Matemática Numérica Paralela

Pedro H A Konzen

26 de janeiro de 2021

Licença

Este trabalho está licenciado sob a Licença Atribuição-Compartilha Igual 4.0 Internacional Creative Commons. Para visualizar uma cópia desta licença, visite http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt_BR ou mande uma carta para Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

Prefácio

Nestas notas de aula são abordados tópicos sobre computação paralela aplicada a métodos numéricos. Como ferramentas computacionais de apoio, exploramos exemplos de códigos em $\mathrm{C/C}{++}$.

Agradeço a todos e todas que de modo assíduo ou esporádico contribuem com correções, sugestões e críticas. :)

Pedro H A Konzen

Sumário

C	apa ———————————————————————————————————	i
Li	cença	ii
P	refácio	iii
Sı	ımário	iv
1	Introdução	1
2	Multiprocessamento (MP) 2.1 Olá, Mundo!	4
\mathbf{R}	espostas dos Exercícios	9
Referências Bibliográficas		10

Capítulo 1

Introdução

A computação paralela e distribuída é uma realidade em todas as áreas de pesquisa aplicadas. À primeira vista, pode-se esperar que as aplicações se beneficiam diretamente do ganho em poder computacional. Afinal, se a carga (processo) computacional de uma aplicação for repartida e distribuída em $n_p > 1$ processadores (**instâncias de processamentos**, threads ou cores), a computação paralela deve ocorrer em um tempo menor do que se a aplicação fosse computada em um único processador (em serial). Entretanto, a tarefa de repartir e distribuir (**alocação de tarefas**) o processo computacional de uma aplicação é, em muitos casos, bastante desafiadora e pode, em vários casos, levar a códigos computacionais menos eficientes que suas versões seriais.

Repartir e distribuir o processo computacional de uma aplicação sempre é possível, mas nem sempre é possível a computação paralela de cada uma das partes. Por exemplo, vamos considerar a iteração de ponto fixo

$$x(n) = f(x(n-1)), \quad n \ge 1,$$
 (1.1)

$$x(0) = x_0, (1.2)$$

onde $f: x \mapsto f(x)$ é uma função dada e x_0 é o ponto inicial da iteração. Para computar x(100) devemos processar 100 vezes a iteração (1.1). Se tivéssemos a disposição $n_P = 2$ processadores, poderíamos repartir a carga de processamento em dois, distribuindo o processamento das 50 primeiras iterações para o primeiro processador (o processador 0) e as demais 50 para o segundo processador (o processador 1). Entretanto, pela característica do processo iterativa, o processador 1 ficaria ocioso, aguardando o processador 0 computar x(50). Se ambas instâncias de processamento compartilharem

a mesma memória computacional (**memória compartilhada**), então, logo que o processador 0 computar x(50) ele ficará ocioso, enquanto que o processador 1 computará as últimas 50 iterações. Ou seja, esta abordagem não permite a computação em paralelo, mesmo que reparta e distribua o processo computacional entre duas instâncias de processamento.

Ainda sobre a abordagem acima, caso as instâncias de processamento sejam de **memória distribuída** (não compartilhem a mesma memória), então o processador 0 e o processador 1 terão de se comunicar, isto é, o processador 0 deverá enviar x(50) para a instância de processamento 1 e esta instância deverá receber x(50) para, então, iniciar suas computações. A **comunicação** entre as instâncias de processamento levantam outro desafio que é necessidade ou não da **sincronização** () eventual entre elas. No caso de nosso exemplo, é a necessidade de sincronização na computação de x(50) que está minando a computação paralela.

Em resumo, o design de métodos numéricos paralelos deve levar em consideração a alocação de tarefas, a comunicação e a sincronização entre as instâncias de processamentos. Vamos voltar ao caso da iteração (1.1). Agora, vamos supor que $x = (x_0, x_1), f : x \mapsto (f_0(x), f_1(x))$ e a condição inicial $x(0) = (x_0(0), x_1(0))$ é dada. No caso de termos duas instâncias de processamentos disponíveis, podemos computar as iterações em paralelo da seguinte forma. Iniciamos distribuindo x às duas instâncias de processamento 0 e 1. Em paralelo, a instância 0 computa $x_0(1) = f_0(x)$ e a instância 1 computa $x_1(1) = f_1(x)$. Para computar a nova iterada x(2), a instância 0 precisa ter acesso a $x_1(1)$ e a instância 1 necessita de $x_0(1)$. Isto implica na sincronização das instâncias de processamentos, pois uma instância só consegui seguir a computação após a outra instância ter terminado a computação da mesma iteração. Agora, a comunicação entre as instâncias de processamento, depende da arquitetura do máquina. Se as instâncias de processamento compartilham a mesma memória (memória compartilhada), cada uma tem acesso direto ao resultado da outra. No caso de uma arquitetura de memória distribuída, ainda há a necessidade de instruções de comunicação entre as instância, i.e. a instância 0 precisa enviar $x_0(1)$ à instância 1, a qual precisa receber o valor enviado. A instância 1 precisa enviar $x_1(1)$ à instância 0, a qual precisa receber o valor enviado. O processo segue análogo para cada iteração até a computação de x(100).

A primeira parte destas notas de aula, restringe-se a implementação de métodos numéricos paralelos em uma arquitetura de memória compartilhada. Os exemplos computacionais são apresentados em linguagem C/C++ com a

interface de programação de aplicações (API, Application Programming Interface) OpenMP. A segunda parte, dedica-se a implementação paralela em arquitetura de memória distribuída. Os códigos C/C++ são, então, construídos com a API OpenMPI.

Capítulo 2

Multiprocessamento (MP)

Neste capítulo, vamos estudar aplicações da computação paralela em arquitetura de memória compartilhada. Para tanto, vamos discutir código C/C++ com a API OpenMP.

2.1 Olá, Mundo!

A computação paralela com MP inicia-se por uma instância de processamento **thread master**. Todas as instâncias de processamento disponíveis (**threads**) leem e escrevem variáveis compartilhadas. A ramificação (*fork*) do processo entre os *threads* disponíveis é feita por instrução explícita no início de uma região paralela do código. Ao final da região paralela, todos os *threads* sincronizam-se (*join*) e o processo segue apenas com o *thread master*. Veja a Figura 2.1.

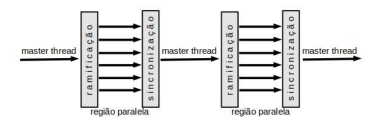


Figura 2.1: Fluxograma de um processo MP.

Vamos escrever nosso primeiro programa MP. O Código ola.cc inicia uma

Notas de Aula - Pedro Konzen */* Licença CC-BY-SA 4.0

região paralela e cada instância de processamento escreve "Olá" e identificase.

Código: ola.cc

```
1
   #include <iostream>
2
3
   // OpenMP API
   #include <omp.h>
4
5
6
   using namespace std;
7
8
   int main(int argc, char *argv[]) {
9
10
     // região paralela
11
   #pragma omp parallel
12
13
       // id da instância de processamento
       int id = omp_get_thread_num();
14
15
16
       printf("Processo %d, olá!\n", id);
17
     }
18
19
     return 0;
   }
20
```

Na linha 4, o API OpenMP é incluído no código. A região paralela vale dentro do escopo iniciado pela instrução

pragma omp parallel

i.e., entre as linhas 12 e 17. Em paralelo, cada *thread* registra seu número de identificação na variável id, veja a linha 14. Na linha 16, escrevem a saudação, identificando-se.

Para compilar este código, digite no terminal

\$ g++ -fopenmp ola.cc

Ao compilar, um executável a .out será criado. Para executá-lo, basta digitar no terminal:

Notas de Aula - Pedro Konzen */* Licença CC-BY-SA 4.0

\$ a.out

Ao executar, devemos ver a saída do terminal como algo parecido com¹

Processo 0, olá! Processo 3, olá! Processo 1, olá! Processo 2, olá!

A saída irá depender do número de *threads* disponíveis na máquina e a ordem dos *threads* pode variar a cada execução. Execute o código várias vezes e analise as saídas!

Observação 2.1.1. As variáveis declaradas dentro de uma região paralela são privadas de cada *threads*. As variáveis declaradas fora de uma região paralela são globais, sendo acessíveis por todos os *threads*.

Exercícios resolvidos

ER 2.1.1. O número de instâncias de processamento pode ser alterado pela variável do sistema OMP_NUM_THREADS. Altere o número de *threads* para 2 e execute o Código ola.cc.

Solução. Para alterar o número de threads, pode-se digitar no terminal

```
$ export OMP NUM THREADS=2
```

Caso já tenha compilado o código, não é necessário recompilá-lo. Basta executá-lo com

\$./a.out

A saída deve ser algo do tipo

```
Olá, processo 0
Olá, processo 1
```

 \Diamond

¹O código foi rodado em uma máquina Quadcore com 4 threads.

ER 2.1.2. Escreva um código MP para ser executado com 2 threads. O master thread deve ler dois números em ponto flutuante. Então, em paralelo, um dos threads deve calcular a soma dos dois números e o outro thread deve calcular o produto.

Solução.

Código: sp.cc

```
1
   #include <iostream>
2
3
   // OpenMP API
   #include <omp.h>
4
5
6
   using namespace std;
7
8
   int main(int argc, char *argv[]) {
9
10
     double a,b;
     printf("Digite o primeiro número: ");
11
12
     scanf("%lf", &a);
13
14
     printf("Digite o segundo número: ");
15
     scanf("%lf", &b);
16
17
     // região paralela
   #pragma omp parallel
18
     {
19
20
       // id do processo
       int id = omp_get_thread_num();
21
22
23
       if (id == 0) {
24
         printf("Soma: %f\n", (a+b));
25
       else if (id == 1) {
26
27
         printf("Produto: %f\n", (a*b));
28
29
     }
30
31
     return 0;
```

32 | }

 \Diamond

Exercícios

- E 2.1.1. Defina um número de *threads* maior do que o disponível em sua máquina. Então, rode o código ola.cc e analise a saída. O que você observa?
- **E 2.1.2.** Modifique o código ola.cc de forma que cada *thread* escreva na tela "Processo ID de NP, olá!", onde ID é a identificação do *thread* e NP é o número total de *threads* disponíveis. O número total de *threads* pode ser obtido com a função OpenMP

omp_get_num_threads();

- **E 2.1.3.** Faça um código MP para ser executado com 2 threads. O master thread deve ler dois números a e b não nulos em ponto flutuante. Em paralelo, um dos thread de computar a b e o outro deve computar a/b. Por fim, o master thread deve escrever (a b) + (a/b).
- **E 2.1.4.** Escreva um código MP para computar a multiplicação de uma matriz $n \times n$ com um vetor de n elementos. Inicialize todos os elementos com números randômicos em ponto flutuante. Ainda, o código deve ser escrito para um número arbitrário m > 1 de instâncias de processamento. Por fim, compare o desempenho do código MP com uma versão serial do código.
- **E 2.1.5.** Escreva um código MP para computar o produto de uma matriz $n \times m$ com uma matriz de $m \times n$ elementos, com $n \geq m$. Inicialize todos os elementos com números randômicos em ponto flutuante. Ainda, o código deve ser escrito para um número arbitrário m > 1 de instâncias de processamento. Por fim, compare o desempenho do código MP com uma versão serial do código.

Resposta dos Exercícios

Referências Bibliográficas

- [1] D.P. Dimitri and J.N. Tsitsiklis. *Parallel and Distributed Computation:* Numerical Methods. Athena Scientific, 2015.
- [2] A. Grama, A. Grupta, G. Karypis, and V. Kumar. *Introduction to Parallel Computing*. Addison Wesley, 2. edition, 2003.