())
      { create_task ();
       pthread_mutex_lock (&task_queue_cond_lock);
       while (task\_available = = 1)
            pthread_cond_wait (&cond_queue_empty, &task_queue_cond_lock);
        insert_into_queue ();
        task_available = 1;
        pthread_cond_signal (&cond_queue_full);
        pthread_mutex_unlock (&task_queue_cond_lock);
```

Productor / consumidor

Código para los consumidores.

MPI – Librería para pasaje de mensajes

Extensión de lenguajes secuenciales con bibliotecas específicas

- ➤ Una técnica muy utilizada es el desarrollo de bibliotecas de funciones que permiten comunicar/sincronizar procesos, no dependientes de un lenguaje de programación determinado.
- Las soluciones basadas en bibliotecas pueden ser menos eficientes que los lenguajes "reales" de programación concurrente, aunque permiten "agregarse" al código secuencial con bajo costo de desarrollo.
- Las arquitecturas distribuidas han potenciado las soluciones basadas en PVM o MPI, que son básicamente bibliotecas de comunicaciones.
- Los programas MPI usan un estilo SPMD. Cada proceso ejecuta una copia del mismo programa, y puede tomar distintas acciones de acuerdo a su "identidad". Las instancias interactúan llamando a funciones MPI, que soportan comunicación punto a punto y colectivas.

Conceptos generales

- MPI define una librería estándar para pasaje de mensajes que puede ser empleada desde C o Fortran (y potencialmente desde otros lenguajes).
- El estándar MPI define la sintaxis y la semántica de más de 125 rutinas.
- ➤ Hay implementaciones de MPI de la mayoría de los proveedores de hardware.
- Modelo SPMD.
- Todas las rutinas, tipos de datos y constantes en MPI tienen el prefijo "MPI_". El código de retorno para operaciones terminadas exitosamente es MPI_SUCCESS.
- ➤ Básicamente con 6 rutinas podemos escribir programas paralelos basados en pasaje de mensajes: MPI_Init, MPI_Finalize, MPI_Comm_size, MPI_Comm_rank, MPI_Send y MPI_Recv.

Ejemplo

Dos procesos intercambian valores (14 y 25). Solución empleando MPI:

```
# include <mpi.h>
main (INT argc, CHAR *argv []) {
   INT myid, otherid, size;
   INT length=1, tag=1;
   INT myvalue, othervalue;
   MPI_status status;
   MPI_Init (&argc, &argv);
   MPI Comm size(MPI COMM WORLD, &size);
   MPI Comm_Rank (MPI_COMM_WORLD, &myid);
   IF (myid == 0) { otherid = 1; myvalue=14;}
   ELSE { otherid=0; myvalue=25; }
   MPI_send (&myvalue, length, MPI_INT, otherid, tag, MPI_COMM_WORLD);
   MPI_recv (&othervalue, length, MPI_INT, MPI_any_source, tag, MPI_COMM_WORLD, &status);
   printf ("process %d received a %d\n", myid, othervalue);
   MPI_Finalize();
```

Comunicación punto a punto

> Ejemplo:

```
P0
a = 100;
send(&a, 1, 1);
a = 0;
P1
receive(&a, 1, 0)
printf("%d\n", a);
```

- La semántica del SEND requiere que en P1 quede el valor 100 (no 0).
- Para asegurar la semántica del SEND → no devolver el control del Send hasta que el dato a trasmitir esté seguro (Send bloqueante).
- Diferentes protocolos para Send.
 - Send bloqueantes con buffering (Bsend).
 - Send bloqueantes sin buffering (Ssend).
 - Send no bloqueantes (Isend).
- Diferentes protocolos para Recv.
 - Recv bloqueantes (Recv).
 - Recv no bloqueantes (Irecv).

Comunicación punto a punto

➤ MPI_Send: rutina básica para enviar datos a otro proceso.

MPI_Send (void *buf, int cantidad, MPI_Datatype tipoDato, int destino, int tag, MPI_Comm comunicador)

- Valor de Tag entre [0..MPI_TAG_UB].
- ➤ MPI_Recv: rutina básica para recibir datos a otro proceso.

MPI_Recv (void *buf, int cantidad, MPI_Datatype tipoDato, int origen, int tag, MPI_Comm comunicador, MPI_Status *estado)

- Comodines MPI_ANY_SOURCE y MPI_ANY_TAG.
- Estructura MPI_Status

MPI_Get_count para obtener la cantidad de elementos recibido.

MPI_Get_count (MPI_Status *estado, MPI_Datatype tipoDato, int *cantidad)

Send y Recv no bloqueante (Isend - Irecv)

Comienzan la operación de comunicación e inmediatamente devuelven el control (no se asegura que la comunicación finalice correctamente).

MPI_Isend (void *buf, int cantidad, MPI_Datatype tipoDato, int destino, int tag, MPI_Comm comunicador, MPI_Request *solicitud)

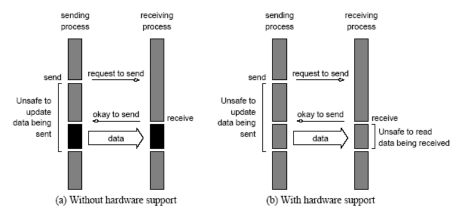
MPI_Irecv (void *buf, int cantidad, MPI_Datatype tipoDato, int origen, int tag, MPI_Comm comunicador, MPI_Request *solicitud)

MPI_Test: testea si la operación de comunicación finalizó.

MPI_Test (MPI_Request *solicitud, int *flag, MPI_Status *estado)

> MPI_Wait: bloquea al proceso hasta que finaliza la operación.

MPI_Wait (MPI_Request *solicitud, MPI_Status *estado)



Indagación por arribo de mensajes

- Información de un mensaje antes de hacer el *Recv* (Origen, Cantidad de elementos, Tag).
- ➤ MPI_Probe: bloquea el proceso hasta que llegue un mensaje que cumpla con el origen y el tag.

MPI_Probe (int origen, int tag, MPI_Comm comunicador, MPI_Status *estado)

➤ MPI_Iprobe: cheqea por el arribo de un mensaje que cumpla con el origen y tag.

MPI_Iprobe (int origen, int tag, MPI_Comm comunicador, int *flag, MPI_Status *estado)

Comodines en Origen y Tag.

Comunicaciones colectivas

- > MPI_Barrier
- > MPI_Bcast
- > MPI_Scatter MPI_Scatterv
- > MPI_Gather MPI_Gatherv
- MPI_Reduce
- > Otras...

Ventajas del uso de comunicaciones colectivas.