

Universidad Nacional del Comahue Facultad de Informática



Tesis de Licenciado en Ciencias de la Computación

Optimización e implementación de multiprocesamiento para una aplicación legacy de Dinámica de Fluidos

Andrés José Huayquil

Director: Lic. Eduardo Grosclaude

Neuquén

ARGENTINA

Prefacio

Esta tesis es presentada como parte de los requisitos finales para optar al grado académico de Licenciado en Ciencias de la Computación, otorgado por la Universidad Nacional del Comahue, y no ha sido presentada previamente para la obtención de otro título en esta Universidad u otras. La misma es el resultado de la investigación llevada a cabo en el Departamento de Ingeniería de Computadoras, de la Facultad de Informática, en el período comprendido entre Enero de 2014 y Septiembre de 2016, bajo la dirección de Lic. Eduardo Grosclaude.

Andrés José Huayquil FACULTAD DE INFORMÁTICA UNIVERSIDAD NACIONAL DEL COMAHUE Neuquén, 3 de Noviembre de 2017.



UNIVERSIDAD NACIONAL DEL COMAHUE

Facultad de Informática

La presente	e tesis l	na sido	aprobada	el día	,	mereciend	o la
calificación d	le						

DEDICATORIAS

Este trabajo está dedicado a mi esposa, a mis padres, mi hermana y mi hermano, y todos mis sobrinos. Y en especial a mi padre, a quien seguramente veré en la próxima existencia.

AGRADECIMIENTOS

Gracias a mi esposa, por su paciencia y apoyo en estos años.

A mis padres y mi hermana, por enseñarme a valorar los estudios y motivarme a seguir adelante. Por enseñarme valores y principios, por ser incondicionales.

Y también a los amigos que han sabido dar su ayuda y consejo en el momento justo.

RESUMEN

Llamamos Software Heredado (Legacy Software) a programas que permanecen en producción durante un largo período de tiempo, aun a pesar de los cambios tecnológicos que van ocurriendo a su alrededor, y que amenazan con dejarlos obsoletos. Las aplicaciones heredadas cumplen misiones críticas que hacen difícil reemplazarlas, por lo cual siguen vigentes en forma forzosa, a veces durante decenas de años. Particularmente en las áreas científicas, con problemas de cálculo intensivo, una vez que un programa arroja resultados correctos, no suelen existir modificaciones al código. El trabajo de modernizar un sistema legacy puede tener una envergadura variable, dependiendo de la complejidad del sistema y del nuevo ambiente donde vaya a funcionar. La modernización de una aplicación heredada puede verse como un proceso de optimización de la aplicación, sólo que para una plataforma diferente de aquella para la cual fue construida.

Este trabajo de tesis presenta la optimización de una aplicación científica del campo de la Dinámica de Fluidos, desarrollada en lenguaje Fortran como parte de un trabajo de doctorado. La aplicación analiza el comportamiento de una turbina eólica de eje horizontal y modela un flujo invíscido alrededor de la pala de la turbina a través del método de los paneles. Mediante la optimización se busca una mejora en el rendimiento de la aplicación, como también en la utilización de los recursos.

Se describe el proceso llevado a cabo, pasando en primer instancia por una optimización serial del código Fortran y luego por una optimización paralela para máquinas de memoria compartida, de manera que pueda aprovechar recursos que no estaban contemplados en su diseño original. La implementación de multiprocesamiento se realiza con la interfaz de programación paralela OpenMP, la cual provee un modelo portable y escalable para el desarrollo de aplicaciones paralelas de memoria compartida.

Al aplicar el proceso de optimización se producen distintas versiones de la aplicación: una versión serie optimizada y una versión con optimización paralela. La versión serie basa su optimización en aprovechar la mayor memoria RAM disponible en los sistemas de cómputo de memoria compartida actuales. El rendimiento aumenta al utilizar la memoria RAM, un medio de almacenamiento de datos de mayor velocidad de acceso que el disco, para el almacenamiento de datos intermedios (temporales) de la aplicación. La versión paralela aumenta el rendimiento mediante la ejecución simultánea de distintas iteraciones de bucles (sin dependencias de datos entre ellas) en diferentes cores. La evaluación de rendimiento de la versión paralela muestra un aumento significativo del rendimiento, respecto a la versión serie, para tamaños de problema reducidos. Sin embargo, el rendimiento decae para grandes tamaños de problema, determinando así nuevas optimizaciones a realizar.

ABSTRACT

Computer programs which stay in production for a very long time, risking obsolescence in spite of the surrounding technological change, are usually called Legacy Software. Legacy applications are mission critical, and as such are hard to replace. They remain forcibly in operation, some times during decades.

They are usually big, complex programs dealing with crucial problems of the organization they belong to. Once the correct results are reached, scientific, compute-intensive programs do not suffer any new modifications. However, legacy applications will eventually face the issue of adapting to environmental changes, being modernized, or else reach their end of life. The task of modernizing a legacy application can be a variably sized one, depending on the system complexity and on the new target environment. Modernizing a legacy application can be regarded as optimization, only for a different platform than the one it was built for.

This work presents the optimization of a scientific application taken from the field of Fluid Dynamics. The application was developed in Fortran as a part of a PhD work. The application under study analyzes the behavior of an horizontal axis wind turbine, modeling the inviscid flow encircling the turbine blades by means of the panels method. By optimizing the application, we seek to enhance performance and resource utilization.

We describe how the application has underwent a serial optimization of the original Fortran code, and then a parallel optimization for shared memory machines, thus coming to utilize resources that were not contemplated in its original design. The multiprocessing implementation is done with the OpenMP parallel programming interface, which provides a portable and scalable model for the development of parallel, shared-memory applications.

During optimization, different versions of the application have been developed: a serial-optimized version, and a parallel-optimized version. The serial version is optimized by leveraging the, now greater, amount of available RAM memory in modern shared-memory equipment. The parallel version's performance is boosted by simultaneous execution of data-independent loops on multiple cores. Performance evaluation for the parallel version shows a significant performance enhancement with regards to the serial version for small problem sizes. However, performance is lower for big problem sizes, suggesting new feasible optimizations.

Índice general

1.	\mathbf{Intr}	oducción 1
	1.1.	Sistemas legacy o heredados
	1.2.	Aplicación seleccionada
	1.3.	Objetivos y motivación
	1.4.	Marco de trabajo
	1.5.	Organización de la tesis
_	_	
2.		cesamiento Paralelo
		Introducción
	2.2.	Visión general del procesamiento paralelo
		2.2.1. Modelos Paralelos
		2.2.2. Infraestructuras de hardware para paralelismo
	2.3.	Cómputo de Altas Prestaciones
		2.3.1. Ciencia e Ingeniería Computacional
	2.4.	Fortran
		2.4.1. Evolución del lenguaje
	2.5.	OpenMP
		2.5.1. La idea de OpenMP
		2.5.2. Conjunto de construcciones paralelas
	2.6.	OpenMP en Fortran
		2.6.1. Centinelas para directivas de OpenMP y compilación condicional 15
		2.6.2. El constructor de región paralela
		2.6.3. Directiva !\$OMP DO
		2.6.4. Clausulas Atributo de Alcance de Datos
		2.6.5. Otras Construcciones y Cláusulas
	2.7.	Proceso de optimización
		2.7.1. Optimización Serial
		2.7.2. Optimización Paralela
3.		alelización de una aplicación Fortran
		Introducción
	3.2.	Análisis de la aplicación
		3.2.1. Análisis de perfilado
		3.2.2. Perfilado de aplicación para el problema de tamaño 80x80
	3.3.	Optimización Serial del código Fortran
		3.3.1. Análisis del acceso a datos de la aplicación
		3.3.2. Optimización por adaptación de archivos externos a internos
		3.3.3. Efecto de la optimización serial
	3.4.	Optimización Paralela para Multiprocesamiento
		3.4.1. Análisis de la subrutina estela
		3 4 2 Optimización con OpenMP de subrutina estela

VIII ÍNDICE GENERAL

4.	${ m Res}$	sultados experimentales	49
	4.1.	Introducción	49
	4.2.	Arquitecturas de prueba	49
	4.3.	Mediciones	50
		4.3.1. Estado inicial y primeras mediciones	51
		4.3.2. Optimización serial y mediciones intermedias	54
		4.3.3. Optimización Paralela y mediciones finales	57
	4.4.	Conclusión	60
5.	Con	nclusiones y Trabajos Futuros	61
	5.1.	Conclusiones	61
	5.2.	Trabajos Futuros	63
\mathbf{A} .	Ref	erencia del Lenguaje Fortran	67
		Estructuras de Especificación	67
		A.1.1. COMMON	67
	A.2.	Estructuras de Control	67
		A.2.1. DO indexado	67
		A.2.2. GOTO incondicional	68
		A.2.3. Sentencias IF	68
	A.3.	Entrada Salida y Manejo de Archivos	69
		A 2.1 Express to	70

Índice de figuras

2.1.	Modelo fork-join	13
2.2.	Representación de la Región Paralela. Fuente: [Her02]	16
2.3.	Representación gráfica de la directiva OMP DO. Fuente: [Her02]	18
2.4.	Representación gráfica de la cláusula PRIVATE. Fuente: [Her02]	19
2.5.	Representación gráfica de la cláusula SHARED. Fuente: [Her02]	20
2.6.	Representación gráfica de las cláusulas PRIVATE y FIRSTPRIVATE. Fuente:	
	[Her02]	21
2.7.	Etapas de Optimización y Desarrollo de una Aplicación. Fuente: [GS01]	22
2.8.	Proceso de Optimización Serial. Fuente: [GS01]	23
2.9.	Ejemplo de ejecución del comando time	25
2.10.	Proceso de Optimización Paralela. Fuente: [GS01]	26
3.1.	Salida de gprof en el primer equipo.	31
3.2.	Salida de $gprof$ en el segundo equipo	31
3.3.	Salida de gprof. Aplicación para problema de tamaño T80x80	32
3.4.	Listado del directorio luego de la ejecución del programa	33
3.5.	Ejemplo de código sin modificar	35
3.6.	Ejemplo de código modificado para utilizar archivo interno	35
3.7.	Resultado de gprof en el código optimizado serialmente	41
3.8.	Pseudocódigo de la subrutina estela.	43
4.1.	Tiempos de la versión serial original	52
4.2.	Comando top: Aplicación original en subrutina estela.	52
4.3.	Tamaño T50x50 - Aplicación Original: Lista de archivos y tamaño del directorio	
	por equipo.	53
4.4.	Información del comando <i>pmap</i> en cada equipo	53
4.5.	Tiempo de la versión optimizada serialmente.	55
4.6.	Comando top: Aplicación opt. serialmente en subrutina estela	55
4.7.	Tamaño T50x50 - Opt. Serial: Lista de archivos y tamaño del directorio por equipo.	56
4.8.	Comando $pmap$ con la aplicación optimizada serialmente (fuera de $solgauss$)	56
4.9.	Tiempo de la versión optimizada paralelamente con OpenMP	58
	Comando top : Aplicación optimizada con OpenMP en subrutina $estela.$	59
4.11.	Comando $pmap$ sobre aplicación optimizada con OpenMP (fuera de $solgauss$)	59

X ÍNDICE DE FIGURAS

Índice de tablas

3.1.	Relación archivos y subrutinas de la aplicación	34
3.2.	Equivalencias Archivo en Disco a Archivo Interno	36
3.3.	Decisiones para cambio de Archivo en Disco a Archivo Interno.	40
3.4.	Comparación de tiempos: Original vs Optimizado serialmente en primer equipo	41
3.5	Variables necesarias para el código paralelizado	46
4.1.	Datos de ejecución de la aplicación serial original	54
4.2.	Datos de ejecución de la aplicación optimizada serialmente	56
4.3.	Resumen datos totales de ejecución - tamaño T50x50	59
4.4.	Resumen datos totales de ejecución - tamaño T80x80	60
A.1.	Evaluación de IF aritmético	69

XII ÍNDICE DE TABLAS

Capítulo 1

Introducción

1.1. Sistemas legacy o heredados

Todos los sistemas de software deben, eventualmente, dar respuesta a cambios ambientales. El desafío del cambio en los recursos de computación disponibles no solamente se presenta en forma de restricciones, sino que al contrario, más y mejores recursos disponibles comprometen la eficiencia de los sistemas y ponen al descubierto limitaciones o vulnerabilidades de diseño que no eran evidentes en el momento en que se crearon.

Las aplicaciones legacy, o heredadas, debido al paso de una cierta cantidad de tiempo, enfrentan finalmente esta problemática en forma crítica, y alguien debe hacerse cargo de modernizarlas, o considerar dar por terminado su ciclo de vida y reemplazarlas. El trabajo de modernizar un sistema legacy puede tener una envergadura variable, dependiendo de la complejidad del sistema y del nuevo ambiente donde vaya a funcionar. La modernización de una aplicación legacy puede verse como un proceso de optimización de la aplicación, sólo que para una plataforma diferente de aquella para la cual fue construida.

1.2. Aplicación seleccionada

Este trabajo de tesis aborda el problema de la modernización de una aplicación científica del campo de la Dinámica de Fluidos. La aplicación objeto de optimización de esta tesis es de autoría de Ricardo A. Prado, docente e investigador de la Universidad Nacional del Comahue, y fue utilizado para obtener resultados para su trabajo de tesis de doctorado [Pra07] en el área de Ingeniería presentado en la Universidad de Buenos Aires en 2007. La aplicación analiza el comportamiento fluidodinámico de un tipo particular de turbomáquina, la turbina eólica de eje horizontal. Fue desarrollado entre los años 1999 y 2005, en un momento en el cual los recursos de computación eran restrictivos en comparación con los de hoy. Por otro lado, por el tipo de tarea que desarrolla, se encuentra entre las aplicaciones de la Computación de Altas Prestaciones (HPC, High Performance Computing) y desde que fue escrita esta aplicación, las características del software y el hardware disponibles para esta clase de actividades han avanzado notablemente.

Esta aplicación fue construida en su momento para la plataforma computacional típica que estaba entonces al alcance de los pequeños grupos de investigación. Estos mismos grupos hoy ven la posibilidad de acceder a plataformas de características sumamente diferentes. Este trabajo de tesis intenta optimizar y modernizar la aplicación para que puedan ser aprovechados recursos que no estaban previstos en su diseño original, pero con los que hoy pueden contar sus usuarios. En especial nos referimos a las capacidades de multiprocesamiento de los equipos actuales, la mayor cantidad de memoria principal, y las nuevas capacidades de los compiladores que acompañan estos desarrollos arquitectónicos.

Como se expone en [Pra07], dicha tesis "analiza el comportamiento fluidodinámico de una turbomáquina particular: la turbina eólica". La creación de la aplicación en estudio se justifica

en el mismo trabajo indicando que "debido a la complejidad de las ecuaciones de gobierno en ambas zonas del campo fluidodinámico, como así también de la geometría de la turbina y de sus condiciones de operación, se requiere de procesos de resolución numérica adecuados, los cuales se incorporaron en los códigos computacionales que se desarrollaron a tal efecto" [Pra07], y si bien existen otras soluciones para lo indicado, la realización de la aplicación formaba parte del trabajo de doctorado.

La primer parte del trabajo de Prado es sobre el flujo inviscido (de viscosidad despreciable, casi nula) alrededor de la pala de la turbina. Para determinar dicho flujo, el modelo numérico de dicha tesis se formula a través del método de los paneles "por el cual la pala es discretizada mediante un número finito de paneles cuadrilaterales, los cuales son adecuadamente distribuídos a lo largo de la envergadura y cuerda de la misma" [Pra07]. Además indica que "asociado a cada panel se encuentra un anillo vorticoso de intensidad de circulación constante, conformado por segmentos de hilos vorticosos rectos. Estos anillos configuran el sistema vorticoso ligado a la pala" [Pra07].

La aplicación realiza el cálculo de las velocidades inducidas en un punto del panel para cada uno de los paneles. El cálculo es realizado mediante la ley de Biot-Savart la cual es una de las leyes fundamentales de la magnetoestática e indica el campo magnético creado por corrientes eléctricas estacionarias. Se establece una equivalencia entre Electromagnetismo y la Mecánica de Fluidos para aplicar Biot-Savart, considerando que un hilo de corriente equivale a un hilo vorticoso; a partir de esto se calculan las velocidades no viscosas sobre dicho hilo vorticoso.

La ecuación principal resuelta por la aplicación es la del vector de velocidad inducida en cada uno de los puntos de colocación de los N paneles, donde dicho vector tiene tres componentes:

$$V_{iX}|_{pc}^{k} = \sum_{i=1}^{N_{p}} Ci_{Xkj}\gamma_{j} \qquad V_{iY}|_{pc}^{k} = \sum_{i=1}^{N_{p}} Ci_{Ykj}\gamma_{j} \qquad V_{iZ}|_{pc}^{k} = \sum_{i=1}^{N_{p}} Ci_{Zkj}\gamma_{j}$$
(1.1)

Mediante la integración de la Ley de Biot-Savart a lo largo de la longitud de cada filamento del sistema vorticoso completo se determinan las tres componentes cartesianas de las velocidades inducidas en cada punto P definido. El proceso de integración numérica se realiza por el método de Simpson. La regla o método de Simpson es un método de integración numérica que se utiliza para obtener la aproximación de una integral en un intervalo definido, al dividir ese intervalo en subintervalos y aproximar cada subintervalo con un polinomio de segundo grado. En el trabajo de Prado se indica que "El proceso de integración numérica de la ley de Biot-Savart para la obtención de los coeficientes de influencia de cada hilo de la estela sobre cada punto de control, [...], se realizó mediante el método de Simpson, considerando hilos de longitud finita que partían desde el borde de fuga de la pala hasta una coordenada axial igual a 40 radios R [...], y dividiendo dichos hilos en 2000 segmentos correspondientes a incrementos constantes del parámetro del helicoide" [Pra07].

Podemos indicar que la aplicación está escrita en lenguaje Fortran, utilizando una estructura de programación secuencial y monolítica. Presenta un cuerpo principal con múltiples subrutinas, entre las cuales se pueden identificar dos de ellas que realizan el cálculo más intensivo, estela y solgauss, donde la primera realiza el cálculo de los coeficientes de influencia de los hilos libres Cix, Ciy y Ciz, y la segunda resuelve el sistema de ecuaciones para determinar las vorticidades de los paneles mediante el metodo de eliminación de Gauss para matrices. En estas subrutinas es en donde se encuentran las mayores posibilidades de optimización y paralelización para nuestro trabajo de tesis.

1.3. Objetivos y motivación

En este trabajo se busca principalmente la optimización a través de paralelización de la aplicación presentada, utilizando herramientas modernas sobre código *legacy*, tales como OpenMP y MPI.

Se debe tener en cuenta que la aplicación es totalmente determinista, es decir que cada ejecución sucesiva arroja siempre los mismos resultados. El autor de la aplicación nos proveyó con dos conjuntos de datos de prueba, los cuales representan una ejecución correcta de la aplicación para dos tamaños de problema distintos, uno de 50 filas de 50 paneles, y otro de 80 filas de 80 paneles. Nos referiremos en el resto de este trabajo de tesis a ambos como T50x50 y T80x80 respectivamente. De acuerdo a lo indicado en conversaciones con el autor de la aplicación, se observaban tiempos de ejecución altos, de los cuales no se tienen registros. En el caso de T50x50 tardaba unas horas y en el caso de T80x80, debido a un elevado tiempo de ejecución, se dejaba en ejecución de un día para el otro. Debido a esta falta de registros de tiempos, en este trabajo de tesis se realizaron nuevas ejecuciones de la aplicación con ambos tamaños de datos para obtener tiempos de referencia con respecto a los siguientes pasos de optimización.

Por esto es que otro objetivo importante es la mejora en los tiempos de ejecución de la aplicación a través del proceso de optimización y paralelización, esperando alcanzar ejecuciones en la mitad del tiempo (50 % menos) que la aplicación original, comparando las mediciones directamente contra las nuevas ejecuciones del código original.

Como la aplicación realiza el almacenamiento de datos temporales y resultados, tanto parciales como finales, en archivos planos debido a restricciones de memoria en la arquitectura original de ejecución del código, se pretende también mejorar la utilización de los recursos, maximizando el uso de memoria RAM, que actualmente es de mayor tamaño a la utilizada en 1999, y minimizando el uso de disco, buscando así mejorar el desempeño de la aplicación.

Por lo expresado es que la optimización buscada tiene en cuenta las nuevas arquitecturas paralelas, así como la mayor disponibilidad de memoria principal en las nuevas plataformas. Se propondrá una optimización del código secuencial y a continuación una solución de ejecución paralela.

Se mantienen las condiciones actuales de uso para el usuario, en particular, no se modifica el lenguaje de programación, de modo que el usuario y autor de la aplicación conserve la capacidad de modificar la misma.

Esta tesis surge de la necesidad de adaptar y optimizar el código legacy, utilizando nuevas técnicas de programación disponibles, nuevas estructuras de datos o aplicando nuevos recursos del lenguaje original en el que fue escrito. Además de permitir al código aprovechar los recursos de la máquina sobre la que se ejecuta.

En particular, el código de Computo de Altas Prestaciones posee ejemplos de código legacy que puede y necesita ser adaptado y optimizado, dentro de la dinámica de fluidos como otros campos de la denominada Ciencia e Ingeniería Computacional. Se ampliaran estos conceptos en los siguientes capítulos.

Especialmente se busca que se pueda aprovechar las posibilidades de paralelización que brindan las nuevas arquitecturas disponibles en las PC actuales, permitiendo a grupos de investigación que no poseen equipamiento especializado para realizar los cálculos de sus trabajos, poder obtener mejores resultados en equipos de uso general.

1.4. Marco de trabajo

El autor de la tesis que se presenta es integrante del proyecto de investigación 04/F002, Computación de Altas Prestaciones, Parte II, dirigido por la Dra. Silvia Castro y co dirigido por el Lic. Eduardo Grosclaude.

1.5. Organización de la tesis

A continuación se describe sintéticamente el contenido del resto de los capítulos comprendidos en esta Tesis.

■ Capítulo 2

Se presenta una revisión de los fundamentos y la aplicación de la Computación Paralela. Se presenta Fortran, el lenguaje de programación con el cual está implementada la aplicación seleccionada. Se describe la interfaz de programación paralela OpenMP utilizada para la solución propuesta. Se explica el proceso de optimización de una aplicación secuencial hacia una aplicación paralelizada, y por último se presenta brevemente la aplicación motivo de este trabajo de tesis.

■ Capítulo 3

Presenta el proceso de solución aplicado, dividido en dos etapas, la optimización del código Fortran y la paralelización aplicando OpenMP. Se presentan también los problemas encontrados en el proceso inherentes a la arquitectura de máquina y a la estructura de la aplicación seleccionada.

■ Capítulo 4

Se presentan ejemplos de ejecución de la solución propuesta en el capítulo 3 y comparaciones de resultados obtenidos.

■ Capítulo 5

Se presentan las conclusiones del trabajo, así como el análisis de los resultados obtenidos al aplicar la solución propuesta. Además se identifican posibles futuros trabajos derivados de esta tesis.

Capítulo 2

Procesamiento Paralelo

2.1. Introducción

En el pasado reciente, la herramienta más común para la solución de problemas de las ciencias computacionales fue la programación en lenguajes orientados al cómputo científico, como Fortran. Cuando los recursos de computación (por ejemplo, con la aparición de la computadora personal) se hicieron accesibles a los investigadores individualmente y a grupos de investigación de modestos presupuestos, esta herramienta se hizo popular y creó un modo de trabajo estándar de facto, ampliamente extendido, en las ciencias e ingenierías.

Con frecuencia, las soluciones producidas por este modo de trabajo eran programas grandes, secuenciales y monolíticos. Los problemas abordados por esta clase de programas se caracterizan por grandes demandas de cómputo y de memoria, recursos especialmente escasos desde los comienzos de la computación. Las decisiones de programación no resultaban siempre eficientes, debido a que su autor no siempre era un profesional del área informática, sino el científico que necesitaba la solución.

La evolución técnica y económica de los sistemas disponibles para los investigadores permitió la incorporación de plataformas paralelas, primero con la posibilidad de distribuir el cómputo entre varios equipos de computación a través de una red, luego con diferentes formas de arquitecturas paralelas de hardware. En estas plataformas, la multiplicidad de los recursos enfrenta al programador con un problema de programación y de administración de recursos aún más complejo.

En este capítulo se presenta el tratamiento de estos problemas mediante la utilización de programación paralela. En la sección 2.2 se explicará en qué consiste la programación paralela, explicando sintéticamente cómo funciona un programa paralelo, cuáles son las plataformas más utilizadas de computación paralela y sus modelos de comunicación (memoria compartida, pasaje de mensajes). En la sección 2.3 se explicará brevemente el Cómputo de Altas Prestaciones. En la sección 2.4 se presentará brevemente el lenguaje de programación Fortran y se explicará su uso a nivel científico. En las secciones 2.5 y 2.6 se presentan la interfaz de programación de aplicaciones OpenMP y su implementación en Fortran respectivamente. En la sección 2.7 se mostrará en qué consiste el proceso de optimización para paralelizar una aplicación.

2.2. Visión general del procesamiento paralelo

La fuerza impulsora detrás del procesamiento paralelo es lograr completar un trabajo mucho más rápidamente, al desempeñar múltiples tareas simultáneamente. La taxonomía de Flynn [WC00] es un modelo simple para considerar las arquitecturas de computadoras capaces de procesamiento paralelo.

La taxonomía, formulada en la década de los 60, ofrece una categorización completamente general de las diferentes arquitecturas de las computadoras. Propone clases de máquinas que son

determinadas por la multiplicidad del flujo de instrucciones y del flujo de datos que la computadora puede procesar en un instante dado. Según el modelo, todas las computadoras pueden ser ubicadas en alguna de las siguientes cuatro clases:

- Una instrucción, un dato (SISD): Constituyen un sistema de cómputo de una sola unidad de procesamiento con un único flujo de instrucciones y un único flujo de datos. Las computadoras personales, desde las últimas décadas del s. XX hasta el surgimiento de la llamada revolución del multinucleo, pertenecieron a esta clase.
- Múltiples instrucciones, un dato (MISD): El mismo conjunto de datos es tratado por múltiples unidades de procesamiento. No se conocen sistemas de esta clase que hayan sido construidos para venta al público o en otro ámbito.
- Una instrucción, múltiples datos (SIMD): Varios flujos de datos son procesados por varios procesadores, cada uno de ellos ejecutando el mismo flujo de instrucciones. Las máquinas de esta clase suelen tener un procesador que ejecuta el flujo único de instrucciones y despacha subconjuntos de esas instrucciones a todos los demás procesadores (que generalmente son de diseño mucho más simple). Cada uno de estos procesadores "esclavos" ejecuta su propio flujo de datos. Se aplican especialmente a problemas que requieren las mismas operaciones sobre una gran cantidad de datos, como ocurre con los problemas del álgebra lineal, pero no se desempeñan bien con flujos de instrucciones con ramificaciones (que es caso de la mayoría de las aplicaciones modernas). Las máquinas vectoriales y las GPUs (Graphics Processing Units) son ejemplos de esta clase.
- Múltiples instrucciones, múltiples datos (MIMD): Esta denominación se aplica a máquinas que poseen múltiples procesadores capaces de ejecutar flujos de instrucciones independientes, usando flujos de datos propios y separados. Estas máquinas son mucho más flexibles que los sistemas SIMD. En la actualidad hay cientos de diferentes máquinas MIMD disponibles. Las computadoras multicore actuales y los clusters de procesadores son ejemplos de esta clase.

2.2.1. Modelos Paralelos

Desde la perspectiva del sistema operativo, hay dos medios importantes de conseguir procesamiento paralelo: múltiples procesos y múltiples hilos. Un proceso es un programa en ejecución bajo control de un sistema operativo con un conjunto de recursos asociados. Estos recursos incluyen, pero no están limitados, a estructuras de datos con información del proceso, al menos un hilo de ejecución y un espacio de direcciones virtuales conteniendo las instrucciones del programa y datos. Un hilo es un camino de ejecución o flujo de control independiente dentro de un proceso, compuesto de un contexto (que incluye un conjunto de registros) y una secuencia de instrucciones a ejecutar [WC00].

En los sistemas de computación actuales existen distintos niveles de paralelismo; por ejemplo, los procesadores VLIW y los RISC superescalares alcanzan paralelismo en el nivel de instrucción (ejecutando varias instrucciones de bajo nivel al mismo tiempo) [GG⁺03, WC00].

Para este trabajo de tesis utilizamos el término "procesamiento paralelo" para indicar que hay más de un hilo de ejecución ejecutándose en un único programa. Esta definición admite la implementación de procesamiento paralelo con más de un proceso. Podemos así considerar el procesamiento paralelo en tres categorías [WC00]:

- "Paralelismo de procesos": usar más de un proceso para desempeñar un conjunto de tareas.
- "Paralelismo de hilos": usar múltiples hilos dentro de un único proceso para ejecutar un conjunto de tareas.

• "Paralelismo híbrido": usar múltiples procesos, donde al menos uno de ellos es un proceso paralelo con hilos, para desempeñar un conjunto de tareas.

Si bien se puede obtener paralelismo con múltiples procesos, existen al menos dos razones potenciales para considerar paralelismo de hilos: conservación de recursos del sistema y ejecución más rápida. Los hilos comparten acceso a los datos del proceso, archivos abiertos y otros atributos del proceso. Compartir datos e instrucciones puede reducir los requerimientos de recursos para un trabajo en particular. Por el contrario, una colección de procesos a menudo deberá duplicar las áreas de datos e instrucciones en memoria para un trabajo.

2.2.1.1. Conceptos básicos de hilos

La administración de hilos es más simple que la de los procesos, ya que los hilos no poseen todos los atributos de un proceso. Pueden ser creados y destruidos mucho más rápidamente que un proceso. Los hilos tienen otros atributos importantes, relacionados con el desempeño [WC00].

Un hilo ocioso es aquel que no tiene procesamiento para hacer y está esperando su próximo conjunto de tareas. Por lo general el hilo es puesto en estado de espera (wait) de acuerdo con una variable de control, que puede tener dos valores, bloqueado o desbloqueado (debe esperar o puede continuar procesando, respectivamente).

Los hilos ociosos pueden ser suspendidos o quedar en espera activa ("spinning" o "busy waiting") [WC00]. Los hilos suspendidos liberan el procesador donde se estaban ejecutando. Los que están en espera activa comprobarán repetidamente la variable para ver si ya están desbloqueados, sin liberar el procesador para otros procesos. Como resultado de esto el rendimiento del sistema puede degradarse drásticamente. Sin embargo, reiniciar un hilo suspendido puede llevar cientos, si no miles, de ciclos de procesador.

Otro atributo de los hilos es la afinidad, que consiste en la posibilidad de ligar un hilo con un mismo procesador al ser reiniciado luego de una suspensión [WC00]. La capacidad de manejar la afinidad permite mantener al hilo, siempre que sea posible, ejecutando sobre el mismo dispositivo de cómputo cada vez que vuelve al modo activo. De esta manera el hilo aprovecha los datos que habían sido puestos en cache durante su ejecución previa. De otro modo, debería volver a cargar todos los datos necesarios para reanudar su ejecución desde la memoria a la cache del nuevo procesador, con el costo de sobrecarga correspondiente.

2.2.1.2. Hilos POSIX

Recién en 1995 se establece un estándar para la programación de hilos, a pesar de que los sistemas operativos ya venían implementando hilos. El estándar es parte de la normativa POSIX (Portable Operating System Interface), en particular la porción POSIX 1003.1c¹ incluye las funciones y las Interfaces de Programación de Aplicación (APIs) que soportan múltiples flujos de control dentro de un proceso. Los hilos creados y manipulados vía este estándar son generalmente indicados como pthreads. Con anterioridad al establecimiento de este estándar, las APIs de hilos eran específicas del fabricante del hardware, lo que hacía muy difícil la portabilidad de las aplicaciones paralelas con hilos. Combinado con la complejidad de reescribir aplicaciones para utilizar y aprovechar el control explícito de hilos, el resultado era que muy pocas aplicaciones paralelas utilizaban el modelo de hilos [WC00].

2.2.1.3. Paralelismo basado en directivas del compilador

El uso de directivas del compilador para conseguir paralelismo tiene el fin de aliviar la complejidad y los problemas de la portabilidad. En el paralelismo orientado a directivas, la mayoría de los mecanismos paralelos se ponen en marcha a través del compilador (generación de hilos,

¹http://http://www.unix.org/version3/ieee_std.html

generación de construcciones de sincronización, etc.). Es decir, el compilador traduce las directivas de compilador en las llamadas al sistema necesarias para la administración de los hilos, y realiza cualquier reestructuración del código que sea necesaria. Estas directivas proveen una manera simple de lograr paralelismo.

El estándar OpenMP [Ope13] para directivas de compilador paralelas ha promovido el uso de esta forma de programación paralela. Antes de la aparición de este estándar, las directivas de compilador eran específicas del fabricante del hardware, lo que dificultaba la portabilidad. Tanto la implementación explícita de hilos paralelos (pthreads) como el paralelismo basado en directivas (OpenMP) se benefician del uso de memoria compartida.

2.2.1.4. Paralelismo de memoria compartida

El paralelismo de hilos depende de la existencia de la memoria compartida para la comunicación entre hilos. Otro modelo paralelo anterior también utiliza memoria compartida, pero entre procesos. Este paralelismo de procesos típicamente se logra a través del uso de las llamadas al sistema fork() y exec() o sus análogas. Por ello se lo denomina generalmente como el modelo fork/exec. La memoria es compartida entre los procesos en virtud de las llamadas al sistema mmap() (derivada de Berkeley UNIX) o shmget() (de System V UNIX) [WC00].

2.2.1.5. Pasaje de Mensajes

El modelo fork/exec no implica la existencia de memoria compartida. Los procesos pueden comunicarse a través de interfaces de E/S tales como las llamadas al sistema read() y write(). Esto puede darse a través de archivos regulares o a través de alguna otra forma estándar de comunicación entre procesos como los sockets. La comunicación a través de archivos resulta fácil entre procesos que comparten un sistema de archivos, pudiendo extenderse a varios sistemas al utilizar un sistema de archivos compartido como NFS. Los sockets son usualmente un medio de comunicación más eficiente entre procesos ya que eliminan gran parte del costo de realizar operaciones sobre un sistema de archivos.

Estas dos técnicas comunes dependen de que el proceso escriba, o envíe, el dato a ser comunicado hacia un archivo o *socket*. Este acto de comunicación se considera un mensaje, esto es, el proceso emisor está enviando un mensaje al proceso receptor. De ahí el nombre de pasaje de mensajes para este modelo.

Han existido diferentes implementaciones de bibliotecas de pasaje de mensajes, como PAR-MACS (para macros paralelas) y PVM (Parallel Virtual Machine) [WC00, GG⁺03]. Luego, en 1994, surge MPI [For12] en un intento de brindar una API estándar de pasaje de mensajes. MPI pronto desplazó a PVM y fue adoptando algunas de las ventajas de ésta. Aun cuando fue pensada principalmente para máquinas de memoria distribuida, tiene la ventaja de que puede ser aplicada también en máquinas de memoria compartida. MPI está destinado a paralelismo de procesos, no paralelismo de hilos.

2.2.2. Infraestructuras de hardware para paralelismo

Históricamente, las arquitecturas de computadoras paralelas han sido muy diversas. Existen aún diversas arquitecturas disponibles comercialmente hoy en día. En las siguientes secciones se dará un panorama general de las arquitecturas paralelas.

2.2.2.1. Clusters

Un cluster es una colección interconectada de equipos independientes que son utilizadas como un solo recurso de computación. Un ejemplo común de cluster es simplemente un conjunto de estaciones de trabajo conectadas por una red de área local [WC00].

Un aspecto positivo de un cluster es que en general cada nodo está de por sí bien balanceado en términos de procesador, sistema de memoria y capacidades de E/S (ya que cada nodo es una computadora). Otra ventaja es el costo: un cluster puede consistir de estaciones de trabajo estándar, de fácil adquisición. Del mismo modo, la interconexión de los nodos puede ser resuelta con tecnologías de red local estándar como Ethernet, FDDI, etc. Los clusters también resultan escalables.

La capacidad y el desempeño de las interconexiones son dos puntos críticos de los clusters. Las operaciones que acceden a datos residentes en el mismo nodo donde está ejecutándose la aplicación serán relativamente rápidas; acceder a datos residentes en otros nodos resulta algo muy diferente. Los datos remotos deberán ser transferidos vía llamadas al sistema para pasaje de mensajes. Esto implica los costos de la sobrecarga del mecanismo de llamadas al sistema y de la latencia de las comunicaciones, que dependen de la tecnología de la red subyacente.

La administración del sistema presenta otro problema. Sin software especial para esta tarea, es complejo administrar el sistema. El software debe instalarse en cada nodo individual, lo cual puede ser un proceso lento y costoso (por ejemplo, si se necesita una licencia por cada nodo).

2.2.2.2. Multiprocesadores

Las computadoras multiprocesador suponen un complemento para los clusters como también una arquitectura para programación paralela. En un multiprocesador, todos los procesadores acceden a todos los recursos de la máquina [WC00].

En los sistemas con modo dual de operación, las instrucciones privilegiadas se ejecutan en modo privilegiado o kernel. El proceso, que corre en modo de usuario, logra esto mediante llamadas al sistema, lo que provoca que el sistema operativo tome control sobre el hilo de ejecución del programa por un período de tiempo. En un sistema multiprocesador, si sólo una CPU a la vez puede ejecutar en modo kernel, aparece un cuello de botella que transformará la computadora multiprocesador en un sistema de un solo procesador. Un equipo multiprocesador debe ser capaz de que todos sus procesadores ejecuten en modo kernel.

Al proveer un solo espacio de direcciones para las aplicaciones, un sistema multiprocesador puede hacer el desarrollo de aplicaciones más fácil que en un sistema con múltiples e independientes espacios de direcciones como un cluster.

2.3. Cómputo de Altas Prestaciones

Luego de revisar el concepto de la computación paralela, las formas en que se categoriza y sus distintos modelos, definimos lo que podría llamarse una consecuencia de su evolución: el cómputo de altas prestaciones.

Un gran problema transversal a las Ciencias e Ingenierías Computacionales es la aplicación eficiente de modernas herramientas de cómputo paralelo y distribuido. La respuesta a este problema está condensada en el concepto de Computación de Altas Prestaciones (*High Performance Computing*, o HPC) que abarca todos aquellos principios, métodos y técnicas que permiten abordar problemas con estructuras de datos complejas y con gran utilización de recursos (tiempo de CPU, memoria, disco).

Tradicionalmente, el ámbito donde surgían los productos de la ciencia y de la ingeniería eran los laboratorios. Combinando la teoría y la experimentación, con cálculos hechos a mano o apoyándose en herramientas de cálculo rudimentarias, se aplicaba el conocimiento de la física, la matemática, la biología, para obtener y validar nuevos conocimientos. La aparición de las computadoras ofreció una nueva y potente forma de hacer ciencia e ingeniería: la ejecución de programas que utilizan modelos matemáticos y soluciones numéricas para resolver los problemas.

Así surgen herramientas como la simulación numérica, proceso de modelar matemáticamente un fenómeno de la realidad, y ejecutar experimentos virtuales a partir del modelo implementado en computador. En cada disciplina podemos encontrar experimentos que, por ser de alto costo, complejos, peligrosos o simplemente impracticables, hacen de la simulación numérica una herramienta de enorme valor. De la misma manera, las computadoras permiten la obtención de resultados concretos para problemas de cálculo imposibles de abordar en forma manual.

2.3.1. Ciencia e Ingeniería Computacional

La situación descripta en los párrafos anteriores ha dado auge a un nuevo campo interdisciplinario denominado Ciencia e Ingeniería Computacional (Computational Science & Engineering, CSE), que es la intersección de tres dominios: matemática, ciencias de la computación y las diferentes ramas de las ciencias o ingenierías. La Ciencia e Ingeniería Computacional usa herramientas de las ciencias de la computación y las matemáticas para estudiar problemas de las ciencias físicas, sociales, de la Tierra, de la vida, de las diferentes disciplinas ingenieriles, etc.

Durante la presente década, la Ciencia e Ingeniería Computacional ha visto un desarrollo espectacular. Puede decirse que las tecnologías de cómputo y de comunicaciones han modificado el campo científico de una manera que no admite retroceso, sino que, al contrario, la superación y extensión de esas tecnologías resulta vital para poder seguir haciendo ciencias como las conocemos hoy.

Gracias a estos avances tecnológicos los científicos pueden trascender sus anteriores alcances, extender sus resultados y abordar nuevos problemas, antes intratables. Entre los métodos de la Ciencia e Ingeniería Computacional se incluyen:

- Simulaciones numéricas, con diferentes objetivos:
 - Reconstrucción y comprensión de los eventos naturales conocidos: terremotos, incendios forestales, maremotos, etc.
 - Predicción del futuro o de situaciones inobservables: predicción del tiempo, comportamiento de partículas subatómicas.
- Ajustes de modelos y análisis de datos
 - Sintonización de modelos o resolución de ecuaciones para reflejar observaciones, sujetas a las limitaciones del modelo: prospección geofísica, lingüística computacional.
 - Modelado de redes, en particular aquellas que conectan individuos, organizaciones o sitios web.
 - Procesamiento de imágenes, inferencia de conceptos y discriminantes: detección de características del terreno, de procesos climatológicos, reconocimiento de patrones gráficos.

Optimización

 Análisis y mejoramiento de escenarios conocidos, como procesos técnicos y de manufactura.

A estos métodos, cuya aplicación hoy ya es corriente en las ciencias e ingenierías, se suman ciertos problemas, denominados "grandes desafíos", y cuya solución tiene amplio impacto sobre el desarrollo de esas disciplinas. Estos problemas pueden ser tratados por la aplicación de técnicas y recursos de Computación de Altas Prestaciones. Algunos de los campos donde aparecen estos problemas son:

- En la dinámica de fluidos computacional, en el diseño de aeronaves, la predicción del tiempo a corto y largo plazo, en la recuperación eficiente de minerales y muchas otras aplicaciones.
- Cálculos de estructuras electrónicas, para el diseño de nuevos materiales como catalíticos químicos, agentes inmunológicos o superconductores.

2.4. FORTRAN 11

• Cómputos que permitan comprender la naturaleza fundamental de la materia y de los procesos de la vida.

 Procesamiento simbólico, incluyendo reconocimiento del habla, visión por computadora, comprensión del lenguaje natural, razonamiento automatizado y herramientas varias para diseño, manufactura y simulación de sistemas complejos.

La resolución de estos problemas involucra conjuntos masivos de datos, una gran cantidad de variables y complejos procesos de cálculo; por otro lado, es de carácter abierto, en el sentido de que siempre aparecerán escenarios de mayor porte o mayor complejidad para cada problema. Estos métodos y sus técnicas particulares exigen la utilización de recursos de computación hasta hoy excepcionales, como lo han sido las supercomputadoras, los multiprocesadores y la colaboración de una gran cantidad de computadoras a través de las redes, en diferentes niveles de agregación como clusters, multiclusters y grids.

2.4. Fortran

Muy popular en la programación científica y el computo de altas prestaciones (HPC), el lenguaje Fortran surge a mediados de la década de 1950, siendo uno de los lenguajes de programación más antiguos utilizados aún hoy por científicos de todo el mundo. Se lo clasifica como un lenguaje de programación de alto nivel (considerado el primero de ellos en aparecer), de propósito general e imperativo. La programación imperativa describe un programa en términos del estado del programa y las sentencias que cambian dicho estado, como descrito por una máquina de Turing.

Fue desarrollado para aplicaciones científicas y de ingeniería, campos que dominó rápidamente, siendo durante todo este tiempo ampliamente utilizado en áreas de cómputo intensivo, tales como el análisis de elementos finitos, predicción numérica del clima, dinámica de fluidos computacional o física computacional. Ampliamente adoptado por científicos para escribir programas numéricamente intensivos, impulsó a los constructores de compiladores a generar código más rápido y eficiente. La inclusión de un tipo de dato complejo (COMPLEX) lo hizo especialmente apto para aplicaciones técnicas como la Ingeniería Eléctrica.

En las áreas científicas, con típicos problemas de cálculo intensivo, una vez que un programa alcanza un estado de computación correcta (i.e. arroja los resultados deseados), no suelen ocurrir modificaciones del código. En el caso de Fortran, su adopción por la comunidad científica derivó en la construcción de programas que permanecen vigentes tras 20, 30 y hasta 40 años. Estos constituyen lo que denominamos Software Heredado (*Legacy Software*). Se ha definido al Software Heredado como:

- Software crítico que no puede ser modificado eficientemente [Gol98].
- Cualquier sistema de información que significativamente resiste las modificaciones y la evolución para alcanzar requerimientos de negocio nuevos y constantemente cambiantes [BS95].

Algunas características de los sistemas legacy son:

- La resistencia al cambio del software.
- La complejidad inherente.
- La tarea crucial desempeñada por el software en la organización.
- El tamaño del sistema, generalmente mediano o grande.

Es común hallar software hecho en Fortran que ha estado ejecutándose en ambientes de producción por décadas. Durante ese período, el software puede necesitar cambios de diferente tipo: mejoras, correcciones, adaptaciones y prevenciones. Para todas estas tareas se necesita conocimiento y comprensión del sistema. En la era multinucleo y muchos núcleos (decenas a cientos de núcleos), los cambios de software se hacen más y más complejos [MT12]. Debido a que Fortran ha estado tantos años vigente, ha pasado por un proceso particular de estandarización en el cual cada versión previa del estándar cumple con el vigente. Este proceso de estandarización permite que un programa en Fortran 77 compile en los compiladores modernos de Fortran 2008 [MT12]. Gracias a estas características es que el lengua je está, aún hoy y a pesar de ser relativamente poco visible, en una posición sólida y bien definida. Actualmente hay un gran conjunto de programas Fortran ejecutándose en ambientes productivos de universidades, empresas e instituciones de gobierno. Algunos buenos ejemplos son programas de modelo climático, simulaciones de terremotos, simulaciones magnetohidrodinámicas, etc. La mayoría de estos programas han sido construidos años o décadas atrás y sus usuarios necesitan que sean modernizados, mejorados y/o actualizados. Esto también implica que estos programas sean capaces de aprovechar las arquitecturas de procesadores modernas y específicamente, el equipamiento para procesamiento numérico.

2.4.1. Evolución del lenguaje

Fortran ha evolucionado de una versión inicial con 32 sentencias para la IBM 704, entre los que estaban el condicional IF y el IF aritmético de 3 vías, el salto GO TO, el bucle DO, comandos para E/S tanto formateada como sin formato (FORMAT, READ, WRITE, PRINT, READ TAPE, READ DRUM, etc), y de control del programa (PAUSE, STOP, CONTINUE), y tipos de datos todos numéricos, hasta llegar al último estandar Fortran, ISO/IEC 1539-1:2010, conocido informalmente como Fortran 2008, donde fueron incorporándose características como tipos de datos CHARACTER, definición de arrays, subrutinas, funciones, recursividad, modularidad, hasta nuevas sentencias que soportan la ejecución de alta performance como DO CONCURRENT, coarrays (un modelo de ejecución paralela). La definición del estándar Fortran se encuentra en el sitio de NAG (The Numerical Algorithms Group)².

El lenguaje utilizado en el programa de estudio de este trabajo de tesis está basado en el estándar Fortran 77, aunque presenta libertades presentes en Fortran 90, como la utilización de minúsculas indiferentemente y el formato libre de escritura. Esto es posible, como se explicó en la sección previa, gracias a que cada versión nueva del compilador soporta los estándares previos. Se presentan en el anexo A las sentencias de Fortran más utilizadas en la aplicación objeto de estudio.

2.5. OpenMP

OpenMP es una Interfaz de Programación de Aplicaciones, o API por sus siglas en inglés, la cual provee un modelo portable y escalable para el desarrollo de aplicaciones paralelas de memoria compartida. La API soporta C/C++ y Fortran en una gran variedad de arquitecturas. Es utilizada para aplicar de manera directa multithreads en memoria compartida³.

La especificación de OpenMP [Ope13] pertenece, es escrita y mantenida por la *OpenMP Architecture Review Board*, que es la unión de las compañías que tienen participación activa en el desarrollo del estándar para la interfaz de programación en memoria compartida [Her02].

No es un nuevo lenguaje de programación, sino que es una notación que puede ser agregada a un programa secuencial en Fortran, C o C++ para describir cómo el trabajo debe ser compartido entre los hilos que se ejecutarán en diferentes procesadores o núcleos y para organizar el acceso a los datos compartidos cuando sea necesario. La inserción apropiada de las características de

²http://www.nag.co.uk/sc22wg5/

³https://computing.llnl.gov/tutorials/openMP/

2.5. *OPENMP* 13

OpenMP en un programa secuencial permitirá a muchas, si no a la mayoría de las aplicaciones, beneficiarse de una arquitectura de memoria compartida, a menudo con mínimas modificaciones al código. Uno de los factores del éxito de OpenMP es que es comparativamente sencillo de usar, ya que el trabajo más complicado de armar los detalles del programa paralelo son dejados para el compilador. Tiene además la gran ventaja de ser ampliamente adoptado, de manera que una aplicación OpenMP va a poder ejecutarse en muchas plataformas diferentes [CJvdP08].

Las directivas de OpenMP permiten al usuario indicarle al compilador cuales instrucciones ejecutar en paralelo y cómo distribuir las mismas entre los hilos que van a ejecutar el código. Una de estas directivas es una instrucción en un formato especial que es entendido por compiladores OpenMP solamente. De hecho luce como un comentario para un compilador Fortran regular, o una directiva pragma para un compilador C/C++, de manera que el programa puede ejecutarse como lo hacía previamente si el compilador no conoce OpenMP. Generalmente se puede rápida y fácilmente crear programas paralelos confiando en la implementación para que trabaje los detalles de la ejecución paralela. Pero no siempre es posible obtener alta performance con una inserción sencilla, incremental de directivas OpenMP en un código secuencial. Por esta razón OpenMP incluye varias características que habilitan al programador a especificar más detalle en el código paralelo.

2.5.1. La idea de OpenMP

Un hilo es una entidad en tiempo de ejecución que es capaz de ejecutar independientemente un flujo de instrucciones. OpenMP permite la especificación de programas que pueden ser ejecutados cooperativamente por un conjunto de hilos. El sistema operativo crea un proceso para ejecutar un programa: reservará algunos recursos para este proceso, incluyendo páginas de memoria y registros para almacenar valores de objetos. Si múltiples hilos colaboran para ejecutar un programa, compartirán los recursos, incluyendo el espacio de direcciones, del correspondiente proceso. Los hilos individuales necesitan muy pocos recursos por si mismos: un contador de programa y un área de memoria para guardar variables especificas del hilo (incluyendo registros y una pila) [CJvdP08]. OpenMP intenta proveer facilidad de programación y ayudar al usuario a evitar un número de potenciales errores de programación, ofreciendo un enfoque estructurado para la programación multihilo. Soporta el modelo de programación llamado fork-join, el cual podemos ver en la Fig. 2.1.

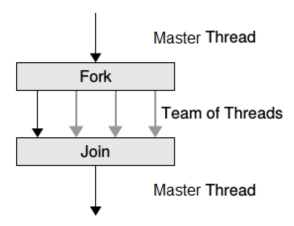


Figura 2.1: Modelo fork-join

Bajo este enfoque, el programa inicia como un solo hilo de ejecución (denominado hilo maestro), igual que un programa secuencial. Siempre que se encuentre una construcción paralela de OpenMP por el hilo mientras ejecuta su programa, se crea un equipo de hilos (ésta es la parte

fork), se convierte en el maestro del equipo, y colabora con los otros miembros del mismo para ejecutar el código dinámicamente encerrado por la construcción. Al final de ésta, sólo el hilo original, o maestro del equipo, continúa; todos los demás terminan (ésta es la parte join). Cada porción del código encerrada por una construcción paralela es llamada una región paralela.

2.5.2. Conjunto de construcciones paralelas

La API OpenMP comprende un conjunto de directivas del compilador, rutinas de bibliotecas de tiempo de ejecución, y variables de ambiente para especificar paralelismo de memoria compartida. Muchas de las directivas son aplicadas a un bloque estructurado de código, una secuencia de sentencias ejecutables con una sola entrada en la parte superior y una sola salida en la parte inferior en los programas Fortran, y una sentencia ejecutable en C/C++ (que puede ser una composición de sentencias con una sola entrada y una sola salida). En otras palabras, el programa no puede ramificarse dentro o fuera de los bloques de código asociados con directivas. En Fortran el inicio y el final del bloque aplicable de código son marcados explícitamente por una directiva OpenMP [CJvdP08].

2.5.2.1. Crear equipos de Hilos

Un equipo de hilos es creado para ejecutar el código en una región paralela de un programa OpenMP. El programador simplemente especifica la región paralela insertando una directiva parallel inmediatamente antes del código que debe ser ejecutado en paralelo para marcar su inicio; en los programas Fortran el final también es indicado por una directiva end parallel. Información adicional puede ser provista junto con la directiva parallel, como habilitar a los hilos a tener copias privadas de algún dato por la duración de la región paralela. El final de una región paralela es una barrera de sincronización implícita: esto significa que ningún hilo puede progresar hasta que todos los demás hilos del equipo hayan alcanzado este punto del programa [CJvdP08]. Es posible realizar anidado de regiones paralelas.

2.5.2.2. Compartir trabajo entre Hilos

Si el programador no especifica cómo se compartirá el trabajo en una región paralela, todos los hilos ejecutarán el código completo redundantemente, sin mejorar los tiempos del programa. Para ello OpenMP cuenta con directivas para compartir trabajo que permiten indicar cómo se distribuirá el cómputo en un bloque de código estructurado entre los hilos. A menos que el programador lo indique explícitamente, una barrera de sincronización existe implícitamente al final de las construcciones de trabajo compartido [CJvdP08].

Probablemente el método más común de trabajo compartido sea distribuir el trabajo en un bucle DO (Fortran) o for (C/C++) entre los distintos hilos de un equipo. El programador inserta la directiva apropiada inmediatamente antes de los bucles que vayan a ser compartidos entre los hilos dentro de una región paralela. Todas las estrategias de OpenMP para compartir el trabajo en un bucle asignan uno o más conjuntos disjuntos de iteraciones a cada hilo. El programador puede, si así lo desea, especificar el método para particionar el conjunto de iteración.

2.5.2.3. Modelo de memoria de OpenMP

OpenMP se basa en el modelo de memoria compartida, por ello, por defecto los datos son compartidos por todos los hilos y son visibles para todos, pero como implementa un modelo de memoria de consistencia relajada, no garantiza que los hilos estén al tanto inmediatamente de los cambios hechos a una variable por otro hilo, de acuerdo al estándar el estado de dicha variable no está definido. Por ello OpenMP ofrece directivas para forzar la sincronización de los hilos si fuera necesario.

A veces es necesario tener variables que poseen valores específicos por hilo. Cuando cada hilo tiene una copia propia de una variable, donde potencialmente tenga valores distintos en cada uno de ellos, decimos que la variable es privada; por ejemplo, cuando un equipo de hilos ejecuta un bucle paralelo cada hilo necesita su propio valor de la variable de control de iteración. Este caso es tan importante que el propio compilador fuerza que así sea; en otros casos el programador es quien debe determinar cuales variables son compartidas y cuales privadas [CJvdP08].

2.5.2.4. Sincronización de Hilos

En ocasiones es necesario sincronizar los hilos para asegurar el acceso en orden a los datos compartidos y prevenir corrupción de éstos. Asegurar la coordinación de hilos necesaria, es uno de los desafíos más fuertes de la programación de memoria compartida [CJvdP08]. OpenMP provee, por defecto, sincronización implícita haciendo que los mismos esperen al final de una construcción de trabajo compartido o región paralela hasta que todos los hilos en el equipo terminan su porción de trabajo. Más difícil de conseguir en OpenMP es coordinar las acciones de un subconjunto de los hilos ya que no hay soporte explícito para esto. Otras veces es necesario asegurar que sólo un hilo a la vez trabaja en un bloque de código. OpenMP tiene varios mecanismos que soportan este tipo de sincronización.

2.5.2.5. Otras características

Subrutinas y funciones pueden complicar la utilización de APIs de Programación Paralela. Una de las características innovadoras de OpenMP, es el hecho de que las directivas pueden ser insertadas dentro de procedimientos que son invocados desde dentro de una región paralela. Para algunas aplicaciones puede ser necesario controlar el número de hilos que ejecutan la región paralela. OpenMP permite al programador especificar este número previo a la ejecución del programa a través de una variable de ambiente, luego de que el cómputo ha iniciado a través de una librería de rutinas, o al comienzo de regiones paralelas. Si no se hace esto, la implementación de OpenMP utilizada elegirá el número de hilos a utilizar [CJvdP08].

2.6. OpenMP en Fortran

Fueron presentados Fortran y OpenMP, en esta sección se ve cómo se complementan, mostrando cual es el formato de las directivas de OpenMP en Fortran.

2.6.1. Centinelas para directivas de OpenMP y compilación condicional

El estándar OpenMP ofrece la posibilidad de usar el mismo código fuente con un compilador que implementa OpenMP como con uno normal. Para ello debe ocultar las directivas y comandos de una manera que un compilador normal no pueda verlas. Para ello existen las siguientes directivas centinelas [Her02]

```
! $ O M P
! $
```

Como el primer caracter es un signo de exclamación "!", un compilador normal va a interpretar las líneas como comentarios y va a ignorar su contenido. Pero un compilador compatible con OpenMP identificará la sentencia y procederá de la siguiente manera [Her02]:

• !\$OMP : el compilador compatible con OpenMP sabe que la información que sigue en la línea es una directiva OpenMP. Se puede extender una directiva en varias líneas utilizando

el mismo centinela frente a las siguientes líneas y usando el método estándar de Fortran para partir líneas de código:

```
!$OMP PARALLEL DEFAULT(NONE) SHARED(A, B) &
!$OMP REDUCTION(+: A)
```

Es obligatorio incluir un espacio en blanco entre la directiva centinela y la directiva OpenMP que le sigue; de otro modo, la línea será interpretada como un comentario.

• !\$: la línea correspondiente se dice que está afectada por una compilación condicional. Quiere decir que su contenido estará disponible para el compilador en caso de que sea compatible con OpenMP. Si esto ocurre, los dos caracteres del centinela son reemplazados por dos espacios en blanco para que el compilador tenga en cuenta la línea. Como en el caso anterior, podemos extender la línea en varias líneas como sigue:

```
!$ interval = L * OMP_get_thread_num() / &
!$ (OMP_get_num_threads() - 1)
```

Nuevamente el espacio en blanco es obligatorio entre la directiva de compilación condicional y el código fuente que le sigue.

2.6.2. El constructor de región paralela

La directiva más importante en OpenMP es la que define las llamadas regiones paralelas. Para entender mejor qué es la región paralela se puede observar una representación en la Fig. 2.2.

Podemos definir que cuando se crea la región paralela, se crean los hilos que ejecutarán paralelamente el código que esté definido dentro de la misma.

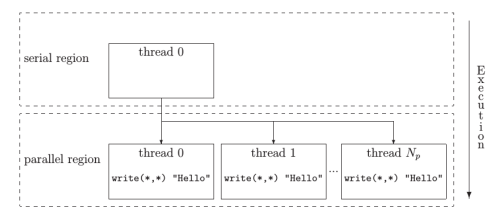


Figura 2.2: Representación de la Región Paralela. Fuente: [Her02].

Ya que la región paralela necesita ser creada/abierta y destruida/cerrada, dos directivas son necesarias en Fortran: !\$OMP PARALLEL / !\$OMP END PARALLEL. El código de la Fig. 2.2 se puede ver a continuación:

```
!$OMP PARALLEL
write(*,*) ''Hola''
!$OMP END PARALLEL
```

Como el código entre las dos directivas es ejecutado por cada hilo, el mensaje *Hola* aparece en la pantalla tantas veces como hilos estén siendo usados en la región paralela. Al comienzo de la región paralela es posible imponer cláusulas que fijan ciertos aspectos de la manera en que ésta va a trabajar, por ejemplo el alcance de las variables, el número de hilos, etc. La sintaxis a usar es la siguiente:

```
!$OMP PARALLEL clause1 clause2 ...
!$OMP END PARALLEL
```

Las cláusulas permitidas en la directiva de apertura !\$OMP PARALLEL son las siguientes:

- PRIVATE(lista)
- SHARED(lista)
- DEFAULT(PRIVATE | SHARED | NONE)
- FIRSTPRIVATE(lista)
- COPYIN(lista)
- REDUCTION(operador:lista)
- IF(expresión escalar lógica)
- NUM_THREADS(expresión_escalar_entera)

La directiva !\$OMP END PARALLEL indica el final de la región paralela, la barrera implícita mencionada antes en el capítulo. En este punto es donde ocurre la sincronización entre el equipo de hilos y son terminados todos excepto el hilo maestro que continúa con la ejecución del programa.

2.6.3. Directiva !\$OMP DO

Es una directiva de trabajo compartido, por lo cual al encontrarla en el código el trabajo es distribuido en un equipo de hilos. Debe ser ubicada dentro del alcance de una región paralela para ser efectiva, si no, la directiva aún funcionará pero el equipo será de un solo hilo. Esto se debe a que la creación de nuevos hilos es una tarea reservada a la directiva de creación de la región paralela. Esta directiva hace que el bucle *Do* inmediato sea ejecutado en paralelo. Por ejemplo:

Este ejemplo distribuye el bucle *Do* entre los diferentes hilos, cada hilo computa una parte de las iteraciones. Por ejemplo si usamos 10 hilos, entonces generalmente cada hilo computa 100 iteraciones del bucle do. El hilo 0 desde 1 a 100, el hilo 1 desde 101 a 200 y así sucesivamente. Podemos ver esto en la Fig. 2.3.

Dentro del trabajo de esta tesis es la directiva principal, al tratarse los bucles Do de una de las principales construcciones utilizadas en el programa estudiado.

La directiva !\$OMP DO tiene asociadas cláusulas al igual que la directiva parallel, que permiten indicar el comportamiento de la construcción de trabajo compartido. La sintaxis es similar:

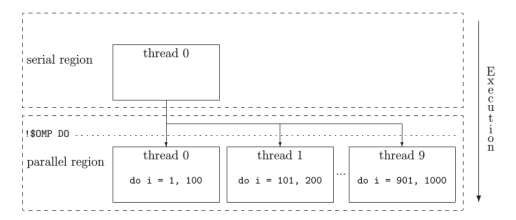


Figura 2.3: Representación gráfica de la directiva OMP DO. Fuente: [Her02].

```
!$OMP DO clause1 clause2 ...
...
!$OMP END DO end_clause
```

Las cláusulas de inicio pueden ser cualquiera de las siguientes:

- PRIVATE(lista)
- FIRSTPRIVATE(lista)
- LASTPRIVATE(lista)
- REDUCTION(operador:lista)
- SCHEDULE(tipo, pedazo)
- ORDERED

Adicionalmente a estas cláusulas de inicio, se puede agregar a la directiva de cierre la cláusula NOWAIT para evitar la sincronización implícita. También se evita el refresco de las variables compartidas, implícito en la directiva de cierre, por lo que se debe tener cuidado de cuando utilizar la cláusula NOWAIT. Se pueden evitar problemas con la directiva !\$OMP FLUSH que fuerza el refresco de las variables compartidas en memoria por los hilos.

2.6.4. Clausulas Atributo de Alcance de Datos

2.6.4.1. PRIVATE(lista)

A veces, ciertas variables van a tener valores diferentes en cada hilo. Esto sólo es posible si cada hilo tiene su propia copia de la variable. Esta cláusula fija qué variables van a ser consideradas variables locales de cada hilo. Por ejemplo, para indicar que las variables a y b tendrán diferentes valores en cada hilo, i.e., serán locales/privadas a cada hilo, utilizamos el siguiente código:

```
!$OMP PARALLEL PRIVATE(a, b)
```

Cuando una variable se declara como privada, un nuevo objeto del mismo tipo es declarado por cada hilo del equipo y usado por cada hilo dentro del alcance de la directiva que lo declare (la región paralela en el ejemplo anterior) en lugar de la variable original. El código anterior se representa en la Fig. 2.4.

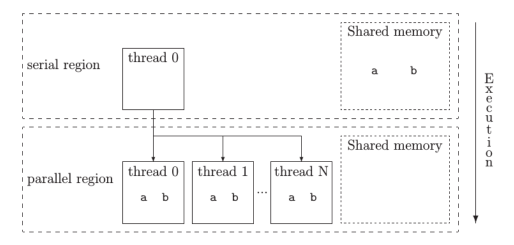


Figura 2.4: Representación gráfica de la cláusula PRIVATE. Fuente: [Her02].

El hecho de que un nuevo objeto es creado por cada hilo puede ser algo que genere mucho consumo de recursos. Por ejemplo, si se utiliza un array de 5Gb (algo común en simulaciones numéricas directas y otras) y es declarado como privado en una región paralela con un equipo de 10 hilos, entonces el requerimiento de memoria será de 55Gb, algo no disponible en todas las maquinas SMP.

Las variables utilizadas como contadores en los bucles *Do* o comandos *forall*, o son declaradas THREADPRIVATE, se convierten automáticamente en privadas para cada hilo, aun cuando no hayan sido declaradas en un cláusula PRIVATE.

2.6.4.2. SHARED(lista)

Contrario a lo visto en la situación previa, a veces hay variables que deben estar disponibles para todos los hilos dentro del alcance de una directiva, debido a que su valor es necesario para todos los hilos o porque todos los hilos deben actualizar su valor. Por ejemplo:

```
!$OMP PARALLEL SHARED(c, d)
```

indica que las variables c y d son vistas por todos los hilos en el alcance de las directivas !\$OMP PARALLEL / !\$OMP END PARALLEL. Podemos observar en la Fig. 2.5, la representación del ejemplo.

Una variable declarada como compartida (shared) no consume recursos extras, ya que no se reserva nueva memoria y su valor antes de la directiva inicial es conservado. Es decir que todos los hilos acceden a la misma ubicación de memoria para leer y escribir la variable. Debido a que más de un hilo puede escribir en la misma ubicación de memoria al mismo tiempo, resulta en un valor indefinido de la variable. A esto se lo llama una condición de carrera, y debe ser siempre evitado por el programador.

2.6.4.3. DEFAULT (PRIVATE | SHARED | NONE)

Cuando la mayoría de las variables dentro del alcance de una directiva va a ser privada o compartida, entonces sería engorroso incluir todas ellas en una de las cláusulas previas. Para evitar esto, es posible especificar que hará OpenMP cuando no se especifica nada sobre una variable, i.e. un comportamiento por defecto. Por ejemplo:

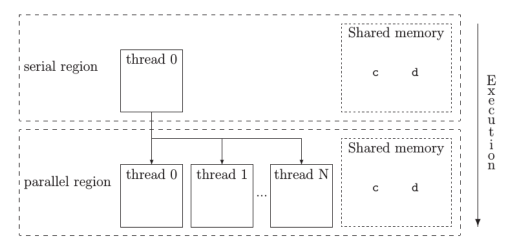


Figura 2.5: Representación gráfica de la cláusula SHARED. Fuente: [Her02].

indica que todas las variables excepto "a" van a ser privadas, mientras que "a" será compartida por todos los hilos dentro del alcance de la región paralela. Si no se especifica ninguna cláusula DEFAULT, el comportamiento por defecto es como si DEFAULT(SHARED) fuera especificado. Como veremos en el Capítulo 3 de este trabajo de tesis, esto puede variar en implementaciones y debe ser investigado más a fondo. A las opciones PRIVATE y SHARED se le agrega una tercera: NONE. Especificando DEFAULT(NONE) requiere que cada variable en el alcance de la directiva debe ser explícitamente listada en una de las cláusulas PRIVATE o SHARED al principio del alcance de la directiva (exceptuando variables declaradas THREADPRIVATE o los contadores de los bucles).

2.6.4.4. FIRSTPRIVATE(lista)

Como se mencionó previamente, las variables privadas tienen un valor indefinido al comienzo del alcance de un par de directivas de inicio y cierre. Pero a veces es de interés que esas variables locales tengan el valor de la variable original antes de la directiva de inicio. Esto se consigue incluyendo la variable en una cláusula FIRSTPRIVATE:

```
a = 2
b = 1
!$OMP PARALLEL PRIVATE(a) FIRSTPRIVATE(b)
```

En este ejemplo, la variable "a" tiene un valor indefinido al inicio de la región paralela, mientras que "b" tiene el valor especificado en la región serial precedente, es decir "b = 1". Podemos ver este ejemplo en la Fig. 2.6.

Al incluir la variable en una cláusula FIRSTPRIVATE al inicio del alcance de una directiva toma automáticamente el estatus de PRIVATE en dicho alcance y no es necesario incluirla en una cláusula PRIVATE explícitamente. Al igual que con las variables PRIVATE debe tenerse en cuenta el costo de la operación desde el punto de vista computacional, al realizarse una copia de la variable y transferir la información almacenada a la nueva variable.

2.6.5. Otras Construcciones y Cláusulas

Existen más construcciones de trabajo compartido, de sincronización y de ambiente de datos, y más cláusulas en OpenMP, las cuales exceden el alcance de este trabajo de tesis y que pueden ser consultadas en el estándar OpenMP [Ope13] o en [Her02].

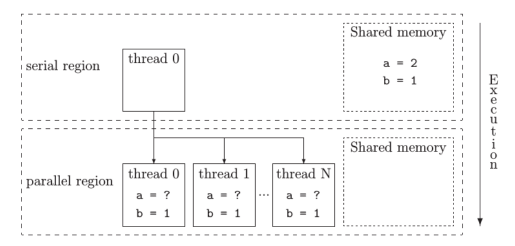


Figura 2.6: Representación gráfica de las cláusulas PRIVATE y FIRSTPRIVATE.

Fuente: [Her02]

2.7. Proceso de optimización

Dependiendo del propósito de una aplicación y de la forma cómo será utilizada, suelen considerarse tres principios de optimización del desempeño [GS01]

- Resolver el problema más rápidamente
- Resolver un problema más grande en el mismo tiempo
- Resolver el mismo problema en el mismo tiempo, pero utilizando una cantidad menor de recursos del sistema

En aplicaciones de HPC, obtener resultados más rápidamente es crucial para los usuarios. Por ejemplo, para un ingeniero, representa una diferencia considerable poder repetir una simulación en el transcurso de una noche en lugar de esperar varios días para que la simulación termine. El tiempo ganado puede ser aprovechado para modificar el diseño, correr experimentos de mayor tamaño, resolver problemas con conjuntos de datos más grandes, u obtener resultados más precisos. Por otro lado, cuando el tamaño del problema y el tiempo de ejecución se mantengan constantes, una aplicación optimizada consumirá menos recursos para completar su ejecución [GS01].

El proceso de optimización tiene algunas etapas fundamentales: desarrollo de la aplicación, optimización serial, y optimización paralela. La primera etapa abarca el diseño, programación y consideraciones de portabilidad de la aplicación, es decir, elección de algoritmos y estructuras de datos para resolver el problema. En el caso de este trabajo de tesis, esa etapa fue llevada a cabo por el autor de la aplicación en que basamos nuestro estudio. Las etapas de optimización serial y optimización paralela son parte de este trabajo de tesis. En la Fig. 2.7, podemos observar las etapas del proceso de optimización.

Una decisión importante para el proceso de optimización es contemplar en qué plataforma o conjunto de ellas se implementará la aplicación. Esta decisión incluye seleccionar sistema operativo y arquitectura de ejecución. La optimización será más focalizada mientras más puntuales sean las decisiones tomadas, limitando el rango de plataformas en las cuales el programa puede ejecutarse [GS01]. Una vez que el programa produzca resultados correctos, estará listo para ser optimizado. Se seleccionarán un conjunto de casos de test para validar que el programa continúe arrojando resultados correctos y se los utilizará repetidamente en el transcurso de la optimización.

También se debe seleccionar un conjunto de casos para llevar a cabo pruebas de tiempo. Puede ser necesario que este conjunto sea diferente a los utilizados para validar el programa.

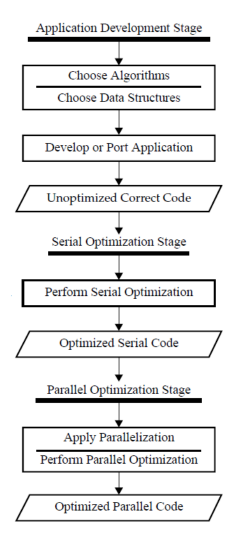


Figura 2.7: Etapas de Optimización y Desarrollo de una Aplicación. Fuente: [GS01].

Los casos de test para el cronometraje de tiempo podrían ser varios benchmarks que representen adecuadamente el uso del programa. Se utilizarán estos benchmarks para medir el nivel de desempeño base, de manera de disponer de datos fiables para utilizar más tarde en las comparaciones de código optimizado y código original. De esta manera, se puede medir el efecto de la optimización.

2.7.1. Optimización Serial

La Optimización Serial es un proceso iterativo que involucra medir repetidamente un programa seguido por la optimización de sus partes críticas de rendimiento. La Fig. 2.8 resume las tareas de optimización y da un diagrama de flujo simplificado para el proceso de optimización serial.

Una vez que se obtienen las mediciones de rendimiento base, se inicia la optimización mediante la compilación de todo el programa con opciones seguras. Lo siguiente sería enlazar librerías optimizadas. (Este enlace es una manera sencilla de llevar implementaciones altamente optimizadas de operaciones estándar en un programa) Luego de esto se debe verificar que los resultados preservan la correctitud del programa. Este paso incluye verificar que el programa realiza llamadas a las APIs adecuadas en las librerías optimizadas. Además, es recomendable que sea medido el desempeño del programa para verificar que es lo que ha mejorado.

El siguiente paso es identificar partes de desempeño críticas en el código. El perfilado (pro-

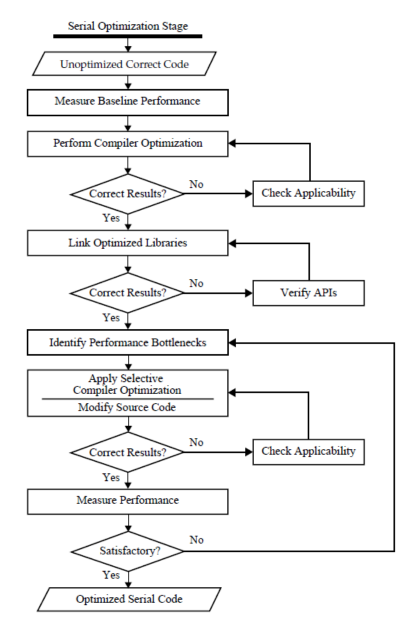


Figura 2.8: Proceso de Optimización Serial. Fuente: [GS01].

filing) del código fuente puede ser usado para determinar cuales partes del código son las que toman más tiempo para ejecutarse. Las partes identificadas son excelentes objetivos para enfocar el esfuerzo de optimización, y las mejoras resultantes de desempeño pueden ser significativas. Otra técnica muy útil para identificar estas partes de código críticas es el monitoreo de la actividad del sistema y el uso de los recursos del sistema [GS01].

2.7.1.1. Metodología de medición

Al trabajar en optimizar la performance de una aplicación, es esencial usar varias herramientas y técnicas que sugieran qué partes del programa necesitan ser optimizadas, comparar el desempeño antes y luego de la optimización y mostrar que tan eficientes han sido los recursos del sistema utilizados por el código optimizado [GS01].

El primer paso en el proceso de afinación de la aplicación es cuantificar su desempeño. Este

paso es alcanzado usualmente estableciendo un desempeño base y fijando expectativas apropiadas de cuanta mejora en el desempeño es razonable alcanzar. Para programas científicos, las métricas de mayor interés son usualmente el tiempo reloj (tiempo de respuesta) de un solo trabajo y aquellos que relacionan el desempeño de la aplicación a picos teóricos de desempeño de la CPU [GS01]. A través de benchmarks es que podemos realizar análisis de la performance de la aplicación. Una guía importante a seguir es que las mediciones deben ser reproducibles dentro de un rango de tolerancia esperado. Establecido esto se definen las siguientes reglas generales:

- Seleccionar cuidadosamente los conjuntos de datos a utilizar. Deben representar adecuadamente el uso de la aplicación.
- Al igual que en las mediciones en otros campos de la ingeniería, la incertidumbre también se aplica a las mediciones de desempeño de programas de computadora. El simple hecho de tratar de medir un programa se entromete en su ejecución y posiblemente lo afecta de manera incierta.
- Siempre que sea posible, ejecutar los benchmarks desde un sistema de archivos tipo tmpfs (/tmp) o algún sistema de archivos montado localmente. Ejecutar una aplicación desde un sistema de archivos montado por red introduce efectos de red irreproducibles en el tiempo de ejecución.
- Actividades de paginado e intercambio a disco deben ser monitoreadas mientras se ejecuta el benchmark, ya que éstas pueden desvirtuar completamente la medición.
- Las mediciones de "respuesta del programa" deben ser desempeñadas en una manera dedicada, sin otros programas o aplicaciones ejecutándose.
- Las características del sistema deben ser registradas y guardadas.

2.7.1.2. Herramientas de medición

Antes de analizar el desempeño de la aplicación, se debe identificar los parámetros que deben ser medidos y elegir herramientas acordes a las mediciones. Las herramientas de medición de desempeño pueden ser divididas en tres grupos [GS01] basados en su función:

- Herramientas de temporizador, que miden el tiempo utilizado por un programa de usuario o sus partes. Pueden ser herramientas de línea de comando o funciones dentro del programa.
- Herramientas de perfilado, que utilizan resultados de tiempo para identificar las partes de mayor utilización de una aplicación.
- Herramientas de monitoreo, que miden la utilización de varios recursos del sistema para identificar "cuellos de botella" que ocurren durante la ejecución.

En este trabajo utilizamos herramientas pertenecientes a los tres grupos descritos, tanto para el análisis de la aplicación en el Capítulo 3 como para las mediciones de tiempo y el monitoreo de recursos en el Capítulo 4.

Existen otras formas de categorizar estas herramientas, como puede ser basados en los requerimientos para su uso (herramientas que operan con binarios optimizados, o que requieren insertarse en el código fuente, etc), o incluso dividirlas en dos grupos:

- Herramientas de medición de desempeño serial.
- Herramientas de medición de desempeño paralelo.

2.7.1.3. Herramientas de medición de tiempo

El paso fundamental para evaluar comparativamente y poner a punto el desempeño de un programa, es medir con precisión la cantidad de tiempo utilizado ejecutando el código. Generalmente uno está interesado en el tiempo total utilizado para correr un programa, así como en el tiempo utilizado en porciones del programa. Para medir el programa completo es necesario usar herramientas que midan con precisión el tiempo transcurrido desde el comienzo de la ejecución del mismo. En GNU/Linux utilizamos la herramienta time para dicho propósito. La forma de utilizar time es ejecutarlo desde una terminal de GNU/Linux, pasando como parámetro el comando que debe medir tal cual como el comando es ejecutado normalmente. Por ejemplo:

```
$ time find / -name ''syslog''
```

El comando siendo medido realiza su ejecución normalmente. En la Fig. 2.9 podemos ver un ejemplo de ejecución con *time*. Al finalizar la ejecución, el comando *time* muestra por salida estándar tres valores:

- "real": el tiempo real transcurrido entre el inicio y la finalización de la ejecución.
- "user": el tiempo de usuario del procesador.
- "sys": el tiempo de sistema del procesador.

Figura 2.9: Ejemplo de ejecución del comando time.

2.7.1.4. Herramientas de perfilado de programa

El perfilado muestra cuales funciones son las más costosas en las ejecuciones de una aplicación. Es necesario utilizar para la medición casos de test representativos y múltiples, de manera de obtener resultados significativos. En GNU/Linux se cuenta con la herramienta gprof para realizar perfilado de aplicaciones. Para utilizarla, un programa debe estar compilado con la opción "-pg". Luego se ejecuta el programa una vez y genera un archivo llamado gmon.out en el directorio de ejecución el cual es utilizado por el comando gprof para generar el reporte de perfilado para esa ejecución. La sintaxis de gprof es:

```
$ gprof programa_ejecutable> [<ruta_a_gmon.out>]
```

Si no se le pasa la ruta donde está ubicado gmon.out, por defecto utiliza el directorio desde donde es invocado gprof. Un ejemplo de este proceso puede verse a continuación:

```
$ gfortran -pg foo.for -o foo
$ foo
$ gprof foo
```

La salida de *gprof* es por salida estándar y bastante extensa, por lo cual es aconsejable redireccionarla a un archivo. Consta de tres partes: la primera parte lista las funciones ordenadas de acuerdo al tiempo que consumen, junto con sus descendientes (tiempo inclusivo). La segunda parte lista el tiempo exclusivo para las funciones (tiempo empleado ejecutando la función) junto con los porcentajes de tiempo total de ejecución y número de llamadas. La última parte da un índice de todas las llamadas realizadas en la ejecución.

A partir de la información suministrada por *gprof* se analizan las distintas funciones de la aplicación para buscar las candidatas a ser optimizadas, ya sea serial o paralelamente.

2.7.2. Optimización Paralela

Luego de que la aplicación está optimizada para procesamiento serial, su tiempo de ejecución puede ser reducido aún más permitiendo que se ejecute en varios procesadores. Las técnicas más usadas comúnmente para paralelización son el uso explícito de hilos, el uso de directivas al compilador y el pasaje de mensajes [GS01]. En la Fig. 2.10 se ve ilustrado el proceso de optimización paralela.

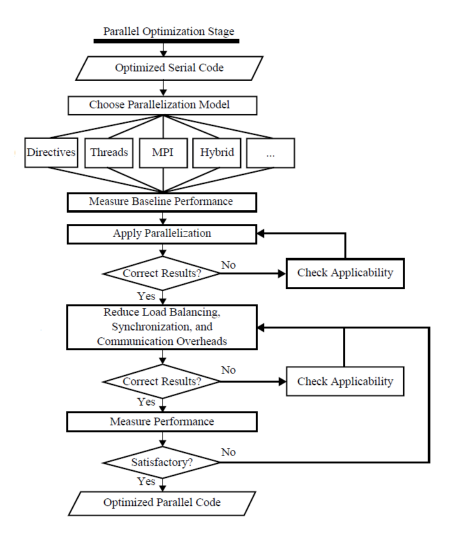


Figura 2.10: Proceso de Optimización Paralela. Fuente: [GS01].

El primer paso es elegir un modelo, identificar que partes del programa deben ser paralelizadas y determinar cómo dividir la carga de trabajo computacional entre los diferentes procesadores. Dividir la carga de trabajo computacional es crucial para el desempeño, ya que determina los

gastos generales de comunicación, sincronización y de desequilibrios de carga resultantes en un programa paralelizado. Generalmente, una división de trabajo de "nivel grueso" es recomendada debido a que minimiza la comunicación entre las tareas paralelas, pero en algunos casos, un enfoque de este tipo lleva a un balanceo de carga muy pobre; un nivel más fino en la división de la carga de trabajo puede llevar a un mejor balanceo de carga y desempeño de la aplicación.

Luego de seleccionado un modelo de paralelización e implementado, lo siguiente es optimizar su desempeño. Similar a la optimización serial, este proceso es iterativo e involucra mediciones repetidas seguidas de aplicar una o más técnicas de optimización para mejorar el desempeño del programa. Las aplicaciones paralelas, sin importar el modelo utilizado, necesitan que exista comunicación entre los procesos o hilos concurrentes. Se debe tener cuidado de minimizar los gastos extras en comunicación y asegurar una sincronización eficiente en la implementación; también se debe minimizar el desequilibrio de cargas entre las tareas paralelas, ya que esto degrada la escalabilidad del programa. También es necesario considerar temas como migración y programación de procesos, y coherencia de cache. Las librerías del compilador pueden ser utilizadas para implementar versiones paralelas de funciones usadas comúnmente, tanto en aplicaciones multihilos como multiproceso.

Los cuellos de botella de un programa paralelo pueden ser muy diferentes de los presentes en una versión secuencial del mismo programa. Además de gastos extra específicos de la paralelización, las porciones lineales (o secuenciales) de un programa paralelo pueden limitar severamente la ganancia de velocidad de la paralelización. En tales situaciones , hay que prestar atención a esas porciones secuenciales para mejorar el desempeño total de la aplicación paralela. Por ejemplo, consideremos la solución directa de N ecuaciones lineales. El costo computacional escala en el orden de $O(N^3)$ en la etapa de descomposición de la matriz y en el orden de $O(N^2)$ en la etapa de sustitución inversa. En consecuencia, la etapa de sustitución inversa apenas se nota en el programa secuencial, y el desarrollador paralelizando el programa justificadamente se enfoca en la etapa de descomposición de la matriz. Posiblemente, como resultado del trabajo de paralelización, la etapa de descomposición de la matriz se vuelve más eficiente que la etapa de sustitución inversa. El desempeño total y velocidad del programa de resolución directa ahora está limitado por el desempeño de la etapa de sustitución inversa. Para mejorar aún más el desempeño, la etapa de sustitución inversa debería convertirse en el foco de optimización y posiblemente un trabajo de paralelización [GS01].

Capítulo 3

Paralelización de una aplicación Fortran

3.1. Introducción

En los capítulos anteriores presentamos la problemática por la cual surge la idea y la necesidad de paralelizar una aplicación, así como las herramientas a utilizar, en nuestro caso OpenMP bajo Fortran. La elección del lenguaje Fortran se debe a que el usuario de la aplicación utilizada es también su programador, de manera que, para hacer el cambio lo más transparente posible, se decide no alterar este aspecto del programa.

Con Fortran como base, y teniendo en cuenta la estructura del programa con un análisis inicial del mismo, debido a las características de programa estructurado, monolítico y no modularizado, se elige orientar la solución a aplicar concurrencia en un entorno de Memoria Compartida y habilitar la ejecución paralela en un equipo multiprocesador.

La aplicación bajo estudio utiliza archivos de datos en disco para guardar resultados, tanto parciales como finales. Esta actividad de entrada/salida introduce importantes demoras en el tiempo de respuesta que necesitamos considerar. En este capítulo describimos el proceso seguido para la optimización del código Fortran en lo relacionado con el manejo de los archivos. Esta primera fase de optimización permitirá la paralelización de segmentos de código.

También realizamos un análisis del perfil de ejecución de la aplicación, con una herramienta de perfilado que permitirá identificar qué subrutinas son las que más tiempo consumen y cuáles son las más indicadas para aplicar la paralelización.

Por último se presenta el análisis de como se aplica OpenMP a las partes seleccionadas de la aplicación. Explicaremos por qué han sido seleccionadas ciertas construcciones específicas del código y las razones de modificar algunas estructuras de control para hacer más eficiente la utilización de la memoria y de la CPU.

3.2. Análisis de la aplicación

Como se explicó en la sección 2.7, se debe determinar la plataforma en que debería ejecutarse la aplicación, estableciendo versión de sistema operativo y arquitectura. La aplicación recibida fue utilizada por su programador en arquitectura x86 de 32 bits, bajo sistema operativo GNU/Linux, específicamente con la distribución CentOS.

En el trabajo de tesis lo primero fue obtener resultados base de ejecuciones de la aplicación bajo ese entorno, a fin de tener una referencia para la comparación de resultados. El autor de la aplicación indicó que la misma es completamente determinista, con lo cual la aplicación, con los mismos datos de entrada provistos, arroja los mismos resultados en todas las ejecuciones. Junto con la aplicación se proveyeron dos conjuntos de resultados correctos para dos tamaños de problema, con los cuales es posible verificar la correctitud de la aplicación.

Para llevar a cabo el trabajo se seleccionó como base la distribución de GNU/Linux, Slackware versión de 64 bits, la cual se utilizó sin agregar componentes o paquetes extras, ni efectuar ninguna compilación especial. Se verificó que la aplicación entregada por el usuario compilara correctamente sin ninguna modificación en esta plataforma y que se obtuvieran, para los datos de entrada, los mismos resultados que en su entorno original.

Como se vio en el capítulo anterior, lo primero antes de optimizar es tener una aplicación que produzca resultados correctos. Para esta tesis se contó con una aplicación ya depurada y funcionando correctamente, así que se pasó a la parte de optimización, donde se deben seleccionar previamente los casos de test para validar que la optimización sigue produciendo resultados correctos.

Como se indicó previamente, se contó con dos conjuntos de resultados provistos por el autor de la aplicación que fueron los casos de test. Estos conjuntos se identifican, y diferencian, por dos parámetros, nr y no que definen, respectivamente, la cantidad total de palas y de nodos sobre los cuales se va a realizar la simulación. Con estos parámetros se definen los casos de test, con valores iguales para ambos datos: nr = 50 y no = 50 en el primer caso de test, nr = 80 y no = 80 en el segundo caso.

Estos valores también definen variables globales comunes de la aplicación denominadas maxir y maxio que se establecen a los valores nr+1 y no+1 respectivamente. Los valores están codificados directamente en la aplicación y no se utiliza ningún tipo de constante simbólica que los defina, algo que sería más adecuado para su tratamiento y para tener un código más limpio; esto no se modificó y se mantuvo el tratamiento original de los valores para alterar lo menos posible el código.

Por el mismo motivo, tampoco se modificó la obtención de los valores de entrada para las simulaciones a partir de un archivo de texto.

3.2.1. Análisis de perfilado

Como paso preliminar de la optimización se realizó el análisis de la aplicación con la herramienta de perfilado *gprof*, para poder identificar los principales puntos de consumo de tiempo previo a la optimización serial y luego de realizada. De esta forma se buscó seleccionar una o varias subrutinas para la paralelización y observar si el comportamiento de la aplicación con la optimización serial cambia o se mantiene.

Los datos obtenidos mediante gprof en esta etapa muestran que la subrutina estela es la que consume el mayor porcentaje, 74,05 % del tiempo de ejecución de la aplicación. Le sigue la subrutina solgauss con un 18,68 %. Estos datos se pueden observar en la Fig. 3.1.

Con estos resultados se pudo inferir en esta primer revisión que estas dos subrutinas son las candidatas a ser optimizadas con procesamiento paralelo, especialmente *estela*.

Para las pruebas se utilizaron dos computadoras de escritorio distintas, ambas de arquitectura multiprocesador. El primer equipo posee un procesador AMD Phenom II con 4 núcleos y 4 GB de memoria RAM. El segundo equipo consta de un procesador Intel Core i3 con 2 núcleos con SMT [EEL⁺97] (cada núcleo con 2 hilos de ejecución) y 6 Gb de RAM. Las especificaciones completas son provistas en el Capítulo 4 donde se analizan los resultados obtenidos.

La salida de la Fig. 3.1 fue obtenida en el primer equipo. Se realizó el mismo análisis de perfilado sobre el segundo equipo, y se observó que la mayor porción del tiempo sigue siendo consumida por la subrutina estela seguida por solgauss casi en los mismos porcentajes, 76,21 % y 15,96 % respectivamente. Esto se puede observar en la Fig. 3.2.

A esta altura del trabajo se contaba con "código correcto no optimizado" (*Unoptimized Correct Code*) [GS01], de modo que, siguiendo las etapas del proceso de optimización (ilustradas en la Fig. 2.7) visto en el capítulo 2, se procedió a efectuar una optimización serial para obtener código optimizado. Luego de esto se podrá pasar a la etapa de "Optimización Paralela", donde se aplicará paralelización al código para obtener justamente código paralelo optimizado.

Flat profile:

0.00

Flat profile:

432.61

0.00

Each sa	mple count	s as 0.01	l seconds.			
% C	umulative	self		self	total	
time	seconds	seconds	calls	s/call	s/call	name
74.05	320.32	320.32	10	32.03	32.03	estela_
18.68	401.10	80.78	1	80.78	80.78	solgauss_
4.59	420.95	19.85	248750000	0.00	0.00	segmento
1.82	428.84	7.89	10	0.79	2.77	anillo_
0.41	430.60	1.76	10	0.18	0.18	veloc_
0.37	432.19	1.59	10	0.16	0.16	coefin
0.06	432.45	0.26	1	0.26	81.04	circulac
0.03	432.58	0.13	50899	0.00	0.00	radloc_
0.00	432.60	0.02	1	0.02	0.15	geomest
0.00	432.61	0.01	1	0.01	0.01	coord3d
0.00	432.61	0.00	8	0.00	0.00	puntosl
0.00	432.61	0.00	2	0.00	0.00	ploteol
0.00	432.61	0.00	2	0.00	0.00	ploteo2
0.00	432.61	0.00	2	0.00	0.00	presion2
0.00	432.61	0.00	1	0.00	432.61	MAIN
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	cargas
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	circo
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	gammas
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	hilo_
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	input
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	palas
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	panel
0.00	432.61	0.00	1	0.00	0.00	presion1_
0.00	400 61	0.00		0.00	0.00	

Figura 3.1: Salida de *gprof* en el primer equipo.

1

0.00

0.00 velsuper

_						
Each sa	mple count	s as 0.01	l seconds.			
% c	umulative	self		self	total	
time	seconds	seconds	calls	s/call	s/call	name
76.21	349.62	349.62	10	34.96	34.96	estela
15.96	422.85	73.22	1	73.22	73.22	solgauss
5.11	446.27	23.42	248750000	0.00	0.00	segmento
1.81	454.57	8.30	10	0.83	3.17	anillo
0.50	456.85	2.28	10	0.23	0.23	coefin
0.34	458.40	1.55	10	0.16	0.16	veloc _
0.05	458.63	0.23	1	0.23	73.45	circulac
0.03	458.77	0.14	50899	0.00	0.00	radloc
0.00	458.78	0.01	1	0.01	0.01	gammas
0.00	458.79	0.01	1	0.01	0.15	geomest
0.00	458.80	0.01	1	0.01	0.01	velsuper
0.00	458.80	0.00	8	0.00	0.00	puntos1 -
0.00	458.80	0.00	2	0.00	0.00	ploteol_
0.00	458.80	0.00	2	0.00	0.00	ploteo2
0.00	458.80	0.00	2	0.00	0.00	presion2
0.00	458.80	0.00	1	0.00	458.80	MAIN
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	cargas
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	circo
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	coord3d
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	hilo
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	input
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	palas_
0.00	458.80	0.00	1	0.00	0.00	panel
0.00	450 00	0.00	1	0.00	0.00	nrogion1

Figura 3.2: Salida de *gprof* en el segundo equipo.

En las siguientes secciones se verá cómo se realizaron estas dos etapas del proceso para obtener culminar con la aplicación de estudio en versión optimizada paralelamente.

3.2.2. Perfilado de aplicación para el problema de tamaño 80x80

Se realizó un nuevo análisis de perfilado con la herramienta *gprof* sobre la aplicación adaptada al problema de tamaño T80x80, para determinar si el tamaño del problema afecta el comportamiento de las subrutinas.

Luego de compilar la aplicación con la opción "-pg" activada, se la corrió una vez para obtener el archivo gmon.out de salida. Con esto se generó la información del perfilado, el cual indicó que la subrutina estela es la que más porcentaje del tiempo se ejecuta seguida de solgauss, pero esta

vez los porcentajes representaron una diferencia mayor a la que se observó para la versión de tamaño T50x50 en diferentes equipos. En la Fig. 3.3 se puede observar que *estela* se ejecuta 46,42% del tiempo mientras que *solgauss* ahora consume un 43,09%, esto es mucho más que el 18,68% en el primer equipo o el 15,96% en el segundo obtenido por *solgauss* para la versión de tamaño T50x50.

Este cambio que se produce en los porcentajes de tiempo del perfilado al agrandar el tamaño del problema, puede tener impacto en los tiempos de la aplicación al ser paralelizada. Esto se analizará en el Capítulo 4.

Flat p	rofile:					
	ample count		l seconds.			
%	cumulative	self		self	total	
time				Ks/call	Ks/call	name
	1506.18		10	0.15		estela_
43.09			1	1.40	1.40	solgauss_
4.86			1633280000	0.0	0.0	
4.85	3219.27	157.30	10	0.02	0.03	anillo_
0.43		13.97	10	0.00	0.00	coefin_
0.28	3242.32	9.08	10	0.00	0.00	veloc_
0.05	3243.87	1.55	1	0.00	1.40	circulac_
0.02	3244.45	0.58	80839	0.00	0.00	radloc
0.00	3244.48	0.03	2	0.00	0.00	ploteo1_
0.00	3244.50	0.02	8	0.00	0.00	puntos1_
0.00	3244.51	0.01	1	0.00	0.00	cargas_
0.00	3244.52	0.01	1	0.00	0.00	geomest
0.00	3244.53	0.01	1 2 2	0.00	0.00	panel
0.00	3244.53	0.00	2	0.00	0.00	ploteo2_
0.00	3244.53	0.00	2	0.00	0.00	presion2
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	3.24	MAIN
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	circo_
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	coord3d
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	qammas
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	hilo
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	input_
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	palas_
0.00	3244.53	0.00	1	0.00	0.00	presion1
0.00		0.00	1	0.00	0.00	velsuper_
						,

Figura 3.3: Salida de *qprof*. Aplicación para problema de tamaño T80x80.

3.3. Optimización Serial del código Fortran

La optimización serial es "un proceso iterativo que involucra medir repetidamente un programa seguido de optimizar sus porciones críticas" [GS01]. Obtenidas las mediciones iniciales de ejecución de la aplicación, se procedió con la optimización serial. En el trabajo de tesis las opciones que se utilizarán para la compilación serán únicamente las referidas a la infraestructura de programación paralela de OpenMP.

Por lo demás, la aplicación no hace uso de ninguna otra biblioteca que no se cuente entre las que utiliza regularmente el compilador. Como buscamos observar el impacto de optimizar serialmente el código y aplicar paralelización, no se utilizan bibliotecas que pudieran optimizar otras partes del programa.

3.3.1. Análisis del acceso a datos de la aplicación

Al analizar los resultados de ejecución de la aplicación, se observó que genera gran cantidad de archivos en disco, tanto de texto como binarios (temporales). En el directorio de la aplicación figuraron 34 archivos de extensión TXT, 9 archivos PLT, 5 archivos OUT y 8 archivos TMP (temporales). A éstos se suman el archivo fuente invisidos2fin.for, el ejecutable invisidosExe, el archivo con los datos de entrada entvis2f.in, y el que se utilizó para almacenar los datos de gprof, invisidosExegprof. En la Fig. 3.4 se puede observar el listado del directorio de ejecución.

Los tamaños de la mayoría de los archivos fue desde 8 KB hasta 2 MB, pero los archivos temporales alcanzaron un tamaño de varios megabytes (se observan algunos del orden de los cientos de megabytes). Esto evidencia que una ejecución de la aplicación intercambia un volumen significativo de datos entre la aplicación y el sistema de archivos.

h4ndr3s@gondo	h4ndr3s@gondolin:~/pruebas/oldone\\$ ls				
alfa.txt	cp2.txt	integ1.txt	vel02int.txt		
arco.txt	cpei.plt	integ2.txt	vel02pvn.txt		
cindg.tmp	cpei.txt	invisidos2fin.for	vel capae. txt		
circo.txt	cr.txt	invisidosExe*	velcapai.txt		
cix1.tmp	entvis2f.in	invisidosExegprof	velindad.plt		
cix2.tmp	estel1.txt	palas.plt	velindad.txt		
ciy1.tmp	estel2.txt	palest.plt	velpotad.txt		
ciy2.tmp	estel3.txt	panel.plt	velresad.plt		
ciz1.tmp	fuerza.plt	panel.txt	veltotal.txt		
ciz2.tmp	fzas.txt	pres.plt	velxyz.txt		
co.txt	gama.txt	salida2.out	vix.txt		
coefg.tmp	gdifo.out	subr.out	viy.txt		
coefp.txt	gdifr.out	vector.plt	viz.txt		
coord.txt	gmon.out	vel01ext.txt	vn.txt		
cp075c.txt	go.out	vel01int.txt			
cp1.txt	gr.out	vel02ext.txt			

Figura 3.4: Listado del directorio luego de la ejecución del programa

Con el fin de localizar las subrutinas mas adecuadas para la optimización, se relevó la relación entre cada archivo y las subrutinas que lo acceden, indicando las operaciones realizadas: escritura, lectura/escritura, rewind. De este relevamiento se obtuvo la lista de archivos que únicamente son escritos en disco, y los que son además leídos, por cada subrutina. La relación de archivos y subrutinas se muestra en la tabla 3.1.

Fortran ofrece los archivos regulares, o archivos externos soportados en disco (External Files), pero también los archivos internos (Internal Files), que son cadenas de caracteres o arreglos de cadenas de caracteres, localizados en memoria principal. Los archivos internos se manejan con las mismas funciones que los archivos externos, y la única restricción para su uso es la cantidad de memoria virtual del sistema. Como la latencia de los accesos a disco magnético es, normalmente, al menos cinco órdenes de magnitud mayor que la de los accesos a memoria principal [Gre13], al cambiar la definición de los archivos en disco a archivos internos (siempre que la restricción de tamaño del sistema de memoria virtual lo permita) se consigue una mejora de desempeño de la aplicación, sin ninguna modificación importante al código ni al comportamiento del programa.

3.3.2. Optimización por adaptación de archivos externos a internos

La primera decisión tomada para la optimización del código es reducir el impacto de los accesos a archivos en disco que son leídos y además escritos por la aplicación. No se efectuó ninguna modificación sobre los archivos que son únicamente escritos por las subrutinas, con cuatro excepciones: la escritura de los archivos integ1.txt e integ2.txt en la subrutina estela, retrasada hasta el final de la misma, y los archivos salida2.out, que guarda resultados de la ejecución a medida que avanza, y subr.out, que recoge lo mostrado en salida estándar. Estos archivos se decidió guardarlos en objetos de tipo Archivo Interno (Internal File) de Fortran y su escritura se demoró hasta la finalización del programa. La elección de no pasar más archivos a archivos internos es para evitar un incremento elevado en la cantidad de memoria utilizada por la aplicación.

Un caso especial es el archivo interno *outstd* que lleva lo impreso en salida estándar dentro de algunas subrutinas (*estela*, *geomest*, etc), y es mostrado por pantalla al retornar dichas subrutinas al programa principal.

Luego, todo archivo externo que sea escrito y leído durante la ejecución de la aplicación fue mantenido por un archivo interno. La única modificación necesaria al código es el cambio de las referencias a los archivos en las sentencias "write", "read" y "rewind". En la Fig. 3.5 se muestra un ejemplo de código previo a ser modificado, y en la Fig. 3.6 el código con la modificación.

Archivos	Subrutina	Operación
cpei.plt, cpei.txt	presion2	write only
palest.plt	palas, geomest	write only
palas.plt, alfa.txt, coord.txt	palas	write only
panel.plt, panel.txt	panel	write only
pres.plt, cp075c.txt, coefp.txt,	presion1	write only
$\mathrm{cp1.txt},\mathrm{cp2.txt}$		
velxyz.txt, velpotad.txt, velindad.txt		
${\tt velcapae.txt,velcapai.txt,vix.txt}$	veloc	write only
${ m viy.txt,\ viz.txt}$		
estel1.txt, estel2.txt, estel3.txt	geomest	write only
${ m gama.txt}$	circulac	write only
gama.txt	gammas	read only
$veltotal.txt,\ vel01ext.txt,\ vel01int.txt$	velsuper	write only
vel02ext.txt,vel02int.txt,vel02pvn.txt		
${\it velresad.plt}$	ploteo2	write only
${ m arco.txt}$	circulac	write only
arco.txt	circo	read only
fzas.txt, fuerza.plt, vector.plt	cargas	write only
${\rm coefg.tmp},$	circulac	write y rewind
${\rm cindg.tmp}$	solgauss	read y rewind
$\operatorname{cix} 1.\operatorname{tmp},$	anillo	write y rewind
${\rm ciy 1.tmp},$	coefin	read y rewind
${ m ciz}1.{ m tmp}$	-	-
${ m cix2.tmp},$	coefin	write y rewind
$\mathrm{ciy}2.\mathrm{tmp},$	circulac	read y rewind
${ m ciz}2.{ m tmp}$	veloc	read y rewind
	input	write only
${ m salida 2.out}$	cargas	write only
	anillo	write only
	veloc	write only

Tabla 3.1: Relación archivos y subrutinas de la aplicación

Como se ve, se reemplazó el archivo subr.out representado por el identificador de unidad 15 por el archivo interno denominado subrout.

Como se ha dicho, el archivo externo *subr.out* pasa a ser manejado como un archivo interno, que como se ve en la declaración de la Fig. 3.6, es un arreglo de 500 cadenas de 60 caracteres como máximo. La variable *nsubr* mantiene la posición en el archivo interno a ser escrita, y el argumento "1" en los comandos write es un formato de escritura definido dentro del programa. En el Anexo A se explican los formatos. En la tabla 3.2 se ve cómo quedan las equivalencias de los archivos externos y su correspondiente cambio a archivo interno.

El proceso se realizó primero en la subrutina estela, buscando mejorar sus tiempos al convertir el manejo de los archivos integ1.txt e integ2.txt en archivos internos, retrasando la escritura en disco de los datos hasta el final de la subrutina. Lo primero que se observó luego de esta modificación es un comprensible incremento del uso de memoria de la aplicación, pasando de utilizar entre 200 MB y 202 MB, originalmente, sin aplicar ninguna modificación, a utilizar 205 MB con la modificación indicada en el tratamiento de los archivos. Es un cambio en principio poco significativo, pero con las modificaciones sucesivas se vio el impacto en la utilización de

Figura 3.6: Ejemplo de código modificado para utilizar archivo interno

memoria.

De acuerdo a la tabla de funciones y archivos, y al análisis efectuado mediante gprof, se procedió a modificar las subrutinas solgauss y circulac que son las que leen y escriben, respectivamente, los archivos temporales, que consumen la mayor cantidad de espacio en disco de los utilizados por la aplicación. Antes de realizar el cambio directamente, se analizó qué estructura sería la más adecuada para alojar los resultados, ya que los archivos temporales eran binarios sin formato, que transportaban valores calculados de una subrutina a otra.

Se seleccionaron primero los archivos coefg.tmp y cindg.tmp (definidos como units 40 y 41 respectivamente al principio de la aplicación original) ya que eran los de menor tamaño de todos los archivos temporales. Como observamos en la tabla 3.1, los archivos mencionados son escritos en la subrutina circulac y leídos en solgauss.

La subrutina circulac, indica en sus comentarios que realiza el cálculo de la circulación asociada a la estela y a cada anillo vorticoso. Está dividida en tres partes, siendo la primer parte la que realiza la escritura de los archivos coefg.tmp y cindg.tmp, y donde para estos cálculos lee los archivos temporales cix2.tmp, ciy2.tmp y ciz2.tmp, los cuales no son modificados en esta etapa. La segunda parte realiza la resolución de un sistema de npa*npa ecuaciones algebraicas y lo hace llamando a la subrutina solgauss que veremos a continuación. En la tercer parte con los resultados obtenidos se calculan otros valores que se escriben en otros archivos de resultados.

Como la subrutina circulac es la que crea los archivos coefg.tmp y cindg.tmp se analizó en el código de la misma las estructuras de control utilizadas para generar dichos archivos.

En la porción de código que genera el archivo cindg.tmp, el bucle externo controlado por un do 1 realiza el equivalente a npan iteraciones, con lo cual se pudo concluir que el archivo determinado por la unidad 41 o cindg.tmp, deducido el número de unidad a partir de un WRITE(41) en la estructura de control, almacena un total de npan resultados. El bucle interno controlado por un do 2 realiza npan*npan iteraciones, por lo tanto el archivo determinado por la unidad 40 (WRITE(40)), i.e. coefg.tmp, almacena npan*npan resultados.

Analizado esto se define que los tamaños de los archivos internos para dichos archivos serán de *npan* y *npan* * *npan*. Luego se observa que las variables *coefg* y *cindg* que almacenan los resultados para escribir en los archivos no están tipificadas explícitamente en el código, con lo cual observamos en el bloque common de toda la aplicación (repetido en cada subrutina) que se realiza la siguiente declaración:

```
implicit real*8 (a-h,o-z)
```

Esto indica que cualquier variable no tipificada definida en el código cuyo nombre comience con una letra entre los rangos indicados (a-h y o-z) será declarada, implícitamente, como real * 8,

Archivo en Disco	archivo interno
integ1.txt	integ1
integ2.txt	integ2
salida2.out	salida2out
subr.out	subrout
gama.txt	gamastr
circo.txt	circostr
coefg.tmp	$\operatorname{coefgtmp}$
cindg.tmp	cindgtmp
cix1.tmp	cix1tmp
ciy1.tmp	ciy1tmp
ciz1.tmp	ciz1tmp
cix2.tmp	cix2tmp
ciy2.tmp	ciy2tmp
${ m ciz2.tmp}$	${ m ciz2tmp}$
<pre><salida estándar=""></salida></pre>	outstd

Tabla 3.2: Equivalencias Archivo en Disco a Archivo Interno.

por lo cual se deduce que coefg y cindg son de tipo REAL * 8. Con esto determinado se declaran archivos internos de tipo REAL * 8 de tamaños npan y NPAN * NPAN para reemplazar a cindg.tmp y coefg.tmp respectivamente:

```
real*8 cindgtmp(npan),coefgtmp(npan*npan)
```

Se define *cindgtmp* el archivo interno para *cindg.tmp* y *coefgtmp* el archivo interno para *coefg.tmp*. Luego se procedió a reemplazar las escrituras de los archivos binarios en disco con los archivos internos de la siguiente manera, donde existían las siguientes operaciones de escritura:

```
write(40)coefg
write(41)cindg
```

se reemplazó con el siguiente código:

```
coefgtmp(incoefg) = coefg
cindgtmp(npa) = cindg
```

respectivamente.

La variable incoefg es utilizada para marcar la posición en el archivo interno coefgtmp, de npan*npan elementos, por cada vez que entramos en el bucle interior. Al ser un arreglo de una dimensión (igual al archivo binario que reemplaza) que es escrito en un bucle interno, es necesario tener guardada la última posición accedida por cada iteración del bucle externo, de manera que cada nuevo ingreso al bucle interno continue de la siguiente posición libre. Para el archivo interno cindgtmp que reemplaza a cindg.tmp, con utilizar la variable npa es suficiente, ya que solo se accede en el bucle externo y dicha variable lleva exactamente la posición en el arreglo por cada iteración (es la variable de control del bucle).

En el siguiente extracto de código observamos las estructuras DO mencionadas que aparecen al principio de circulac [Pra07]:

```
do 1 npa=1, npan
```

```
do 2 nv =1,npan
[...]
coefg= sumbcx*vnx(npa)+sumbcy*vny(npa)+sumbcz*vnz(npa)
write(40)coefg
2 continue
[...]
cindg= (-1.)*(vtgx(npa,1)*vnx(npa)+vtgy(npa,1)*vny(npa)+
& UU*vnz(npa))
write(41)cindg
1 continue
```

Como se explico, la segunda parte de *circulac* llama a la subrutina *solgauss*, y previamente se indicó que los archivos *cindg.tmp* y *coefgtmp* que son reemplazados se escriben por la primer subrutina y se leen en la segunda. En *solgauss* el cambio es simple, se tienen dos bucles anidados que iteran de la misma manera que en *circulac*, sólo que leen los datos almacenados en los archivos temporales en lugar de escribirlos. Luego de esto hacen REWIND de los archivos para que queden disponibles para lectura al principio de los mismos. A continuación se puede ver la parte del código original mencionada que pertenece a *solgauss*.

```
m=npan+1

do 1 i=1,npan
    do 2 j=1,npan
    read(40)cfg
    coefg(i,j)=cfg

2 continue
    read(41)cig
    coefg(i,m)=cig

1 continue

rewind(40)
    rewind(41)
```

Aquí se leen ambos archivos para armar una matriz con la variable denominada coefg, la cual tiene npan filas y npan+1 columnas. Lo que se realiza es que en cada fila se almacena en los primeros npan valores, o primeras npan columnas, los datos obtenidos de coefg.tmp, y en último lugar, columna npan+1, el dato obtenido de cindq.tmp.

Para permitir que *solgauss* pueda trabajar con el cambio que se realizó, es necesario que reciba de alguna manera las referencias a los archivos internos. Esto lo conseguimos pasando por parámetro los mismos.

La definición de la subrutina en el código original es la siguiente:

```
subroutine solgauss(npan,gama)
...
```

El código modificado quedó de esta forma:

```
subroutine solgauss(npan,gama,tmpcoefg,tmpcindg)
...
real*8 tmpcoefg(mxro*mxro),tmpcindg(mxro)
```

Aquí *tmpcoefg* y *tmpcindg* son los nombres con los que identifica la subrutina a los archivos internos y se agregan como parámetros. Ambos arreglos deben ser declarados explícitamente en la sección correspondiente dentro de la subrutina y con el mismo tipo que poseen los archivos definidos en *circulac*. La variable *mxro* es igual a *npan*.

Luego de que solgauss conoce la existencia de los archivos internos necesarios, se modificaron los bucles de control para que los utilicen.

El código visto previamente de solgauss quedó de la siguiente manera:

```
m = npan + 1
   incfg=1
   do 1 i=1, npan
   do 2 j=1, npan
   !read(40)cfg
   incfg = ((i-1)*npan) + j
   cfg=tmpcoefg(incfg)
   coefg(i,j)=cfg
   incfg=incfg+1
2 continue
   !read(41)cig
   cig=tmpcindg(i)
   coefg(i,m)=cig
1 continue
   !rewind(40)
   ! rewind (41)
```

Como se indicó, el cambio no es complicado. Lo primero que se hizo fue la inclusión de una variable de control incfg inicializada en 1 con la cual se mantiene la posición desde la cual debe leerse tmpcoefg la próxima vez que se ingresa al bucle de control; luego se cambiaron las sentencias READ de los archivos de texto en disco, por el acceso a los archivos internos en memoria, utilizando una variable auxiliar extra para leer el dato y luego ingresarlo en la matriz coefg. La variable auxiliar se utilizó para evitar errores aleatorios, que pueden ser encontrados al utilizar una asignación directa del archivo interno tmpcoefg a la matriz coefg. Al igual que en el código original, la posición del archivo interno tmpcindg puede ser llevada utilizando la variable de control del bucle, en este caso i.

Estos cambios y ajustes para el recambio de archivos de texto por archivos internos (arreglos en memoria) se realizó por cada uno de los archivos indicados en la tabla 3.2.

En su mayor parte los cambios fueron simples y consistieron en modificar unas pocas líneas de código, como por ejemplo las que mantienen los archivos subr.out y salida2.out para postergar la escritura en disco de dichos archivos. Esos archivos internos son subrout y salida2out respectivamente, para los cuales se agregó la siguiente definición en el bloque COMMON:

```
character salida2out(102)*95, subrout(500)*60
```

Y luego al ser utilizados se debe llevar junto con ellos un contador que mantenga la posición siguiente para escribir, al cual se llamó nsubr para subrout:

```
write(subrout(nsubr),1)
nsubr=nsubr+1
```

y nsld2 para salida2out:

```
write(salida2out(nsld2),21)indice,ncapa
write(salida2out(nsld2+1),'(a1)') ""
nsld2=nsld2+2
```

En estos ejemplos, el número ubicado en el comando WRITE al lado del archivo interno es una etiqueta de formato A. La cantidad de elementos de estos arreglos se corresponde con la cantidad

de líneas que genera el archivo en disco.

En el resto del código el tratamiento de estos archivos se realizó de manera similar, variando solamente de acuerdo a qué datos deben ser escritos en el mismo, como se observó en los archivos internos que vimos previamente, los que reemplazan a *coefg.tmp* y *cindg.tmp*.

Un caso especial son los archivos internos cix1tmp, cix2tmp, ciy1tmp, ciy2tmp, ciz1tmp y ciz2tmp, para los cuales sus homónimos archivos en disco (cix1.tmp, cix2.tmp, y así sucesivamente) son definidos en el programa original como UNFORMATTED, i.e., sin formato, con lo cual se generan archivos en disco de tipo binario. Para obtener el mismo comportamiento en los archivos internos se tuvo cuidado de escribir en ellos sin dar formato a lo ingresado, i.e., los valores ingresan tal cual son generados por el programa. A continuación vemos un ejemplo con cix1tmp.

El código para escribir los valores en el programa original es el siguiente:

```
do 114 npa=1,npan
do 113 nv=1,npan

write(42)cix(npa,nv)

...

113 continue
114 continue
```

La apertura del archivo cix1.tmp le asigna al principio del programa la unidad 42 para referencia posterior en el programa y de ahí el descriptor utilizado por el WRITE, mientras que la matriz cix es generada por cálculos previos. Al asignar directamente y no dar un formato a utilizar en el comando WRITE, se están escribiendo los valores "crudos" para ser almacenados.

El código en el programa optimizado quedó de la siguiente manera:

```
common ... cix1tmp(maxro*maxro), ...
kon=1
do 114 npa=1,npan
do 113 nv=1,npan

cix1tmp(kon)=cix(npa,nv)
...
kon=kon+1

113 continue
114 continue
```

Aquí se realizó primero la definición del archivo interno *cix1tmp*, y no se define un tipo por defecto, por lo que, como se explicó en párrafos anteriores, tomó el tipo implícito REAL*8 definido en el bloque COMMON de cada subrutina.

El tamaño del archivo interno, MAXRO * MAXRO, es definido por el mismo bucle que lo genera, que itera desde 1 a npan dentro de otro bucle que itera la misma cantidad de veces, i.e., genera npan*npan elementos en cix1tmp. La variable maxro definida en el bloque COMMON y con valor previamente asignado es equivalente a npan, y maxro es preferida a ésta ya que en el bloque de definición, npan aún no tiene asignado un valor.

Por último la variable kon oficia de contador de posiciones para el archivo interno.

Luego de igual manera modificamos el código donde el archivo interno es leído por su equivalente interno.

El código original es:

```
read(42)cinfx
```

Utilizando un archivo interno queda:

cinfx=cix1tmp(kon)

Donde nuevamente la variable kon lleva la posición dentro del archivo interno.

De igual manera son manejados los demás archivos externos binarios como archivos internos, los cuales mantienen la información necesaria en memoria y no en disco. El tiempo de lectura y escritura de dichos archivos decrece considerablemente, pasando de tiempos de acceso medidos en milisegundos para un disco rígido, a tiempos de acceso en nanosegundos para la memoria RAM.

Obviamente esto trae aparejado una necesidad mayor de memoria RAM para el proceso, ya que ésta debe ser capaz de contener la totalidad de los datos temporales que antes se contenían en disco, creciendo dicha necesidad proporcionalmente con el tamaño del problema calculado. Por ello se puede conjeturar que es posible que ante un tamaño suficientemente grande del problema, su cálculo no sea viable en ciertos equipos, como los utilizados por equipos de investigación con bajo presupuesto. Se pone a consideración este tema en el Capítulo 5.

Por los motivos recién indicados, en el trabajo de optimización se decidió no pasar la totalidad de los archivos externos a archivos internos y no diferir su escritura al final de la ejecución del programa, sino que se seleccionaron los más críticos a efectos del cálculo: aquellos que eran escritos y leídos durante la ejecución del programa, y manteniendo como archivos externos todos aquellos de lectura exclusiva o escritura exclusiva.

En la tabla 3.3 se enumeran los archivos que se decidió manejar mediante un archivo interno y el motivo de dicha decisión:

Archivo en Disco	Archivo Interno	Motivo del Cambio
integ1.txt	integ1	Mejorar tiempo de subr. estela
integ2.txt	integ2	Mejorar tiempo de subr. estela
salida2.out	salida2out	Diferir escritura
subr.out	subrout	Diferir escritura
gama.txt	gamastr	Diferir escritura
circo.txt	circostr	Diferir escritura
coefg.tmp	$\operatorname{coefgtmp}$	Evitar escrituras y lecturas de disco
cindg.tmp	cindgtmp	Evitar escrituras y lecturas de disco
cix1.tmp	cix1tmp	Evitar escrituras y lecturas de disco
ciy1.tmp	ciy1tmp	Evitar escrituras y lecturas de disco
ciz1.tmp	${ m ciz1tmp}$	Evitar escrituras y lecturas de disco
cix2.tmp	cix2tmp	Evitar escrituras y lecturas de disco
ciy2.tmp	${ m ciy2tmp}$	Evitar escrituras y lecturas de disco
ciz2.tmp	${ m ciz2tmp}$	Evitar escrituras y lecturas de disco
<pre><salida estándar=""></salida></pre>	outstd	Diferir salida estándar de algunas subrutinas

Tabla 3.3: Decisiones para cambio de Archivo en Disco a Archivo Interno.

3.3.3. Efecto de la optimización serial

Una vez realizados los cambios indicados, se verificó que los resultados de esta nueva versión de la aplicación sean correctos. Para ello se compararon los archivos de salida de la aplicación original con los generados por la nueva versión de la aplicación, verificando que produzcan la misma salida. Al ser archivos de texto esto puede ser realizado con aplicaciones como diff o

Flat profile:

vimdiff¹, los cuales permiten verificar que ambos archivos tienen el mismo contenido o no.

Se comprobó que el programa, con las modificaciones de la optimización serial, continúa siendo determinista. La versión optimizada en el primer equipo muestra el perfil de ejecución de la Fig. 3.7.

	ample count:		seconds.			
	cumulative	self		self	total	
time	seconds			s/call	s/call	
74.72	328.14	328.14	10	32.81	32.81	estela_
18.72	410.36	82.22	1	82.22	82.22	solgauss_
4.30	429.24	18.88	248750000	0.00	0.00	segmento_
1.85	437.36	8.12	10	0.81	2.70	anillo_
0.21	438.30	0.94	10	0.09	0.09	coefin_
0.15	438.94	0.64	10	0.06	0.06	veloc_
0.03	439.05	0.11	1	0.11	82.33	circulac_
0.02	439.14	0.09	50899	0.00	0.00	radloc_
0.00	439.15	0.01	1	0.01	0.01	cargas_
0.00	439.16	0.01	1	0.01	0.01	coord3d
0.00	439.16	0.00	8	0.00	0.00	puntosl
0.00	439.16	0.00	2	0.00	0.00	ploteol
0.00	439.16	0.00	2	0.00	0.00	ploteo2
0.00	439.16	0.00	2	0.00	0.00	presion2
0.00	439.16	0.00	1	0.00	439.16	MAIN
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	circo
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	gammas
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.09	geomest
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	hilo
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	input
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	palas
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	panel
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	presionl
0.00	439.16	0.00	1	0.00	0.00	velsuper
						_

Figura 3.7: Resultado de *qprof* en el código optimizado serialmente.

Como se vio en la sección 3.2.1, de acuerdo al resultado de la herramienta gprof, el código candidato para ser optimizado en ese momento era principalmente la subrutina estela, seguida de solgauss. Si se compila la aplicación nuevamente con el profiler de GNU (gprof), pero con la optimización de archivos internos realizada, obtenemos que la subrutina estela sigue siendo la de mayor peso en la ejecución, seguida de solgauss, incluso en porcentajes bastante aproximados a los obtenidos para el programa original.

Aunque en el Capítulo 4 se realizará un examen exhaustivo de las etapas de la optimización, esta primera etapa ya ha dado resultados tangibles a simple vista. En la tabla 3.4 vemos en el primer equipo la reducción efectiva de tiempos correspondiente a la optimización serial realizada.

	Original	Optimizado	Tiempo Mejorado
Tiempo Total	21 min 48 s	16 min 2 s	5 min 46 s
Tiempo CPU en estela (gprof)	$5 \min 20 s$	5 min 28 s	-8 s
Tiempo CPU en solgauss (gprof)	1 min 20 s	1 min 22 s	-2 s
Tiempo restante (E/S, llamadas al siste-	15 min 8 s	9 min 12 s	5 min 56 s
ma, etc.)			

Tabla 3.4: Comparación de tiempos: Original vs Optimizado serialmente en primer equipo.

La tabla 3.4 muestra que el primer paso de optimización ha reducido el tiempo total de ejecución de la aplicación en 5 min 46 s, i.e., un 26.44 %.

En la tabla también se puede observar que la mejora en el rendimiento viene dada por la optimización de la E/S realizada por el programa. En la tabla se puede ver el tiempo total de ejecución y los tiempos de CPU de acuerdo al perfilado de las subrutinas estela y solgauss, y el

¹Para una referencia de los comandos en GNU/Linux ver su manual: "man diff" o "man vimdiff".

tiempo restante es la diferencia entre el total y los resultados de las subrutinas. Se puede observar de esto que la mayor reducción de tiempo se obtiene en el tiempo restante, donde se incluye toda la E/S del programa, i.e., la parte optimizada hasta el momento.

3.4. Optimización Paralela para Multiprocesamiento

Con el primer paso de optimización realizado es posible llevar a cabo la optimización paralela del código con el modelo de programación paralela seleccionado.

3.4.1. Análisis de la subrutina estela

En la definición de la subrutina estela, el código documentado del programa indica que ésta realiza el "cálculo de los coeficientes de influencia de los hilos libres". Los cálculos realizados dentro de la subrutina son numerosos y complejos, por lo cual utilizaremos un pseudocódigo para poder observar los puntos más importantes dentro de la subrutina que pueden ser candidatos a ser paralelizados. En la Fig. 3.8 aparece el pseudocódigo anotado de la subrutina estela.

Analizando el pseudocódigo se puede observar que la subrutina tiene partes bien diferenciadas. Un inicio, estableciendo valores iniciales y cálculos parciales, y luego un bloque conformado por dos bucles principales; dentro de ellos es donde se encuentran las estructuras que pueden ser paralelizadas.

El bucle inicial calcula los datos en fx, fy, fz, denom y dista; luego calcula términos pares e impares, y finaliza con el denominado cálculo de coeficientes de la estela x,y,z.

El cálculo de coeficientes parece ser el más complejo de los puntos indicados, pero si observamos en la Fig. 3.8, sólo se ejecuta en una llamada a estela. El programa principal llama a estela en todas sus etapas pero este cálculo solo se ejecuta cuando la variable indice tiene valor 1. Dicha variable indice es global al programa y controla las etapas por las que pasa, toma valores de 1 a 10 y no repite los valores.

Por otra parte, el cálculo de coeficientes se hace sobre los valores valx, valy y valz, realizando sobre ellos una sumatoria, con lo cual se crea una dependencia de datos entre el cálculo de un valor y los cálculos previos, ya que para obtener el valor de valx en un momento, es necesario el valor previo de valx. Si se realiza una paralelización del código se tendría un problema en los límites de los distintos hilos.

Por ejemplo, al dividir los datos en porciones de 100 elementos, el hilo que calcula los valores 101 a 200 de un bucle necesita conocer el valor de la sumatoria en el valor 100 para poder iniciar con valores correctos su cálculo, y dicho valor 100 puede no existir aún en el momento en que se lo necesita (porque el hilo encargado de su cálculo puede no haber finalizado o siquiera iniciado).

En el cálculo de los términos pares e impares se presenta el mismo problema de dependencia de datos que aparece en el cálculo de coeficientes. Cuando calculamos, por ejemplo six, necesitamos conocer el valor previo de six en ese momento.

Existen técnicas y formas de transformar el código que permiten en algunos casos poder reprogramar una porción del mismo para que pueda ser paralelizable a pesar de tener esta dependencia de dato. Debido al potencial gran cambio necesario en el código para subsanar el problema de la dependencia, y para respetar el requisito de no modificar el código en formas que puedan volverlo ilegible para el usuario, es que no se avanzó sobre estas áreas de la subrutina. La solución a este problema se pone a consideración en el Capítulo 5.

Luego de descartar estos puntos como las zonas a paralelizar en la subrutina estela se seleccionó el bucle de la Fig. 3.8 que genera los arreglos fx, fy, fz, denom y dista (lineas 17 a 19), ya que cada valor generado de estos arreglos no depende de otros previos dentro de los arreglos.

```
subrutina estela()
2
         definición de variables globales y constantes;
3
4
             Do de i=1 a 2500
5
6
             Do de j=1 a 51
                      ciex(i,j) = 0
                      ciey(i,j) = 0
9
                       ciez(i,j) = 0
10
              end do
11
              end do
12
              %cálculos parciales?
              ib = 1
13
14
         Do de ir=1 a 2500
15
         Do de npa=1 a 51
16
              Do de ik=1 a 2001
                       genera fx(ik), fy(ik), fz(ik), dista(ik), denom(ik)
18
              end do
19
20
21
         # sumatoria de términos impares six, siy, siz
22
              six, siy, siz = 0
              Do de ik=2 a 2000
23
                       six = six + fx(ik)/denom(ik)
24
                       siy = siy + fy(ik)/denom(ik)
siz = siz + fz(ik)/denom(ik)
25
26
                       ik = ik +2
27
28
              end do
         # sumatoria de términos pares spx, spy, spz
29
30
              spx, spy, spz = 0
31
              Do de ik=3 a 2000
                      spx = spx + fx(ik)/denom(ik)
32
                       spy = spy + fy(ik)/denom(ik)
33
                       spz = spz + fz(ik)/denom(ik)
34
                       ik = ik +2
35
              end do
             calculo ciex(ir,npa), ciey(ir,npa), ciez(ir,npa)
if (indice = 1) and (ib = 1) then ## se ejecuta solo en la primer etapa
37
38
              # calculo coeficientes de la estela x, y, z
39
                       if (i = nr) and (j = nr/2) then
40
41
                       # calculo para i=50 y j=25
                       # nr depende del tamaño del problema,
42
43
                       \# en este caso el tamaño es 50
44
                               inicializa valx, valy, valz
                               Do de ik=1 a 2001
45
46
                                        escribe archivo integ1.txt con varios valores incluyendo
                                             valx, valy, valz
                                         if (ik =/= 2001) then
47
                                                 const=1
48
                                                 if (ik == 2000) then
49
50
                                                          const = 0.5
                                                  valx = valx + fx(ik+1)/denom(ik+1)*otros valores
52
                                                  valy = valy + fy(ik+1)/denom(ik+1)*otros valores
53
                                                  valz = valz + fz(ik+1)/denom(ik+1)*otros valores
54
                                         else
55
56
                                                  escribe integ1.txt con varios valores sin valx,
                                                     valy, valz
57
                                                  pero con ciex,ciey,ciez(i,j)
                                         endif
58
                       else
59
                                if (i = nr/2) and (j = nr+1) then
60
                                # Luego (si no entró en el anterior if) el calculo es para i = 25
61
                                     y j=51
62
                                        Repite mismo trabajo pero escribiendo integ2.txt
                               endif
63
                       endif
64
              endif
         end do
66
67
         end do
68
         end
```

Figura 3.8: Pseudocódigo de la subrutina estela.

3.4.2. Optimización con OpenMP de subrutina estela

Seleccionado el bucle a paralelizar se llevó a cabo un análisis de los datos que intervienen para poder realizar una optimización correcta. Se realizaron varias pruebas para definir las directivas OpenMP correctas, quedando definido un conjunto de datos que debe ser compartido por cada hilo lanzado por OpenMP y ciertas variables que deben ser privadas de cada uno de ellos.

El bloque de código seleccionado para optimizar es el siguiente (ha sido abreviado):

```
do 3 ik=1,kult

fx(ik)=[calculo con valores de varias matrices]

fy(ik)=[calculo con valores de varias matrices]

fz(ik)=[calculo con valores de varias matrices]

fz(ik)=(-1.)*fz(ik)

dist2=[calculo con valores de varias matrices]

dista(ik)=dsqrt(dist2)

denom(ik)=dista(ik)**3

3 continue
```

Este es el primer bucle interno de dos iteraciones mayores que incluyen más cálculos con otras estructuras, las cuales dependen de los resultados obtenidos en este primer bucle.

Se calculan tres arreglos llamados fx, fy y fz, una variable dist2, y dos arreglos más basados en el valor de dist2, llamados dista y denom.

Los cálculos de los tres primeros arreglos y del valor dist2 dependen de varios otros arreglos ya calculados previamente, y que la subrutina obtiene por el área de datos común con el resto de partes del programa Fortran, además de utilizar funciones propias del lenguaje.

En un primer análisis del bloque de código se observó una posible dependencia de datos en las líneas 5 y 8 del código anterior. En la primera, el cálculo de FZ(IK) depende de sí mismo y en la segunda el valor de DENOM(IK) depende del valor de DISTA(IK) que depende de DIST2. Si bien es posible que no surgieran problemas con estos valores, para evitar resultados inesperados, se decidió analizar el código y modificar, si fuera necesario para evitar la dependencia, siempre que el cambio no fuera significativo, como reescribir la estructura de control completa o varias líneas con nuevas instrucciones.

No existe dependencia de datos en la línea 5 por lo cual no fue necesario modificar nada. Solo se agregó al final de la linea 4 la multiplicación por -1 que se realiza en la linea 5. No hay dependencia de datos ya que el valor de FZ(IK) es interno del hilo que lo calcula. La línea 4 quedó de la siguiente manera:

```
fz(ik)=([cálculo con valores de varias matrices])*(-1.)
```

En el caso de la línea 8, el análisis es distinto. La dependencia se encuentra en el valor de DIST2) el cual es calculado en la linea 6.

Enfrentamos la indeterminación del valor de dist2, y cómo afecta a cada bloque paralelo cuando realicemos la optimización con OpenMP, ya que todos los hilos comparten la variable dist2 y la porción de código entre el cálculo de dist2 y su utilización se convierte en una región crítica. Esto se puede resolver llevando un control de la variable en el bloque declarativo de OpenMP con una clausula PRIVATE como veremos más adelante.

Se puede entender mejor la dependencia de datos y la necesidad de controlar ciertas variables en los bloques paralelizados al observar un problema importante que surgió durante el trabajo de tesis, el cual incluso no estaba a simple vista.

Al realizar la optimización paralela los resultados del programa eran distintos a los de la ejecución normal. Los resultados deben ser iguales, dado que el programa es completamente determinista, por lo cual se buscaron muchas formas diferentes con directivas de OpenMP de controlar la ejecución de los hilos en este bloque seleccionado para optimización, para que los

datos no se contaminaran, pero siempre se arribaba al mismo resultado erróneo.

El problema se encontró en otra porción de código que parecía bastante simple de paralelizar y sin necesidad de control alguno. Al iniciar, la subrutina estela utiliza dos estructuras DO anidadas que inicializan con valor 0 tres arreglos (ciex, ciey y ciez), por lo cual con una estructura OMP PARALLEL DO de OpenMP debería bastar para paralelizar el cálculo y obtener una mejora en el desempeño.

El problema surgió porque la inicialización a 0 se realiza a través de una variable llamada cero definida en otra parte del código con el valor 0. Al lanzarse los hilos de OpenMP dicha variable pasó a tener un valor indeterminado para cada hilo, trayendo consigo datos espurios a los cálculos siguientes donde los arreglos intervienen. Al comentar las directivas OpenMP que encerraban dichos bloques do los resultados del programa volvieron a ser correctos.

Si bien el comportamiento por defecto de OpenMP es compartir entre todos los hilos las variables en memoria del programa principal, no ocurrió en este caso con la variable cero. El problema se puede rastrear a la definición de la constante cero, la cual es definida en la subrutina input pero nunca es incorporada al bloque COMMON de Fortran. De esta manera al iniciarse la región paralela de OpenMP el valor pasa a estar indefinido.

Continuando con el trabajo, con las modificaciones indicadas el bucle ya estaba en condiciones de ser paralelizado con OpenMP.

Lo primero que se realizó es indicar el comienzo de la región paralela y su final:

```
!$OMP PARALLEL
[bucle paralelizado]
!$OMP END PARALLEL
```

Luego se agregaron las directivas para indicar que la región paralela debía ser una estructura DO:

```
!$OMP PARALLEL
!$OMP DO

[bucle paralelizado]

!$OMP END DO
!$OMP END PARALLEL
```

Al realizar estos cambios en el código para el bloque indicado, se consiguió una gran mejora en el tiempo empleado, pero los resultados aún no eran correctos. Teniendo en cuenta esto se tuvo que considerar qué variables son compartidas por los distintos hilos del proceso y cuál es su alcance, para evitar discrepancias en los resultados.

En el bloque de código se observó que para realizar el cálculo de los arreglos son necesarios varios otros arreglos y variables, los que ya poseen valores previos. Además utiliza las variables de control ir y npa de los bloques do exteriores donde está anidado el bloque de código, utilizadas para recorrer los arreglos indicados en la Fig. 3.8. Podemos ver esto en la tabla 3.5.

El primer interrogante era saber si los datos se deben compartir entre todos los hilos o deben ser privados. Si se ven todos los arreglos y variables externos que se utilizan para el cálculo, los hilos deben compartir su valor; si los definiéramos como PRIVATE su valor sería indefinido para cada hilo, y si fuera como FIRSTPRIVATE aun cuando los valores fueran correctos, la cantidad de recursos necesarios para la ejecución se multiplicaría por la cantidad de hilos que estuvieran en ejecución, ya que cada uno tendría una copia de cada variable.

Además se observó que los arreglos modificados dentro del bloque son escritos por cada hilo, pero cada hilo accede a las posiciones definidas por la variable de control del bloque DO que estamos paralelizando, ik, la cual tendrá un valor para cada hilo específico; por ejemplo si se

Tipo Variable	Variables
	pcx, pcy, pcz
arreglos	xe, ye, ze
	re, fi
Variable float	c0
Variables de control	ir, npa

Tabla 3.5: Variables necesarias para el código paralelizado.

divide un DO de 100 iteraciones en 2 hilos, la variable de control ik tendrá valor inicial de 0 para un hilo y 50 para el otro.

Esto nos lleva a que los arreglos modificados dentro del bloque también puedan ser compartidos por todos los hilos, ya que sólo son accedidos indexados por la variable ik, la cual, como se indicó, será distinta para cada hilo, con lo cual cada uno accederá a modificar posiciones de los arreglos distintas.

Por todo esto, se concluyo que la gran mayoría de arreglos y variables son compartidas por todos los hilos, y la dependencia de datos entre éstos no existe (los arreglos escritos no son leídos, los arreglos y variables leídas no son modificadas), con lo cual definimos en la instrucción OpenMP de inicio del bloque paralelo como DEFAULT(SHARED) para todas las variables utilizadas dentro. Si bien éste es el comportamiento por defecto que asume el estándar OpenMP, se lo dejó declarado explícitamente, no sólo por legibilidad, sino para evitar que una implementación particular de OpenMP de un compilador genere resultados incorrectos, por ejemplo como ocurre con la variable *cero*, problema que se explicó previamente en esta misma sección. Se definió entonces el bloque de código paralelo de la siguiente manera:

```
!$OMP PARALLEL DEFAULT(SHARED)
!$OMP DO

[bucle paralelizado]
!$OMP END DO
!$OMP END PARALLEL
```

Con esta definición tenemos que todas las variables (arreglos y variables comunes) serán compartidas por todos los hilos.

En un siguiente nivel de análisis, se vio que hay variables que necesitan definirse privadas de cada hilo, principalmente la variable dist2 que es calculada dentro de cada hilo en cada una de las iteraciones. Si fuera una variable compartida, todos los hilos escribirían en ella en orden impredecible, llevando a resultados erróneos. Por ejemplo, si el hilo 1 calcula la variable dist2 en una iteración, luego escribe el valor de DISTA(IK) con dist2; en ese momento el hilo 4 calcula y escribe dist2. Cuando el hilo 1 va a escribir el valor de DENOM(IK), dist2 ya tiene un valor completamente distinto al que había calculado el hilo 1 previamente. Por esto se declaró a dist2 como PRIVATE.

Para evitar una indeterminación en los datos se decidió declarar las variables de control *ir* y *npa*, y la variable *ncapa* como FIRSTPRIVATE, de manera que sean privadas de cada hilo y tengan desde el principio su valor original. El código resultante es el siguiente:

```
!$OMP PARALLEL DEFAULT(SHARED)
!$OMP DO FIRSTPRIVATE(ir,npa,ncapa) PRIVATE(dist2)
[bucle paralelizado]
```

!\$OMP END DO !\$OMP END PARALLEL

Luego de estos cambios, la ejecución del nuevo código dio resultados correctos. Nuevamente se compararon con diff o vimdiff los archivos de salida de la aplicación original con la nueva versión para verificar el determinismo de la misma. De esta manera se paralelizó parte del bloque de código que más tiempo consumía de toda la aplicación.

En el Capítulo 4 se comparan los tiempos obtenidos para cada una de las versiones de la aplicación, y se muestran soluciones a pequeños contratiempos encontrados.

Capítulo 4

Resultados experimentales

4.1. Introducción

En este capítulo se presentan los resultados obtenidos en cada etapa de la optimización, especialmente la mejora en el rendimiento de la aplicación, así como la utilización de recursos. Se mostrará también el estado del sistema durante las distintas ejecuciones de la aplicación.

Debido a que la optimización se realizó en varios pasos se mostrarán los resultados iniciales, parciales y finales del proceso. De esta manera es posible ver el impacto de cada parte de la optimización en el código heredado. Como indica [GG+03] la optimización previa del código serial es necesaria para evitar efectos indeseados en las mediciones, y puede representar un factor de aceleración de la aplicación de entre 2X y 5X, es decir, dos a cinco veces más rápido. La aplicación fue modificada lo menos posible en el proceso de optimización por lo cual no se alcanza toda la mejora posible en una recodificación, pero como se explicó anteriormente, se trató de hacer los cambios lo mas transparente posibles al usuario y creador de la aplicación. El código de la aplicación objeto de estudio de esta tesis fue recibido junto con los resultados generados para dos conjuntos de datos de entrada, uno para un problema definido de una paleta dividida en 50 lineas de 50 paneles, que, como indicamos en el Capítulo 1, llamaremos T50x50, y otra para uno de 80 lineas de 80 paneles, que llamaremos T80x80, siendo estos valores definidos en un archivo que sirve de entrada de datos para la aplicación.

Para este trabajo de tesis se eligió trabajar principalmente con el conjunto de datos resultante del caso de cantidad de paneles T50x50, sin embargo se presentan observaciones obtenidas de una prueba en uno de los equipos para el caso de tamaño T80x80. El usuario y creador de la aplicación indicó que la ejecución de la aplicación para el tamaño T50x50 demoraba en el orden de horas de ejecución. El problema para el tamaño T80x80 se dejaba ejecutando de un día para el otro. Como se explicó anteriormente, no hay datos de las ejecuciones del usuario, por lo cual se toman ejecuciones del código original en las arquitecturas de prueba para referencia.

Por último, se decidió comparar la mejora en rendimiento entre la versión original y la versión optimizada paralelamente, ya que la versión original es la utilizada por el autor de la aplicación y sobre la cual surge la necesidad de realizar la modernización y optimización propuesta en esta tesis.

4.2. Arquitecturas de prueba

Las pruebas se llevaron a cabo en dos equipos para obtener resultados que permitieran realizar una mejor evaluación del proceso de optimización. Las computadoras utilizadas fueron una PC y una Notebook, ambas multiprocesador y con arquitectura de 64 bits. A continuación la descripción de los equipos:

• Equipo 1 (PC Clon):

- Procesador AMD Phenom II x4 955 x86 64
 - o 4 núcleos reales.
 - o Frecuencia máxima de 3.2 Ghz.
 - Release date: Abril del 2009.
- Mother ASUS M4A785TD-V EVO
- 4 GB RAM DDR3 1333Mhz.
- HD SATA II 3Gbps.
- USB 2.0 (480 Mbps)
- Equipo 2 (Notebook):
 - Procesador Intel Core i3-370M x86 64
 - \circ 2 núcleos reales + 2 hilos por núcleo.
 - o Frecuencia máxima de 2.4 Ghz
 - o Release date: Junio del 2010.
 - Mother Dell 0PJTXT-A11.
 - 6 GB RAM DDR3 1333Mhz.
 - HD SATA II 3Gbps.
 - USB 2.0 (480 Mbps)

Nos referiremos en adelante al primer equipo como PC1 y al segundo equipo como PC2. Se utilizó una versión Live USB de Slackware Linux como sistema operativo para las pruebas. Como disco de almacenamiento sobre el que corría la aplicación se utilizó un Flash Drive USB, en el cual se crearon los archivos durante la ejecución.

Una nota sobre la arquitectura del procesador de PC2. En este caso el procesador tiene dos núcleos, pero al ofrecer dos hilos de control por núcleo, el sistema operativo los ve como si tuviera disponibles cuatro núcleos. El procesador luego distribuye los recursos disponibles sobre cada hilo de acuerdo a lo solicitado por el sistema operativo.

4.3. Mediciones

Para las mediciones de tiempo se utilizó el comando $time^1$ de manera de poder evaluar el tiempo real consumido por la aplicación en las diferentes etapas del trabajo de tesis: programa original, optimizado serialmente, optimizado paralelamente. Se mostrarán los tiempos en los equipos seleccionados para las pruebas y las mejoras en desempeño que se obtuvieron en la aplicación en cada iteración de la optimización. Para ambos equipos se realizaron mediciones para el tamaño T50x50, y para el tamaño T80x80 se utilizó el equipo PC2. Se realizaron pruebas con ambos tamaños de datos para poder determinar la escalabilidad de la solución aplicada, además de poder verificar cómo impacta en el equipo el cambio de tamaño del problema.

Para el tamaño T80x80, como se indicó en el Capítulo 3, el archivo con los datos de entrada para la ejecución de la aplicación, *entvis2f.in*, posee una única modificación con respecto al mismo archivo para T50x50, se define nr = 80 y no = 80.

Luego mediante el análisis de las diferencias entre los códigos de la versión de tamaño T50x50 contra la de T80x80, observamos que el código en los bloques *common* de Fortran indica lo siguiente:

Para el caso T50x50

¹Para una referencia del comando en GNU/Linux ver su manual: "man 1 time".

4.3. MEDICIONES 51

Para el caso T80x80

```
parameter (maxir=81, maxio=81,...
```

Como se indicó en el Capítulo 3, maxir y maxio son lo mismo que NR+1 o NO+1, lo cual sería una manera más simple de definirlo. Debido a que la definición de estos valores está fija, literalmente, en cada bloque common de todo el código, es que para las optimizaciones, serial y paralela, de la aplicación con tamaño T80x80, se debe cambiar en todo el código cada una de las definiciones de maxir y maxio.

Luego de adaptado esto se puede compilar cada versión de la aplicación para el tamaño T80x80 de la misma manera que la versión de T50x50.

También se incluyen muestras del estado de los archivos en disco luego de la ejecución del programa, el estado de la memoria y la CPU en plena ejecución del programa, para mostrar los resultados de las optimizaciones realizadas.

Para comparar los tiempos entre las versiones de la aplicación nos interesa calcular el factor de mejora del rendimiento (speed-up, rapidez, aceleración), el cual se define por la ecuación 4.1:

$$S(n) = T(1)/T(n) \tag{4.1}$$

Donde S(n) es el speed-up, T(1) es el tiempo de ejecución en un procesador y T(n) es el tiempo de ejecución en n procesadores. Para el caso de optimización serial tomaremos T(n) como el tiempo de ejecución de la nueva versión del programa. Mas información sobre este tema se puede encontrar en [Hwa93].

4.3.1. Estado inicial y primeras mediciones

Lo primero que se hizo fue compilar y ejecutar la aplicación original para calcular el tiempo inicial de referencia para el resto del trabajo, resguardando de una posible reescritura a los datos originales, que luego se utilizarán para poder verificar la correctitud de las distintas versiones del proceso de optimización. Acerca de esto, lo que se realizó fue una comparación de los resultados producidos en los archivos de salida de cada versión de la aplicación con los originales obtenidos por el usuario, verificando que sean exactamente los mismos.

En ambos equipos realizamos la compilación con el siguiente comando:

```
$ gfortran -o serial invisidos2fin.for
```

Esto crea un archivo ejecutable llamado serial. Para poder lanzar el ejecutable y verificar el tiempo se utiliza el comando:

```
$ time ./serial
```

4.3.1.1. Tiempos

En la Fig. 4.1 se puede observar el tiempo resultante calculado por el comando *time*, donde se obtiene un tiempo total de ejecución (línea "real") para el tamaño T50x50 en PC1 de 21 min 48 s y en PC2 de 22 min 56 s.

Para la versión tamaño T80x80 podemos observar también en la Fig. 4.1 que la ejecución en el equipo PC2 indica un tiempo de ejecución de 225 min 43 s, es decir 3 h 45 min 43 s. El tamaño del problema se incrementa de 2500 paneles a 6400 paneles, un incremento de factor 2.56 veces, pero el tiempo se hace exponencial, en un factor de 9.78.

```
21m48.109s
                                                   22m56.392s
real
                                           real
         19 m3 . 067 s
                                          user
                                                   20m7.858s
user
        0m29.685s
sys
                                           sys
                                                   0m32.917s
live@PC1 $
  (a) Equipo PC1 - T50x50
                                             (b) Equipo PC2 - T50x50
                              225 m43.721s
                     real
                              174m29.803s
                              3m11.953s
                     SVS
                     live@PC2 $
                        (c) Equipo PC2 - T80x80
```

Figura 4.1: Tiempos de la versión serial original.

Podemos observar que con un cambio en la arquitectura del procesador (PC1 con 4 núcleos reales, PC2 con 2 núcleos y 2 hilos de control por núcleo) se incurre en una demora de 1 min 8 s. Se tomó otra muestra con el equipo PC2 y se obtuvo un resultado similar, 23 min 1 s por lo que podríamos indicar que la diferencia persiste y se mantiene dentro de un margen de tiempo. Esta diferencia observada se debe posiblemente a la mayor velocidad del procesador en PC1 o al mayor gasto (overhead) de tiempo en la administración y comunicación de los hilos por la arquitectura SMT de PC2. También sería de interés investigar el uso de la jerarquía de memoria, especialmente de las caches, en ambos procesadores.

Como el programa es serial, siempre utilizó en su ejecución el mismo núcleo o hilo de ejecución. En la Fig. 4.2 podemos observar una captura del comando *top* en PC1, donde se puede ver la aplicación original en ejecución sobre la CPU2.

op - 18:03:42 up				
asks: 230 total,	3 running,	227 sleeping,	Ø stopped,	0 zombie
Cpu0 : 4.7 us,	3.0 sy, 0.	0 ni, 0.0 id,	91.9 wa, 0.	0 hi, 0.3 si, 0.0 st
Cpu1 : 3.7 us,	1.7 sy, 0.	0 ni, 61.7 id,	32.9 wa, 0.	0 hi, 0.0 si, 0.0 st
Cpu2 :100.0 us,	0.0 sy, 0.	0 ni, 0.0 id,	0.0 wa, 0.	0 hi, 0.0 si, 0.0 st
Cpu3 : 3.7 us,	1.7 sy, 0.	0 ni, 93.9 id,	0.0 wa, 0.	0 hi, 0.7 si, 0.0 st
iB Mem : 3784744	total, 21	2916 free, 8:	L2508 used,	2759320 buff/cache
iB Swap: 0	total.	0 free.	Ø used.	2151860 avail Mem
PID USER PR	NI VIRT	RES SHR	S %CPU %MEN	TIME+ COMMAND
2224 live 20	0 222344	160692 2840	R 100.0 4.2	0:35.99 serial
2178 live 20	0 799944	89120 65360	S 5.0 2.4	0:03.21 spectacle
1727 live 20	0 3167828	99684 68324	\$ 4.3 2.6	0:13.76 kwin x11
1486 root 20	0 221396	55296 30544	S 4.0 1.5	0:18.63 Xora

Figura 4.2: Comando top: Aplicación original en subrutina estela.

4.3.1.2. Archivos en disco

La ejecución genera para ambos tamaños de problema, T50x50 y T80x80, todos los archivos utilizados para cálculos intermedios y resultados finales así como los temporales con los que el programa trabaja.

La ejecución serial del programa original generó la misma cantidad de archivos, 58 archivos (Fig. 4.3) entre los ".txt", ".plt", ".out" y los ".tmp", esto es así por el determinismo del programa. No contamos el archivo ejecutable ni el de datos de ingreso "entvis2f.in".

El tamaño en disco ocupado sí difiere entre los tamaños de problema. Como se puede observar en la Fig. 4.3, para el tamaño T50x50, tanto en PC1 como en PC2 el tamaño de los archivos fue de 684 MB, donde el mayor tamaño era ocupado por los ocho archivos ".tmp", de los cuales siete ocupan 96 MB cada uno para un total de 672 MB.

Para el tamaño T80x80 el espacio en disco utilizado fue de 4415 MB o 4.3 GB, siendo los archivos ".tmp" los que ocupaban 4375 MB, siete de los ocho archivos pesando 625 MB cada uno.

```
[h4ndr3s@darkstar /tesis/clon/Serial] $ ls
                       cpei.txt
                                     gdifo.out
alfa.txt
           ciz2.tmp
                                                 panel.plt
                                                                vel02ext.txt
                                                                              veltotal.txt
                                     gdifr.out
                                                 panel.txt
arco.txt
           coefg.tmp
                       cr.txt
                                                                vel02int.txt
                                                                              velxyz.txt
                                     gmon.out
cindg.tmp
           coefp.txt
                       entvis2f.in
                                                 pres.plt
                                                                vel02pvn.txt
                                                                              vix.txt
                                     go.out
circo.txt
           coord.txt
                       estell.txt
                                                 salida2.out
                                                                velcapae.txt
                                                                              viy.txt
                                     gr.out
cix1.tmp
           co.txt
                       estel2.txt
                                                 serial
                                                                velcapai.txt
                                                                              viz.txt
cix2.tmp
           cp075c.txt
                      estel3.txt
                                     integ1.txt
                                                 subr.out
                                                                velindad.plt
                                                                              vn.txt
                                                 vector.plt
                                                                velindad.txt
civ1.tmp
           cp1.txt
                       fuerza.plt
                                     integ2.txt
civ2.tmp
                                                 vel01ext.txt
           cp2.txt
                       fzas.txt
                                     palas.plt
                                                               velpotad.txt
ciz1.tmp
                                                 vel01int.txt
                                                               velresad.plt
           cpei.plt
                       gama.txt
                                     palest.plt
[h4ndr3s@darkstar /tesis/clon/Serial]$
                                         (a) PC1
[h4ndr3s@darkstar /tesis/dell/Serial]$ ls
                       cpei.txt
           ciz2.tmp
                                     gdifo.out
alfa.txt
                                                 panel.plt
                                                                vel02ext.txt
                                                                              veltotal.txt
                                     gdifr.out
                                                 panel.txt
arco.txt
           coefg.tmp
                       cr.txt
                                                                vel02int.txt
                                                                              velxyz.txt
                                     gmon.out
cindg.tmp
           coefp.txt
                       entvis2f.in
                                                 pres.plt
                                                                vel02pvn.txt
                                                                              vix.txt
circo.txt
           coord.txt
                       estell.txt
                                     go.out
                                                 salida2.out
                                                               velcapae.txt
                                                                              viv.txt
cix1.tmp
                       estel2.txt
                                     gr.out
                                                                velcapai.txt
           co.txt
                                                 serial
                                                                              viz.txt
           cp075c.txt
cix2.tmp
                      estel3.txt
                                     integ1.txt
                                                                velindad.plt
                                                 subr.out
                                                                              vn.txt
                                                 vector.plt
                                                                velindad.txt
ciy1.tmp
           cp1.txt
                       fuerza.plt
                                     integ2.txt
           cp2.txt
                                                                velpotad.txt
ciy2.tmp
                       fzas.txt
                                     palas.plt
                                                 vel01ext.txt
ciz1.tmp
           cpei.plt
                       gama.txt
                                     palest.plt
                                                 vel01int.txt
[h4ndr3s@darkstar /tesis/dell/Serial]$
684M
                                         (b) PC2
```

Figura 4.3: Tamaño T50x50 - Aplicación Original: Lista de archivos y tamaño del directorio por equipo.

4.3.1.3. Memoria RAM

La cantidad de memoria consumida por la aplicación para el tamaño T50x50 al iniciar en cada equipo es de 217 MB en PC1 y lo mismo en PC2. Cuando durante la ejecución la aplicación ingresa en la subrutina solgauss la memoria se incrementa a 255 MB. Y al salir de esta subrutina la memoria baja a 217 MB nuevamente. La salida por pantalla de la aplicación permite saber en que subrutina se encuentra, por ello en tiempo de ejecución se puede determinar el estado de la memoria para el proceso. Justamente la rutina solgauss representa el máximo en la cantidad de memoria consumida por la aplicación.

Para el tamaño T80x80, los datos observados muestran que en memoria RAM la aplicación llega a ocupar 1293 MB o 1.26 GB fuera de la subrutina solgauss y 1581 MB dentro de la subrutina.

Estos datos se obtienen del comando $pmap^2$ aplicado sobre el proceso en ejecución, por ejemplo si la aplicación tiene PID 2228:

```
$ pmap -x 2228
```

Pmap reporta información del mapa de memoria de un proceso, dando en su última línea un total en Kbytes de la memoria utilizada, siendo relevante la primer columna donde indica el total de memoria utilizada por el proceso. Por ejemplo en la Fig. 4.4 se ve el resultado para cada equipo mientras se ejecutaba la aplicación original para el tamaño T50x50. El comando top también permite observar el mismo valor que indica pmap en su columna VIRT.

```
      [datos de la aplicación]
      [datos de la aplicación]

      total kB
      222212
      157080
      154368
      total kB
      222472
      209160
      206240
```

(a) Equipo PC1 - T50x50

(b) Equipo PC2 - T50x50

Figura 4.4: Información del comando *pmap* en cada equipo.

 $^{^2}$ Para una referencia del comando en GNU/Linux ver su manual: "man pmap".

En la tabla 4.1 se muestran los datos recopilados hasta el momento en el trabajo de tesis, todos de la aplicación serial original. Estos datos son la base para verificar la mejora de la aplicación original con respecto a las optimizaciones y nos permitirán verificar si se alcanzan algunos de los objetivos propuestos. Las dos subsecciones siguientes mostrarán cómo evolucionó el tiempo con la optimización, así como la utilización de los recursos.

Tamaños de proble	ma	T50	x50	T80x80
Equipos		PC1	PC2	PC2
Archivos generados		58	58	58
Esp. en disco utiliz	ado	684 MB	684 MB	4415 MB
Memoria	Ejecución en solgauss	255 MB	255 MB	1581 MB
Wiellioria	Resto del programa	217 MB	217 MB	1293 MB
Hilos de ejecución	utilizados	1	1	1
Tiempo total de eje	ecución	21 min 48 seg	$22 \min 56 \operatorname{seg}$	3 hs 45 min 43 seg

Tabla 4.1: Datos de ejecución de la aplicación serial original.

4.3.2. Optimización serial y mediciones intermedias

Luego de realizar la optimización serial se tomaron nuevamente mediciones. La compilación se realizó con el mismo comando ya que la aplicación sigue siendo serial y por lo tanto no hay adiciones de paralelización a la computación. La nueva versión de la aplicación fue denominada optserial.

```
$ gfortran -o optserial invisidos2fin_optSerial.for
```

Y nuevamente para medir el tiempo del programa se ejecuta la aplicación con la instrucción time.

\$ time ./optserial

4.3.2.1. Tiempos

En la Fig. 4.5 se pueden observar los tiempos obtenidos para ambos tamaños de problema. Para el tamaño T50x50 el tiempo obtenido para optserial en PC1 fue de 16 min 2 seg, lo que representa una disminución en el tiempo de 5 min 36 seg aproximadamente sobre la versión serial original de la aplicación en el mismo equipo. Aplicando la ecuación 4.1 de speed-up se tiene un factor de mejora del rendimiento de 1.35.

En la computadora PC2 para tamaño T50x50 los tiempos obtenidos fueron de 17 min 4 s. Tenemos una disminución con respecto a la versión serial original de 5 min 52 s. Aplicando nuevamente la ecuación 4.1 resulta en una mejora de factor 1.34.

Se puede ver que el factor de mejora alcanzado entre el original serial y el optimizado es muy similar entre ambos equipos, con una diferencia de sólo 0.01, y que es levemente mejor en PC1.

Para el tamaño T80x80 los tiempos observados en la versión optimizada del código serial son de 150 min 45 s, es decir 2 h 30 min 45 s. Con respecto a la aplicación en el tamaño T50x50, el tiempo de ejecución se incrementa en 8.83 veces, menos que la diferencia entre los tiempos de las versiones originales de la aplicación (9.78 veces). De esto se puede determinar que el speed-up será mayor también que para el tamaño de problema menor. Se observa una ganancia de tiempo con respecto a la aplicación serial de 75 min aproximadamente, que al calcular 4.1 nos da un factor de 1.5.

4.3. MEDICIONES 55

Esta mejora puede explicarse por la mayor cantidad de datos en disco que utiliza la aplicación en la versión de tamaño T80x80 y que ahora son accedidos en memoria.

Nuevamente en el caso de la CPU podemos observar que un solo procesador es el encargado de realizar la tarea ya que aún no se optimiza paralelamente. En la Fig. 4.6 podemos observar como ejemplo, la ejecución de la aplicación optimizada serialmente en PC1, en el momento que está dentro de la subrutina estela.

```
16m2.124s
real
                                            real
                                                     17m4.161s
         16m0.894s
                                                     17m2.631s
user
                                           user
         0m0.259s
                                                    0m0.428s
sys
  (a) Equipo PC1 - T50x50
                                              (b) Equipo PC2 - T50x50
                               150m45.602s
                               150 m 36 . 178 s
                      user
                              0m3.413s
                      SVS
                      live@PC2 $
```

Figura 4.5: Tiempo de la versión optimizada serialmente.

```
top - 18:45:32 up 8 min, 5 users, load average: 1.02, 1.15, 0.74

Tasks: 227 total, 3 running, 224 sleeping, 0 stopped, 0 zombie
%Cpu0 : 0.3 us, 0.3 sy, 0.0 ni, 99.3 id, 0.0 wa, 0.0 hi, 0.0 si, 0.0 st
%Cpu1 : 0.3 us, 0.0 sy, 0.0 ni, 99.7 id, 0.0 wa, 0.0 hi, 0.0 si, 0.0 st
%Cpu2 : 0.7 us, 0.3 sy, 0.0 ni, 99.0 id, 0.0 wa, 0.0 hi, 0.0 si, 0.0 st
%Cpu3 :100.0 us, 0.0 sy, 0.0 ni, 0.0 id, 0.0 wa, 0.0 hi, 0.0 si, 0.0 st
KiB Mem : 3784744 total, 254552 free, 1136648 used, 2393544 buff/cache
KiB Swap: 0 total, 0 free, 0 used 1872324 avail Mem

PID USER PR NI VIRT RES SHR S %CPU %MEM TIME+ COMMAND
2137 live 20 0 516392 503900 2784 R 100.0 13.3 3:37.35 ifiles
2072 live 20 0 725228 70612 56200 S 1.0 1.9 0:07.58 konsole
1506 root 20 0 215584 49120 26716 S 0.7 1.3 0:15.83 Xorg
1487 root 20 0 7556 104 4 S 0.3 0.0 0:00.01 gpm
2136 live 20 0 20828 2924 2192 R 0.3 0.1 0:01.24 top
```

(c) Equipo PC2 - Tamaño T80x80

Figura 4.6: Comando top: Aplicación opt. serialmente en subrutina estela.

4.3.2.2. Archivos en disco

En la Fig. 4.7 se observa que luego de la optimización serial han desaparecido del directorio los archivos ".tmp", esto se debe a que los cálculos intermedios ahora son almacenados en memoria RAM. Esto ocurre tanto para el tamaño T50x50 como para T80x80. El resto de archivos (50 en total) siguen creándose, pero al demorar la escritura de los archivos utilizados para ir mostrando y almacenando la salida por pantalla, tanto como los que son leidos y escritos y obtienen resultados finales, se logra evitar el acceso constante al disco a través de la ejecución de la aplicación, para tener sólo que hacerlo una vez por archivo al finalizar la ejecución del programa o una subrutina en particular.

La capacidad en disco consumida por los archivos de la aplicación fue de 17 MB para el tamaño T50x50, tanto en PC1 como en PC2, y de 40 MB para el tamaño T80x80, lo podemos ver en la Fig. 4.7. De estos datos se puede observar el impacto de no generar los archivos ".tmp" en disco.

4.3.2.3. Memoria RAM

Al observar la memoria en esta versión de la aplicación para el tamaño T50x50, obtenemos que consume $552~\mathrm{MB}$ mientras está en solgauss y $504~\mathrm{MB}$ el resto de la ejecución, tanto en

```
[h4ndr3s@darkstar /tesis/clon/Ifiles]$ ls
            cp2.txt
alfa.txt
                         estel3.txt gr.out
                                                 pres.plt
                                                                vel02pvn.txt
                                                                              velxyz.txt
arco.txt
            cpei.plt
                         fuerza.plt
                                     ifiles
                                                  salida2.out
                                                                velcapae.txt
                                                                              vix.txt
            cpei.txt
circo.txt
                         fzas.txt
                                     integ1.txt
                                                 subr.out
                                                                velcapai.txt
                                                                              viy.txt
coefp.txt
            cr.txt
                         gama.txt
                                     integ2.txt
                                                 vector.plt
                                                                velindad.plt
                                                                              viz.txt
coord.txt
            datos.txt
                         gdifo.out
                                     palas.plt
                                                 vel01ext.txt
                                                                velindad.txt
                                                                              vn.txt
co.txt
            entvis2f.in gdifr.out
                                     palest.plt
                                                 vel01int.txt
                                                                velpotad.txt
                                     panel.plt
cp075c.txt
            estel1.txt
                         gmon.out
                                                 vel02ext.txt
                                                                velresad.plt
cp1.txt
            estel2.txt
                         go.out
                                     panel.txt
                                                 vel02int.txt
                                                               veltotal.txt
[h4ndr3s@darkstar /tesis/clon/Ifiles]$
                                        du -sh
17M
                                        (a) PC1
[h4ndr3s@darkstar /tesis/dell/Ifiles]$ ls
                         estel3.txt
                                     gr.out
alfa.txt
            cp2.txt
                                                 pres.plt
                                                                vel02pvn.txt
                                                                              velxyz.txt
arco.txt
                                     ifiles
                                                 salida2.out
                                                                velcapae.txt
            cpei.plt
                         fuerza.plt
                                                                              vix.txt
            cpei.txt
circo.txt
                         fzas.txt
                                     integ1.txt
                                                 subr.out
                                                                velcapai.txt
                                                                              viy.txt
coefp.txt
                         gama.txt
            cr.txt
                                     integ2.txt
                                                 vector.plt
                                                                velindad.plt viz.txt
                         gdifo.out
coord.txt
            datos.txt
                                     palas.plt
                                                 vel01ext.txt
                                                               velindad.txt
                                                                              vn.txt
co.txt
            entvis2f.in
                         gdifr.out
                                     palest.plt
                                                 vel01int.txt
                                                               velpotad.txt
                                     panel.plt
cp075c.txt
           estell.txt
                         gmon.out
                                                 vel02ext.txt
                                                               velresad.plt
                                     panel.txt
cp1.txt
            estel2.txt
                         go.out
                                                 vel02int.txt
                                                               veltotal.txt
[h4ndr3s@darkstar /tesis/dell/Ifiles]$
                                        du -sh
17M
                                        (b) PC2
```

Figura 4.7: Tamaño T50x50 - Opt. Serial: Lista de archivos y tamaño del directorio por equipo.

PC1 como PC2, esto se puede ver en la Fig. 4.8. Esto significa un incremento en la cantidad de memoria utilizada, en esta versión optimizada serialmente con respecto a la versión serial original, de 297 MB cuando el programa está en la subrutina solgauss y de 287 MB antes o después de dicha subrutina. Este incremento se debe a los archivos ".tmp" que ya no utiliza mas en disco y debe llevar en memoria como archivos internos.

En el tamaño T80x80 también se observa un incremento en la memoria. Se puede ver que en ejecución la aplicación utiliza mientras está en solgauss 3483 MB (3.4 GB), y 3171 MB (3.09 GB) en el resto de la ejecución. El equipo cuenta con 6 GB de memoria RAM por lo que no fue necesario que realizara intercambio hacia disco (swapping), lo que hubiera impactado en los tiempos.

[datos de la aplicación]	[datos de la aplicación]
total kB 516392 504060 501276	total kB 516524 504308 501332
(a) Equipo PC1	(b) Equipo PC2

Figura 4.8: Comando pmap con la aplicación optimizada serialmente (fuera de solgauss).

Tamaños de proble	Tamaños de problema)x50	T80x80
Equipos		PC1	PC2	PC2
Archivos generados		50	50	50
Esp. en disco utiliz	Esp. en disco utilizado		17 MB	40 MB
Memoria	Ejecución en solgauss		552 MB	3483 MB
Wieiiioiia	Resto del programa		504 MB	3171 MB
Hilos de ejecución utilizados		1	1	1
Tiempo total de ej	ecución	16 min 2 seg	17 min 4 seg	2 hs 30 min 45 seg

Tabla 4.2: Datos de ejecución de la aplicación optimizada serialmente.

La tabla 4.2 resume la información obtenida de la optimización serial de la aplicación. En la

4.3. MEDICIONES 57

siguiente sección se ven los resultados de la optimización paralela mediante OpenMP.

4.3.3. Optimización Paralela y mediciones finales

Finalmente se realizaron las pruebas con la versión optimizada paralelamente del programa. Para esta prueba cambió la forma de compilar el programa ya que se debe indicar que aprovechará las directivas de OpenMP, esto se realiza pasando el parámetro "-fopenmp" al comando de compilación, de la siguiente manera:

\$ gfortran -fopenmp -o paralelo invisidos2fin_optOMP.for

Al terminar se obtiene un ejecutable listo para aprovechar la paralelización que brinda OpenMP. Nuevamente se ejecutó la aplicación con el comando *time*, de manera de obtener el tiempo de ejecución.

\$ time ./paralelo

La ejecución se hizo sin limitar la cantidad de hilos creados en OpenMP, es decir que la aplicación se ejecutó aprovechando todos los hilos disponibles por defecto, es decir uno por cada unidad de procesamiento (cuatro hilos en cada equipo). Se buscó que la aplicación aproveche todos los recursos disponibles por defecto, ya que se trató de que la ejecución fuera en un entorno dedicado a la misma, donde sólo estuvieran en ejecución los procesos que inician con el Sistema Operativo. El utilizar los cuatro hilos de ejecución disponibles no aseguran el mejor resultado, incluso puede que sea contraproducente para alguna región de código paralela donde sea necesario que algunos hilos deban esperar que otro termine de trabajar sobre la región. En el caso de la paralelización realizada en este trabajo de tesis, son bucles iterativos sobre matrices, donde se divide el cálculo en porciones iguales a ejecutar por cada hilo, cada uno en una unidad de procesamiento.

Un contratiempo que ocurrió al ejecutar por primera vez la aplicación optimizada con OpenMP fue que al ingresar en la parte paralelizada, la aplicación incurrió en un error de "segmentation fault". El problema fue por el tamaño máximo definido en el kernel Linux de la pila para un proceso, el cual por defecto es de 8192 KB. La solución fue previo a la ejecución de la aplicación, definir el tamaño máximo de la pila en "unlimited" con el siguiente comando:

\$ ulimit -s unlimited

Luego de establecido dicho parámetro, la ejecución de la aplicación es correcta.

4.3.3.1. Tiempos

Como se ve en la Fig. 4.9, los resultados de *time* para PC1 indicaron un tiempo de ejecución de 6 min 5 s. Al comparar con los 21 min 48 s que tomó en su versión original se puede observar 15 min 42 s de mejora aproximada, obteniendo al aplicar 4.1 un factor de 3.58 de mejora en el desempeño, lo cual es muy superior a la ganancia inicial con la optimización serial. El factor de mejora comparado con la versión optimizada serialmente (16 min 02 s) es de 2.63.

También en la Fig. 4.9 se ve que en PC2 se obtuvo 8 min 50 s de tiempo de ejecución, mientras el programa original tomó 22 min 56 s, es decir 14 min 6 s más rápida la versión paralela, obteniendo un factor de 2.59 de mejora en el desempeño. El factor de mejora comparado con la versión optimizada serialmente (17 min 4 s) es de 1.93.

Entre los equipos existe una diferencia de tiempo mayor en la ejecución del código paralelo, siendo de 2 min 45 s, que la observada en las versiones anteriores. Se podría investigar la incidencia de los 4 núcleos reales del procesador AMD en PC1 contra los 2 núcleos reales y 2 hilos de control por núcleo en el procesador Intel de PC2, analizando en la arquitectura SMT el tiempo utilizado

en mensajes de sincronización, administración, etc., entre los núcleos y sus hilos de control. Ambos procesadores brindan a OpenMP cuatro hilos, pero los recursos de procesador y memoria son administrados de manera diferente.

Para el tamaño T80x80 se puede observar en la Fig. 4.9 que los tiempos obtenidos son de 130 min 39 s o 2 h 10 min 39 s. El tiempo obtenido nos da una mejora de rendimiento en un factor de 1.73 con respecto a la versión original, que es menor a la observada para el tamaño T50x50, a pesar que en la versión optimizada serialmente fue mayor para el tamaño T80x80. El factor de mejora comparado con la versión optimizada serialmente (2 h 30 min 39 s) es de 1.28.

En esta versión de mayor tamaño de la aplicación se puede observar, a través del perfilado con gprof mencionado en el Capítulo 3 y también siguiendo la salida que da el programa por pantalla, que la subrutina solgauss representa una gran parte del tiempo de ejecución de la aplicación. Si se analiza el tiempo teniendo en cuenta el resultado de gprof para este tamaño de problema y para gprof para el tamaño menor (Capítulo 3) podemos ver que la paralelización impacta sobre un 25 % menos de tiempo, limitando la mejora obtenida al incrementar el tamaño del problema. Esto ocurre porque sólo se paraleliza la subrutina estela, siendo que la subrutina solgauss ahora consume ese 25 % de tiempo. La paralelización de la subrutina solgauss se propone como trabajo futuro en el siguiente capítulo.

```
6m5.294s
                                                    8m50.822s
                                           real
user
        17 m38.896s
                                           user
                                                    28m21.227s
        0m0.872s
                                                   0m4.812s
sys
                                           sys
live@PC1
  (a) Equipo PC1 - T50x50
                                             (b) Equipo PC2 - T50x50
                              130 m39 .169 s
                     real
                              253 m34.730 s
                     user
                              0m15.825s
                     sys
                     live@PC2 $
                   (c) Equipo PC2 - Tamaño T80x80
```

Figura 4.9: Tiempo de la versión optimizada paralelamente con OpenMP.

En el consumo de CPU esta vez se puede observar diferencia entre los programas seriales y uno paralelizado. En la Fig. 4.10 se observa cómo se han activado todos los núcleos disponibles en el equipo al momento de entrar en la zona de la subrutina *estela*, ya sean núcleos reales (PC1) o virtuales (hilos de PC2).

Como se indicó, la activación de los núcleos no fue administrada de manera directa con directivas OpenMP por lo cual todos los núcleos disponibles fueron utilizados, pero como se vio en el Capítulo 2, hay más directivas de OpenMP que pueden ser estudiadas y que podrían ser utilizadas para disminuir o incrementar la cantidad de hilos generados en una región paralela y estudiar el impacto y la utilización de los recursos en el multiprocesador.

4.3.3.2. Archivos en disco

En la Fig. 4.7 se puede ver que el directorio de ejecución del programa queda igual que en la versión optimizada serialmente, ya que en esta nueva versión se han agregado las directivas OpenMP utilizadas y no se ha tocado el código serial ni el tratamiento de los archivos. Lo mismo ocurre con el tamaño ocupado por los archivos en disco (17 MB). En la versión de tamaño T80x80 se observa lo mismo, donde los archivos en disco ocupan 40 MB.

4.3. MEDICIONES 59

top - 19:11:24 (up 6 mi	n, 4 use	rs, loa	d avera	ge: 2.0	04, 1.64	1, 0.87	
Tasks: 227 tota								
%Cpu0 : 99.0 u:								
%Cpu1 : 99.3 u:								si, 0.0 st
%Cpu2 : 99.0 u:								
%Cpu3 : 99.7 u:								si, 0.0 st
KiB Mem : 37847								
KiB Swap:	0 tot	al,	0 free		0 ∪s∈	d. 191	l 2120 ava	il Mem
PID USER	PR NI			SHR S			TIME+	
2158 live	20 0	480008	455548	3184 R	392.7	12.0	4:20.25	omp
2158 live 1512 root	20 0 20 0	480008 216048	455548 49928	3184 R 27236 S	392.7 1.3	12.0 1.3	4:20.25 0:13.70	omp Xorg
2158 live 1512 root 1757 live	20 0 20 0 20 0	480008 216048 3268256	455548 49928 112144	3184 R 27236 S 74148 S	392.7 1.3 1.3	12.0 1.3 3.0	4:20.25 0:13.70 0:09.87	omp Xorg kwin_x11
2158 live 1512 root 1757 live 2153 live	20 0 20 0 20 0 20 0	480008 216048 3268256 809044	455548 49928 112144 104500	3184 R 27236 S 74148 S 65348 S	392.7 1.3 1.3 1.0	12.0 1.3 3.0 2.8	4:20.25 0:13.70 0:09.87 0:02.99	omp Xorg kwin_x11 spectacle
2158 live 1512 root 1757 live	20 0 20 0 20 0 20 0 20 0 20 0	480008 216048 3268256	455548 49928 112144 104500 73308	3184 R 27236 S 74148 S	392.7 1.3 1.3 1.0 0.3	12.0 1.3 3.0 2.8 1.9	4:20.25 0:13.70 0:09.87 0:02.99 0:03.21	omp Xorg kwin_x11 spectacle

Figura 4.10: Comando top: Aplicación optimizada con OpenMP en subrutina estela.

total kB 480008 455704 452516 total kB	480144 455828 452576

(a) Equipo PC1

(b) Equipo PC2

Figura 4.11: Comando pmap sobre aplicación optimizada con OpenMP (fuera de solgauss).

4.3.3.3. Memoria RAM

La aplicación consume en memoria 516 MB de RAM mientras se encuentra en la subrutina solgauss y, como se observa en la Fig. 4.11, 468 MB en el resto de su ejecución, en ambos equipos para el tamaño T50x50. Con respecto al original esto indica un incremento de 261 MB de memoria mientras está en solgauss y 251 MB en el resto de la ejecución. Al comparar con la aplicación optimizada serialmente se observa que el consumo de memoria es menor en la versión con OpenMP. Ocupa 36 MB menos durante la ejecución, tanto si se ejecuta en solgauss como en el resto del tiempo. Podría investigarse esta diferencias en la memoria, en la optimización que realiza el compilador en el código para utilizar las directivas de OpenMP.

En el tamaño T80x80 se observa el mismo comportamiento, ocupando menos memoria que en la versión optimizada serialmente, 3184 MB (3.1 GB) mientras está en solgauss y 2864 MB (2.79 GB) en el resto de la ejecución.

Finalmente podemos ver en la tabla 4.3 los datos resumidos de las tres versiones de la aplicación para el tamaño T50x50. Para el tamaño T80x80 pueden verse en la tabla 4.4.

Tamaño de problema	Serial		Opt. Serial		Opt. Paralela	
T50x50	PC1	PC2	PC1	PC2	PC1	PC2
Archivos Generados	58		50		50	
Tamaño en disco	684 MB		17 MB		17 MB	
Memoria en subrutina	255 MB		552 MB		516 MB	
solgauss						
Memoria en resto del	217 MB		504 MB		468 MB	
programa						
Hilos de ejecución utili-	1		1		4	
zados						
Tiempo de ejecución	21 min	22 min	16 min	17 min	6 min 5	8 min
	48 s	$56 \mathrm{\ s}$	2 s	4 s	S	50 seg
Factor de mejora	-	-	1.35	1.34	3.58	2.59

Tabla 4.3: Resumen datos totales de ejecución - tamaño T50x50.

Tamaño de problema T80x80	Serial	Opt. Serial	Opt. Paralela
Archivos Generados	58 50		50
Tamaño en disco	4415 MB	40 MB	40 MB
Memoria en subrutina solgauss	1581 MB	3483 MB	3184 MB
Memoria en resto del programa	1293 MB	3171 MB	$2864~\mathrm{MB}$
Hilos de ejecución utilizados	1	1	4
Tiempo de ejecución	3 hs 45 min 43 s	2 hs 30 min 45 s	2 hs 10 min 39 s
Factor de mejora	-	1.5	1.73

Tabla 4.4: Resumen datos totales de ejecución - tamaño T80x80.

4.4. Conclusión

En este capítulo se han presentado distintas mediciones de ejecución de la aplicación durante el proceso de su optimización, distinguiendo tres etapas: aplicación original, aplicación optimizada serialmente y aplicación optimizada paralelamente. Además se utilizaron dos plataformas de hardware distintas para dar mayor amplitud a la prueba y poder observar el comportamiento de la aplicación con distinto hardware. También se realizó una prueba con un tamaño de problema mayor para ver el impacto de la paralelización y se pudo ver el impacto en la memoria RAM.

Se han podido tomar mediciones de tiempo y de recursos para presentar conclusiones en el siguiente capítulo del trabajo realizado.

Para finalizar podemos afirmar que la aplicación desde su versión original hasta la versión optimizada y finalmente la versión paralela resultante de este trabajo de tesis, ha obtenido una mejora en su velocidad de ejecución en un factor de 1.73 en el tamaño de problema mayor, T80x80, y entre 2.59 y 3.58 en su versión de menor tamaño, T50x50. Se debe analizar el menor factor de aceleración en el tamaño T80x80 de la aplicación, en la versión optimizada paralelamente, donde a través del perfilado de la misma se observó que la subrutina solgauss tiene mayor impacto en los tiempos de la aplicación.

Capítulo 5

Conclusiones y Trabajos Futuros

En este capítulo se presentan las principales conclusiones de esta tesis. En la última sección se presentan las potenciales líneas futuras de acción que puedan complementar el trabajo desarrollado.

5.1. Conclusiones

La paralelización de una aplicación heredada es una tarea compleja con muchos aspectos. Se realiza en varias etapas incrementales que van impactando en mayor o menor medida en los resultados. La finalidad de la paralelización puede ser buscar mejorar el rendimiento, la utilización de recursos, la calidad de los resultados, etc. El presente trabajo tomó una aplicación heredada del campo de la Dinámica de Fluidos, y se enfocó en la mejora de rendimiento (speed-up) de la aplicación a través de paralelizar porciones de código de la misma que fueran muy costosas en tiempo. Esto implicó llevar adelante un proceso de optimización, donde en su etapa intermedia, optimización del código serie, también se tomaron mediciones de la mejora en el rendimiento de la aplicación. Conjuntamente se tomaron datos sobre la utilización de recursos de la misma, observando la utilización de disco y memoria RAM.

Para poder llevar adelante el trabajo de optimización paralela se realizó un análisis de la aplicación bajo estudio y se tomó un proceso de optimización en dos etapas bien definidas, una optimización serial (sin paralelizar) del código y luego una optimización paralela. Se hizo un perfilado de la aplicación con la herramienta gprof, para encontrar las subrutinas candidatas a ser optimizadas paralelamente, seleccionando las que mas tiempo de computación consumen durante la ejecución. Como la aplicación se puede ejecutar con un tamaño de problema variable y los datos de prueba facilitados por el creador de la aplicación eran para tamaños de problema de T50x50 paneles y T80x80 paneles, se realizó un perfilado para la aplicación utilizando ambos tamaños, y se observó que hay diferencias en los resultados de acuerdo al tamaño del problema, observando que al crecer el tamaño del problema, crece también el tiempo utilizado en una subrutina en particular, solgauss.

Tomando el equipo PC2 donde se probó con ambos tamaños, en el resultado del perfilado para el tamaño del problema menor se observó que estela se ejecuta 76,21 % del tiempo y solgauss lo hace un 15,96 %, y para el tamaño mayor los tiempos fueron 46,42 % para estela y 43,09 % para solgauss. De estos resultados se decidió que la subrutina estela representaba la principal candidata a ser optimizada paralelamente, teniendo en cuenta que al aumentar el tamaño del problema, seguramente es necesario que sea paralelizada la subrutina solgauss para mejorar el rendimiento, algo que se observó al tomar las mediciones.

Al analizar el código y la aplicación en ejecución, se observó que la misma utiliza disco para guardar los cálculos que realiza, generando gran cantidad de archivos (58) que son leídos y escritos a lo largo de la ejecución. Teniendo en cuenta que los tiempos de acceso a disco son lentos en comparación con el acceso a memoria RAM, se decidió enfocar la etapa de optimización

serial en que todo calculo escrito y leído desde disco sea alojado en memoria RAM, demorando la escritura en disco de resultados hasta el final de la ejecución de la aplicación o de una subrutina en particular, sin modificar la cantidad de archivos generados, excepto por los archivos con extensión ".tmp" los cuales eran binarios y no eran necesarios luego de la ejecución.

Finalmente en la etapa de optimización paralela se aplicó OpenMP en la subrutina estela para paralelizar el bucle principal de calculo del código de la misma, donde se analizó específicamente que datos se deben enviar dentro de la región paralela de OpenMP sin modificar, inicializados o no, y si la región debe tener puntos de control o no para forzar la sincronización.

En el Capítulo 4 se han observado las mediciones tomadas de las distintas versiones de la aplicación con los distintos tamaños de problema en los equipos seleccionados. Las versiones son la aplicación original sin modificar, la versión optimizada serial y la versión optimizada paralela.

Lo primero que se realizó fue ejecutar la aplicación original en cada equipo, de esta manera obtuvimos mediciones que dieran la base de comparación para las etapas de optimización. Luego se tomaron mediciones de cada versión en cada tamaño de problema. Luego de la primera etapa de optimización serial, se logró una mejora en el tiempo de ejecución en un factor de 1.35 en PC1 y de 1.34 en PC2 para el tamaño T50x50. Al realizar la optimización paralela se obtuvo un mayor factor de rendimiento con valores de 3.58 en PC1 y 2.59 en PC2, los cuales fueron superiores a lo propuesto como objetivo en el Capítulo 1. Se debe analizar el impacto de la arquitectura SMT en PC2 ya que la diferencia en el factor de rendimiento contra PC1 es de prácticamente 1 punto. En el caso de tamaño T80x80 en la etapa de optimización serial la aplicación logró un factor de mejora de 1.5 en PC2, mayor al conseguido para el tamaño T50x50 en la misma etapa, lo cual puede deducirse de la mayor cantidad de datos que consume en su versión original en disco la aplicación para el tamaño T80x80, que ahora son accedidos en memoria. Para la etapa de optimización paralela con tamaño T80x80, el factor de mejora conseguido es de 1.73. Este factor menor en la mejora de rendimiento con respecto a la aplicación con T50x50 se debe al mayor impacto que tiene la subrutina solgauss a medida que el tamaño de problema aumenta.

Como se indicó previamente, al analizar el uso de discos, se trasladaron los datos desde el sistema de archivos, residente en disco, a la memoria RAM para un acceso mas rápido. Se observó que prácticamente se duplicó la utilización de memoria RAM, pasando de 255 MB como máximo en la versión original a 552 MB máximos en la versión optimizada serialmente y 516 MB máximos en la versión optimizada paralelamente, sin que esto representara un inconveniente en los equipos utilizados. En equipos con 1 GB de RAM el programa seguiría teniendo memoria suficiente para ejecutarse usando el tamaño T50x50, y en la actualidad es habitual contar con 2 GB o más de RAM. Al incrementar el tamaño del problema debe tenerse en cuenta la cantidad de RAM disponible, ya que para el tamaño T80x80 se observó que la ocupación memoria se incrementa más, alcanzando un máximo de 1581 MB en la versión original, 3483 MB máximos en la versión optimizada serialmente y 3184 MB máximos en la versión optimizada paralelamente. Al aumentar el tamaño del problema debe tenerse en cuenta la cantidad de memoria RAM disponible para evitar demoras en la ejecución por comportamientos no deseados, tales como el intercambio a disco de páginas de memoria.

Del trabajo de tesis se obtuvo que la modernización de una aplicación heredada es posible siguiendo un proceso de optimización adecuado, aún cuando no se tiene documentación adecuada de la programación de la misma. Se debe tener en cuenta si el tamaño del problema resuelto por la aplicación se incrementa y analizar como afecta los recursos del equipo donde se ejecuta, especialmente cuando se decide paralelizar alguna parte del código. Además se pudo observar que porciones del código que en un tamaño de problema menor no tienen un impacto significativo en el tiempo, al incrementar el tamaño se vuelven relevantes y candidatos a ser paralelizados, ya que el factor de mejora en el rendimiento se ve reducido con respecto a tamaños de problema menores.

5.2. Trabajos Futuros

En función del trabajo de tesis se identificaron algunos aspectos que permitirían extender el trabajo realizado. Estos aspectos se detallan a continuación:

- Analizar si al aumentar aún más el tamaño del problema, con perfilado de la aplicación original, los tiempos consumidos por las subrutinas siguen variando, y a partir de esto analizar si es necesario optimizar nuevas porciones de código o cambiar la paralelización utilizada, por ejemplo pasar a MPI. También utilizar herramientas de perfilado de aplicaciones paralelas con OpenMP, como ompp.
- Otra línea de trabajo es una recodificación de la aplicación para aprovechar mejoras en el lenguaje Fortran y otras bibliotecas existentes para la realización de los cálculos.
- Paralelizar la subrutina solgauss, analizando recodificar la subrutina o si se puede paralelizar en su estado original. Además analizar la ganancia en rendimiento en el tamaño de problema menor para evaluar si es o no despreciable, y en problemas de mayor tamaño verificar si se logra una mejora en el rendimiento.
- Realizar la optimización utilizando conjuntamente OpenMP y la API MPI, y analizar la posibilidad de utilizar un cluster para la ejecución de la aplicación aprovechando la capacidad de cómputo de varios nodos.
- Paralelizar otras partes de la subrutina *estela*, las sumatorias de términos pares e impares o el cálculo de coeficientes, con construcciones paralelas de OpenMP no utilizadas en este trabajo de tesis, como REDUCTION.

Bibliografía

- [BS95] M. L. Brodie and M. Stonebraker. *Migrating Legacy Systems*. Morgan Kaufmann Publishers, 1995.
- [CJvdP08] Barbara Chapman, Gabriele Jost, and Ruud van der Pas. Using OpenMP. The MIT Press, 2008.
- [EEL⁺97] Susan Eggers, Joel Emer, Henry Levy, Jack Lo, Rebecca Stamm, and Dean Tullsen. Simultaneous multithreading: A platform for next-generation processors. Technical report, IEEE Micro, 1997.
 - [For12] Message Passing Interface Forum. Mpi: A message-passing interface standard. https://www.mpi-forum.org/docs/mpi-3.0/mpi30-report.pdf, 2012.
- [GG⁺03] Ananth Grama, Anshul Gupta, et al. *Introduction to Parallel Computing, Second Edition*. Addison-Wesley, 2003.
 - [Gol98] N. E. Gold. The meaning of legacy systems. Technical report, Univ. of Durham, Dept. of Computer Science, 1998.
 - [Gre13] Brendan Gregg. Systems Performance: Enterprise and the Cloud. Prentice Hall, 2013.
- [GRS15] C. García-Recio and L. L. Salcedo. Notas de fortran 77. Technical report, Univ. de Granada, Departamento de Física Atómica, Molecular y Nuclear, 2015.
 - [GS01] Rajat P. Garg and Ilya Sharapov. Techniques for Optimizing Applications: High Performance Computing. Prentice-Hall PTR, 2001.
- [Her02] Miguel Hermmans. Parallel programming in fortran 95 using openmp. Technical report, Universidad Politeécnica de Madrid, Departamento de Motopropulsión y Termofluidodinámica, School of Aeronautical Engineering, Abril 2002.
- [Hwa93] Kai Hwang. Advanced Computer Architecture: Parallelism, Scalability, Programma-bility. McGraw-Hill, 1993.
- [MT12] Mariano Méndez and Fernando G. Tinetti. A gpu approach to fortran legacy systems. Technical report, Universidad Nacional de La Plata, Facultad de Informática, Agosto 2012.
- [Ope13] Architecture Review Board OpenMP. Openmp application program interface. http://openmp.org/wp/openmp-specifications/, 2013.
- [Pra07] Ricardo A. Prado. Desarrollo de un código de interacción viscosa-invíscida orientado a turbomaquinaria. PhD thesis, Universidad de Buenos Aires, Mayo 2007.
- [Que00] Jesús García Quesada. Manual de fortran 77. Technical report, Univ. de Las Palmas de Gran Canaria, Edificio de Informática y Matemáticas, 2000.

66 BIBLIOGRAFÍA

[WC00] Kevin R. Wadleigh and Isom L. Crawford. Software Optimization for High Performance Computing. Prentice-Hall PTR, 2000.

Anexo A

Referencia del Lenguaje Fortran

En este anexo se presenta una referencia resumida del lenguaje Fortran en su estándar 77, el cual es utilizado en la aplicación objeto de estudio de este trabajo de tesis. Particularmente se detallan las sentencias más utilizadas en la aplicación en cuestión. Para mayor referencia se puede ampliar consultando [Que00], [GRS15] o la definición del estándar, que puede consultarse en https://www.fortran.com/F77_std/f77_std.html.

A.1. Estructuras de Especificación

A.1.1. COMMON

Define una o más áreas contiguas de memoria, o bloques. También define el orden en el que las variables, arrays y records aparecen en un bloque común. Dentro de un programa, puede haber un bloque COMMON sin nombre, pero si existen más, se les ha de asignar un nombre. Esta instrucción, seguida por una serie de instrucciones de especificación, asigna valores iniciales a entidades de bloques comunes con nombre y a la vez, establece y define estos bloques.

La sintaxis es:

```
COMMON [/nomb/] list [[,]/[nomb1]/list1] . . .
```

donde:

nomb es un nombre simbólico.

list es una lista de nombres de variables, nombres de arrays y declaradores de array.

Cuando se declaran bloques comunes con el mismo nombre en diferentes unidades de programa, estos comparten la misma área de memoria cuando se combinan en un programa ejecutable.

A.2. Estructuras de Control

A.2.1. DO indexado

Controla el procesamiento iterativo, o sea, las instrucciones de su rango se ejecutan un número especificado de veces. Tiene la forma:

```
DO [s[,]] v = e1 , e2 [,e3 ]
```

donde:

s es la etiqueta de una instrucción ejecutable, que ha de estar en la misma unidad de programa.

v es una variable entera o real, que controla el bucle (índice).

e1, e2, e3 son expresiones aritméticas.

La variable **v** es la variable de control, **e1** es el valor inicial que toma **v**, **e2** es el valor final y **e3** es el incremento o paso, que no puede ser cero. Si se omite **e3**, su valor por defecto es 1. El rango de una DO incluye todas las instrucciones que siguen a la misma DO hasta la instrucción terminal, la última del rango.

La instrucción terminal no puede ser:

- una GOTO incondicional o asignada.
- un IF aritmético.
- un bloque IF.
- ELSE, ELSE IF, END IF, RETURN, STOP, END, otra DO.

El número de ejecuciones del rango de una DO, llamado contador de iteraciones viene dado por: MAX(INT((e2 - e1 + e3)/e3), 0)

donde INT(x) representa la función parte entera de x. Y las etapas seguidas en la ejecución son las siguientes:

- 1. Se evalúa el contador = $INT((e^2 e^1 + e^3)/e^3)$
- 2. Se hace v = e1
- 3. Si contador es mayor que cero, entonces:
 - a) Ejecutar las instrucciones del rango del bucle
 - b) Asignar v = v + e3
 - c) Decrementar el contador (contador=contador-1). Si contador es mayor que cero, repetir el bucle.

A.2.2. GOTO incondicional

Las instrucciones GOTO transfieren el control dentro de una unidad de programa. Dependiendo del valor de una expresión, el control se transfiere, bien a la misma instrucción siempre, o bien a una de un determinado conjunto de instrucciones. En el caso del GOTO incondicional, transfiere el control a la misma instrucción cada vez que se ejecuta. Tiene la forma:

```
GOTO s
```

donde s es la etiqueta de una instrucción ejecutable que está en la misma unidad de programa de la instrucción GOTO.

A.2.3. Sentencias IF

Transfieren el control condicionalmente, o bien ejecutan condicionalmente una instrucción o bloque de instrucciones. Nos interesan dos tipos:

- IF aritmético
- IF lógico

La decisión de transferir el control o ejecutar la sentencia o bloque de sentencias está basada en la evaluación de una expresión en la instrucción IF.

A.2.3.1. IF aritmético

Transfiere el control condicionalmente a una de tres sentencias, según sea el valor de la expresión que aparece en la instrucción IF. Tiene la forma:

donde:

e es una expresión aritmética (de cualquier tipo salvo compleja, lógica o caracter).

s1, s2, s3 son etiquetas de instrucciones ejecutables de la misma unidad de programa.

- las tres etiquetas s1, s2, s3 son obligatorias, aunque no tienen que ser distintas.
- se evalúa la expresión **e** y se transfiere el control a una de las tres etiquetas como se ve en la tabla A.1.

Si el valor de e es	El control pasa a
menor que cero	etiqueta s1
igual a cero	etiqueta s2
mayor a cero	etiqueta s3

Tabla A.1: Evaluación de IF aritmético.

A.2.3.2. IF lógico

Ejecuta condicionalmente una única sentencia dependiendo del valor de la expresión lógica que aparece en la instrucción IF. Tiene la forma:

```
IF (e) sentencia
```

donde:

e es una expresión lógica.

sentencia es una sentencia Fortran completa, ejecutable, excepto una instrucción DO, END DO, bloque IF u otro IF lógico.

• Se evalúa la expresión lógica e. Si su valor es verdadero, se ejecuta "sentencia". Si es falso, se transfiere el control a la siguiente instrucción ejecutable después del IF, sin ejecutarse "sentencia".

A.3. Entrada Salida y Manejo de Archivos

En Fortran el término archivo se usa para cualquier cosa que se pueda manejar con READ o WRITE: el término cubre no sólo los ficheros de datos almacenados en disco o cinta sino también periféricos tales como impresoras o terminales.

Antes de que pueda ser usado, un Archivo externo se ha de conectar vía una instrucción OPEN a una unidad de I/O (valores entre 1 y 99).

Existen unidades preconectadas con valores por defecto, como 5=teclado y 6=pantalla. Los archivos son referenciados vía sus números de unidad.

```
OPEN(UNIT=1, FILE=?B:INPUT.DAT?, STATUS=?OLD?)
OPEN(UNIT=9, FILE=?PRINTOUT?, STATUS=?NEW?)
```

Se debe tener en cuenta que la conexión entre un fichero y una unidad persiste hasta que:

- el programa termina (STOP,END).
- otra instrucción OPEN conecta otro archivo a la misma unidad.
- se ejecuta una instrucción CLOSE para esa unidad.

Las unidades de E/S son un recurso global que puede ser utilizado por cualquier unidad de programa, que usarán todas el mismo número de unidad (se le puede pasar a un procedimiento como un argumento).

A.3.1. Formato

El programador puede establecer un formato específico para manejar la entrada/salida a través de la instrucción FORMAT, contrario a la manera libre o sin formato como READ(*,*). La instrucción tiene la forma:

```
label format(fmt1,fmt2,...,fmtn)
```

donde:

label es una etiqueta que referencia a la sentencia format.

fmt1, fmt2 hasta fmtn son expresiones de formato que pueden indicar un tipo de dato o ser una cadena de caracteres. Por ejemplo para dar formato a la salida que imprime un resultado, podría utilizarse la siguiente sentencia:

```
157 format('El total es = ', I10)
```

En el ejemplo lo que está entre ' ' es una cadena de caracteres y la expresión de formato es I10. Se establece que:

- La sentencia FORMAT debe tener etiqueta (ej. 157). FORMAT puede estar en cualquier lugar en la unidad de programación (pero después de PROGRAM, SUBROUTINE o FUNCTION y antes de END). No es ejecutable.
- En FORMAT, El caracter X indica dejar un espacio (uso: 1X, 2X, etc, pero no X sin número delante). El caracter / pasa una línea (// pasa dos líneas, etc).
- Tipos de datos (los números son simplemente ejemplos):

```
I6 Datos tipo INTEGER

F13.6 Datos tipo REAL y REAL*8

E13.6 o D13.6 Datos tipo REAL y REAL*8. Escribe con exponente: -0.320E-04

G13.6 El compilador elige escribir como F13.6 o como E13.6 (o D13.6).

Datos tipo LOGICAL. En escritura produce T o F, en lectura acepta T, F, .TRUE. y .FALSE.
```

A Datos tipo CHARACTER

- A5 En lectura, lee los 5 últimos caracteres (es decir, los que están a la derecha). En escritura, escribe los 5 primeros caracteres.
 - Los paréntesis dentro de formatos indican repetición de esa parte del formato:

```
WRITE(*,15) (I,A(I),B(I),I=1,10)\\
15 FORMAT(I10,/,2(1X,E20.16))
```