Arquitectura y Programación de Altas Prestaciones

Práctica 1: MPI





Especialidad Ingeniería de Computadores
Departamento de Arquitectura y Tecnología
de los Computadores
Maribel García Arenas
mgarenas@ugr.es



Antes de empezar

- Enviar login personal a <u>mgarenas@ugr.es</u>
- Este login será puesto en un fichero de usuarios que tendrán permisos especiales para poder conectarse de forma remota a varios ordenadores de la misma aula.
- Ese fichero de permisos se leerá sólo si arrancáis la versión 10.04 de Ubuntu con el código MPI
- El fichero de permisos permitirá que se inserten en el fichero /etc/passwords todos los logins y passwords de todos los compañeros para poner acceder a ellos y a los ordenadores que tengan encendidos durante el horario de prácticas





Configuración de cuenta para ejecutar un shell remoto en Linux

- Consultar donde está montado tu home << echo \$HOME>>
- Ir a dicho directorio
- Ejecutar una orden de forma remota:
 ssh hostname orden
- Ejecutar de forma remota la orden pwd en el ordenador de tu compañero
- ¿Qué ocurre?
- ¿Qué es el fingerprint?







Par de claves privadas y públicas RSA

- Generar un par de claves dentro del directorio .ssh dentro de tu \$HOME
 ssh-keygen
- Aceptar las opciones por defecto.
- Examinar los ficheros generados e indicar qué contienen
- Autorizar mi clave publica para que sea una clave autorizada
 - □ Renombrar id_rsa.pub a authorized_keys
- Exportar clave publica a todos los ordenadores que queramos utilizar de forma remota (ssh-copy-id)
 scp id rsa.pub login@ordenador:/\$HOME/.ssh
- El último paso tenéis que hacerlo aunque funcionaría también sin él, ¿por qué?



Copiar Material

- Crear dentro de nuestro \$HOME la carpeta ACAP
- Crear directorio P1
- Bajar material de swad a P1
- Examinar ficheros copiados y realizar una relación y qué contiene cada uno de ellos
- Compilar y ejecutar cpi-seq.c
- ¿Tiene errores?
- ¿Lo habéis ejecutado bien a la primera?
- ¿Qué hace este código?





Programación Paralela

- Dentro de la computación paralela se engloban los siguientes aspectos:
 - Diseño de computadores paralelos
 - Escalables y con velocidad en las comunicaciones
 - Diseño de algoritmos paralelos eficientes
 - Minimicen las comunicaciones y sean portables
 - Métodos de evaluación de estos algoritmos
 - Lenguajes de programación
 - Flexibilidad y abstracción frente a las distintas arquitecturas
 - Herramientas de programación paralela
 - Depuración, simulación y visualización
 - Programación automática de computadores paralelos
 - Compiladores que paralelicen



Paradigma de programación con máquinas de memoria distribuida

- Paso de mensajes
- Es el paradigma más usado para la programación de multicomputadores de memoria distribuida.
- Consiste en que los procesos se comuniquen mediante en envío y la recepción explícita de mensajes.
- Dentro de este paradigma se han desarrollado varias tecnologías:
 - MPI (Message Passage Interface)
 - PVM (Parallel Virtual Machine)





Ventajas o desventajas

- Principales ventajas de MPI sobre PVM
- MPI tiene más de una implementación de calidad de distribución gratuita. Las implementaciones LAM, MPICH y OpenMPI son las más populares. La elección de las herramientas de desarrollo no está sujeta a la implementación escogida.
- MPI tiene comunicaciones completamente asíncronas. Los envios y las recepciones de los mensajes pueden solaparse completamente con la computación.
- MPI posee grupos que son sólidos, eficientes y deterministas. La pertenencia a un grupo es estática, esto implica que no hay condiciones de paso causadas por un proceso que independientemente acceda a un grupo o que salga, la formación de los grupos es colectiva.





Características MPI

- MPI hace una sincronización que protege otro software en ejecución. Las comunicaciones que se realizan entre grupos son marcadas de modo que no interfieran con los parámetros de otras comunicaciones que utilicen la librería.
- MPI es completamente portable.
- MPI está formalmente especificada. Todas las implementaciones tienen que cumplir las especificaciones.
- MPI es un estándar. Fue diseñada según un consenso abierto.
- Documentación en : http://www.openmpi.org/doc/



Ejemplo 0, Analizar y explicar qué hace

```
#include <stdio.h>
#include <string.h>
#include "mpi.h"
main(int argc, char * argv[]){
    int mi_rank, p, source, dest, tag=0;
   char message[100];
   MPI_Init(&argc,&argv);
   MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &mi rank);
   MPI Comm size(MPI COMM WORLD, &p);
    if(mi_rank!=0){
         sprintf(message, "Hola desde el procesador %d", mi rank);
         dest=0;
         MPI_Send(message, strlen(message)+1, MPI_CHAR, dest, tag, MPI_COMM_WORLD);
    else{
         for (source=1; source < p; source++){</pre>
              MPI Recv(message, 100, MPI CHAR, source, tag, MPI COMM WORLD, &status);
              printf("%s \n", message);
   MPI_Finalize();
```



MPI_INIT

MPI_Init - Inicializa el entorno de ejecución MPI

```
MPI_Init(&argc,&argv);
int MPI_Init(int *pargc, char ***pargv)
```

Parametros de entrada:

pargc

- Puntero al número de argumentos pargv
 - Puntero al vector de argumentos

Observaciones:

En la especificación de MPI no se utilizan los argumentos de la línea de comandos aunque también se da la oportunidad de usarlos. La implementación de LAM/MPI utiliza el comando de ejecución *mpirun* para obtener los parámetros ´de la línea de comandos.



MPI_Finalize

MPI_Finalize - Termina la ejecución del entorno MPI

```
MPI_Finalize();
int MPI_Finalize(void)
Observaciones:
```

Todos los procesos deben invocar esta función antes de terminar su ejecución y, es recomendable que sea la última línea en el código (antes de un return).



MPI_COMM_RANK

```
MPI_Comm_rank - Determina el indentificador (rank) del proceso
  MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &mi_rank);
  int MPI_Comm_rank(MPI_Comm comm, int *rank)
Entrada:
       comm - comunicador
Salida:
       rank - rank del proceso que ha invocado la función dentro
  del comunicador comm
ERRORS
```

Cuando ocurre un error se aborta la ejecución de este proceso.



MPI COMM SIZE

MPI Comm size - Determina el tamaño del grupo asociado al comunicador

```
MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &p);
  int MPI_Comm_size(MPI_Comm comm, int *psize)
Entrada:
       comm - comunicador
Salida:
       psize - número de procesos dentro del grupo del
  comunicador.
Observaciones:
```

MPI_COMM_NULL is not considered a valid argument to this function.



Comunicación proceso 0

```
if(mi_rank!=0){
    sprintf(message, "Hola desde el procesador %d", mi_rank);
    dest=0;
    MPI_Send(message, strlen(message)+1, MPI_CHAR, dest, tag,
    MPI_COMM_WORLD);
}
else{
    for (source=1; source < p; source++){
        MPI_Recv(message,100,MPI_CHAR, source, tag, MPI_COMM_WORLD,
        &status);
        printf("%s \n", message);
    }</pre>
```

Si el identificador del proceso es distinto de 0, envío mi mensaje al proceso 0, si sí soy el proceso 0, recibo todos los mensajes enviados por el resto de los procesos y los imprimo en pantalla

Un elemento importante a considerar es que proceso puede hacer las operaciones de entrada salida sobre la entrada y salida estándar. Depende de la configuración del sistema.



Comunicaciones 1-1:MPI_SEND

```
MPI Send - Realiza un envío básico
MPI_Send(message, strlen(message)+1, MPI_CHAR, dest, tag,
  MPI COMM WORLD);
int MPI_Send(void *buf, int count, MPI_Datatype dtype, int dest,
                   int tag, MPI Comm comm)
Entrada:
       buf - dirección de inicio del buffer a enviar
      count - número de elementos a enviar
             - tipo de dato de MPI que se va a enviar
      dtyp
      dest
             - rank del proceso de destino
             - etiqueta
      tag
              - comunicador
      COMM
```

Observaciones:

Esta función realiza un envio bloqueante hasta que el mensaje sea <u>totalmente</u> recibido por el destinatario.

Comunicaciones 1-1:MPI_RECV

```
MPI_Recv - Recepción básica
MPI Recv(message, 100, MPI CHAR, source, tag, MPI COMM WORLD, &status);
int MPI_Recv(void *buf, int count, MPI_Datatype dtype,
                     int src, int tag, MPI_Comm comm, MPI_Status *stat)
Entrada:
             - máximo número de elementos a recibir
       count
       dtvpe - tipo de dato a recibir
              - rank del origen del mensaje
       src
              - etiqueta
       tag
       comm
              - comunicador
Salida:
              - dirección de memoria de comienzo del buffer
       buf
   stat - objeto Status, que puede ser sustituido por la constante de MPI: MPI_STATUS_IGNORE si los datos de estado no interesan.
Observaciones:
    para saber exactamente el número de elementos recibidos hay que mirar el estado de la
    recepción mediante MPI Get count.
    Dentro de las constantes definidas en MPI, tenemos:
   MPI ANY SOURCE Indica que el mensaje a recibir puede venir de cualquier destinatario
   MPI_ANY_TAG Indica que la etiqueta no tiene que ser igual a la del envío
```

MPI_Get_COUNT

MPI_Get_count - calcula el número de elementos recibidos

Entrada:

stat - el Status de la recepción dtype - el tipo de dato recibido en el buffer

Salida:

count - número de elementos recibidos

Observaciones:

No es posible pasarle MPI_STATUS_IGNORE.



MPI Status

MPI_Status

Este tipo de dato es una estructura que contiene los siguientes elementos que pueden ser utilizados por el programador:

MPI_SOURCE Indica el rank del proceso que envió el

mensaje

MPI_TAG Indica la etiqueta del mensaje

MPI_ERROR Indica el posible error





Comunicaciones 1-M

- Se realizan de forma síncrona, todos los procesos la realizan al mismo tiempo.
- Están implementadas para simplificar y optimizar las comunicaciones entre varios procesos.
- Para sincronizar a los procesos sin tener que realizar ninguna operación disponemos de la función MPI_Barrier(comm).



MPI_BCast

MPI_Bcast - Envía un mensaje desde el proceso con rank "root" a todos los demás procesos en el comunicador

Entradas/salida:

buff - dirección de inicio del buffer count - número de elementos en el buffer datatype - tipo de dato de los elementos del buffer root - rank del proceso que envía comm - comunicador donde se envía el mensaje

Observaciones:

Si hay menos de 4 procesos se itera sobre un bucle, en caso contrario, se utiliza un algoritmo basado en una estructura de árbol.



MPI_Reduce

MPI_Reduce - Reduce una serie de valores a un único valor en el procesador root

int MPI_Reduce(void *sbuf, void* rbuf, int count, MPI_Datatype dtype, MPI_Op op, int root, MPI Comm comm)

Entradas:

sbuf - dirección del buffer donde están los datos a reducir rbuf - dirección del buffer donde se almacena el resultado count - número de elementos en el buffer dtype - tipo de dato op - operación de reducción root - rank del proceso "root"

Salidas

rbuf - dirección de memoria de comienzo del buffer (root)

Observaciones:

comm - comunicador

Si hay menos de 4 procesos, se itera sobre un bucle normal recibiendo de los procesos, si no, se emplea una estructura en árbol donde se aplica la reducción en cada nodo padre, distribuyendo de este modo el cálculo de la operación.



MPI_Reduce II

- Tipos de operaciones de reducción:
 - MPI MAX maximum
 - MPI MIN minimum
 - MPI SUM sum
 - MPI_PROD product
 - MPI_LAND logical and
 - MPI_BAND bit-wise and
 - MPI_LOR logical or
 - MPI BOR bit-wise or
 - MPI_LXOR logical xor
 - MPI_BXOR bit-wise xor
 - MPI MAXLOC max value and location
 - MPI_MINLOC minimum value and location
- Se pueden definir operaciones específicas de reducción





MPI_AllReduce

MPI_Allreduce - Reduce una serie de valores a un único valor en todos los procesadores

int MPI_AllReduce(void *sbuf, void* rbuf, int count, MPI_Datatype dtype, MPI_Op op, int root, MPI_Comm comm)

Entradas:

sbuf - dirección del buffer donde están los datos a reducir count - número de elementos en el buffer dtype - tipo de dato op - operación de reducción root - rank del proceso "root"

root - rank del proceso "root"

comm - comunicador

Salidas

rbuf - dirección de memoria de comienzo del buffer (root)

Observaciones:

Es equivalente a realizar un MPI_Reduce y luego un MPI_Bcast. Se hace una comunicación estructurada en árbol para cada proceso.



Ejemplo MPI_Reduce

```
if (my_rank == 0) {
    total = integral;
    for (source = 1; source < p; source++) {
        MPI_Recv(&integral, 1, MPI_DOUBLE, source, tag, MPI_COMM_WORLD, &status);
        total = total + integral;
    }
} else {
    MPI_Send(&integral, 1, MPI_DOUBLE, dest, tag, MPI_COMM_WORLD);
}</pre>
```

int MPI_Reduce(void *sbuf, void* rbuf, int count, MPI_Datatype dtype, MPI_Op op, int root, MPI_Comm comm)

D);



MPI_Gather, MPI_ALLGather

MPI_Gather - Reune valores de un grupo de procesos en un proceso MPI_Allgather - Reune valores de un grupo de procesos en todos los procesos

Entradas:

```
sbuf - dirección del buffer con los datos a enviar
scount - numero de elementos a enviar
sdtype - tipo de datos
rcount - numero de elementos a recibir por proceso(no el total recibido)
rdtype - tipo de datos
root - rank del root
comm - comunicador
```

Salidas:

rbuf - dirección del buffer con los datos recibidos



MPI_Scatter

MPI Scatter - Dispersa datos desde un proceso a todos los demás en el grupo

Entradas:

```
sbuf - dirección del buffer con los elementos a enviar scount - número de elementos a enviar sdtype - tipo de datos rcount - número de elementos a recibir rdtype - tipo root - del que envía comm - comunicador
```

Salidas:

rbuf - dirección del buffer de almacenamiento



MPI_Reduce_scatter

MPI_Reduce_scatter

Primero realiza una reducción en un vector distribuido en los procesos y luego reparte el vector entre los procesos.

MPI_Reduce_scatter (&sendbuf,&recvbuf,recvcount,datatype, op,comm)

MPI_Alltoall

Cada proceso en el grupo realiza una dispersión (Allscatter) de sus datos sobre el resto de procesos.

MPI_Alltoall (&sendbuf,sendcount,sendtype,&recvbuf,..... recvcnt,recvtype,comm)





Estructuras de datos

Tipos de datos derivados y empaquetamiento de datos

- En una operación de envío, si tenemos que enviar tres datos independientes, tenemos que realizar 3 operaciones diferentes, esto se puede optimizar enviando en el mismo mensaje los datos.
- Problema: los datos a enviar no están en posiciones de memoria continuas desde la dirección de comienzo del buffer. Solución: Definir tipos de datos derivados o empaquetar datos.



Estructuras de datos II

- MPI permite la definición de estructuras de datos complejas (tipos de datos derivados) a partir de los tipos de datos simples que proporciona. De este modo se pueden enviar mensajes que contengan varios tipos de datos.
- Gracias a los tipos derivados podremos enviar mensajes cuyo contenido no es contiguo en memoria.
- Un tipo de dato derivado consiste en pares (tipo de dato, desplazamiento) donde tipo de dato es un dato del tipo MPI_xxx y desplazamiento es el número de bytes que hay entre la posición de memoria del inicio del buffer y el comienzo del dato.
- MPI proporciona varios modos para la creación tipos de datos derivados: contiguos, vectores indexados y estructurados.



MPI_Type_STRUCT

n_elem: número de bloques en la estructura (int)

block lengths: número de elementos en cada bloque (int [])

displacements: desplazamiento de cada bloque desde el primer elemento (MPI Aint [])

typelist: tipos de dato MPI de los bloques (MPI_Datatype []) tipo_nuevo: nuevo tipo de dato (MPI_Datatype *) (por ref.)

MPI_Type_commit(MPI_Datatype * tipo_nuevo)

confirma su uso para la comunicación (podría usarse únicamente para formar otros tipos de datos más complejos).

MPI_Address(void * elemento, MPI_Aint * direc)

almacena en direc la dirección de memoria del elemento es igual que "direccion = &variable;", pero así se asegura la portabilidad







Estructuras de datos

- El resto de tipos derivados hacen referencia a conjuntos de elementos del mismo tipo pero distribuidos de una forma no continua en memoria.
- Es especialmente útil a la hora de realizar operaciones con secciones de matrices.
- A la hora de hacer comunicaciones entre pares de procesos, se pueden enviar tipos de datos derivados sin necesidad de haber creado el tipo en el proceso receptor, bastaría con indicar el número de elementos del tipo a recibir (type matching)



MPI_Type_FREE

 Una vez usado un tipo de dato derivado puede ser necesario liberar memoria, para ello utilizaremos:

MPI_Type_free(MPI_Datatype *
datatype)





```
float a,b;
                                       Tipos Derivados: Ejemplo
int n, long bloque[3];
MPI Aint desplazamientos[3];
MPI Datatype lista de tipos[3];
/* Para los cálculos de direcciones */
MPI Aint start address;
MPI Aint address;
/* Nuevo tipo */
MPI Datatype nuevo tipo;
/* Nuestros datos son de un solo elemento cada uno */
long bloque[0] = long bloque[1] = long bloque[2] = 1;
/* Nuestras variables son dos flotantes y un entero */
lista de tipos[0] = lista de tipos[1] = MPI FLOAT;
lista de tipos[2] = MPI INT;
/* El primer elemento a lo ponemos a desplazamiento 0 */
desplazamientos[0] = 0;
/* Calculamos los otros desplazamientos respecto de a */
MPI Address(&a, &start address);
MPI Address(&b, &address);
desplazamientos[1] = address - start address;
MPI Address(&n, &address);
desplazamientos[2] = address - start address;
/* Construimos el tipo derivado */
MPI Type struct(3, long bloque, desplazamientos, lista de tipos, &nuevo tipo);
/* Informamos al sistema del nuevo tipo de datos */
MPI Type commit(&nuevo tipo);
```





Empaquetamiento de datos

- Podemos crear explícitamente un buffer con los datos que queremos enviar, siempre que estén almacenados en zonas de memoria contiguas.
- Mediante la función MPI_Pack iremos concatenando los elementos de distintos tipos:
- MPI_Pack(void * elem,int n_elem, MPI_Datatype tipo, void * buffer,int buffer_size,int * posicion, MPI_Comm comunicador)



- Una vez enviado el buffer, los datos se recuperan en el mismo orden en el que se introdujeron mediante:
- MPI_Unpack(void * buffer,int size, int * posicion, void * elem, int n_elem,MPI_Datatype tipo, MPI_Comm comunicador)



```
#define TAM BUFFER 100
                                Empaquetamiento de datos
#define TAG 0
#define DEST 1
#define SOURCE 0
main(int argc, char* argv[]) {
 int my rank, posicion, n;
 char buffer[TAM BUFFER];
 MPI Status status;
 float a, b;
 MPI Init(&argc, &argv);
 MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &my rank);
  if ( rank == SOURCE ) {
   a = 10.3; b = 11.2 n = 4; posicion = 0;
   MPI Pack(&a,1,MPI FLOAT,buffer,TAM BUFFER,&posicion,MPI COMM WORLD);
   MPI Pack(&b,1,MPI FLOAT,buffer,TAM BUFFER,&posicion,MPI COMM WORLD);
   MPI Pack(&n,1,MPI INT,buffer,TAM BUFFER,&posicion,MPI COMM WORLD);
   MPI Send(buffer, TAM BUFFER, MPI PACKED, DEST, TAG, MPI COMM WORLD);
 else {
   MPI Recv(buffer, TAM BUFFER, MPI PACKED, SOURCE, TAG, MPI COMM WORLD, & status);
   posicion = 0;
   MPI Unpack(buffer, TAM BUFFER, & posicion, & a, 1, MPI FLOAT, MPI COMM WORLD);
   printf(" a = \%f\n",a);
   MPI Unpack(buffer, TAM BUFFER, & posicion, &b, 1, MPI FLOAT, MPI COMM WORLD);
   printf(" b = \%f\n'',b);
   MPI Unpack(buffer, TAM BUFFER, &posicion, &n, 1, MPI INT, MPI COMM WORLD);
   printf(" n = %d\n",n);
```



MPI Finalize();



municadores y Grupos

- Un grupo es un conjunto de procesos.
- Cada proceso dentro de un grupo tiene asociado un identificador dentro de ese grupo.
- Los identificadores empiezan con el número 0 hasta N-1 donde N es el número de procesos del grupo.
- Los grupos se representan como objetos ocultos al programador que accede a ellos mediante manejadores (handles).
- Un grupo está siempre asociado con un comunicador.
- Cada mensaje debe especificar un comunicador. Al igual que con los grupos, los comunicadores están ocultos al programador.
- Desde la perspectiva del programador, no hay diferencia entre un grupo y un comunicador, si bien cabe la posibilidad de que se hayan creado dos comunicadores distintos utilizando el mismo grupo.





municadores y Grupos

- Los motivos para usar comunicadores y grupos son:
 - Permitir la organización de los procesos.
 - Permitir las comunicaciones colectivas en subconjuntos de procesos.
 - Proporcionan la base para la definición de topologías virtuales.
 - Proporcionan comunicaciones seguras.
 - Los grupos y los comunicadores pueden ser creados y destruidos dinámicamente durante la ejecución del programa.
 - Cada proceso puede pertenecer a varios grupos y comunicadores teniendo distintos identificadores asignados.





municadores y Grupos

- El procedimiento más común a la hora de usar grupos y comunicadores es:
 - Obtener el grupo asociado al comunicador global MPI_COMM_WORLD utilizando la función MPI_Comm_group.
 - Crear un nuevo grupo utilizando los identificadores del grupo original usando MPI_Group_incl
 - Crear un nuevo comunicador asociado al grupo nuevo usando MPI_Comm_create
 - Obtener el nuevo rank usando MPI_Comm_rank
 - Realizar las comunicaciones
 - Liberar recursos usando MPI_Comm_free y MPI_Group_free
- Cuando se crea un comunicador se realiza una sincronización al igual que con las comunicaciones colectivas.
- Podemos crear varios comunicadores simultáneamente mediante MPI_Comm_split, utilizando un identificador de grupo y otro de rango.
- Ejemplos en http://geco.mines.edu/workshop/class2/examples/mpi/c_ex10.c



Comunicadores y Grupos: Ejemplo

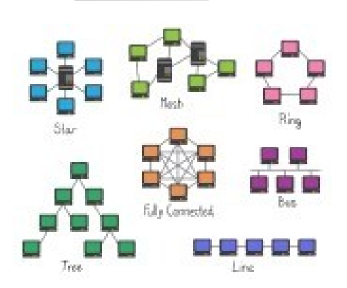
```
/* Obtenemos el manejador del grupo global */
MPI Comm group(MPI COMM WORLD, &orig_group);
/* Dividimos las tareas en dos conjuntos */
if (rank < NPROCS/2) {
 MPI Group incl(orig group, NPROCS/2, ranks1, &new group);
else {
 MPI Group incl(orig group, NPROCS/2, ranks2, &new group);
/* Creamos los comunicadores y realizamos las comunicaciones */
MPI Comm create(MPI COMM WORLD, new group, &new comm);
MPI Allreduce(&sendbuf, &recvbuf, 1, MPI INT, MPI SUM, new comm);
MPI Group rank (new group, &new rank);
printf("rank= %d newrank= %d recvbuf= %d\n",rank,new rank,recvbuf);
```



Topologías Virtuales

- Son mecanismos para asociar diferentes modos de direccionamiento a la hora de realizar comunicaciones dentro de un grupo.
- Hay dos grupos: cartesianas (grid) y grafos.
- Las topologías son virtuales, es decir, la ordenación de los procesos no tiene nada que ver con la arquitectura real sobre la que se ejecuta el programa.
- Son útiles por:
 - Su utilidad en aplicaciones que siguen ciertos patrones de comunicación.
 - Pueden mejorar las prestaciones si es posible combinar la topología virtual con la topología real de la plataforma paralela.





Topologías Virtuales

MPI_Cart_create(MPI_COMM_WORLD, 2, dims, periods, reorder, &cartcomm);

MPI_Comm_rank(cartcomm, &rank);

MPI_Cart_coords(cartcomm, rank, 2, coords);

MPI_Cart_shift(cartcomm, 0, 1, &nbrs[UP], &nbrs[DOWN]);

0	1	2	3
(0,0)	(0,1)	(0,2)	(0,3)
4	5	6	7
(1,0)	(1,1)	(1,2)	(1,3)
8	9	10	11
(2,0)	(2,1)	(2,2)	(2,3)
12	13	14	15
(3,0)	(3,1)	(3,2)	(3,3)

```
i n t dims [ 2 ] = { 3 , 2 };
i n t periods [ 2 ] = { false , true };
int reorder = false;
MPI_Comm comm_2d;
...
MPI_Cart_create (MPI_COMM_WORLD, 2 ,
dims , p e r i o d s , r e o r d e r , &comm_2d );
```



Comunicaciones 1-1 Asíncronas

- Comunicaciones entre pares de procesos:
 - Bloqueantes
 - MPI_Send, MPI_Recv, MPI_Sendrecv, MPI Wait, MPI Waitall...
 - No bloqueantes
 - MPI_Isend, MPI_Irecv, MPI_Test, MPI_Testall, MPI_Iprobe





Prestaciones

- Normalmente se utilizan las siguientes medidas:
 - Tiempo de ejecución (respuesta) de una aplicación en el sistema. Se utiliza más en computación de altas prestaciones.
 - Productividad dada por el número de aplicaciones que se pueden procesar por unidad de tiempo. Se utiliza más en el ámbito de servidores.
 - Ganancia en velocidad Tiempo(1)/Tiempo(N)





Prestaciones

- Otras posibles medidas son:
 - Funcionalidad que se desee.
 - Alta disponibilidad, hace referencia a la existencia de elementos redundantes para reducir la degradación de prestaciones ante fallos.
 - Fiabilidad, tiempo que puede funcionar sin fallos (1=100%).
 - Tolerancia a fallos, requiere una alta disponibilidad
 - Expansibilidad, permite expandir el sistema modularmente.
 - Escalabilidad, es decir, que al aumentar los recursos, aumenten las prestaciones.
 - Consumo de potencia.



Toma de medidas

- El tiempo de ejecución paralelo viene dado por el tiempo de ejecución del programa más el tiempo que está parado y el tiempo de sobrecarga, To (overhead), que tiene como origen:
 - Tiempo para comunicación/sincronización
 - Tiempo para crear/terminar procesos
 - Tiempo de ejecución de las instru añadidas en la versión paralela

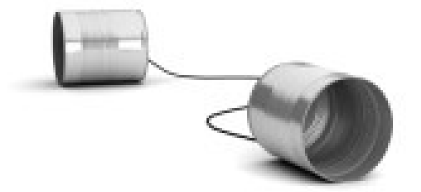


Ganancia en velocidad

- Idealmente, si tenemos p procesadores, el tiempo secuencial debería ser reducido a Ts/p, obteniendo una ganancia lineal.
- Esto normalmente está limitado al aprovechamiento del grado de paralelismo (número de tareas que se pueden ejecutar) y a la reducción debido a la sobrecarga.
- Es posible obtener ganancias superlineales:
 - Se introducen más recursos.
 - Dependiendo del problema, se explora más el espacio solución.

Tipos de comunicaciones

- En momento u otro de la ejecución, las tareas deberán comunicarse para transmitir datos (si se hizo una descomposición del dominio) de entrada o datos procesados (si se hizo una descomposición funcional).
- Es deseable que las operaciones de comunicación se hagan de forma distribuida y, por tanto, puedan ser simultaneas.
- Dentro de la metodología de diseño, se pueden distinguir las siguientes clases de comunicaciones:
 - ☐ Local
 - ☐ Global
 - ☐ Estructurada
 - □ No estructurada
 - ☐ Estática
 - ☐ Dinámica
 - □ Síncrona
 - ☐ Asíncrona





Tipos de comunicaciones

Local

 Cuando una tarea necesita los datos de un subconjunto de tareas, bien por solapamiento de datos a procesar o por la necesidad de utilizar los datos producidos por las tareas vecinas.

Global

- Este tipo de comunicación ocurre cuando muchas tareas participan de modo que es difícil agruparlas en zonas localizadas.
- Cuando se emplea este tipo de comunicación los problemas de centralización y secuencialidad pueden presentarse.





Agrupación

- Una vez descompuesto el problema, se puede optimizar su ejecución para un computador que posea menos procesadores que tareas definidas en los pasos anteriores.
- En esta fase se analiza si es recomendable replicar datos y/o operaciones o si es apropiado unir tareas (aglomerarlas).
- Los objetivos a cumplir son:
 - Reducir los costes de comunicación (incrementando la granularidad)
 - Mantener flexibilidad para escalar y mapear posteriormente





Mapeo

- Tiene como objetivo minimizar el tiempo de ejecución especificando donde se ejecutará cada tarea. Para ello:
 - Se mapean las tareas que ejecutan operaciones concurrentemente en procesadores distintos.
 - Se mapean tareas que se comunican frecuentemente (p.ej. Productor/consumidor) en el mismo procesador.
- Cuando también se planifica el orden de ejecución de las tareas dentro de un procesador también se denomina planificación.

