# Matemática Numérica Paralela

Pedro H A Konzen

6 de abril 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 <a href="http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt\_BR">http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt\_BR</a> 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 C/C++ usando as interfaces de programação de aplicações OpenMP, OpenMPI e o pacote de computação científica GSL.

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

Pedro H A Konzen

# Sumário

Capa Licença							
							Prefácio
Sı	ımár	io		$\mathbf{v}$			
1	Introdução						
2	Multiprocessamento (MP)						
	2.1	Olá, N	$egin{aligned}  ext{Mundo!} & . & . & . & . & . & . & . & . & . & $	4			
	2.2		rutores básicos				
		2.2.1	Variáveis privadas e variáveis compartilhadas	9			
		2.2.2	Laço e Redução	. 10			
		2.2.3	Sincronização	. 15			
	2.3	Resolução de Sistema Linear Triangular					
	2.4	Decon	nposição LU	. 29			
	2.5	Métod	los iterativos para Sistemas Lineares	36			
		2.5.1	Método de Jacobi	36			
		2.5.2	Método tipo Gauss-Seidel	40			
		2.5.3	Método do Gradiente Conjugado	44			
	2.6	Métod	los iterativos para problemas não lineares	52			
		2.6.1	Método de Newton	53			
		2.6.2	Método do acorde	53			
		2.6.3	Métodos <i>quasi</i> -Newton	54			

SUMÁRIO

3	Computação paralela e distribuída (MPI)						
	3.1	3.1 Olá, Mundo!					
	3.2	Rotinas de comunicação ponto-a-ponto					
		3.2.1	Envio e recebimento síncronos	62			
		3.2.2	Envio e recebimento assíncrono	66			
	3.3	Comu	nicações coletivas	70			
		3.3.1	Barreira de sincronização	70			
		3.3.2	Transmissão coletiva	73			
		3.3.3	Distribuição coletiva de dados	74			
		3.3.4	Recebimento coletivo de dados distribuídos	77			
	3.4	Redug	ções	80			
Respostas dos Exercícios							
$\mathbf{R}$	Referências Bibliográficas						

# 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.

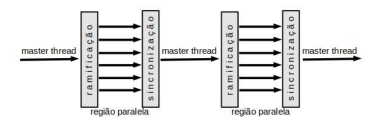


Figura 2.1: Fluxograma de um processo MP.

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

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

#### Código: ola.cc

```
1
   #include <stdio.h>
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
     #pragma omp parallel
11
12
       // id da instância de processamento
13
       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:

#### \$ a.out

Ao executar, devemos ver a saída do terminal como algo parecido com<sup>1</sup>

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

 $\Diamond$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>O 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
21
       int id = omp_get_thread_num();
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.

## 2.2 Construtores básicos

## 2.2.1 Variáveis privadas e variáveis compartilhadas

Vamos analisar o seguinte código.

Código: vpc.cc

```
#include <stdio.h>
1
2
   #include <omp.h>
3
   int main(int argc, char *argv[]) {
4
5
6
     int tid, nt;
7
8
     // região paralela
9
   #pragma omp parallel
10
     {
11
       tid = omp get thread num();
12
       nt = omp_get_num_threads();
13
       printf("Processo %d/%d\n", tid, nt);
14
     }
15
     printf("%d\n",nt);
16
17
     return 0;
18
  }
```

Qual seria a saída esperada? Ao rodarmos este código, veremos uma saída da forma

```
Processo 0/4
Processo 2/4
Processo 3/4
Processo 3/4
```

Isto ocorre por uma situação de **condição de corrida** (**race condition**) entre os *threads*. As variáveis **tid** e **nt** foram declaradas antes da região paralela e, desta forma, são **variáveis compartilhadas** (**shared variables**) entre todos os *threads* na região paralela. Os locais na memória em que estas as variáveis estão alocadas é o mesmo para todos os *threads*.

A condição de corrida ocorre na linha 11. No caso da saída acima, as instâncias de processamento 1 e 3 entraram em uma condição de corrida no registro da variável tid.

Observação 2.2.1. Devemos estar sempre atentos a uma possível condição de corrida. Este é um erro comum no desenvolvimento de códigos em paralelo.

Para evitarmos a condição de corrida, precisamos tornar a variável tid privada na região paralela. I.e., cada *thread* precisa ter uma variável tid privada. Podemos fazer isso alterando a linha 9 do código para

#pragma omp parallel private(tid)

Com essa alteração, a saída terá o formato esperado, como por exemplo

Processo 0/4

Processo 3/4

Processo 2/4

Processo 1/4

Faça a alteração e verifique!

Observação 2.2.2. A diretiva #pragma omp parallel também aceita as instruções:

- default(private|shared|none): o padrão é shared;
- shared(var1, var2, ..., varn): para especificar explicitamente as variáveis que devem ser compartilhadas.

# 2.2.2 Laço e Redução

Vamos considerar o problema de computar

$$s = \sum_{i=0}^{99999999} 1 \tag{2.1}$$

em paralelo com *np threads*. Começamos analisando o seguinte código

#### Código: soma0.cc

```
#include <omp.h>
2
   #include <stdio.h>
   #include <math.h>
3
4
5
   int main(int argc, char *argv[]) {
6
7
     int n = 999999999;
8
9
     int s = 0;
     #pragma omp parallel
10
11
12
       int tid = omp_get_thread_num();
13
       int nt = omp_get_num_threads();
14
       int ini = n/nt*tid;
15
       int fin = n/nt*(tid+1);
16
       if (tid == nt-1)
17
18
          fin = n;
19
       for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
20
          s += 1;
21
22
     printf("%d\n",s);
23
     return 0;
24
   }
```

Ao executarmos este código com nt > 1, vamos ter saídas erradas. Verifique! Qual o valor esperado?

O erro do código está na **condição de corrida** (race condition) na linha 20. Esta é uma operação, ao ser iniciada por um thread, precisa ser terminada pelo thread antes que outro possa iniciá-la. Podemos fazer adicionando o construtor

#### #pragma omp critical

imediatamente antes da linha de código <br/>s+=i;. O código fica como segue, verifique!

#### Código: soma1.cc

```
#include <omp.h>
1
  #include <stdio.h>
   #include <math.h>
4
5
   int main(int argc, char *argv[]) {
6
7
     int n = 999999999;
8
9
     int s = 0;
10
     #pragma omp parallel
11
12
       int tid = omp get thread num();
13
       int nt = omp_get_num_threads();
14
15
       int ini = n/nt*tid;
       int fin = n/nt*(tid+1);
16
       if (tid == nt-1)
17
18
         fin = n;
19
       for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
20
         #pragma omp critical
21
         s += 1;
22
23
     printf("%d\n",s);
24
     return 0;
25
   }
```

Esta abordagem evita a condição de corrida e fornece a resposta esperada. No entanto, ela acaba serializando o código, o qual é será muito mais lento que o código serial. Verifique!

#### Observação 2.2.3. A utilização do construtor

#### #pragma omp critical

reduz a performance do código e só deve ser usada quando realmente necessária.

Uma alternativa é alocar as somas parciais de cada *thread* em uma variável privada e, ao final, somar as partes computadas. Isto pode ser feito com o seguinte código. Verifique!

### Código: soma2.cc

```
#include <omp.h>
   #include <stdio.h>
2
3
   #include <math.h>
4
5
   int main(int argc, char *argv[]) {
6
7
     int n = 999999999;
8
9
     int s = 0;
     #pragma omp parallel
10
11
12
       int tid = omp_get_thread_num();
       int nt = omp_get_num_threads();
13
14
15
       int ini = n/nt*tid;
16
       int fin = n/nt*(tid+1);
       if (tid == nt-1)
17
18
         fin = n;
19
20
       int st = 0;
21
       for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
22
          st += 1;
23
24
       #pragma omp critical
25
       s += st;
     }
26
27
     printf("%d\n",s);
28
     return 0;
  }
29
```

Este último código pode ser simplificado usando o construtor

#### #pragma omp for

Com este construtor, o laço do somatório pode ser automaticamente distribuindo entre os *threads*. Verifique o seguinte código!

Código: somafor.cc

```
|#include <omp.h>
1
  #include <stdio.h>
   #include <math.h>
4
5
   int main(int argc, char *argv[]) {
6
 7
     int n = 99999999;
 8
9
     int s = 0;
10
     #pragma omp parallel
11
12
       int st = 0;
13
14
       #pragma omp for
15
       for (int i=0; i<n; i++)
16
          st += 1;
17
18
       #pragma omp critical
19
       s += st;
20
     }
21
     printf("%d\n",s);
22
     return 0;
   }
23
```

Mais simples e otimizado, é automatizar a operação de redução (no caso, a soma das somas parciais) adicionado

#### reduction(+: s)

ao construtor que inicializa a região paralela. Verifique o seguinte código!

#### Código: soma.cc

```
#include <omp.h>
#include <stdio.h>
#include <math.h>

int main(int argc, char *argv[]) {

int n = 99999999;
```

```
8
     int s = 0;
9
10
     #pragma omp parallel for reduction(+: s)
     for (int i=0; i<n; i++)
11
12
       s += 1;
13
     printf("%d\n",s);
14
15
     return 0;
16
   }
```

Observação 2.2.4. A instrução de redução pode ser usada com qualquer operação binária aritmética (+, -, /, \*), lógica (&, |) ou procedimentos intrínsecos (max, min).

## 2.2.3 Sincronização

A sincronização dos *threads* deve ser evitada sempre que possível, devido a perda de performance em códigos paralelos. Atenção, ela ocorre implicitamente no término da região paralela!

#### Barreira

No seguinte código, o  $thread\ 1$  é atrasado em 1 segundo, de forma que ele é o último a imprimir. Verifique!

### Código: sinc0.cc

```
1
   #include <stdio.h>
2
   #include <ctime>
3
   #include <omp.h>
4
5
   int main(int argc, char *argv[]) {
6
7
     // master thread id
8
     int tid = 0;
9
     int nt;
10
     #pragma omp parallel private(tid)
11
12
     {
```

```
13
       tid = omp_get_thread_num();
14
       nt = omp_get_num_threads();
15
       if (tid == 1) {
16
17
          // delay 1s
18
         time_t t0 = time(NULL);
         while (time(NULL) - t0 < 1) {
19
20
          }
21
       }
22
       printf("Processo %d/%d.\n", tid, nt);
23
24
     }
25
     return 0;
26
   }
```

Agora, podemos forçar a sincronização dos threads usando o construtor

#### #pragma omp barrier

em uma determinada linha do código. Por exemplo, podemos fazer todos os *threads* esperarem pelo *thread* 1 no código acima. Veja a seguir o código modificado. Teste!

#### Código: sinc1.cc

```
#include <stdio.h>
1
2
  #include <ctime>
3
  #include <omp.h>
4
   int main(int argc, char *argv[]) {
5
6
     // master thread id
     int tid = 0;
8
9
     int nt;
10
     #pragma omp parallel private(tid)
11
12
       tid = omp_get_thread_num();
13
14
       nt = omp_get_num_threads();
15
```

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

```
16
       if (tid == 1) {
17
          // delay 1s
18
          time_t t0 = time(NULL);
          while (time(NULL) - t0 < 1) {
19
20
          }
       }
21
22
23
       #pragma omp barrier
24
       printf("Processo %d/%d.\n", tid, nt);
25
26
     }
27
     return 0;
   }
28
```

### Seção

O construtor **sections** pode ser usado para determinar seções do código que deve ser executada de forma serial apenas uma vez por um único *thread*. Verifique o seguinte código.

#### Código: secao.cc

```
#include <stdio.h>
2
  #include <ctime>
  #include <omp.h>
4
   int main(int argc, char *argv[]) {
5
6
7
     // master thread id
8
     int tid = 0;
9
     int nt;
10
11
     #pragma omp parallel private(tid)
12
13
       tid = omp_get_thread_num();
14
       nt = omp_get_num_threads();
15
16
       #pragma omp sections
17
```

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

```
18
          // seção 1
19
          #pragma omp section
20
            printf("%d/%d exec seção 1\n", \
21
22
                    tid, nt);
          }
23
24
25
          // seção 2
26
          #pragma omp section
27
28
            // delay 1s
29
            time t t0 = time(NULL);
            while (time(NULL) - t0 < 1) {
30
31
            printf("%d/%d exec a seção 2\n", \
32
33
                    tid, nt);
34
          }
       }
35
36
37
       printf("%d/%d terminou\n", tid, nt);
     }
38
39
40
     return 0;
41
   }
```

No código acima, o primeiro thread que alcançar a linha 19 é o único a executar a seção 1 e, o primeiro que alcançar a linha 25 é o único a executar a seção 2.

Observe que ocorre a sincronização implícita de todos os *threads* ao final do escopo **sections**. Isso pode ser evitado usando a cláusula **nowait**, i.e. alterando a linha 16 para

# pragma omp sections nowait

Teste!

Observação 2.2.5. A clausula nowait também pode ser usada com o construtor for, i.e.

#pragma omp for nowait

Para uma região contendo apenas uma seção, pode-se usar o construtor

```
#pragma omp single
Isto é equivalente a escrever
#pragma omp sections
    #pragma omp section
```

### Exercícios Resolvidos

**ER 2.2.1.** Escreva um código MP para computar o produto escalar entre dois vetores de n pontos flutuantes randômicos.

**Solução.** Aqui, vamos usar o suporte a vetores e números randômicos do pacote de computação científica GSL. A solução é dada no código a seguir.

### Código: prodesc.cc

```
#include <omp.h>
1
  #include <stdio.h>
3
  #include <ctime>
4
  // GSL vector suport
  #include <gsl/gsl vector.h>
6
  #include <gsl/gsl rng.h>
7
8
9
   int main(int argc, char *argv[]) {
10
     int n = 999999999;
11
12
     // vetores
13
     gsl vector *a = gsl vector alloc(n);
14
     gsl vector *b = gsl vector alloc(n);
15
16
17
     // gerador randômico
18
     gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
19
     gsl_rng_set(rng, time(NULL));
20
21
     // inicializa os vetores
```

```
22
     #pragma omp parallel for
23
     for (int i=0; i<n; i++) {
24
       gsl_vector_set(a, i, gsl_rng_uniform(rng));
25
       gsl vector set(b, i, gsl rng uniform(rng));
     }
26
27
28
     // produto escalar
29
     double dot = 0;
30
     #pragma omp parallel for reduction(+: dot)
     for (int i=0; i<n; i++)
31
32
       dot += gsl_vector_get(a, i) * \
         gsl vector get(b, i);
33
34
     printf("%f\n",dot);
35
36
37
     gsl vector free(a);
     gsl_vector_free(b);
38
39
     gsl_rng_free(rng);
40
41
     return 0;
42
   }
```

Para compilar o código acima, digite

```
$ g++ -fopenmp prodesc.cc -lgsl -lgslcblas
```

 $\Diamond$ 

**ER 2.2.2.** Faça um código MP para computar a multiplicação de uma matriz  $A \ n \times n$  por um vetor de n elementos (pontos flutuantes randômicos). Utilize o construtor omp sections para distribuir a computação entre somente dois threads.

**Solução.** Vamos usar o suporte a matrizes, vetores, BLAS e números randômicos do pacote de computação científica GSL. A solução é dada no código a seguir.

```
Código: AxSecoes.cc
```

```
1 | #include <omp.h>
```

```
2 | #include <stdio.h>
3 | #include <ctime>
4
5 | #include < gsl/gsl_matrix.h>
6 | #include <gsl/gsl vector.h>
7 | #include <gsl/gsl_rng.h>
8 | #include < gsl/gsl blas.h>
9
10 | int main(int argc, char *argv[]) {
11
12
     int n = 9999;
13
     // vetores
14
15
     gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
     gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
16
17
     gsl vector *y = gsl vector alloc(n);
18
19
     // gerador randômico
20
     gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
21
     gsl_rng_set(rng, time(NULL));
22
23
     // inicialização
24
     for (int i=0; i<n; i++) {
       for (int j=0; j<n; j++) {
25
26
         gsl_matrix_set(a, i, j, gsl_rng_uniform(rng));
       }
27
28
       gsl_vector_set(x, i, gsl_rng_uniform(rng));
29
     }
30
31
     //gsl_blas_dgemv(CblasNoTrans, 1.0, a, x, 0.0, y);
32
33
     // y = A * x
34
     #pragma omp parallel sections
35
36
       #pragma omp section
37
38
         gsl_matrix_const_view as1
39
           = gsl_matrix_const_submatrix(a,
```

```
40
                                            0,0,
41
                                            n/2,n);
42
         gsl_vector_view ys1
43
            = gsl_vector_subvector(y,0,n/2);
44
         gsl_blas_dgemv(CblasNoTrans,
45
                          1.0, &as1.matrix, x,
                          0.0, &ys1.vector);
46
47
       }
48
49
       #pragma omp section
50
          gsl matrix const view as2
51
52
            = gsl_matrix_const_submatrix(a,
53
                                            n/2,0,
54
                                            (n-n/2), n);
55
          gsl vector view ys2
            = gsl_vector_subvector(y,n/2,(n-n/2));
56
57
         gsl_blas_dgemv(CblasNoTrans,
58
                          1.0, &as2.matrix, x,
59
                          0.0, &ys2.vector);
60
       }
     }
61
62
     //for (int i=0; i<n; i++)
63
64
     //printf("%f\n", gsl_vector_get(y,i));
65
     gsl_matrix_free(a);
66
     gsl_vector_free(x);
67
68
     gsl_vector_free(y);
69
     gsl_rng_free(rng);
70
71
     return 0;
72
   }
```

 $\Diamond$ 

## Exercícios

#### E 2.2.1. Considere o seguinte código

```
int tid = 10;
pragma omp parallel private(tid)

tid = omp_get_thread_num();

printf("%d\n", tid);
```

Qual o valor impresso?

E 2.2.2. Escreva um código MP para computar uma aproximação para

$$I = \int_{-1}^{1} e^{-x^2} dx \tag{2.2}$$

usando a regra composta do trapézio com n subintervalos uniformes.

E 2.2.3. Escreva um código MP para computar uma aproximação para

$$I = \int_{-1}^{1} e^{-x^2} dx \tag{2.3}$$

usando a regra composta de Simpson com n subintervalos uniformes. Dica: evite sincronizações desnecessárias!

- **E 2.2.4.** Escreva um código MP para computar a multiplicação de uma matriz  $A n \times n$  por um vetor x de n elementos (pontos flutuantes randômicos). Faça o código de forma a suportar uma arquitetura com  $n_p \ge 1$  threads.
- **E 2.2.5.** Escreva um código MP para computar o produto de duas matrizes  $n \times n$  de pontos flutuantes randômicos. Utilize o construtor omp sections para distribuir a computação entre somente dois *threads*.
- **E 2.2.6.** Escreva um código MP para computar o produto de duas matrizes  $n \times n$  de pontos flutuantes randômicos. Faça o código de forma a suportar uma arquitetura com  $n_p \ge 1$  threads.

# 2.3 Resolução de Sistema Linear Triangular

Nesta seção, vamos discutir sobre a uma implementação em paralelo do método da substituição para a resolução de sistemas triangulares. Primeiramente, vamos considerar A uma matriz triangular inferior quadrada de

dimensões  $n \times n$ , i.e.  $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$  com  $a_{i,j} = 0$  para i < j. Ainda, vamos considerar que A é invertível.

Neste caso, um sistema linear Ax = b pode ser escrito na seguinte forma algébrica

$$a_{1,1}x_1 = b_1 (2.4)$$

$$\vdots (2.5)$$

$$a_{i,1}x_1 + a_{i,2}x_2 + \dots + a_{i,i-1}x_{i-1} + a_{i,i}x_i = b_i$$
 (2.6)

$$\vdots (2.7)$$

$$a_{n,1}x_1 + a_{n,2}x_2 + \dots + a_{i,i}x_i + \dots + a_{n,n}x_n = b_n$$
 (2.8)

O algoritmo serial do método da substituição (para frente) resolve o sistema começando pelo cálculo de  $x_1$  na primeira equação, então o cálculo de  $x_2$  pela segunda equação e assim por diante até o cálculo de  $x_n$  pela última equação. Segue o pseudocódigo serial.

1. Para i = 0, ..., n - 1:

(a) Para 
$$j = 0, \dots, i - 1$$
:

$$i. b_i = b_i - A_{i,j} x_j$$

(b) 
$$x_i = \frac{b_i}{A_{i,i}}$$

Implemente!

Para o algoritmo paralelo, vamos considerar uma arquitetura MP com  $n_p \geq 1$  instâncias de processamento. Para cada instância de processamento  $1 \leq p_{id} < n_p - 1$  vamos alocar as seguintes colunas da matriz A

$$t_{ini} = p_{id} \left| \frac{n}{n_p} \right| \tag{2.9}$$

$$t_{fim} = (p_{id} + 1) \left\lfloor \frac{n}{n_p} \right\rfloor - 1$$
 (2.10)

e, para  $p_{id} = n_p - 1$  vamos alocar as últimas colunas, i.e.

$$t_{ini} = p_{id} \left| \frac{n}{n_p} \right| \tag{2.11}$$

$$t_{fim} = n - 1 \tag{2.12}$$

Segue o pseudocódigo em paralelo.

- 1. Para i = 0, ..., n-1
  - (a) s = 0
  - (b) Região paralela

i. Para 
$$j \in \{t_{ini}, \dots, t_{fim}\} \land \{0, \dots, i-1\}$$
  
A.  $s = s + a_{i,j}x_j$ 

$$(c) x_i = \frac{b_i - s}{a_{i,i}}$$

O código MP C/C++ que apresentaremos a seguir, faz uso do construtor threadprivate

#pragma omp threadprivate(list)

Este construtor permite que a lista de variáveis (estáticas) list seja privada para cada thread e seja compartilhada entre as regiões paralelas. Por exemplo:

```
x = 0
#pragma omp parallel private(x)
  x = 1
#pragma omp parallel private(x)
  x vale 0
```

Agora, com o construtor threadprivate:

```
static x = 0
#pragma omp threadprivate(x)
#pragma omp parallel
    x = 1
#pragma omp parallel private(x)
    x vale 1
```

Ainda, apenas para efeito de exemplo, vamos considerar que  $a_{i,j} = (-1)^{i+j}(i+j)/(ij+1)$  para i < j,  $a_{i,i} = 2[(i-n/2)^2 + 1]/n$  e  $b_i = (-1)^i/(i+1)$  para  $i = 0, \ldots, n-1$ .

Segue o código paralelo para a resolução direta do sistema triangular inferior. Verifique!

#### Código: sistria1dcol.cc

```
1 | #include <omp.h>
2 | #include <stdio.h>
3 | #include <ctime>
4 | #include <algorithm>
5
6 | #include <gsl/gsl spmatrix.h>
7 | #include <gsl/gsl_vector.h>
  #include <gsl/gsl rng.h>
10 | int np, pid;
  int ini, fim;
11
12
   #pragma omp threadprivate(np,pid,ini,fim)
13
14
  int main(int argc, char *argv[]) {
15
16
     int n = 9999;
17
     // vetores
18
19
     gsl_spmatrix *a = gsl_spmatrix_alloc(n,n);
20
     gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
21
     gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
22
23
     // inicialização
24
     printf("Inicializando ... \n");
25
26
     for (int i=0; i<n; i++) {
27
       for (int j=0; j<i; j++) {
28
         gsl_spmatrix_set(a, i, j,
29
                            pow(-1.0,i+j)*(i+j)/(i*j+1));
       }
30
       gsl_spmatrix_set(a, i, i,
31
32
                          (pow(i-n/2,2)+1)*2/n);
33
       gsl_vector_set(b, i,
34
                       pow(-1.0,i)/(i+1));
     }
35
36
```

```
37
     printf("feito.\n");
38
39
     printf("Executando em paralelo ... \n");
40
41
     time t t = time(NULL);
42
     #pragma omp parallel
43
44
       np = omp get num threads();
45
       pid = omp_get_thread_num();
46
47
       ini = pid*n/np;
       fim = (pid+1)*n/np;
48
       if (pid == np-1)
49
         fim = n;
50
     }
51
52
53
     for (int i=0; i<n; i++) {
       double s = 0;
54
55
       #pragma omp parallel reduction(+: s)
56
57
         for (int j=std::max(0,ini); j<i and j<fim; j++)</pre>
58
            s += gsl_spmatrix_get(a,i,j) *
                 gsl vector get(x,j);
59
60
       }
       gsl_vector_set(x, i,
61
62
                        (gsl vector get(b,i) - s) /
63
                        gsl spmatrix get(a,i,i));
64
     }
65
66
     t = time(NULL) - t;
67
     printf("feito. %ld s\n", t);
68
69
70
71
     gsl_spmatrix_free(a);
72
     gsl_vector_free(b);
73
     gsl_vector_free(x);
74
```

```
75 | return 0;
76 |}
```

## Exercícios resolvidos

**ER 2.3.1.** Seja Ax = b um sistema triangular inferior de dimensões  $n \times n$ . O seguinte pseudocódigo paralelo é uma alternativa ao apresentado acima. Por que este pseudocódigo é mais lento que o anterior?

1. Região paralela

(a) Para 
$$j = 0, ..., n-1$$
  
i. Se  $j \in \{t_{ini}, ..., t_{fim}\}$   
A.  $x_j = \frac{b_j}{a_{j,j}}$   
ii. Para  $i \in \{t_{ini}, ..., t_{fim}\} \land \{j+1, ..., n-1\}$   
A.  $b_i = b_i - a_{i,j}x_j$ 

**Solução.** Este código tem um número de operações semelhante ao anterior, seu desempenho é afetado pelo chamado compartilhamento falso (false sharing). Este é um fenômeno relacionado ao uso ineficiente da memória cache de cada thread. O último laço deste pseudocódigo faz sucessivas atualizações do vetor b, o que causa sucessivos recarregamentos de partes do vetor b da memória RAM para a memória cache de cada um dos threads. Verifique!

 $\Diamond$ 

**ER 2.3.2.** Seja A uma matriz triangular inferior e invertível de dimensões  $n \times n$ . Escreva um pseudocódigo MP para calcular a matriz inversa  $A^{-1}$  usando o método de substituição direta.

**Solução.** Vamos denotar  $A=[a_{i,j}]_{i,j=1}^{n-1}$  e  $A^{-1}=[x_{i,j}]_{i,j=1}^{n-1}$ . Note que x's são as incógnitas. Por definição,  $AA^{-1}=I$ , logo

$$a_{1,1}x_{1,k} = \delta_{1,k} \tag{2.13}$$

$$\cdots$$
 (2.14)

$$a_{i,1}x_{1,k} + \dots + a_{i,i-1}x_{i-1,k} + a_{i,i}x_{i,k} = \delta_{i,k}$$
 (2.15)

$$\cdots$$
 (2.16)

$$a_{n-1,1}x_{1,k} + \dots + a_{n-1,n-1}x_{n-1,k} = \delta_{n-1,k}$$
 (2.17)

onde,  $k=0,\ldots,n-1$  e  $\delta_{i,j}$  denota o Delta de Kronecker. Ou seja, o cálculo de  $A^{-1}$  pode ser feito pela resolução de n sistemas triangulares inferiores tendo A como matriz de seus coeficientes.

Para construirmos um pseudocódigo MP, podemos distribuir os sistemas lineares a entre os threads disponíveis. Então, cada thread resolve em serial seus sistemas. Segue o pseudocódigo, sendo  $x_k = (x_{1,k}, \ldots, x_{n-1,k})$  e  $b_k = (\delta_{1,k}, \ldots, \delta_{n-1,k})$ .

- 1. Região paralela
  - (a) Para  $k \in \{t_{ini}, \dots, t_{fim}\}$ i. resolve  $Ax_k = b_k$



### Exercícios

- E 2.3.1. Implemente um código MP do pseudocódigo discutido no ER 2.3.1. Compare o tempo computacional com o do código sistrialdcol.cc.
- **E 2.3.2.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz triangular inferior de dimensões  $n \times n$ .
- **E 2.3.3.** Implemente um código MP para computar a solução de um sistema linear triangular superior de dimensões  $n \times n$ .
- **E 2.3.4.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz triangular superior de dimensões  $n \times n$ .

# 2.4 Decomposição LU

Nesta seção, vamos discutir sobre a paralelização da decomposição LU para matrizes. A decomposição LU de uma matriz A com dimensões  $n \times n$  é

$$A = LU \tag{2.18}$$

onde L é uma matriz triangular inferior e U é uma matriz triangular superior, ambas com dimensões  $n \times n$ .

Para fixar as ideais, vamos denotar  $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$ ,  $L = [l_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$  sendo  $l_{i,i} = 1$  e  $l_{i,j} = 0$  para i > j, e  $U = [u_{i,j}]_{i,j=0}^n$  sendo  $u_{i,j} = 0$  para i < j. O pseudoalgoritmo serial para computar a decomposição LU é

```
1. U = A, L = I

2. Para k = 0, ..., n - 2

(a) Para i = k + 1, ..., n - 1

i. l_{i,k} = u_{i,k}/u_{k,k}

ii. Para j = k, ..., n - 1

A. u_{i,j} = u_{i,j} - l_{i,k}u_{k,j}
```

A forma mais fácil de paralelizar este algoritmo em uma arquitetura MP é paralelizando um de seus laços (itens 2., 2.(a) ou 2.(a)ii.). O laço do item 2. não é paralelizável, pois a iteração seguinte depende do resultado da iteração imediatamente anterior. Agora, os dois laços seguintes são paralelizáveis. Desta forma, o mais eficiente é paralelizarmos o segundo laço 2.(a).

O seguinte código é uma versão paralela da decomposição LU. A matriz A é inicializada como uma matriz simétrica de elementos randômicos (linhas 19-41), sendo que a decomposição é computada nas linhas 43-61.

#### Código: parallelLU.cc

```
#include <omp.h>
1
2
  #include <stdio.h>
3
  #include <ctime>
4
   #include <algorithm>
5
6
   #include <gsl/gsl_matrix.h>
7
   #include <gsl/gsl vector.h>
   #include <gsl/gsl_rng.h>
8
   #include <gsl/gsl blas.h>
9
10
   int main(int argc, char *argv[]) {
11
12
13
     int n = 5;
14
15
     gsl matrix *a = gsl matrix alloc(n,n);
     gsl matrix *u = gsl matrix alloc(n,n);
16
```

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

```
gsl_matrix *l = gsl_matrix_alloc(n,n);
17
18
19
     // gerador randômico
20
     gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
21
     gsl rng set(rng, time(NULL));
22
23
     // inicialização
24
     printf("Inicializando ... \n");
25
     for (int i=0; i<n; i++) {
       for (int j=0; j<i; j++) {
26
27
         int sig = 1;
28
         if (gsl rng uniform(rng) >= 0.5)
29
            sig = -1;
30
         gsl_matrix_set(a, i, j,
31
                          sig*gsl_rng_uniform(rng));
32
         gsl_matrix_set(a, j, i,
33
                         gsl_matrix_get(a, i, j));
       }
34
35
       int sig = 1;
       if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
36
37
         sig = -1;
38
       gsl_matrix_set(a, i, i,
39
                         sig*gsl rng uniform pos(rng));
40
     }
     printf("feito.\n");
41
42
43
     //U = A
     gsl_matrix_memcpy(u,a);
44
45
     // L = I
46
     gsl_matrix_set_identity(1);
47
48
     for (int k=0; k< n-1; k++) {
       #pragma omp parallel for
49
       for (int i=k+1; i<n; i++) {
50
51
         gsl_matrix_set(1, i, k,
52
                         gsl_matrix_get(u, i, k)/
53
                         gsl_matrix_get(u, k, k));
54
         for (int j=k; j < n; j++) {
```

```
55
            gsl_matrix_set(u, i, j,
56
                             gsl_matrix_get(u, i, j) -
57
                             gsl_matrix_get(l, i, k) *
                             gsl matrix get(u, k, j));
58
59
          }
       }
60
     }
61
62
63
     gsl_matrix_free(a);
64
     gsl_matrix_free(u);
     gsl_matrix_free(1);
65
     gsl rng free(rng);
66
67
68
     return 0;
   }
69
```

#### Exercícios Resolvidos

**ER 2.4.1.** Faça um código MP para computar a solução de um sistema linear Ax = b usando a decomposição LU. Assuma A uma matriz simétrica  $n \times n$  de elementos randômicos, assim como os elementos do vetor b.

**Solução.** A decomposição LU da matriz A nos fornece as matrizes L (matriz triangular inferior) e U (matriz triangular superior), com

$$A = LU \tag{2.19}$$

Logo, temos

$$Ax = b (2.20)$$

$$\Rightarrow (LU)x = b \tag{2.21}$$

$$\Rightarrow L(Ux) = b \tag{2.22}$$

Denotando Ux=y, temos que y é solução do sistema triangular inferior

$$Ly = b (2.23)$$

e, por conseguinte, x é solução do sistema triangular superior

$$Ux = y. (2.24)$$

Em síntese, o sistema Ax = b pode ser resolvido com o seguinte pseudocódigo:

- 1. Computar a decomposição LU, A=LU.
- 2. Resolver Ly = b.
- 3. Resolver Ux = b.

Cada passo acima pode ser paralelizado. O código MP fica de exercício, veja E 2.4.1.

 $\Diamond$ 

ER 2.4.2. Considere a decomposição LU de uma matriz  $A n \times n$ . Em muitas aplicações, não há necessidade de guardar a matriz A em memória após a decomposição. Além disso, fixando-se que a diagonal da matriz L tem todos os elementos iguais a 1, podemos alocar seus elementos não nulos na parte triangular inferior (abaixo da diagonal) da própria matriz A. E, a matriz U pode ser alocada na parte triangular superior da matriz A. Faça um código MP para computar a decomposição LU de uma matriz A, alocando o resultado na própria matriz A.

**Solução.** O seguinte código faz a implementação pedida. Neste código, é necessário alocar apenas a matriz A, sem necessidade de locar as matrizes L e U. Da linha 17 à 39, apenas é gerada a matriz randômica A. A decomposição é computada da linha 41 a 54.

#### Código: parallelLU2.cc

```
#include <omp.h>
#include <stdio.h>
#include <ctime>
#include <algorithm>

#include <gsl/gsl_matrix.h>
#include <gsl/gsl_vector.h>
#include <gsl/gsl_rng.h>
#include <gsl/gsl_blas.h>

int main(int argc, char *argv[]) {
```

```
12
13
     int n = 5;
14
15
     gsl matrix *a = gsl matrix alloc(n,n);
16
17
     // gerador randômico
     gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
18
19
     gsl rng set(rng, time(NULL));
20
21
     // inicialização
22
     printf("Inicializando ... \n");
23
     for (int i=0; i<n; i++) {
24
       for (int j=0; j<i; j++) {
25
         int sig = 1;
26
         if (gsl rng uniform(rng) >= 0.5)
27
            sig = -1;
28
         gsl_matrix_set(a, i, j,
29
                          sig*gsl_rng_uniform(rng));
         gsl matrix_set(a, j, i,
30
31
                          gsl_matrix_get(a, i, j));
32
       }
33
       int sig = 1;
34
       if (gsl rng uniform(rng) >= 0.5)
35
         sig = -1;
       gsl_matrix_set(a, i, i,
36
37
                          sig*gsl rng uniform pos(rng));
38
     }
39
     printf("feito.\n");
40
41
     for (int k=0; k< n-1; k++) {
42
       #pragma omp parallel for
43
       for (int i=k+1; i<n; i++) {
44
         gsl_matrix_set(a, i, k,
45
                          gsl_matrix_get(a, i, k)/
46
                          gsl_matrix_get(a, k, k));
47
         for (int j=k+1; j < n; j++) {
48
            gsl_matrix_set(a, i, j,
49
                            gsl_matrix_get(a, i, j) -
```

```
50
                              gsl_matrix_get(a, i, k) *
51
                              gsl matrix get(a, k, j));
52
          }
        }
53
54
55
     gsl_matrix_free(a);
56
     gsl rng free(rng);
57
58
     return 0;
   }
59
```

Este algoritmo demanda substancialmente menos memória computacional que o código parallellu.cc visto acima. Por outro lado, ele é substancialmente mais lento, podendo demandar até o dobro de tempo. Verifique!

O aumento no tempo computacional se deve ao mau uso da memória *cache* dos processadores. A leitura de um elemento da matriz, aloca no *cache* uma sequência de elementos próximos na mesma linha. Ao escrever em um destes elementos, a alocação do *cache* é desperdiçada, forçando o *cache* a ser atualizado. Note que o código parallelLU.cc requer menos atualizações do *cache* que o código parallelLU2.cc.



#### Exercícios

- E 2.4.1. Implemente o código MP discutido no ER 2.4.1.
- **E 2.4.2.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz simétrica de elementos randômicos usando decomposição LU.
- **E 2.4.3.** Considere o pseudoalgoritmo serial da composição LU apresentado acima. Por que é melhor paralelizar o laço 2.(a) do que o laço o 2.(a)ii.?
- **E 2.4.4.** Use o código MP discutido no ER 2.4.2 para resolver um sistema Ax = b de n equações e n incógnitas. Assuma que a matriz A seja simétrica.
- **E 2.4.5.** Um algoritmo paralelo mais eficiente para computar a decomposição LU pode ser obtido usando-se a decomposição LU por blocos. Veja

o vídeo https://youtu.be/E8aBJsC0bY8 e implemente um código MP para computar a decomposição LU por blocos.

## 2.5 Métodos iterativos para Sistemas Lineares

Nesta seção, vamos discutir sobre a paralelização MP de alguns métodos iterativos para sistemas lineares

$$Ax = b (2.25)$$

com  $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$ ,  $x = (x_i)_{i=0}^{n-1}$  e  $b = (b_i)_{i=0}^{n-1}$ .

#### 2.5.1 Método de Jacobi

Nós podemos escrever a *i*-ésima equação do sistema Ax = b como

$$\sum_{i=1}^{n} a_{i,j} x_j = b_i. {(2.26)}$$

Isolando  $x_i$ , obtemos

$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j - b_i \right].$$
 (2.27)

Nesta última equação, temos que  $x_i$  pode ser diretamente calculado se todos os elementos  $x_j$ ,  $j \neq i$ , forem conhecidos. Isso motiva o chamado método de Jacobi que é dado pela seguinte iteração

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.28)

$$x_i(t+1) = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right], \qquad (2.29)$$

para cada  $i=0,1,\ldots,n-1$  e  $t=0,1,2,\ldots$  O número máximo de iterações  $t_{\max}$  e o critério de parada podem ser escolhidos de forma adequada.

O pseudocódigo serial para o método de Jacobi pode ser escrito como segue

1. Alocar a aproximação inicial  $x^0$ .

- 2. Para  $t = 0, 1, 2, \dots, t_{\text{max}}$ :
  - (a) Para  $i = 0,1,2,\dots,n$ :

i. 
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j^0 - b_i \right].$$

- (b) Verificar o critério de parada.
- (c) x0 = x.

A paralelização MP no método de Jacobi pode ser feita de forma direta e eficaz pela distribuição do laço 2.(a) do pseudocódigo acima. O seguinte código é uma implementação MP do método de Jacobi. Os vetores b e x0 são inicializados com elementos randômicos (0,1). A matriz A é inicializada como uma matriz estritamente diagonal dominante<sup>2</sup> com elementos randômicos (-1,1). O critério de parada é

$$||x - x^0||_2 < \text{tol}, \tag{2.30}$$

onde tol é a tolerância.

#### Código: pJacobi.cc

```
#include <omp.h>
1
  #include <stdio.h>
3
  #include <time.h>
4
  #include <gsl/gsl matrix.h>
  #include <gsl/gsl vector.h>
6
  #include <gsl/gsl_blas.h>
  #include <gsl/gsl_rng.h>
9
10
   // random +/- 1
   double randsig(gsl rng *rng);
11
12
   int main(int argc, char *argv[]) {
13
14
15
     int n = 999;
16
     int tmax = 50;
```

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>O método de Jacobi é convergente para matriz estritamente diagonal dominante.

```
17
     double tol = 1e-8;
18
19
     gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
     gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
20
21
22
     gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
23
     gsl vector *x0 = gsl vector alloc(n);
24
25
     // gerador randômico
26
     gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
27
     gsl_rng_set(rng, time(NULL));
28
29
     // Inicializacao
     // Matriz estritamente diagonal dominante
30
     printf("Inicializacao ... \n");
31
32
     double sig;
33
     for (int i=0; i<n; i++) {
       double s = 0;
34
       for (int j=0; j< n; j++) {
35
36
         double aux = gsl_rng_uniform(rng);
37
         gsl_matrix_set(a, i, j,
38
                          randsig(rng)*aux);
39
         s += aux;
       }
40
41
       gsl_matrix_set(a, i, i,
42
                        randsig(rng) * s);
43
       gsl_vector_set(b, i,
44
                        randsig(rng) *
45
                        gsl_rng_uniform(rng));
       gsl_vector_set(x0, i,
46
                        randsig(rng) *
47
48
                        gsl_rng_uniform(rng));
49
     }
     printf("feito.\n");
50
51
52
     // Jacobi
     for (int t=0; t<tmax; t++) {</pre>
53
54
       #pragma omp parallel for
```

```
55
       for (int i=0; i<n; i++) {
56
         double s = 0;
         for (int j=0; j < i; j++)
57
            s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
58
59
              gsl_vector_get(x0, j);
         for (int j=i+1; j < n; j++)
60
            s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
61
62
              gsl vector get(x0, j);
63
         gsl_vector_set(x, i,
64
                          (gsl vector get(b, i) - s) /
                          gsl_matrix_get(a, i, i));
65
       }
66
67
       // criterio de parada
       // ||x-x0||_2 < tol
68
69
       gsl blas daxpy(-1.0, x, x0);
70
       double e = gsl blas dnrm2(x0);
       printf("Iter. %d: %1.0e\n", t, e);
71
72
       if (e < tol)
73
         break;
74
       gsl_vector_memcpy(x0, x);
75
     }
76
77
     gsl matrix free(a);
78
     gsl vector free(b);
79
     gsl_vector_free(x);
     gsl vector free(x0);
80
81
     gsl_rng_free(rng);
82
83
     return 0;
   }
84
85
86
   double randsig(gsl_rng *rng)
87
88
     double signal = 1.0;
89
     if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
90
            signal = -1.0;
91
     return signal;
92 | }
```

#### 2.5.2 Método tipo Gauss-Seidel

No algoritmo serial, observamos que ao calcularmos  $x_i$  pela iteração de Jacobi(2.27), as incógnitas  $x_j$ , j < i, já foram atualizadas. Isto motivo o método de Gauss-Seidel, cujo algoritmo é descrito no seguinte pseudocódigo:

- 1. Alocar a aproximação inicial  $x^0$ .
- 2. Para  $t = 0,1,2,\dots,t_{\text{max}}$ :
  - (a) Para  $i = 0,1,2,\dots,n$ :

i. 
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j < i} a_{i,j} x_j + \sum_{j > i} a_{i,j} x_j^0 - b_i \right].$$

- (b) Verificar o critério de parada.
- (c) x0 = x.

Embora este método seja normalmente muito mais rápido que o método de Jacobi, ele não é paralelizável. Isto se deve ao fato de que o cálculo da incógnita  $x_i$  depende dos cálculos precedentes das incógnitas  $x_i$ , j < i.

No entanto, a paralelização do método de Gauss-Seidel pode ser viável no caso de matrizes esparsas. Isto ocorre quando o acoplamento entre as equações não é total, podendo-se reagrupar as equações em blocos com base nos seus acoplamentos. Com isso, os blocos podem ser distribuídos entre as instâncias de processamento e, em cada uma, o método de Gauss-Seidel é aplicado de forma serial.

Uma alternativa baseada no Método de Gauss-Seidel, é utilizar o dado atualizado  $x_j$  loco que possível, independentemente da ordem a cada iteração. A iteração do tipo Gauss-Seidel pode-se ser escrita da seguinte forma

$$x_{i} = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{\hat{j} \neq i} a_{i,\hat{j}} x_{\hat{j}} + \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_{j}^{0} - b_{i} \right], \qquad (2.31)$$

onde arbitrariamente  $\hat{j}$  correspondem aos índices para os quais  $x_{\hat{j}}$  já tenham sido atualizados na iteração corrente e j corresponde aos índices ainda não atualizados. O pseudocódigo MP deste método pode ser descrito como segue:

- 1. Alocar a aproximação inicial x.
- 2. Para  $t = 0, 1, 2, \dots, t_{\text{max}}$ :
  - (a)  $x^0 = x$ .
  - (b) distribuição de laço em paralelo:
    - i. Para  $i = 0, 1, 2, \dots, n$ :

A. 
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j - b_i \right].$$

(c) Verificar o critério de parada.

Este método tipo Gauss-Seidel converge mais rápido que o método de Jacobi em muitos casos. Veja [1, p. 151–153], para alguns resultados sobre convergência.

A implementação MP do pseudocódigo acima é apresentada no código abaixo. Os elementos dos vetores  $b,\,x^0$  e da matriz A são inicializados da mesma forma que no código pJacobi.cc acima.

#### Código: pGSL.cc

```
#include <omp.h>
1
2
  #include <stdio.h>
3
  #include <time.h>
4
  #include <gsl/gsl matrix.h>
5
  #include <gsl/gsl vector.h>
6
  #include <gsl/gsl_blas.h>
  #include <gsl/gsl_rng.h>
8
9
10
  // random +/- 1
   double randsig(gsl rng *rng);
11
12
   int main(int argc, char *argv[]) {
13
14
15
     int n = 999;
16
     int tmax = 50;
17
     double tol = 1e-8;
18
```

```
19
     gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
20
     gsl vector *b = gsl vector alloc(n);
21
22
     gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
23
     gsl vector *x0 = gsl vector alloc(n);
24
25
     // gerador randômico
26
     gsl rng *rng = gsl rng alloc(gsl rng default);
27
     gsl_rng_set(rng, time(NULL));
28
29
     // Inicializacao
30
     // Matriz estritamente diagonal dominante
31
     printf("Inicializacao ... \n");
32
     double sig;
33
     for (int i=0; i<n; i++) {
34
       double s = 0;
35
       for (int j=0; j < n; j++) {
36
         double aux = gsl_rng_uniform(rng);
         gsl matrix_set(a, i, j,
37
38
                          randsig(rng)*aux);
39
         s += aux;
40
41
       gsl matrix set(a, i, i,
42
                        randsig(rng) * s);
43
       gsl_vector_set(b, i,
44
                       randsig(rng) *
45
                        gsl_rng_uniform(rng));
46
       gsl_vector_set(x, i,
47
                       randsig(rng) *
                        gsl_rng_uniform(rng));
48
49
     }
50
     printf("feito.\n");
51
52
     // Random Gauss-Seidel
53
     for (int t=0; t<tmax; t++) {</pre>
54
       gsl_vector_memcpy(x0, x);
55
       #pragma omp parallel for
       for (int i=0; i<n; i++) {
56
```

```
57
         double s = 0;
         for (int j=0; j<i; j++)
58
59
            s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
              gsl_vector_get(x, j);
60
61
         for (int j=i+1; j<n; j++)
62
            s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
              gsl vector get(x, j);
63
64
         gsl vector set(x, i,
65
                          (gsl_vector_get(b, i) - s) /
66
                          gsl matrix get(a, i, i));
67
       }
       // criterio de parada
68
69
       // ||x-x0|| 2 < tol
70
       gsl_blas_daxpy(-1.0, x, x0);
       double e = gsl blas dnrm2(x0);
71
72
       printf("Iter. %d: %1.0e\n", t, e);
       if (e < tol)
73
74
         break;
75
     }
76
77
     gsl matrix free(a);
78
     gsl_vector_free(b);
79
     gsl vector free(x);
     gsl vector free(x0);
80
81
     gsl_rng_free(rng);
82
83
     return 0;
  |}
84
85
86
   double randsig(gsl_rng *rng)
87
   {
88
     double signal = 1.0;
89
     if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
90
            signal = -1.0;
     return signal;
91
92
   }
```

#### 2.5.3 Método do Gradiente Conjugado

O Método do Gradiente Conjugado pode ser utilizado na resolução de sistemas lineares Ax = b, onde A é uma matriz simétrica e positiva definida. No caso de sistemas em gerais, o método pode ser utilizado para resolver o sistema equivalente A'Ax = A'b, onde A é uma matriz inversível, com A' denotando a transposta de A.

O pseudocódigo deste método é apresentado como segue:

- 1. Alocar a aproximação inicial x.
- 2. Calcular o resíduo r = Ax b.
- 3. Alocar a direção d = r.
- 4. Para  $t = 0, 1, \dots, t_{\text{max}}$ :

(a) 
$$\alpha = -\frac{r \cdot d}{d \cdot Ad}$$
.

(b) 
$$x = x + \alpha d$$
.

(c) 
$$r = Ax - b$$
.

(d) 
$$\beta = \frac{r \cdot Ad}{d \cdot Ad}$$
.

(e) 
$$d = -r + \beta d$$

Uma versão MP deste método pode ser implementada pela distribuição em paralelo de cada uma das operações de produto escalar, multiplicação matrizvetor e soma vetor-vetor. O seguinte código é uma implementação MP do Método do Gradiente Conjugado. Os elementos do vetor b e da matriz A são inicializados de forma randômica e é garantida que matriz é simétrica positiva definida.

Código: pGC.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <time.h>
4 #include <math.h>
5
6 #include <gsl/gsl_matrix.h>
7 #include <gsl/gsl_vector.h>
```

```
8 | #include <gsl/gsl_blas.h>
9 | #include <gsl/gsl rng.h>
10
11 \mid int n = 999;
12 \mid \text{int tmax} = 50;
13 double tol = 1e-8;
14
15 // inicializacao
16 | void init(gsl_matrix *a,
17
              gsl vector *b);
18
19 // random +/- 1
20 | double randsig(gsl_rng *rng);
21
22 // residuo
23 | void residuo(const gsl matrix *a,
24
                 const gsl_vector *x,
25
                 const gsl_vector *b,
26
                 gsl_vector *r);
27
28
   // Metodo do Gradiente Conjugado
29
   void pGC(const gsl_matrix *a,
30
             const gsl vector *b,
31
             gsl vector *x);
32
33
   int main(int argc, char *argv[]) {
34
35
     // sistema
36
     gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
37
     gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
38
39
     // incognita
40
     gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
41
42
     // inicializacao
43
     init(a, b);
44
45
     // Método do Gradiente Conjugado
```

```
pGC(a, b, x);
46
47
48
    gsl_matrix_free(a);
    gsl vector free(b);
49
50
    gsl_vector_free(x);
51
52
    return 0;
53 | }
54
55
  /***************
  Inicializacao
57
  |void init(gsl_matrix *a,
59
            gsl_vector *b)
60 | {
61
    printf("Inicializacao ... \n");
62
    // gerador randômico
63
    gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
64
    gsl_rng_set(rng, time(NULL));
65
66
    // C - Matriz estritamente diagonal positiva
67
    double sig;
    gsl matrix *c = gsl matrix alloc(n,n);
68
69
    #pragma omp parallel for
70
    for (int i=0; i<n; i++) {
71
      double aux;
72
      double s = 0;
73
      for (int j=0; j< n; j++) {
74
        aux = gsl_rng_uniform(rng);
75
        gsl_matrix_set(c, i, j,
76
                       randsig(rng) * aux);
77
        s += aux;
78
79
       gsl matrix set(c, i, i,
80
                     randsig(rng) * s);
81
      gsl_vector_set(b, i,
82
                      randsig(rng) *
83
                     gsl_rng_uniform(rng));
```

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

```
84
    }
85
    // A = C'C: Simétrica positiva definida
    #pragma omp parallel for
86
    for (int i=0; i<n; i++)
87
88
      for (int j=0; j< n; j++) {
89
        double s;
        gsl vector const view ci =
90
91
          gsl matrix const column(c, i);
92
        gsl_vector_const_view cj =
93
          gsl_matrix_const_column(c, j);
94
        gsl_blas_ddot(&ci.vector, &cj.vector, &s);
        gsl matrix set(a, i, j, s);
95
      }
96
97
98
    gsl rng free(rng);
    gsl matrix free(c);
99
100
101
    printf("feito.\n");
102
103
  104
105
   /**************
106 | Sinal randomico
   107
   double randsig(gsl_rng *rng)
108
109
110
    double signal = 1.0;
    if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
111
112
          signal = -1.0;
113
    return signal;
114
115
   116
117 /**************************
118 residuo
  119
120 | void residuo(const gsl_matrix *a,
121
              const gsl_vector *x,
```

```
122
                 const gsl_vector *b,
123
                 gsl vector *r)
124
   \
125
      #pragma omp parallel for
      for (int i=0; i<n; i++) {
126
127
        double s = 0;
128
        for (int j=0; j< n; j++)
129
          s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
130
            gsl_vector_get(x, j);
131
        gsl vector set(r, i,
132
                        s - gsl_vector_get(b, i));
133
      }
   }
134
135
   /***********************************
136
137
   /**************
   Metodo do Gradiente Conjugado
138
    ***********************************
139
140
   void pGC(const gsl matrix *a,
141
             const gsl_vector *b,
142
             gsl vector *x)
143 | {
144
      gsl vector *r = gsl vector alloc(n);
145
      gsl vector *d = gsl vector alloc(n);
      gsl_vector *ad = gsl_vector_alloc(n);
146
147
148
      // x = 0
      gsl_vector_set_zero(x);
149
150
151
      // r = Ax - b
      residuo(a, x, b, r);
152
153
154
      // d = r
      gsl vector memcpy(d, r);
155
156
      for (int t=0; t<tmax; t++) {</pre>
157
158
        // r.d, Ad, dAd
        double rd = 0;
159
```

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

```
160
        double dAd = 0;
161
        #pragma omp parallel for reduction(+:rd,dAd)
162
        for (int i=0; i<n; i++) {
          rd += gsl vector get(r, i) *
163
164
             gsl_vector_get(d, i);
          double adi = 0;
165
          for (int j=0; j< n; j++)
166
167
            adi += gsl matrix get(a, i, j) *
               gsl_vector_get(d, j);
168
169
          gsl vector set(ad, i, adi);
          dAd += gsl_vector_get(d, i) * adi;
170
        }
171
172
173
        // alpha
174
        double alpha = rd/dAd;
175
176
        // x = x - alpha*d
177
        #pragma omp parallel for
178
        for (int i=0; i<n; i++)
179
          gsl vector set(x, i,
180
                           gsl_vector_get(x, i) -
181
                           alpha *
182
                           gsl vector get(d, i));
183
184
        // residuo
        residuo(a, x, b, r);
185
186
        // rAd
187
        double rAd = 0;
188
        #pragma omp parallel for reduction(+:rAd)
189
        for (int i=0; i<n; i++)
190
191
          rAd += gsl_vector_get(r, i) *
192
             gsl_vector_get(ad, i);
193
194
        // beta
        double beta = rAd/dAd;
195
196
        // d
197
```

```
198
        #pragma omp parallel for
199
        for (int i=0; i<n; i++)
200
          gsl_vector_set(d, i,
201
                           beta *
202
                           gsl_vector_get(d, i) -
203
                           gsl_vector_get(r, i));
204
205
        // criterio de parada
206
        // ||r||_2 < tol
207
        double crt = 0;
208
        #pragma omp parallel for reduction(+: crt)
        for (int i=0; i<n; i++)
209
          crt += gsl_vector_get(r, i) *
210
             gsl_vector_get(r, i);
211
212
        crt = sqrt(crt);
213
        printf("Iter. %d: %1.1e\n", t, crt);
214
        if (crt < tol)
215
          break;
216
      }
217
218
      gsl vector free(r);
219
      gsl vector free(d);
220
      gsl vector free(ad);
221
222
223
    /**********************************
```

#### Exercícios Resolvidos

**ER 2.5.1.** Faça uma implementação MP para computar a inversa de uma matriz A usando o Método de Gauss-Seidel. Assuma que A seja uma matriz estritamente diagonal dominante de dimensões  $n \times n$  (n grande).

**Solução.** A inversa da matriz A é a matriz B de dimensões  $n \times n$  tal que

$$AB = I \tag{2.32}$$

Denotando por  $b_k$ ,  $k = 0,1,\ldots,n$ , as colunas da matriz B, temos que o pro-

blema de calcular B é equivalente a resolver os seguintes n sistemas lineares

$$Ab_k = i_k, \quad k = 0, 1, \dots, n,$$
 (2.33)

onde  $i_k$  é a j-ésima coluna da matriz identidade I. Podemos usar o método de Gauss-Seidel para computar a solução de cada um destes sistemas lineares. Embora o método não seja paralelizável, os sistemas são independentes um dos outros e podem ser computados em paralelo. O pseudocódigo pode ser escrito como segue:

- 1. Alocar a matriz A.
- 2. (início da região paralela)
  - (a) Para k = 0,1,...,n (laço em paralelo):
    - i. Alocar  $i_k$ .
    - ii. Inicializar  $b_k$ .
    - iii. Resolver pelo Método de Gauss-Seidel

$$Ab_k = i_k \tag{2.34}$$

A implementação fica como Exercício E 2.5.2.

 $\Diamond$ 

**ER 2.5.2.** Faça uma implementação MP do método de sobre-relaxação de Jacobi (método JOR) para computar a solução de um sistema linear Ax = b, com A matriz estritamente diagonal dominante de dimensões  $n \times n$  (n grande).

 ${\bf Solução}.$  O método JOR é uma variante do método de Jacobi. A iteração JOR é

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.35)

$$x_i(t+1) = (1-\gamma)x_i(t) - \frac{\gamma}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right], \qquad (2.36)$$

para cada  $i=0,1,\ldots,n-1$  e  $t=0,1,2,\ldots$ , com  $0<\gamma<1$ . Note que se  $\gamma=1$ , então temos o Método de Jacobi.

A implementação MP do Método JOR pode ser feita de forma análoga a do Método de Jacobi (veja o código pJacobi.cc na Subseção 2.5.1). A implementação fica como exercício E 2.5.1.



#### Exercícios

**E 2.5.1.** Complete o ER 2.5.2.

**E 2.5.2.** Complete o ER 2.5.1.

**E 2.5.3.** O Método de Richardson para o cálculo da solução de um sistema linear Ax = b de dimensões  $n \times n$  tem a seguinte iteração

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.37)

$$x(t+1) = x(t) - \gamma [Ax(t) - b], \qquad (2.38)$$

onde  $\gamma$  é uma parâmetro escalar de relaxação e  $t=0,1,2,\ldots$  Faça uma implementação MP deste método.

**E 2.5.4.** O Método das Sucessivas Sobre-relaxações (SOR) é uma variante do Método de Gauss-Seidel. A iteração SOR é

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.39)

$$x_i(t+1) = (1-\gamma)x_i(t) - \frac{\gamma}{a_{i,i}} \left[ \sum_{j < i} a_{i,j} x_j(t+1) + \sum_{j > i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right], \quad (2.40)$$

onde 
$$0 < \gamma < 1$$
,  $i = 0,1,\ldots,n-1$  e  $t = 0,1,2,\ldots$ 

Este método não é paralelizável, mas ele pode ser adaptado pela distribuição paralela do cálculo das incógnitas a cada iteração conforme o Método tipo Gauss-Seidel apresentado na Subseção 2.5.2. Faça a adaptação do Método SOR e implemente em MP.

**E 2.5.5.** Faça a implementação do método do Gradiente Conjugado para computar a inversa de uma matriz A simétrica positiva definida de dimensões  $n \times n$  (n grande).

## 2.6 Métodos iterativos para problemas não lineares

Vamos considerar um sistema de equações não lineares

$$F(x) = 0, (2.41)$$

onde  $x = (x_1, x_2, \dots, x_n) \in \mathbb{R}^n$  e  $F : \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}^n$ ,  $n \ge 1$ .

#### 2.6.1 Método de Newton

Supondo que F é duas vezes diferenciável, a solução de (2.41) pode ser computada pela iteração de Newton:

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.42)

$$x(t+1) = x(t) - \gamma J_F^{-1}(x(t)) F(x(t)), \qquad (2.43)$$

onde  $\gamma > 0$  é o tamanho do passo escolhido,

$$J_F(\cdot) = \left[\frac{\partial F_i}{\partial x_j}(\cdot)\right]_{i,j=1}^{n,n} \tag{2.44}$$

denota a jacobiana de F, e t = 1,2,3,...

Observamos que, em geral, a iterada de Newton (2.43) não é trivialmente paralelizável, devido a acoplamentos entre as n equações. Por outro lado, podemos reescrever (2.43) como segue:

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.45)

onde s(t) é o passo de Newton, dado como a solução do seguinte sistema linear

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t)).$$
 (2.46)

Desta forma, a cada iteração de Newton t, devemos computar a solução do sistema linear (2.46). A aplicação da paralelização no método de Newton dá-se pela utilização de métodos paralelizáveis para a resolução de sistemas lineares. Na Seção 2.4 e, principalmente, na Seção 2.5, discutimos sobre a paralelização de métodos para sistemas lineares.

No caso de um sistema de grande porte e uma vez computada s(t), a atualização (2.45) também pode ser trivialmente paralelizada. Ainda, as computações da função objetivo F e de sua jacobiana  $J_F$  também são paralelizáveis.

#### 2.6.2 Método do acorde

Em problemas de grande porte, o cálculo da jacobina  $J_F$  é, em muitos casos, o passo computacionalmente mais custoso na aplicação do método de

Newton. Uma alternativa é o chamado método do acorde, no qual a jacobiana é computada apenas na iteração inicial. Segue a iteração deste método

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.47)

$$J_{F,0} = F_F(x(0)), (2.48)$$

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.49)

$$J_{F,0}s(t) = -F(x(t)), (2.50)$$

onde t = 0, 1, 2, ...

Enquanto a taxa de convergência do método de Newton é quadrática, o método do acorde tem convergência linear. Portanto, este só é vantajoso quando o custo de computar a jacobiana é maior que o custo de se computar várias iterações a mais.

Além das paralelizações triviais na computação de (2.48) e (2.54), vamos observar a computação da direção s(t) (2.55). Como a jacobiana  $J_{F,0}$  é fixada constante, a utilização de métodos iterativos para computar s(t) pode não ser o mais adequado. Aqui, a utilização de método direto, como a decomposição LU torna-se uma opção a ser considerada. Neste caso, a iteração ficaria como segue

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.51)

$$J_{F,0} = J_F(x(0)), (2.52)$$

$$LU = J_{F.0},$$
 (2.53)

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.54)

$$LUs(t) = -F(x(t)), (2.55)$$

onde t = 0, 1, 2, ...

#### 2.6.3 Métodos quasi-Newton

Baseados em aproximações na computação do passo de Newton

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t)),$$
 (2.56)

uma série de métodos quasi-Newton são derivados. A aplicação de cada uma dessas tais variantes precisa ser avaliada caso a caso. Em todas elas, buscase abrir mão da convergência quadrática em troca de um grande ganho no tempo computacional em se computar s(t).

Uma das alternativas é uma variante do método do acorde. A ideia é estimar a taxa de convergência p entre as iterações e atualizar a jacobiana quando a taxa estimada é menor que um certo limiar  $p_l$  considerado adequado (este limiar pode ser escolhido com base nos custos computacionais de se recomputar a jacobiana versus o de se computar várias iterações a mais). A convergência é da ordem p quando

$$||F(x(t+1))|| \approx K||F(F(x(t)))||^p,$$
 (2.57)

com  $K>0,\,\|F\left(x(t)\right)\|\to 0$  quando  $t\to\infty.$  Assim sendo, é razoável esperar que

$$p \approx \frac{\log(\|F(x(t+1))\|)}{\log(\|F(x(t))\|)}$$
 (2.58)

- . Com isso, o pseudocódigo segue
  - 1. Aproximação inicial: x(0), t = 0.
  - 2. Jacobiana:  $J_F = J_F(x(t))$ .
  - 3. Enquanto ||F(x(t))|| > tol:
    - (a)  $J_F s(t) = -F(x(t))$ .
    - (b)  $x(t+1) = x(t) + \gamma s(t)$ .
    - (c)  $p = \log(\|F(x(t+1))\|) / \log(\|F(x(t))\|)$
    - (d) Se  $p < p_l$ , então:

i. 
$$J_F = J_F(x(t+1))$$
.

(e) t = t + 1.

Outra alternativa que pode ser considerada em determinados casos, é a de se computar s(t) por

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t))$$
(2.59)

de forma aproximada. No contexto de métodos iterativos para sistemas lineares, pode-se truncar a resolução do sistema acima fixando um número pequeno de iterações. Desta forma, s(t) não seria computada de forma precisa, mas a aproximação computada pode ser suficientemente adequada.

Do ponto de vista de paralelização em MP, estas variantes do método de Newton apresentam potenciais e requerem cuidados similares ao método original.

#### Exercícios

E 2.6.1. Implemente um código MP para computar a solução de

$$\operatorname{sen}(x_1 x_2) - 2x_2 - x_1 = -4.2 \tag{2.60}$$

$$3e^{2x_1} - 6ex_2^2 - 2x_1 = -1 (2.61)$$

usando o método de Newton. Use a inversa da jacobiana exata e aproximação inicial x(0) = (2,2).

E 2.6.2. Considere o seguinte problema de Poisson não-linear

$$-\frac{\partial}{\partial x} \left[ \left( 1 + u^2 \right) \frac{\partial u}{\partial x} \right] = \cos(\pi x), \quad x \in (-1, 1), \tag{2.62}$$

$$u(0) = 1, \quad \left. \frac{\partial u}{\partial x} \right|_{x=1} = 0. \tag{2.63}$$

Use o método de diferenças finitas para discretizar este problema de forma a aproximá-lo como um sistema algébrico de equações não lineares. Implemente um código MP para computar a solução do sistema resultante aplicando o método de Newton.

- **E 2.6.3.** No Exercício 2.6.2, faça uma implementação MP do método do acorde e compare com o método de Newton clássico.
- **E 2.6.4.** No Exercício 2.6.2, faça uma implementação MP da variante do método do acorde com atualização da jacobiana com base na estimativa da taxa de convergência.

### Capítulo 3

# Computação paralela e distribuída (MPI)

Neste capítulo, vamos estudar aplicações da computação paralela em arquitetura de memória distribuída. Para tanto, vamos utilizar códigos C/C++ com a API Open MPI.

#### 3.1 Olá, Mundo!

A computação paralela com MPI inicia-se simultaneamente com múltiplos processadores (instâncias de processamento), cada um utilizando seu próprio endereço de memória (memória distribuída). Cada processo lê e escreve em seu próprio endereço de memória privada. Observamos que o processamento já inicia-se ramificado e distribuído, sendo possível a comunicação entre os processos por instruções explícitas (instruções MPI, Message Passing Interface). A sincronização entre os processos também requer instruções específicas.

Vamos escrever nosso primeiro código MPI. O Código ola.cc é paralelamente executado por diferentes processadores, cada processo escreve "Olá" e identifica-se.

```
Código: ola.cc
```

```
#include <stdio.h>
// API MPI
#include <mpi.h>
```

```
5
6
   int main(int argc, char** argv) {
     // Inicializa o MPI
7
8
     MPI Init(NULL, NULL);
9
     // número total de processos
10
11
     int world size;
12
     MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &world size);
13
14
     // ID (rank) do processo
     int world rank;
15
     MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &world rank);
16
17
18
     // Escreve mensagem
19
     printf("Olá! Eu sou o processo %d/%d.\n",
20
             world rank, world size);
21
22
     // Finaliza o MPI
23
     MPI Finalize();
24
25
     return 0;
26
   }
```

Na linha 3, o API MPI é incluído no código. O ambiente MPI é inicializado na linha 8 com a rotina MPI\_Init inicializa o ambiente MPI. Na inicialização, o comunicador MPI\_COMM\_WORLD é construído entre todos os processos inicializados e um identificador (rank) é atribuído a cada processo. O número total de processos é obtido com a rotina MPI\_Comm\_size. Cada processo é identificado por um número natural sequencial 0, 1, ..., world\_size-1. O id (rank) de um processo é obtido com a rotina MPI\_Comm\_rank (veja a linha 16). A rotina MPI\_Finalize finaliza o ambiente MPI.

Para compilar este código, digite no terminal

```
$ mpic++ ola.cc
```

Esta instrução de compilação é análoga a

```
g++ ola.cc -I/usr/lib/x86_64-linux-gnu/openmpi/include/openmpi -I/usr/lib/x86 64-linux-gnu/openmpi/include
```

```
-pthread -L/usr/lib/x86_64-linux-gnu/openmpi/lib
-lmpi cxx -lmpi
```

ou semelhante dependendo da instalação. Para ver a sua configuração, digite

```
$ mpic++ ola.cc --showme
```

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

```
$ mpirun -np 2 a.out
```

Esta instrução inicializa simultaneamente duas cópias (-np 2, dois processos) do código ola.cc (do executável a.out). Cada processo é executado de forma idependente (em paralelo e não sincronizados).

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

```
Olá! Eu sou o processo 1/2.
Olá! Eu sou o processo 0/2.
```

A saída irá variar conforme o processo que primeiro enviar a mensagem para o dispositivo de saída. Execute o código várias vezes e analise as saídas!

#### Exercícios resolvidos

ER 3.1.1. O número de instâncias de processamento pode ser alterado diretamente na instrução mpirun pela opção -np. Altere o número de instâncias de processamento para 4 e execute o Código ola.cc.

**Solução.** Para alterar o número de instâncias de processamento não é necessário recompilar o código<sup>1</sup>. Basta executá-lo com o comando

A saída deve ser algo do tipo

```
Olá! Eu sou o processo 1/4.
```

Olá! Eu sou o processo 3/4.

Olá! Eu sou o processo 2/4.

Olá! Eu sou o processo 0/4.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Caso ainda não tenha compilado o código, copile-o.

Execute o código várias vezes e analise as saídas!

 $\Diamond$ 

ER 3.1.2. Escreva um código MPI para ser executado com 2 instâncias de processamento. Cada processo recebe os números inteiros

```
int n = 2;
int m = 3;
```

Então, um dos processos deve escrever a soma n+m e o outro deve escrever o produto.

**Solução.** O código abaixo contém uma implementação deste exercício. Veja os comentários abaixo.

Código: sp.cc

```
1
  #include <stdio.h>
2
  #include <assert.h>
3
4
  // API MPI
  #include <mpi.h>
5
6
7
   int main(int argc, char** argv) {
8
     // Inicializa o MPI
9
     MPI_Init(NULL, NULL);
10
11
     // número total de processos
12
     int world size;
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
13
14
     // verifica o num. de processos
15
     if (world size != 2) {
16
17
       printf ("ERRO! Número de processos "
               "deve ser igual 2.\n");
18
       int errorcode=-1;
19
20
       MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, errorcode);
21
     }
22
23
     // ID (rank) do processo
```

```
24
     int world_rank;
25
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
26
27
     int n = 2;
28
     int m = 3;
29
30
     if (world rank == 0)
31
       printf("n+m = %d n", n+m);
32
     else if (world_rank == 1)
       printf("n*m = %d\n", n*m);
33
34
35
     // Finaliza o MPI
     MPI Finalize();
36
37
38
     return 0;
39
   }
```

Neste código, os processos são abortados caso o usuário tente executá-lo com um número de processos diferente de 2. Para abortar todos os processos ativos, utiliza-se a rotina MPI\_Abort (veja as linhas 15-21). O argumento de entrada errorcode é arbitrário e serve para informar o usuário de uma categoria de erros conforme a política de programação utilizada.

Observamos que o controle do que cada processo deve fazer, é feito através de sua identificação world rank (veja as linhas 30-33).



#### Exercícios

- E 3.1.1. Rode o Código ola.cc com um número de processadores (core) maior do que o disponível em sua máquina. O que você observa? Modifique a instrução mpirun para aceitar a execução confirme o número de threads disponível na máquina. Por fim, modifique a instrução de forma a aceitar um número arbitrário de instâncias de processamento.
- **E 3.1.2.** Faça um código MPI para ser executado com 2 instâncias de processamento. Uma das instâncias de processamento deve alocar

```
int a = 2;
```

```
int b = 3;
e escrever a diferença a-b. A outra instância deve alocar
int a = 4;
int b = 5;
e escrever o quociente b/a.
```

#### 3.2 Rotinas de comunicação ponto-a-ponto

Em computação distribuída, rotinas de comunicação entre as instâncias de processamento são utilizadas para o compartilhamento de dados. Neste capítulo, vamos discutir sobre as rotinas de comunicação ponto-a-ponto, i.e. comunicações entre uma instância de processamento com outra.

#### 3.2.1 Envio e recebimento síncronos

O envio e recebimento de dados entre duas instâncias de processamento pode ser feita com as rotinas MPI\_Send e MPI\_Recv. A primeira é utilizada para o envio de um dado a partir de uma instância de processamento e a segunda é utilizada para o recebimento de um dado em uma instância de processamento.

```
A sintaxe da MPI_Send é

int MPI_Send(
    const void *buf,
    int count,
    MPI_Datatype datatype,
    int dest,
    int tag,
    MPI_Comm comm)

e a sintaxe da MPI_Recv é

int MPI_Recv(
    void *buf,
    int count,
    MPI_Datatype datatype,

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

```
int source,
int tag,
MPI_Comm comm,
MPI Status *status)
```

O primeiro argumento é o ponteiro do buffer de dados. No caso do MPI\_Send é o ponteiro para a posição da memória do dado a ser enviado. No caso do MPI\_Recv é o ponteiro para a posição da memória do dado a ser recebido. O segundo argunto count é o número de dados sequenciais a serem enviados. O argundo datatype é o tipo de dado. O MPI suporta os seguintes tipos de dados

```
MPI_SHORT
                         short int
MPI INT
                         int
MPI LONG
                         long int
                         long long int
MPI LONG LONG
MPI UNSIGNED CHAR
                         unsigned char
MPI UNSIGNED SHORT
                         unsigned short int
MPI UNSIGNED
                         unsigned int
                         unsigned long int
MPI UNSIGNED LONG
MPI_UNSIGNED_LONG_LONG
                         unsigned long long int
MPI FLOAT
                         float
MPI DOUBLE
                         double
MPI_LONG_DOUBLE
                         long double
MPI BYTE
                         char
```

Ainda sobre as sintaxes acima, o argumento source é o identificador rank da instância de processamento. O argumento tag é um número arbitrário para identificar a operação de envio e recebimento. O argumento Comm especifica o comunicador (MPI\_COMM\_WORLD para aplicações básicas) e o último (somente para o MPI\_Recv) fornece informação sobre o status do recebimento do dado.

Vamos estudar o seguinte código abaixo.

#### Código: sendRecv.cc

```
#include <stdio.h>
// API MPI
#include <mpi.h>
```

```
5
6
   int main (int argc, char** argv) {
     // Inicializa o MPI
7
8
     MPI Init(NULL, NULL);
9
     // número total de processos
10
11
     int world size;
12
     MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &world size);
13
14
     // ID (rank) do processo
15
     int world rank;
     MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &world rank);
16
17
18
     if (world_rank == 0) {
19
       double x = 3.1416;
20
       MPI Send (&x, 1, MPI DOUBLE, 1,
                  0, MPI_COMM_WORLD);
21
22
     } else {
23
       double y;
24
       MPI_Recv (&y, 1, MPI_DOUBLE, 0,
25
                  O, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
26
       printf ("Processo 1 recebeu o "\
27
                "número %f do processo 0.\n", y);
     }
28
29
30
31
     // Finaliza o MPI
32
     MPI Finalize ();
33
34
     return 0;
35
   }
```

O código acima pode rodado com pelo menos duas instâncias de processamento (veja as linhas 14-19). Nas linhas 28-29, o processo 0 envia o número 3.1416 (alocado na variável x) para o processo 1. Nas linhas 32-33, o processo 1 recebe o número enviado pelo processo 0 e o aloca na variável y.

Importante! As rotinas MPI\_Send e MPI\_Recv provocam a sincronização entre os processos envolvidos. Por exemplo, no código acima, no que o pro-

cesso 0 atinge a rotina MPI\_Send ele ficará aguardando o processo 1 receber todos os dados enviados e só, então, irá seguir adiante no código. Analogamento, no que o processo 1 atingir a rotina MPI\_Recv, ele ficará aguardando o processo 0 enviar todos os dados e só, então, irá seguir adiante no código.

#### Envio e recebimento de array

As rotinas MPI\_Send e MPI\_Recv podem ser utilizadas para o envio e recebimento de *arrays*. A sintaxe é a mesma vista acima, sendo que o primeiro argumento \*buf deve apontar para o início do *array* e o segundo argumento count corresponde ao tamanho da *array*.

Vamos estudar o seguinte código. Nele, o processo 0 aloca v = (0,1,2,3,4) e o processo 1 aloca w = (4,3,2,1,0). O processo 0 envia os valores  $v_1, v_2, v_3$  para o processo 1. Então, o processo 1 recebe estes valores e os aloca em  $w_0, w_1, w_2$ . Desta forma, a saída impressa no terminal é

$$w = (1, 2, 3, 1, 0). (3.1)$$

Verifique!

#### Código: sendRecvArray.cc

```
#include <stdio.h>
1
2
3
   // API MPI
4
   #include <mpi.h>
5
6
   int main (int argc, char** argv) {
7
     // Inicializa o MPI
8
     MPI_Init(NULL, NULL);
9
     // número total de processos
10
11
     int world size;
12
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
13
14
     // ID (rank) do processo
15
     int world rank;
     MPI Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
16
17
18
     if (world rank == 0) {
```

```
19
20
       int v[5];
21
       for (int i=0; i<5; i++)
22
         v[i] = i;
23
24
       MPI_Send (&v[1], 3, MPI_INT, 1,
25
                  O, MPI COMM WORLD);
26
     } else {
27
       int w[5];
28
       int i=0;
29
       for (int j=5; j --> 0; i++)
30
         w[j] = i;
31
       MPI_Recv (&w[0], 3, MPI_INT, 0,
32
33
                  O, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
34
       printf ("Processo 1: w=\n");
       for (int i=0; i<5; i++)
35
         printf ("%d ", w[i]);
36
37
       printf("\n");
     }
38
39
40
     // Finaliza o MPI
     MPI Finalize ();
41
42
43
     return 0;
44
```

#### 3.2.2 Envio e recebimento assíncrono

O MPI também suporta rotinas MPI\_Isend de envio e MPI\_Irecv de recebimento assíncronos. Neste caso, o processo emissor envia o dado para outro processo e segue imediatamente a computação. O processo receptor deve conter uma rotina MPI\_Irecv, mas também não aguarda sua conclusão para seguir a computação.

As sintaxes destas rotinas são semelhantes as das rotinas MPI\_Send e MPI Recv.

```
int MPI_Isend(
```

```
const void *buf,
int count,
MPI_Datatype datatype,
int dest,
int tag, MPI_Comm comm,
MPI_Request *request)

int MPI_Irecv(
  void *buf,
  int count,
  MPI_Datatype datatype,
  int source,
  int tag,
  MPI_Comm comm,
  MPI_Request *request)
```

O último argumento permite verificar os envios e recebimentos. Vamos estudar o seguinte código.

#### Código: isendRecv.cc

```
1
   #include <stdio.h>
2
3
  // API MPI
  #include <mpi.h>
4
5
   int main (int argc, char** argv) {
6
7
     // Inicializa o MPI
8
     MPI_Init(NULL, NULL);
9
10
     // número total de processos
     int world size;
11
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
12
13
14
     if (world size < 2) {
       printf ("Num. de processos deve"\
15
                "maior que 2.\n");
16
17
       int errorcode = -1;
       MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, errorcode);
18
```

```
19
     }
20
21
     // ID (rank) do processo
22
     int world rank;
23
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
24
25
     // MPI Status & MPI Request
26
     MPI Status status;
27
     MPI_Request request;
28
29
     if (world_rank == 0) {
30
       double x = 3.1416;
31
       MPI_Isend (&x, 1, MPI_DOUBLE, 1,
32
                   0, MPI_COMM_WORLD, &request);
33
     } else {
34
       double y = 0.0;
35
       MPI_Irecv (&y, 1, MPI_DOUBLE, 0,
36
                  0, MPI_COMM_WORLD, &request);
37
       double x = y + 1.0;
       printf ("x = %f\n", x);
38
39
       int recvd = 0;
40
       while (!recvd)
41
         MPI Test (&request, &recvd, &status);
42
       x = y + 1;
43
       printf ("x = %f\n", x);
     }
44
45
46
     // Finaliza o MPI
47
     MPI Finalize ();
48
49
     return 0;
   }
50
```

Neste código, MPI\_Status e MPI\_Request são alocados nas linhas 26 e 27, respectivamente. O Processo 0 faz uma requisição de envio do número 3.1416 para o processo 1, não aguarda o recebimento e segue adiante. O processo 1 tem uma rotina de requisição de recebimento não assíncrona na linha 35. Neste momento, ele não necessariamente recebe o dado enviado

pelo processador (isto pode ocorrer a qualquer momento mais adiante). Na linha 37, o valor de y deve ainda ser 0.0, veja a saída do código.

```
$ mpic++ isendRecv.cc
$ $ mpirun -np 2 ./a.out
x = 1.000000
x = 4.141600
```

Pode-se verificar se uma requisição de envio (ou recebimento) foi completata usando-se a rotina MPI\_Test. A sua sintaxe é

```
int MPI_Test(
   MPI_Request *request,
   int *flag,
   MPI_Status *status)
```

O flag == 0 caso a requisição ainda não foi completada e flag == 1 caso a requisição foi executada.

No Código isendRecv.cc acima, as linhas de código 39-41 são utilizadas para fazê-lo aguardar até que a requisição de recebimento seja completada. Desta forma, na linha 42 o valor de y é 3.1416 (o valor enviado pelo processo 0. Verifique!

Observação 3.2.1. No Código isendRecv.cc acima, as linhas 39-41 podem ser substituídas pela rotina MPI\_Wait, a qual tem sintaxe

```
int MPI_Wait(
   MPI_Request *request,
   MPI_Status *status)
```

Verifique!

#### Exercícios

**E** 3.2.1. Faça um código MPI para ser executado com 2 processadores. Um processo aloca x = 0 e o outro processo aloca y = 1. Logo, os processos trocam os valores, de forma que ao final o processo zero tem x = 1 e o processo 1 tem y = 0.

**E 3.2.2.** Faça um código MPI para ser executado com 2 processadores. O processo 0 aloca um vetor de  $n \ge 1$  elementos randômicos em ponto flutuante, envia o vetor para o processo 1. O processo 0, imprime no terminal a soma dos termos do vetor e o processo 1 imprime o produto dos termos do vetor.

E 3.2.3. Faça um código MPI para computar a média

$$\frac{1}{n} \sum_{i=0}^{n-1} x_i \tag{3.2}$$

onde  $x_i$  é um número em ponto flutuante e  $n \ge 1$ . Para a comunicação entre os processos, utilize apenas as rotinas MPI\_Send e MPI\_Recv.

**E 3.2.4.** Faça um código MPI para computação do produto interno entre dois vetores

$$x = (x_0, x_1, \dots, x_n),$$
 (3.3)

$$y = (y_0, y_1, \dots, y_n).$$
 (3.4)

Para a comunicação entre os processos, utilize apenas as rotinas MPI\_Send e MPI\_Recv. O processo 0 deve receber os resultados parciais dos demais processos e escrever na tela o valor computado do produto interno.

**E** 3.2.5. Modifique o código do exercício anterior (Exercício 3.2.4) de forma a fazer a comunicação entre os processos com as rotinas MPI\_Isend e MPI Irecv. Há vantagem em utilizar estas rotinas? Se sim, quais?

# 3.3 Comunicações coletivas

Nesta seção, vamos discutir sobre rotinas de comunicações MPI coletivas. Basicamente, rotinas de sincronização, envio e recebimento de dados envolvendo múltiplas instâncias de processamento ao mesmo tempo.

## 3.3.1 Barreira de sincronização

Podemos forçar a sincronização de todos os processos em um determinado ponto do código utilizando a rotina de sincronização MPI\_Barrier

int MPI Barrier (MPI Comm comm)

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

Quando um processo encontra esta rotina ele aguarda todos os demais processos. No momento em que todos os processo tiverem alcançados esta rotina, todos são liberados para seguirem com suas computações.

Exemplo 3.3.1. No Código barrier.cc, abaixo, cada instância de processamento aguarda randomicamente até 3 segundos para alcançar a rotina de sincronização MPI\_Barrier na linha 36. Em seguida, elas são liberadas juntas. Estude o código.

Código: barrier.cc

```
1
   #include <stdio.h>
2
  #include <stdlib.h>
3
  #include <unistd.h>
4
   // API MPI
5
6
   #include <mpi.h>
7
8
   int main(int argc, char** argv) {
9
10
     // Inicializa o MPI
     MPI_Init(NULL, NULL);
11
12
13
     // número total de processos
     int world size;
14
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
15
16
     // ID (rank) do processo
17
18
     int world rank;
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
19
20
21
     // cronometro
22
     time_t init = time (NULL);
23
     // semente do gerador randômico
24
25
     srand (init + world rank);
26
27
     // max. of 3 segundos
     size_t espera = rand() % 3000000;
28
29
```

```
30
     usleep (espera);
31
32
     printf ("%d chegou na barreira: %ld s.\n",
33
              world rank, (time (NULL) - init));
34
     MPI_Barrier (MPI_COMM_WORLD);
35
36
37
     printf ("%d saiu da barreira: %ld s.\n",
38
              world rank, (time (NULL) - init));
39
40
     // Finaliza o MPI
41
42
     MPI Finalize();
43
44
     return 0;
45
   }
```

Vamos observar o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ barrier.cc
$ mpirun -np 2 a.out
1 chegou na barreira: 1 s.
0 chegou na barreira: 3 s.
0 saiu da barreira: 3 s.
1 saiu da barreira: 3 s.
```

Neste caso, o processo 1 foi o primeiro a alcançar a barreira de sincronização e permaneceu esperando aproximadamente 2 segundos até que o processo 0 alcançasse a barreira. Imediatamente após o processo 1 chegar a barreira, ambos seguiram suas computações. Rode várias vezes este código e analise as saídas!

Observação 3.3.1. No Código barrier.cc acima, o gerador de números randômicos é inicializado com a semente

```
srand (init + world rank);
```

onde, init é o tempo colhido pela rotina time no início do processamento (veja as linhas 22-25). Observamos que somar o identificado rank garante que cada processo inicie o gerador randômico com uma semente diferente.

#### 3.3.2 Transmissão coletiva

A rotina de transmissão de dados MPI\_Bcast permite o envio de dados de um processo para todos os demais. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Bcast(
  void *buffer,
  int count,
  MPI_Datatype datatype,
  int root,
  MPI_Comm comm)
```

O primeiro argumento buffer aponta para o endereço da memória do dado a ser transmitido. O argumento count é a quantidade de dados sucessivos que serão transmitidos (tamanho do buffer). O tipo de dado é informado no argumento datatype. Por fim, root é o identificador rank do processo que está transmitindo e comm é o comunicador.

**Exemplo 3.3.2.** No seguinte Código bcast.cc, o processo 0 inicializa a variável de ponto flutuante  $x = \pi$  (linhas 22-23) e, então, transmite ela para todos os demais processos (linhas 25-26). Por fim, cada processo imprime no terminal o valor alocado na sua variável x (linhas 28-29).

Código: bcast.cc

```
#include <stdio.h>
1
2
  #include <math.h>
3
4
   // API MPI
   #include <mpi.h>
6
7
   int main(int argc, char** argv) {
8
9
     // Inicializa o MPI
     MPI Init(NULL, NULL);
10
11
12
     // número total de processos
13
     int world size;
14
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
15
16
     // ID (rank) do processo
```

```
17
     int world_rank;
18
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
19
20
     double x;
21
22
     if (world_rank == 0)
23
       x = M PI;
24
25
     MPI_Bcast (&x, 1, MPI_DOUBLE,
26
                 0, MPI_COMM_WORLD);
27
     printf ("Processo %d x = %f\n",
28
29
              world_rank, x);
30
31
     // Finaliza o MPI
32
     MPI Finalize();
33
34
     return 0;
35
   }
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ bcast.cc
$ mpirun -np 3 ./a.out
Processo 0 x = 3.141593
Processo 1 x = 3.141593
Processo 2 x = 3.141593
```

### 3.3.3 Distribuição coletiva de dados

A rotina MPI\_Scatter permite que um processo faça a distribuição uniforme de pedaços sequenciais de um *array* de dados para todos os demais processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Scatter(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
```

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

```
int recvcount,
MPI_Datatype recvtype,
int root,
MPI Comm comm)
```

O primeiro argumento sendbuf aponta para o endereço de memória do array de dados a ser distribuído. O argumento sendcount é o tamanho do pedaço e sendtype é o tipo de dado a ser transmitido. Os argumentos recvbuf, recvcount e recvtype se referem ao ponteiro para o local de memória onde o dado recebido será alocado, o tamanho do pedaço a ser recebido e o tipo de dado, respectivamente. Por fim, o argumento root identifica o processo de origem da distribuição dos dados e comm é o comunicador.

Exemplo 3.3.3. No Código scatter.cc abaixo, o processo 0 aloca o vetor

$$v = (1, 2, \dots, 10), \tag{3.5}$$

distribui pedaços sequenciais do vetor para cada processo no comunicador MPI\_COMM\_WORLD e, então, cada processo computa a soma dos elementos recebidos.

#### Código: scatter.cc

```
#include <stdio.h>
2
  #include <math.h>
3
4
  // API MPI
   #include <mpi.h>
5
6
7
   // gsl
   #include <gsl/gsl vector.h>
8
9
   int main(int argc, char** argv) {
10
11
12
     // Inicializa o MPI
13
     MPI Init(NULL, NULL);
14
15
     // número total de processos
16
     int world size;
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
17
```

```
18
19
     // ID (rank) do processo
20
     int world rank;
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
21
22
23
     const size_t n = 10;
24
     gsl vector *v = gsl vector alloc (0);
25
26
     if (world_rank == 0) {
27
       v = gsl vector alloc (n);
28
29
       for (size t i=0; i<n; i++)
30
         gsl_vector_set (v, i, i+1);
31
     }
32
33
     size t my n = n/world size;
34
     gsl_vector *my_v = gsl_vector_alloc (my_n);
35
36
     MPI_Scatter (v->data, my_n, MPI_DOUBLE,
37
                   my_v->data, my_n, MPI_DOUBLE,
38
                   O, MPI COMM WORLD);
39
     double soma = 0.0;
40
41
     for (size_t i=0; i<my_n; i++) {
42
       soma += gsl_vector_get (my_v, i);
43
44
     printf ("Processo %d soma = %f\n",
45
46
              world rank, soma);
47
     // Finaliza o MPI
48
49
     MPI Finalize();
50
51
     return 0;
52 | }
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ scatter.cc -lgsl -lgslcblas
```

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

\$ mpirun -np 2 ./a.out
Processo 0 soma = 15.000000
Processo 1 soma = 40.000000

Neste caso, o processo 0 recebe

$$my_v = (1, 2, 3, 4, 5), \tag{3.6}$$

enquanto o processo 1 recebe

$$my_v = (6, 7, 8, 9, 10). \tag{3.7}$$

Observação 3.3.2. Note que o MPI\_Scatter distribuí apenas pedaços de arrays de mesmo tamanho. Para a distribuição de pedaços de tamanhos diferentes entre os processos, pode-se usar a rotina MPI\_Scatterv. Veja os exercícios resolvidos abaixo.

#### 3.3.4 Recebimento coletivo de dados distribuídos

A rotina MPI\_Gather, permite que um processo receba simultaneamente dados que estão distribuídos entre os demais processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Gather(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
  int recvcount,
  MPI_Datatype recvtype,
  int root,
  MPI Comm comm)
```

Sua sintaxe é parecida com a da rotina MPI\_Scatter. Veja lá! Aqui, root é o identificador rank do processo receptor.

Exemplo 3.3.4. No Código gather.cc, cada processo i aloca um vetor

$$my v = (5i + 1, 5i + 2, \dots, 5i + 5), \tag{3.8}$$

então, o processo 0 recebe estes vetores alocando-os em um único vetor

$$\mathbf{v} = (1, 2, \dots, 5n_p),$$
 (3.9)

onde  $n_p$  é o número de processos inicializados.

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

#### Código: gather.cc

```
1
  #include <stdio.h>
  |#include <math.h>
3
4 | // API MPI
5 | #include <mpi.h>
6
7 // gsl
  |#include <gsl/gsl vector.h>
10 | int main(int argc, char** argv) {
11
12
     // Inicializa o MPI
13
     MPI Init(NULL, NULL);
14
     // número total de processos
15
16
     int world size;
17
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
18
19
     // ID (rank) do processo
20
     int world rank;
21
     MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &world rank);
22
23
     const size_t my_n = 5;
24
     gsl vector *my v = gsl vector alloc (my n);
25
     for (size t i=0; i<my n; i++)
26
         gsl_vector_set (my_v, i, 5*world_rank+i+1);
27
28
     const size_t n = world_size*my_n;
     gsl vector *v = gsl vector alloc (0);
29
30
     if (world rank == 0) {
       v = gsl_vector_alloc (n);
31
32
     }
33
34
     MPI_Gather (my_v->data, my_n, MPI_DOUBLE,
35
                  v->data, my_n, MPI_DOUBLE,
                  O, MPI COMM WORLD);
36
```

```
37
38
     if (world rank == 0) {
       printf ("v = ");
39
        for (size t i=0; i < n; i++)
40
          printf ("%f ", gsl_vector_get (v, i));
41
        printf("\n");
42
     }
43
44
45
     // Finaliza o MPI
46
     MPI Finalize();
47
48
     return 0;
   }
49
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ gather.cc -lgsl -lgslcblas
$ mpirun -np 2 ./a.out
v = 1.000000 2.000000 3.000000 4.000000 5.000000
6.000000 7.000000 8.000000 9.000000 10.000000
```

Neste caso, o processo 0 aloca

$$my \ v = (1, 2, 3, 4, 5) \tag{3.10}$$

e o processo 1 aloca

$$my v = (6, 7, 8, 9, 10). (3.11)$$

Então, o processo 0, recebe os dois pedaços de cada um, formando o vetor

$$\mathbf{v} = (1, 2, \dots, 10). \tag{3.12}$$

Verifique!

Observação 3.3.3. Para recebimento de pedaços distribuídos e de tamanhos diferentes, pode-se usar a rotina MPI\_Gatherv. Veja os exercícios resolvidos abaixo.

Observação 3.3.4. Observamos que com a rotina MPI\_Gather podemos juntar pedaços de dados distribuídos em um único processo. Analogamente, a rotina MPI\_Allgather nos permite juntar os pedaços de dados distribuídos e ter uma cópia do todo em cada um dos processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Allgather(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
  int recvcount,
  MPI_Datatype recvtype,
  MPI_Datatype recvtype,
```

Note que esta rotina não contém o argumento root, pois neste caso todos os processos receberam os dados juntados na variável recvbuf!

#### Exercícios

- **E** 3.3.1. Faça um código MPI para computar a média aritmética simples de n números randômicos em ponto flutuante.
- $\mathbf{E}$  3.3.2. Faça um código MPI para computar o produto interno de dois vetores de n elementos randômicos em ponto flutuante.
- **E 3.3.3.** Faça um código MPI para computar a norma  $L^2$  de um vetor de n elementos randômicos em ponto flutuante.
  - E 3.3.4. Faça um código MPI para computar

$$erf(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x e^{-t^2} dt$$
 (3.13)

usando a regra composta do ponto médio.

**E** 3.3.5. Faça uma implementação MPI do método de Jacobi para computar a solução de um sistema Ax = b  $n \times n$ . Inicialize A e b com números randômicos em ponto flutuante.

## 3.4 Reduções

Em construção ...

## CAPÍTULO 3. COMPUTAÇÃO PARALELA E DISTRIBUÍDA (MPI) 81

# Exercícios resolvidos

Em construção  $\dots$ 

### Exercícios

Em construção ...

# 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.