Programación Paralela (2015-2016)

LENGUAJES Y SISTEMAS DE INFORMACIÓN

Grado en Ingeniería Informática

E. T. S. DE INGENIERÍAS INFORMÁTICA Y DE TELECOMUNICACIÓN UNIVERSIDAD DE GRANADA

Práctica 1: Implementación distribuida de un algoritmo paralelo de datos usando MPI

Francisco Javier Bolívar Lupiáñez 29 de marzo de 2016

Índice

1.	Planteamiento							
	1.1.	Algori	itmo de Floyd	. 2				
		1.1.1.	Pseudocódigo	. 2				
2.	Solu			2				
	2.1.	Versió	n unidimensional	. 2				
		2.1.1.	Descripción	. 2				
			Pseudocódigo					
		2.1.3.	Problemas y soluciones	. 3				
		2.1.4.	Código	. 3				
	2.2.		n bidimensional					
		2.2.1.	Descripción	. 5				
		2.2.2.	Pseudocódigo	. 6				
			Problemas y soluciones					
			Código					
3.	Resu	ıltados		13				

1. Planteamiento

En esta práctica se llevará a cabo la paralelización del **algoritmo Floyd** para la búsqueda del camino más corto en un grafo.

Se desarrollarán dos versiones:

- Unidimensional: Se repartirán las filas de la matriz a los procesos.
- Bidimensional: Se repartirán submatrices de la matriz a los procesos.

1.1. Algoritmo de Floyd

El algoritmo de Floyd deriva una matriz en N pasos (tantos como número de nodos), obteniendo en cada paso una matriz intermedia con el camino más corto entre cada par de nodos.

1.1.1. Pseudocódigo

2. Solución

2.1. Versión unidimensional

2.1.1. Descripción

Para solucionarlo con este enfoque, asumiendo que el tamaño del problema es divisible entre el número de procesos, cada proceso tendrá una matriz local de tamaño $N/P \times N$.

El reparto se realizará por bloques. Es decir. Al primer proceso le corresponderán las primeras N/P filas, al segundo las siguientes... Por ejemplo, si el tamaño del problema es 8 y tenemos 4 procesos, al P_0 le corresponderás las filas 0 y 1, al P_1 las 2 y 3, al P_2 las 4 y 5 y al P_3 las 6 y 7.

En el cálculo de cada submatriz resultado, cada proceso necesitará, en el paso k, la fila k y puede tener suerte y ser suya o no y corresponderle a otro proceso. Entonces debería comunicarse con éste para poder realizar el cálculo. Por tanto, en cada iteración del primer bucle k, el proceso detectará si la fila k le pertenece y si es así, hace un broadcast al resto de procesos.

Por tanto, para solucionar el problema, nos basta con un *scatter* para repartir la matriz, un *broadcast* para difundir cada fila k y un *gather* para recolectar la matriz resultado y el único problema que nos podríamos encontrar es el traducir de local a global un índice según lo que se necesite.

2.1.2. Pseudocódigo

2.1.3. Problemas y soluciones

El principal problema que se puede encontrar en esta versión es, como he comentado anteriormente, el traducir un índice de local en un proceso a global.

No obstante, si se trabaja con índices locales, es decir, el búcle va desde 0 a N/P, solo se necesita el índice global para comprobar que no se está iterando sobre la diagonal de la matriz (i=j, i=k o j=k).

El otro problema con el que me encontré fue durante el broadcast de la fila k. Y es que al escribir la sentencia $\mathtt{MPI_BCast}$ no cambié el índice del proceso raíz y siempre mandaba la fila k el proceso 0. Esto es fácil de corregir, una vez detectado el fallo, pues el índice del proceso raíz siempre será k / tamaño de bloque (siendo el tamaño de bloque $\mathtt{N/P}$).

2.1.4. Código

```
#include <iostream>
    #include <fstream>
3
    #include <string.h>
    #include "Graph.h"
 4
5
    #include "mpi.h'
6
    //#define PRINT ALL
8
9
    using namespace std;
10
    \mathbf{int} \ \mathrm{main} \ (\mathbf{int} \ \mathrm{argc} \ , \ \mathbf{char} \ *\mathrm{argv} \ [] \, )
11
12
13
           Paso 1: Iniciar MPI y obtener tamano e id para cada proceso
14
15
16
      int rank, size, tama;
17
      MPI Init(&argc, &argv); // Inicializamos la comunicación de los procesos
18
      MPI Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size); // Numero total de procesos
19
      MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank); // Valor de nuestro identificador
20
```

```
21
22
23
                    * Paso 2: Comprobar entradas
24
              25
26
                        cerr << "Sintaxis: " << argv[0] << "_<archivo_de_grafo>" << endl;
27
28
29
                   MPI_Finalize();
30
                   return -1;
31
32
33
                   * Paso 3: Crear grafo y obtener numero de vertices
34
35
36
              Graph G;
37
              int nverts;
38
               if \ (rank == 0) \ \{ \ // \ \textit{Solo lo hace un proceso} \\
39
40
                   G. lee (argv [1]);
                   #ifdef PRINT ALL
41
42
                         cout << "El_grafo_de_entrada_es:" << endl;</pre>
43
                        G. imprime ();
                   #endif
44
45
                   nverts = G. vertices;
46
47
48
49
                    * Paso 4: Hacer broadcast del numero de vertices a todos los procesos
50
              MPI Bcast(&nverts, 1, MPI INT, 0, MPI COMM WORLD);
51
52
53
                   * Paso 5: Reservar espacio para matriz y fila k
54
55
56
               int tamaLocal, tamaBloque;
57
58
              tamaLocal = nverts * nverts / size;
59
              tamaBloque = nverts / size;
60
              int M[tamaBloque][nverts], K[nverts]; // Matriz local y fila k
61
62
63
64
                    * Paso 6: Repartir matriz entre los procesos
65
              \label{eq:mpi_scatter} MPI\_Scatter(G.ptrMatriz()), \ tamaLocal, \ MPI\_INT, \ \&M[0][0], \ tamaLocal, \ MPI\_INT, \ 0, \ Apple 
66
67
                                                 MPI COMM WORLD);
68
69
70
71
                   * Paso 7: Bucle principal del algoritmo
72
              int i, j, k, vikj, iGlobal, iIniLocal, iFinLocal, kEntreTama, kModuloTama;
73
74
               iIniLocal = rank * tamaBloque; // Fila inicial del proceso (valor global)
75
              iFinLocal = (rank + 1) * tamaBloque; // Fila final del proceso (valor global)
76
77
78
              double t = MPI Wtime();
79
80
               for (k = 0; k < nverts; k++) {
                   kEntreTama = k / tamaBloque;
kModuloTama = k % tamaBloque;
81
82
```

```
83
          if \ (k >= iIniLocal \ \&\& \ k < iFinLocal) \ \{ \ // \ \textit{La fila K pertenece al proceso} \\
            copy(M[kModuloTama], M[kModuloTama] + nverts, K);
 84
 85
 86
          MPI Bcast (K, nverts, MPI INT, kEntreTama, MPI COMM WORLD);
          \overline{	ext{for (i = 0; i < tamaBloque; i++)}} \ \{ \ // \ \textit{Recorrer las filas (valores locales)} 
 87
            iGlobal = iIniLocal + i; // Convertir la fila a global
 88
            for (j = 0; j < nverts; j++) {
 89
               if \ (iGlobal \ != \ j \ \&\& \ iGlobal \ != \ k \ \&\& \ j \ != \ k) \ \{ \ // \ \textit{No iterar sobre diagonal } \}
 90
 91
                 vikj = M[i][k] + K[j];
 92
                 vikj = min(vikj, M[i][j]);
 93
                 M[i][j] = vikj;
 94
 95
 96
          }
 97
98
        t = MPI_Wtime() - t;
99
100
101
          * Paso 8: Recoger resultados en la matriz
102
103
       MPI_Gather(&M[0][0], tamaLocal, MPI_INT, G.ptrMatriz(), tamaLocal, MPI_INT, 0,
104
                        MPI COMM WORLD);
105
106
107
            Paso 9: Finalizar e imprimir resultados
108
109
110
       MPI_Finalize();
111
        if (rank \Longrightarrow 0) { // Solo lo hace un proceso
112
          #ifdef PRINT ALL
113
            cout << endl << "Solucion:" << endl;
114
115
            G. imprime ();
            cout << "Tiempo_gastado_=_" << t << endl << endl;
116
117
            cout << t << endl;
118
119
          #endif
       }
120
121
     }
```

2.2. Versión bidimensional

2.2.1. Descripción

Para solucionarlo con este enfoque, asumiendo que el tamaño del problema es divisible entre la raíz cuadrada del número de procesos, cada proceso tendrá una matriz local de tamaño $N/\sqrt{P} \times N/\sqrt{P}$.

El reparto, a diferencia del enfoque anterior, no es inmediato. En la versión unidimensional realizábamos un *scatter* directamente porque se repartían celdas consecutivas en memoria. En este caso, al distribuir submatrices cuadradas, **deberemos definir un tipo de dato MPI**.

Se realizarán \sqrt{P} particiones en cada dimensión, obteniendo P submatrices de tamaño $N/\sqrt{P}\times N/\sqrt{P}$ cada una. Se repartirán a los procesos de izquierda a derecha y arriba

abajo. Si, por ejemplo, tuviésemos 9 procesos, la de arriba a la izquierda le correspondería al P_0 , la de arriba al centro al P_1 , la de arriba a la derecha al P_2 , la del centro a la izquierda al P_3 , la del centro al P_4 , la del centro a la derecha al P_5 , la de abajo a la izquierda al P_6 , la de abajo al centro al P_7 y la de abajo a la derecha al P_8 .

Si para el reparto y recolección del resultado se complica la cosa, para el cálculo de éste también. Y es que antes, con la repartición unidimensional, tan solo se necesitaba la fila k, pero **ahora se necesitan valores en las dos dimensiones para calcular el resultado**: hace falta una subfila k y una subcolumna k de los procesos que están colocados en la misma columna y fila respectivamente.

Para llevar a cabo estas comunicaciones hará falta definir **dos comunicadores** y asignarlos a cada proceso para que, en el comunicador horizontal se comuniquen aquellos que se encuentran en la misma fila y en el vertical los que están en la misma columna.

2.2.2. Pseudocódigo

```
1  M[i][j] = A
2  for k = 0 to N-1
3     broadcast(filK)
4     broadcast(colK)
5     for i = 0 to N/sqrt(P)-1
6     for j = 0 to N/sqrt(P)-1
7     M[i][j] = min(M[i][j], ColK[i] + FilK[j])
```

2.2.3. Problemas y soluciones

La complicación de la implementación de esta versión, como ya se comentaron, son el trabajar un tipo de dato MPI personalizado y con comunicadores para filas y columnas.

2.2.3.1 Tipo de dato MPI personalizado

Para trabajar con un tipo de dato personalizado, hay que definirlo y empaquetarlo para poder hacer tanto el *scatter* como el *gather*.

Se define con MPI_Tipe_vector y se le pasa como parámetros:

- Número de grupo de bloques: Coincide con las filas de cada submatriz.
- Número de elementos en cada bloque: Coincide con las columnas de cada submatriz.
- Número de elementos entre comienzo de cada bloque: Coincide con el tamaño del problema.
- Tipo de dato de los elementos: MPI_INT.

• Nuevo tipo de dato: Variable MPI_Datatype del nuevo tipo de dato.

Una vez definido, se realiza un MPI_Type_commit.

A continuación hay que **empaquetarlos en un búfer de envío**, para eso se realizarán tantas iteraciones en un bucle como número de procesos haya. En cada una de estas iteraciones se tiene que empaquetar con MPI_Pack a la que se le pasarán como parámentros:

- **Búfer de entrada**: Puntero a la posición de la matriz donde comienza la submatriz de cada proceso, para ello hará falta calcular el desplazamiento desde el inicio de la submatriz que se detallará más adelante.
- Número de datos de entrada: 1.
- **Tipo de dato de los datos de entrada**: El tipo de dato MPI que definimos anteriormente.
- Inicio del búfer de salida: Puntero al búfer de salida.
- Tamaño del búfer de de salida (en bytes): Tamaño de un entero multiplicado por el tamaño de la matriz solución.
- Posición actual del búfer (en bytes): Variable inicializada a cero en la primera iteración del bucle que el propio MPI_Pack se encargará de modificar.
- Comunicador: MPI_COMM_WORLD.

De entre todas estas variables, la única que habría que calcular es el desplazamiento desde el inicio de la matriz para apuntar al inicio de cada submatriz y sería:

$$desplazamiento = col_P \times tama_{bloque}^2 + fil_P \times tama_{bloque}^2 \times \sqrt{P}$$

donde:

$$col_{P} = i/\sqrt{P}$$

$$fil_{P} = i\%\sqrt{P}$$

$$tama_{bloque} = N/\sqrt{P}$$

Una vez empaquetado se realiza un MPI_Type_free para liberar el tipo de dato y se podría realizar el MPI_Scatter con los siguientes parámetros:

- Dirección inicial del búfer de envío: Búfer de envío que usamos como búfer de salida en el MPI_Pack.
- Tamaño de los elementos que se van a repartir a cada proceso (en bytes): Tamaño del entero multiplicado por el tamaño de la submatriz local de cada proceso.

- Tipo de dato del búfer de envío: MPI_PACKED.
- Dirección inicial del búfer de recepción: Inicio de la submatriz local de cada proceso.
- Tamaño del búfer de recepción: Tamaño de la submatriz.
- Tipo de dato del búfer de recepción: MPI_INT.
- Proceso raíz: 0.
- Comunicador: MPI_COOMM_WORLD.

Antes de desempaquetar, se puede realizar sin problemas el MPI_Gather con los siguientes parámetros:

- Dirección inicial del búfer de envío: Inicio de la submatriz local de cada proceso.
- Tamaño del búfer de envío: Tamaño de la submatriz.
- Tipo de dato del búfer de envío: MPI_INT.
- Dirección inicial del búfer de recepción: Búfer utilizado como búfer de envío en el scatter.
- Tamaño de los elementos que se van a recibir de cada proceso (en bytes): Tamaño del entero multiplicado por el tamaño de la submatriz.
- Tipo de dato del búfer de recepción: MPI_PACKED.
- Proceso raíz: 0.
- Comunicador: MPI_COMM_WORLD.

Una vez realizada esta operación, hay que desempaquetar (paso inverso al empaquetado anterior). Para ello se definirá de nuevo el tipo (MPI_Type_vector y MPI_Type_commit con los mismos parámetros que en el empaquetado) y se utilizará un bucle como en el empaquetado, pero esta vez se utilizará MPI_Unpack con los siguientes parámetros:

- **Búfer de entrada**: Búfer donde hemos recogido las submatrices de todos los procesos en el *gather*.
- Tamaño del búfer de entrada (en bytes): Tamaño de un entero multiplicado por el tamaño de la matriz solución.
- Posición actual del búfer (en bytes): Variable inicializada a cero en la primera iteración del bucle que el propio MPI_Unpack se encargará de modificar.

- Inicio del búfer de salida: Puntero a la matriz donde se almacenará el resultado con el desplazamiento correspondiente para cada proceso (calculado como en el empaquetado).
- Número de elementos de datos de salida: 1.
- **Tipo de dato de los datos de salida**: El tipo de dato MPI que definimos anteriormente.
- Comunicador: MPI_COMM_WORLD.

2.2.3.2 Comunicadores para filas y columnas

Para definir los comunicadores, lo primero que tenemos que hacer es identificar en qué fila y columna está cada proceso para asignarle ese color en el comunicador. Para ello se calculará de la siguiente forma:

$$color_{fila} = id/sqrtP$$

$$color_{columna} = id \% sqrt P$$

Una vez hecho esto, cada proceso sabrá en qué fila y columna está y se podrán realizar dos MPI_Comm_split. Para el comunicador horizontal, es decir, por filas se utilizarán los siguientes parámetros:

- Comunicador padre: MPI_COMM_WORLD.
- Color: $color_{fila}$.
- Prioridad: id del proceso.
- Nuevo comunicador: Variable MPI_Comm que hemos creado para el comunicador horizontal.

Y para el comunicador vertical, por columnas, los siguientes:

- Comunicador padre: MPI_COMM_WORLD.
- Color: $color_{columna}$.
- Prioridad: id del proceso.
- Nuevo comunicador: Variable MPI_Comm que hemos creado para el comunicador vertical.

Una vez definidos los comunicadores podemos hacer uso de ellos para enviar la subfila y subcolumna k. Para ello, al igual que como se hacía en la versión unidimensional, se comprueba si la subfila y la subcolumna k pertenecen a un proceso para que este copie ambas en dos vectores locales de los que luego hará broadcast al resto de procesos. A continuación se realizarían dos MPI_Bcast. Uno para comunicar la subfila con los siguientes parámetros:

- Direccioń inicial del búfer (tanto de entrada como de salida): Vector donde se ha copiado la subfila k.
- Número de elementos en el búfer: Tamaño de la subfila.
- Tipo de dato de los elementos del búfer: MPI_INT.
- Proceso raíz: k dividido entre el tamaño de la subfila.
- Comunicador: Comunicador vertical (por columnas).

Y otro para comunicar la subcolumna con estos parámetros:

- Direccioń inicial del búfer (tanto de entrada como de salida): Vector donde se ha copiado la subcolumna k.
- Número de elementos en el búfer: Tamaño de la subcolumna.
- Tipo de dato de los elementos del búfer: MPI_INT.
- Proceso raíz: k dividido entre el tamaño de la subcolumna.
- Comunicador: Comunicador horizontal (por filas).

2.2.4. Código

```
#include <iostream>
      #include <fstream>
      #include <string.h>
      #include <math.h>
 4
      #include "Graph.h"
      #include "mpi.h"
 6
 8
       //\#define PRINT_ALL
 9
10
       using namespace std;
11
12
      int main (int argc, char *argv[])
13
14
              st Paso 1: Iniciar MPI y obtener tamano e id para cada proceso
15
16
17
          int rank, size, tama;
18
          \label{eq:mpi_noise} \begin{split} & \text{MPI\_Init(\&argc\,,\,\&argv\,);} \ // \ Inicializamos \ la \ comunicacion \ de \ los \ procesos \\ & \text{MPI\_Comm\_size(MPI\_COMM\_WORLD,\,\&size\,);} \ // \ Numero \ total \ de \ procesos \\ & \text{MPI\_Comm\_rank(MPI\_COMM\_WORLD,\,\&rank\,);} \ // \ Valor \ de \ nuestro \ identificador \end{split}
19
20
21
22
23
24
                Paso 2: Comprobar entradas
25
          if (argc != 2) { // Debe haber dos argumentos
  if (rank == 0) { // El proceso 0 imprime el error
     cerr << "Sintaxis: " << argv[0] << "_<archivo_de_grafo>" << endl;</pre>
26
27
28
              MPI_Finalize();
```

```
31
         return -1;
32
33
34
35
         * Paso 3: Crear grafo y obtener numero de vertices
36
37
       Graph G;
38
      int nverts;
39
40
       if (rank = 0) \{ // Solo lo hace un proceso \}
         G. lee (argv [1]);
41
42
         #ifdef PRINT ALL
43
           cout << "Elgrafodegentradages:" << endl;
44
           G. imprime();
45
         #endif
         nverts \, = \, G. \, vertices \, ;
46
47
48
49
50
         * Paso 4: Hacer broadcast del numero de vertices a todos los procesos
51
52
      \mathbf{int} \ \mathtt{raizP} \ , \ \mathtt{tamaBloque} \ ;
      MPI Bcast(&nverts, 1, MPI INT, 0, MPI COMM WORLD);
53
54
55
      raizP = sqrt(size);
56
      tamaBloque = nverts / raizP;
57
58
59
         * Paso 5: Crear comunicadores
60
      int colorHorizontal, colorVertical, rankHorizontal, rankVertical;
61
      MPI Comm commHorizontal, commVertical;
62
63
64
       colorHorizontal = rank / raizP;
      colorVertical = rank % raizP;
65
66
67
      MPI_Comm_split(MPI_COMM_WORLD, colorHorizontal, rank, &commHorizontal);
      MPI_Comm_split(MPI_COMM_WORLD, colorVertical, rank, &commVertical);
68
69
      MPI Comm rank(commHorizontal, &rankHorizontal);
70
71
      MPI_Comm_rank(commVertical, &rankVertical);
72
73
74
         * Paso 6: Empaquetar
75
      MPI_Datatype MPI_BLOQUE;
76
      int buffEnvio[nverts][nverts]; // Buffer para almacenar los datos empaquetados
77
      int filaP , columnaP , comienzo;
78
79
80
       if (rank == 0)  {
         // Se define el tipo de bloque cuadrado
81
         \label{eq:mpi_mpi_substitute} $$ MPI\_Type\_vector(tamaBloque, tamaBloque, nverts, MPI\_INT, \&MPI\_BLOQUE); $$ MPI\_Type\_commit(\&MPI\_BLOQUE); $$ // Se crea el nuevo tipo $$ $$
82
83
         for(inti = 0, posicion = 0; i < size; i++) {
84
85
              Calculo de la posicion de comienzo de cada submatriz
           filaP = i / raizP;
86
           columnaP = i % raizP;
87
           comienzo = columnaP * tamaBloque + filaP * tamaBloque * tamaBloque * raizP;
88
           \label{eq:mpi_pack} MPI\_Pack(G.\,ptrMatriz\,(\,)\,\,+\,\,comienzo\,\,,\,\,\,1\,,\,\,MPI\_BLOQUE,\,\,\,buffEnvio\,\,,
89
90
                       sizeof(int) * nverts * nverts, &posicion, MPI_COMM_WORLD);
91
         MPI_Type_free(&MPI_BLOQUE); // Se libera el tipo bloque
92
```

```
93
 94
 95
 96
           * Paso 7: Distribuir la matriz entre los procesos
 97
        int M[tamaBloque][tamaBloque], FilK[tamaBloque], ColK[tamaBloque];
 98
99
        {\rm MPI\_Scatter}(\,{\rm buffEnvio}\,\,,\,\,\,{\bf sizeof}(\,{\bf int}\,)\,\,*\,\,{\rm tamaBloque}\,\,*\,\,{\rm tamaBloque}\,\,,
100
101
                           MPI_PACKED, M, tamaBloque * tamaBloque, MPI_INT, 0,
102
                           MPI COMM WORLD);
103
104
105
           * Paso 8: Bucle principal del algoritmo
106
         int i, j, k, a, vikj, iGlobal, jGlobal, iIniLocal, iFinLocal,
107
108
                 j \\ IniLocal \;,\;\; j \\ FinLocal \;,\;\; k \\ Entre \\ Tama \;,\;\; k \\ Modulo \\ Tama \;;\;\;
109
         iIniLocal = colorHorizontal * tamaBloque; // Fila ini del proceso (qlobal)
110
         iFinLocal = (colorHorizontal + 1) * tamaBloque; // Fila fin del proceso (global)
111
112
        jIniLocal = colorVertical * tamaBloque; // Columna ini del proceso (global)
        jFinLocal = (colorVertical + 1) * tamaBloque; // Columna fin del proceso (global)
113
114
        double t = MPI Wtime();
115
116
117
         for (k = 0; k < nverts; k++) {
           kEntreTama = k / tamaBloque;
kModuloTama = k % tamaBloque;
118
119
120
           if \ (k >= iIniLocal \ \&\& \ k < iFinLocal) \ \{ \ // \ \textit{La fila K pertenece al proceso} \\
121
              // Copia la fila en el vector FilK
              copy(M[kModuloTama], M[kModuloTama] + tamaBloque, FilK);
122
123
           if (k >= jIniLocal && k < jFinLocal) { // La columna K pertenece al proceso
124
125
              for (a = 0; a < tamaBloque; a++) 
                    Copia la columna en el vector ColK
126
                ColK[a] = M[a][kModuloTama];
127
128
129
            \begin{array}{l} MPI\_Bcast(FilK\,,\,\,tamaBloque\,,\,\,MPI\_INT,\,\,kEntreTama\,,\,\,commVertical\,);\\ MPI\_Bcast(ColK\,,\,\,tamaBloque\,,\,\,MPI\_INT,\,\,kEntreTama\,,\,\,commHorizontal\,);\\ \textbf{for}\,\,\,(\,i\,=\,0\,;\,\,i\,<\,tamaBloque\,;\,\,i++)\,\,\{\,\,//\,\,Recorrer\,\,las\,\,filas\,\,\,(valores\,\,locales\,)\},\\ \end{array} 
130
131
132
133
              iGlobal = iIniLocal + i; // Convertir la fila a global
               \textbf{for} \ (\texttt{j} = \texttt{0}; \ \texttt{j} < \texttt{tamaBloque}; \ \texttt{j++}) \ \{ \ \ // \ \textit{Recorrer} \ \textit{las} \ \textit{columnas} \ (\textit{val. locales}) 
134
                jGlobal = jIniLocal + j;
135
                 // No iterar sobre diagonal
136
137
                 if (iGlobal != jGlobal && iGlobal != k && jGlobal != k) {
                    vikj = ColK[i] + FilK[j];
138
139
                    vikj = min(vikj, M[i][j]);
140
                   M[i][j] = vikj;
141
142
              }
143
          }
144
145
        t = MPI_Wtime() - t;
146
147
148
           * Paso 9: Recoger resultados en la matriz
149
150
        MPI\_Gather(M,\ tamaBloque\ *\ tamaBloque\ ,\ MPI\_INT,\ buffEnvio\ ,
151
152
                           sizeof(int) * tamaBloque * tamaBloque, MPI_PACKED, 0,
153
                           MPI COMM WORLD);
154
```

```
155
            * Paso 10: Desempaquetar
156
157
         158
159
            MPI_Type_vector(tamaBloque, tamaBloque, nverts, MPI_INT, &MPI_BLOQUE);
160
            \label{eq:mpi_substitute} \begin{split} & \text{MPI\_Type\_commit}(\&\text{MPI\_BLOQUE}); \ \ / / \ \textit{Se crea el nuevo tipo} \\ & \text{for (int } i = 0 \,, \ \text{posicion} = 0; \ i \, < \, \text{size} \,; \ i++) \, \, \{ \end{split}
161
162
163
               // Calculo de la posicion de comienzo de cada submatriz
               filaP = i / raizP;
columnaP = i % raizP;
164
165
               comienzo = columnaP * tamaBloque + filaP * tamaBloque * tamaBloque * raizP;
166
               MPI_Unpack(buffEnvio, sizeof(int) * nverts * nverts, &posicion, G.ptrMatriz() + comienzo, 1, MPI_BLOQUE, MPI_COMM_WORLD);
167
168
169
            MPI_Type_free(&MPI_BLOQUE); // Se libera el tipo bloque
170
171
172
173
174
            * Paso 11: Finalizar e imprimir resultados
175
176
         MPI_Finalize();
177
         if \ (\operatorname{rank} \ = \ 0) \ \{ \ // \ \mathit{Solo} \ \mathit{lo} \ \mathit{hace} \ \mathit{un} \ \mathit{proceso}
178
            #ifdef PRINT_ÀLL
179
180
               cout << endl << "Solucion:" << endl;
181
               G. imprime();
182
               cout << "Tiempo\_gastado\_=\_" << t << endl << endl;
183
            #else
               cout << \ t << \ endl;
184
185
            #endif
186
         }
187
```

3. Resultados

N	T_{sec}	T_{1D}	T_{2D}	S_{1D}	S_{2D}
64	0,000396482	0,000868711	0,0008886901	0,4564023343	0,4461414615
128	0,003013494	0,004452289	0,004570981	0,6768415078	$0,\!6592663588$
256	0,0234622	$0,\!02117407$	$0,\!023623352$	1,1080628335	0,9931782755
512	0,2003635	$0,\!10693829$	$0,\!11696271$	1,8736366553	1,7130545282
1024	1,403187	$0,\!4415758$	$0,\!4668597$	3,1776809327	3,0055860465

Tabla 3.1: Tiempos y ganancia para P=4 y $N=64,\,128,\,256,\,512$ y 1024

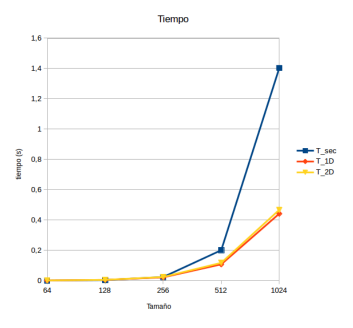


Figura 3.1: Gráfica de tiempo para P = 4 y N = 64, 128, 256, 512 y 1024

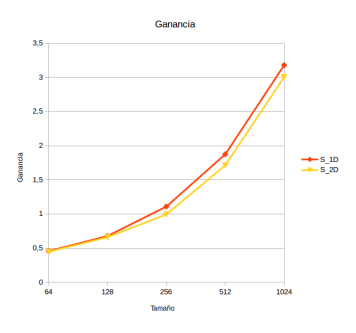


Figura 3.2: Gráfica de ganancia para P = 4 y N = 64, 128, 256, 512 y 1024