Práctica Nro. 4

Programación con MPI

Información útil para compilar y ejecutar:

- Para compilar con OpenMPI, abra una consola y use mpicc empleando la siguiente sintaxis:
 mpicc archivofuente.c –o nombreBinario
- Para ejecutar un binario en una máquina local, emplee la siguiente sintaxis:

mpirun –np P nombreBinario arg1 arg2 ... argN

donde P representa el número de procesos a generar.

Para ejecutar un binario en un cluster de máquinas, emplee la siguiente sintaxis:
 mpirun –np P -machinefile archivoMaquinas nombreBinario arg1 arg2 ... argN

donde:

- P representa el número de procesos a generar.
- archivoMaquinas es un archivo de texto que lista las máquinas a utilizar y su cantidad de núcleos. Debe tener el siguiente formato:

maquina1 slots=cantidad de núcleos de la maquina1 maquina2 slots=cantidad de núcleos de la maquina2

•••

maquinaN slots=cantidad de núcleos de la maquinaN

Nota: para ejecutar en el cluster de la cátedra, siga las instrucciones detalladas en el instructivo.

Pautas generales

- Para obtener el tiempo de ejecución de todos los algoritmos se debe utilizar la función provista por la cátedra (dwalltime).
- Por convención sólo deberá tomarse el tiempo de ejecución del procesamiento y comunicación de datos (se recomienda medir ambos por separado). Esto significa excluir del tiempo de ejecución:
 - Reserva y liberación de memoria.
 - Inicialización de estructuras de datos.
 - Impresión y verificación de resultados.
 - Impresión en pantalla (printf)

- Las pruebas deben realizarse de forma aislada a la ejecución de otras aplicaciones. Se debe ejecutar desde consola, sin otras aplicaciones ejecutándose al mismo tiempo.
- Además del algoritmo paralelo, debe implementar el algoritmo secuencial en el caso que corresponda.
- Los ejercicios 4-7 deben probarse en las siguientes modalidades:
 - a) Usando 1 único nodo con 1 proceso por núcleo.
 - b) Usando 2 nodos con 1 proceso cada 2 núcleos.
 - c) Usando 2 nodos con 1 proceso por núcleo.

Por ejemplo, si el cluster dispone de nodos quad-core, entonces debe generar 4 procesos para el caso a), 4 para el caso b) y 8 para el caso c)

 Para todos los ejercicios 4-7 se debe calcular el speedup y la eficiencia del algoritmo paralelo respecto al secuencial. Además, realice un análisis de escalabilidad y del overhead de las comunicaciones.

Ejercicios

- 1. Revisar el código *mpi-simple.c*. Compile y ejecute el código. Modifíquelo para que los procesos se comuniquen en forma de anillo: el proceso *i* debe enviarle un mensaje al proceso *i+1*, a excepción del último que debe comunicarse con el 0.
- 2. Los códigos *blocking.c* y *non-blocking.c* siguen el patrón *master-worker*, donde los procesos *worker* le envían un mensaje de texto al *master* empleando operaciones de comunicación bloqueantes y no bloqueantes, respectivamente.
 - Compile y ejecute ambos códigos usando P={4,8,16} (no importa que el número de núcleos sea menor que la cantidad de procesos). ¿Cuál de los dos retorna antes el control?
 - En el caso de la versión no bloqueante, ¿qué sucede si se elimina la operación MPI_Wait() (línea 52)? ¿Se imprimen correctamente los mensajes enviados? ¿Por qué?
- 3. Los códigos *blocking-ring.c* y *non-blocking-ring.c* comunican a los procesos en forma de anillo empleando operaciones bloqueantes y no bloqueantes, respectivamente. Compile y ejecute ambos códigos empleando P={4,8,16} (no importa que el número de núcleos sea menor que la cantidad de procesos) y N={10000000, 20000000, 40000000, ...}. ¿Cuál de los dos algoritmos requiere menos tiempo de comunicación? ¿Por qué?
- 4. El algoritmo *mpi_matmul.c* computa una multiplicación de matrices cuadradas empleando comunicaciones punto a punto:
 - Compile y ejecute el código empleando *N={512,1024,2048}*.

- Revise las secciones de código donde se realiza la comunicación de las matrices. Analice el patrón de comunicación y piense si es posible emplear comunicaciones colectivas en lugar de a punto a punto. En ese caso, modifique el código original, compile y ejecute la nueva versión. ¿Se logra mejorar el rendimiento? ¿Por qué?
- 5. Desarrolle un algoritmo paralelo que resuelva la expresión R = AB + CD + EF, donde A, B, C, D, E y F son matrices cuadradas de NxN. Ejecute para N = {512, 1024, 2048}.
- 6. Desarrolle un algoritmo paralelo que dado un vector V de tamaño N obtenga el valor máximo, el valor mínimo y valor promedio de sus elementos.