# Paralelização do Algoritmo LCS usando MPI

João Pedro V. Ramalho (GRR20224169)

Departamento de Informática

Universidade Federal do Paraná – UFPR

Curitiba, Brasil

jpvr22@inf.ufpr.br

# I Introdução

O problema da Maior Subsequência Comum (LCS) é aplicado a bioinformática e processamento de textos. Sua solução sequencial por programação dinâmica possui complexidade  $O(n^2)$ , tornando-se proibitiva para grandes entradas. Este trabalho explora a paralelização do algoritmo usando MPI, avaliando diferentes estratégias e métricas de desempenho.

### II Kernel

O núcleo do algoritmo busca pela maior subsequência comum entre as sequências  $A=(a_0,a_1,\ldots,a_n)$  e  $B=(b_0,b_1,\ldots,b_m)$  de tamanhos n e m, respectivamente, seguindo:

$$c[i][j] = \begin{cases} 0 & \text{se } i = 0 \text{ ou } j = 0\\ c[i-1][j-1] + 1 & \text{se } i, j > 0 \text{ e } a_i = b_j\\ \max(c[i-1][j], c[i][j-1]) & \text{caso contrário} \end{cases}$$
 (1)

Com isso, a primeira linha e coluna da matriz c são zeradas para tratar os casos em que as sequências são vazias. Durante o preenchimento da matriz, se os caracteres na coluna i ( $a_i$ ) e linha j ( $b_j$ ) forem iguais, o valor da célula c[i][j] recebe o valor da diagonal superior esquerda (c[i-1][j-1]) + 1. Isso significa que encontramos mais um elemento em comum entre as sequências (match).

Caso os caracteres sejam diferentes, propagamos o maior valor entre a célula superior (c[i-1][j]) e a célula à esquerda (c[i][j-1]), garantindo que cada posição armazene o maior tamanho de subsequência local.

Ao final, a matriz c nos permitirá determinar a maior subsequência comum entre as sequências A e B, bem como o seu tamanho, que é armazenado na última célula (c[m][n]). Esse resultado pode ser visualizado no exemplo da Figura 1, que ilustra o caso das sequências A = ATCGTAC e B = ATGTTAT

		Α	П	С	G	П	Α	С
	0	0	0	0	0	0	0	0
Α	0	<b>~</b> 1	<b>←</b>	<b>←</b>	<b>←</b>	<b>←</b> 1	<b>←</b>	<b>←</b>
	0	<b>1</b> ↑	<b>~</b> 2	€2	€2	€2	<b>←</b> 2	<b>←</b> 2
G	0	1	2↑	<b>←</b> 2	K_3	<b>⊕</b>	<b>←</b> 3	<b>←</b> 3
Т	0	<b>1</b> ↑	2	€2	<b>3</b> ↑	<b>~</b> 4	<b>←</b> 4	<b>←</b> 4
T	0	1	2	€ 2	<b>3</b> ↑	4	<b>←</b> 4	<b>←</b> 4
A	0	1	2	2	<b>3</b> ↑	<b>4</b> ↑	<u>ر</u>	<b>←</b> 5
T	0	1	2	2	<b>3</b> ↑	41	<b>5</b> ↑	<b>←</b> 5

Figura 1: Matriz preenchida para A = ATCGTAC e B = ATGTTAT.

Na Figura 1, podemos observar que a matriz apresenta caminhos de sentido horizontal, vertical e diagonal:

- Caminhos diagonais: Representam *matches* entre caracteres. A diagonal incrementa o contador de subsequência comum. Exemplo: O caminho de c[1][1] para c[2][2] indica o *match* entre  $a_2$  e  $b_2$ .
- Caminhos horizontais: Indicam avanço na sequência A sem correspondência em B. Exemplo: Movimento de c[2][2] para c[2][3], onde não há match entre  $a_3$  e  $b_2$ .
- Caminhos verticais: Indicam avanço na sequência B sem correspondência em A. Exemplo: Movimento de c[3][2] para c[4][2], sem match entre  $a_1$  e  $b_2$ .

Esses caminhos nos permitem reconstruir a maior subsequência comum. Para isso, basta seguir o caminho inverso a partir da célula (c[m][n]), seguindo a direção das flechas e adicionando à subsequência apenas os caminhos diagonais, como ilustrado na Figura 2.

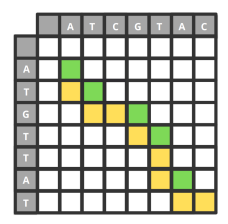


Figura 2: Caminho para A = ATCGTAC e B = ATGTTAT.

Dessa forma, o algoritmo revelou que a maior subsequência comum entre as sequências A e B é: A - T - G - T - A, de tamanho 5.

## III Estratégia de Paralelização

A implementação paralela do algoritmo LCS adotou decomposição 2D da matriz de pontuação com comunicação *wavefront* entre processos. O código abaixo ilustra a abordagem:

```
// Configuração da grid 2D
MPI_Dims_create(...); // Define dimensoes da grid
MPI_Cart_create(...); // Cria comunicador da grid
MPI_Cart_coords(...); // Obtem coordenadas (pi, pj)
// Wavefront
for (int wave = 0; wave < wave_total; wave++) { // Para cada diagonal</pre>
    for (int i = 0; i < dims[0]; i++) { // Varre linhas da grade</pre>
        for (int j = 0; j < dims[1]; j++) { // Varre colunas da grade</pre>
             // Processos na diagonal atual executam
            if (pi + pj == wave && pi == i && pj == j) {
                 // Receber bordas dos vizinhos
                 if (pi > 0) MPI_Recv(...);
                 if (pj > 0) MPI_Recv(...);
                 if (pi>0 && pj>0) MPI_Recv(...);
                 // Calcular bloco local
                 for (int ii = 1; ii <= size_i; ii++) {</pre>
                     for (int jj = 1; jj <= size_j; jj++) {</pre>
                         // Calculo do LCS usando P4 e bordas recebidas
                 }
                 // Enviar bordas para vizinhos
                 if (pi < dims[0]-1) MPI_Send(...);
                 if (pj < dims[1]-1) MPI_Send(...);</pre>
                 if (pi<dims[0]-1 && pj<dims[1]-1) MPI_Send(...);</pre>
            }
        }
    }
```

#### A. Lógica de Operação

O algoritmo processa a matriz de pontuação em quatro etapas principais:

- Construção da tabela P4: Antes de iniciar a DP paralela, constrói-se um índice invertido P4[b][j] que, para cada base  $b \in \{A, C, G, T\}$  e cada coluna j da sequência A, armazena a última posição em que b apareceu até j. Esse pré-cálculo permite consultas em O(1) durante o DP, substituindo buscas lineares pela última ocorrência.
- **Decomposição da Matriz:** A matriz global de dimensões  $(|B|+1) \times (|A|+1)$  é particionada entre os processos em uma malha 2D de tamanho dims<sub>0</sub> × dims<sub>1</sub>. Cada processo de coordenadas  $(p_i, p_j)$  recebe um bloco de linhas  $[\text{start}_i, \dots, \text{end}_i]$  e colunas  $[\text{start}_i, \dots, \text{end}_i]$ , de tamanho size<sub>i</sub> × size<sub>j</sub>, incluindo as bordas de índice zero.
- Comunicação Wavefront: O preenchimento dos blocos segue ondas diagonais. Antes de calcular, cada processo recebe os resultados dos seus vizinhos: top\_border, left\_border e top\_left\_corner (se existirem). Após o cálculo, os processos devem passar adiante a sua última linha, última coluna e contador parcial do LCS para seu vizinho abaixo, à direita e em diagonal, respectivamente.
- Cálculo LCS Local: Cada processo preenche o seu bloco logal de forma totalmente sequencial, respeitando os três vizinhos já calculados: o valor imediatamente acima (vizinho de cima); o valor imediatamente à esquerda (vizinho da esquerda); e valor na diagonal superior-esquerda (vizinho diagonal). Para cada par de símbolos das sequências, o processo faz o seguinte:
  - Se os símbolos forem iguais, ele pega o valor do vizinho diagonal e soma 1.
  - Caso contrário, ele escolhe o maior entre:
    - \* O valor do vizinho de cima:
    - \* O valor do vizinho da esquerda;
    - \* Um "salto" até a última ocorrência daquele símbolo na outra sequência usando a tabela pré-computada P e soma 1 ao valor daquele ponto.

#### B. Melhor Configuração

A melhor configuração de número de processos por nó foi validada pelos testes descritos na Seção IV-B. Como ilustrado na Figura 3, à medida que a quantidade de processos por nó aumenta, observa-se um incremento no tempo de execução do programa. Isso ocorre porque, com o aumento do número de processos, a matriz de entrada é particionada em blocos menores, o que gera um maior número de ondas (*wavefronts*) e, consequentemente, eleva o *overhead* de comunicação e sincronização entre os processos. Dessa forma, a configuração que apresentou o melhor tempo médio foi: 1 processo por nó.

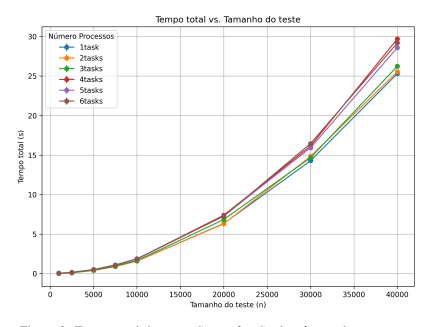


Figura 3: Tempo total de execução em função do número de processos.

# IV Metodologia Experimental

Nesta seção, descrevemos o ambiente e a metodologia adotados para a execução dos experimentos de desempenho.

#### A. Ambiente de Execução

Os experimentos foram realizados no cluster Nomade, que possui 14 nós de processamento idênticos, cada um equipado com 16 GB de RAM e um processador AMD FX-6300 de seis núcleos (com 1 socket, 3 núcleos por socket, 2 threads por núcleo) e caches L1d de 96 KiB, L1i de 192 KiB, L2 de 6 MiB e L3 de 8 MiB. Todos os nós estão interligados por uma rede Ethernet de 1 Gbps e suportam virtualização AMD-V, dispostos em um único domínio NUMA (CPUs 0–5). O sistema de arquivos do Nomade oferece 2 TB de armazenamento compartilhado entre usuários. Por fim, o sistema operacional utilizado foi Linux, compilado com suporte a MPI e bibliotecas padrão de comunicação.

#### B. Procedimento Experimental

Para avaliar o desempenho da implementação paralela, seguiu-se este protocolo:

- O executável paralelo foi compilado com a flag -03, otimização que ativa inline e outras transformações para reduzir tempo de execução;
- Os scripts sbatch empregaram a diretiva -cpu-freq=3500000-3500000:performance, garantindo frequência fixa de 3.5 GHz para reduzir variações de clock;
- Utilizaram-se 2 nós fixos, variando de 1 a 6 processos por nó (2 a 12 processos MPI no total);
- Entradas dos testes eram de dimensão  $N \times N$ , para  $N \in \{1000, 2500, 5000, 7500, 10000, 20000, 30000, 40000\}$ .

Para cada combinação de parâmetros, o teste foi executado 21 vezes consecutivas, registrando os tempos em arquivos separados. Além disso, os arquivos de entrada foram gerados previamente usando um utilitário (generate\_input) para criar sequências aleatórias, garantindo reprodutibilidade dos testes.

Todos os arquivos utilizados nos testes, bem como os resultados obtidos, estão disponíveis no GitHub e podem ser acessados no final deste relatório para referência.

Por fim, para as tabelas de medição de tempo, *speedup* e eficiência foi utilizado a estratégia vitoriosa para casos gerais criados aleatoriamente pelo utilitário generate\_input de matrizes NxN, com N variando de 20.000 a 40.000.

## V Medições de Tempo

A porcentagem de tempo médio que o algoritmo passa na seção paralela foi de 97.4462%. Na seção sequencial, há apenas a leitura das entradas (sequências dos arquivos), a alocação e inicialização da matriz de pontuação — operações relacionadas à manipulação de memória e preparação dos dados. Por isso, essa região representa um tempo muito pequeno em todos os casos, cerca de 2.5538%. A comparação entre o tempo de execuções das versões puramente sequenciais e paralelas é representada pelas Figuras 4a e 4b e Tabelas Ia e Ib.

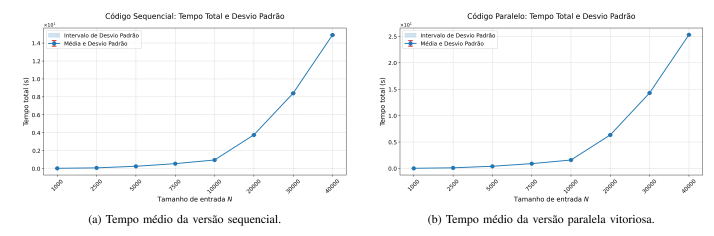


Figura 4: Comparações de tempo entre versões sequencial e paralela.

### VI Lei de Amdahl

Para medir o tempo puramente sequencial e a parte paralelizável do algoritmo LCS utilizou-se a função clock () em quatro pontos: imediatamente antes da leitura das sequências, após a alocação e inicialização da matriz de pontuações, logo após o cálculo da LCS e ao término de toda a execução. O tempo de inicialização  $t_{\rm init}$  é obtido pela diferença entre os marcadores de leitura e de pós-inicialização, o tempo de cálculo  $t_{\rm lcs}$  pela diferença entre os marcadores de fim de inicialização e fim do

### (a) Versão Sequencial

	(-	a) versao sequenciai
$\overline{N}$	$Tempo\left(s\right)$	$Desvio Padr\~ao\left(s ight)$
1000	0,0230	0,0002
2500	0,0709	0,0045
5000	0,2477	0,0041
7500	0,5395	0,0051
10000	0,9495	0,0050
20000	3,7477	0,0111
30000	8,4005	0,0344
40000	14.8954	0.0345

#### (b) Versão Paralela Vitoriosa

(c) versuo rurureru	111011004
$Tempo\left(s\right)$	$Desvio Padr\~ao\left(s ight)$
0,0199	0,0014
0,1074	0,0046
0,4035	0,0048
0,8970	0,0045
1,5871	0,0054
6,3401	0,0100
14,2899	0,0105
25,3074	0,0108
	Tempo (s)  0,0199 0,1074 0,4035 0,8970 1,5871 6,3401 14,2899

Tabela I: Comparação de tempos de execução e desvios padrão nas versões Sequencial e Paralela.

LCS, e o tempo total  $t_{\text{total}}$  entre os marcadores de início e fim. Assim, define-se  $\beta = t_{\text{init}}/t_{\text{total}}$  e  $f_p = 1 - \beta$ , aplicando depois a Lei de Amdahl:

 $S(n) = \frac{1}{\beta + \frac{1-\beta}{n}}$ 

para cada n núcleos e, no limite  $n \to \infty$ ,  $S(\infty) = 1/\beta$ .

Tabela II: Speedup teórico máximo pela Lei de Amdahl.

Núcleos	$\beta$ (parte sequencial)	Speedup Teórico
2	0,025538	1,95
4	0,025538	3,72
8	0,025538	6,79
$\infty$	0,025538	39,16

# VII Speedup e Eficiência

Nesta seção, apresentamos os resultados de desempenho em termos de *speedup* e eficiência relativa ao número de processos utilizados. As Tabelas III e IV mostram os valores obtidos para diferentes tamanhos de entrada.

Tabela III: Speedup em função do número de processos totais para diferentes tamanhos de problema.

Tamanho (N)	1 Proc.	2 Proc.	4 Proc.	6 Proc.	8 Proc.	10 Proc.	12 Proc.
10k 20k 40k	1.0000 1.0000 1.0000	0.5983 $0.5911$ $0.5886$	0.5994 0.5943 0.5830	0.5769 $0.5474$ $0.5677$	0.5085 $0.5072$ $0.5014$	0.5185 $0.5139$ $0.5209$	0.5034 $0.5158$ $0.5103$

Tabela IV: Eficiência em função do número de processos para diferentes tamanhos de problema.

Tamanho (N)	1 Proc.	2 Proc.	4 Proc.	6 Proc.	8 Proc.	10 Proc.	12 Proc.
10k	1.0000	0.2991	0.1498	0.0962	0.0636	0.0518 $0.0514$ $0.0521$	0.0420
20k	1.0000	0.2956	0.1486	0.0912	0.0634		0.0430
40k	1.0000	0.2943	0.1457	0.0946	0.0627		0.0425

# VIII Escalabilidade dos Algoritmos

**Análise de Escalabilidade Forte:** Os valores de *speedup* abaixo de 1 para todos os tamanhos (Tabela III) confirmam que a versão paralela é mais lenta do que a sequencial, e esse cenário se agrava a medida que aumentamos a quantidade de processos no experimento. Assim, caracteriza-se a ausência de Escalabilidade Forte.

Análise de Escalabilidade Fraca: Comparando a eficiência entre diferentes entradas para um mesmo número de processos, observa-se que ela varia apenas um pouco ao aumentarmos N de 10k para 40k (Tabela IV). Por exemplo, para 2 processos, a eficiência fica em torno de 29% independentemente do tamanho. Esse comportamento indica sinal de Escalabilidade Fraca: à medida que aumentamos o problema, a eficiência se mantem estável, embora baixa.

Comparação com Referências Teóricas: Os resultados divergem de forma marcante das previsões teóricas: para 12 processos seria esperado um speedup linear igual a 12, mas, conforme a Tabela III, observou-se apenas 0,59. Do mesmo modo, aplicando a Lei de Amdahl à fração serial de 0,0255, o speedup previsto para 8 processos seria 6,79, enquanto os valores experimentais ficaram muito abaixo desse patamar. Essa discrepância revela que o overhead de comunicação — não contemplado pelo modelo de Amdahl — passa a predominar no desempenho.

### IX Análise dos Resultados

Os experimentos mostraram que a implementação paralela do algoritmo LCS com MPI não apresentou ganhos de desempenho frente à versão sequencial. Em todos os tamanhos testados (N variando de 1 000 a 40 000), a versão paralela foi consistentemente mais lenta, como ilustram as Figuras 4a e 4b.

#### Principais observações:

- 1) **Overhead de comunicação dominante:** A sobrecarga imposta pelas trocas de mensagens em cada onda (*wavefront*) e pela reconstrução da matriz no processo 0 superou qualquer benefício de dividir o trabalho. Para N=40 000, a execução paralela com dois processos por nó foi cerca de 70% mais lenta do que a versão sequencial (Tabelas Ia e Ib).
- 2) Ausencia de escalabilidade forte: Em vez de acelerar, o aumento do número de processos degradou o desempenho total (ver Figura 3). Isso indica que o custo de comunicação cresce mais rápido do que a redução do tempo de cálculo local.
- 3) **Eficiência paralela reduzida:** A eficiência máxima observada foi apenas 29,9% (Tabela IV), caindo para menos de 5% quando se utilizam 12 processos simultâneos.

Em outras palavras, a maior parte do tempo é consumida pela comunicação de bordas e pelo envio final dos blocos para o processo 0, não pelo processamento de cada bloco em si. A Figura 5 ilustra que, conforme o número de processos cresce, a fração de tempo dedicada à comunicação aumenta de forma acentuada. Isso decorre de dois fatores principais:

- Mais processos significam mais ondas (*wavefronts*) e, consequentemente, mais trocas de mensagens entre vizinhos no grid.
- A etapa de coleta final em que todos os processos enviam seus blocos para o processo 0 passa a representar uma
  fatia crescente do tempo total à medida que o número de processos aumenta.

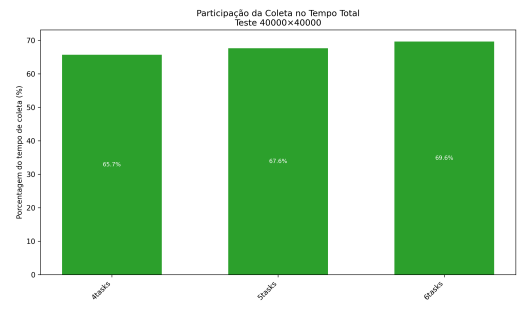


Figura 5: Porcentagem média do tempo de execução dedicada à comunicação (troca de bordas e coleta final).

No entanto, se desconsiderarmos o tempo gasto na reconstrução da matriz (isto é, excluirmos o custo de comunicação puro), observamos um comportamento bem diferente (Tabelas V e VI). Nesses resultados, observa-se um speedup de até 2,26 com quatro processos e eficiência próxima a 93% com a configuração de dois processos. Apesar de ainda não haver escalabilidade forte, esses números mostram que a abordagem paralela exibe *escalabilidade fraca*: a eficiência se mantém razoavelmente estável quando aumentamos o tamanho de entrada mantendo o mesmo número de processos. Assim, confirmou-se que o *overhead* de comunicação foi um dos principais fatores pela baixa eficiência da paralelização.

Tabela V: Speedup sem reconstrução da matriz.

Tamanho (N)	1 Proc.	2 Proc.	4 Proc.	6 Proc.	8 Proc.	10 Proc.	12 Proc.
10k	1.0000	1.8669	2.2600	1.8922	1.5152	1.5692	1.6114
20k	1.0000	1.8313	2.2655	1.6589	1.5084	1.6218	1.7961
40k	1.0000	1.8389	2.1301	1.9028	1.5060	1.6652	1.7475

Tabela VI: Eficiência sem reconstrução da matriz.

Tamanho (N)	1 Proc.	2 Proc.	4 Proc.	6 Proc.	8 Proc.	10 Proc.	12 Proc.
10k 20k 40k	1.0000 1.0000 1.0000	0.9334 0.9157 0.9195	0.5650 $0.5664$ $0.5325$	0.3154 $0.2765$ $0.3171$	0.1894 $0.1885$ $0.1883$	0.1569 $0.1622$ $0.1665$	0.1343 0.1497 0.1456

### X Conclusão

Neste trabalho, investigamos a paralelização do algoritmo da Maior Subsequência Comum (LCS) usando MPI e o comparamos à implementação sequencial clássica por programação dinâmica. Apesar de a abordagem 2D da matriz e o esquema de comunicação em "wavefront" permitirem distribuir o trabalho por vários processos, nossos experimentos mostraram que a execução paralela nunca superou o desempenho sequencial para os tamanhos testados (até N=40.000). O speedup permaneceu sempre abaixo de 1, evidenciando que o overhead de troca de mensagens e sincronização acaba anulando potenciais ganhos de paralelização.

Adicionalmente, constatou-se que a eficiência de paralelização se manteve em patamares relativamente estáveis — entre 14% e 30% — ao aumentar N de 10k a 40k para um mesmo número de processos, característica típica de uma fraca escalabilidade. Por outro lado, a escalabilidade forte não se evidenciou, pois acrescentar mais processos degradou o desempenho total, principalmente devido ao acréscimo no volume de mensagens trocadas.

Por fim, ao isolar o custo de coleta final dos blocos no processo principal — removendo-o da análise — observamos que o cálculo em si pode atingir speedup de até 2,26 e eficiência de cerca de 93% com quatro processos (Tabelas V e VI). Esse resultado confirma que a fase de coleta centralizada (etapa majoritariamente voltada á comunicação) é o principal gargalo à escalabilidade, sugerindo que futuras otimizações devem focar na redução desse custo de comunicação.

Repositório: https://github.com/joaop-vr/lcs\_parallel/