Лекция 4 Параллельное численное интегрирование

Курносов Михаил Георгиевич

E-mail: mkurnosov@gmail.com WWW: www.mkurnosov.net

Курс «Параллельные вычислительные технологии» Сибирский государственный университет телекоммуникаций и информатики (г. Новосибирск) Осенний семестр

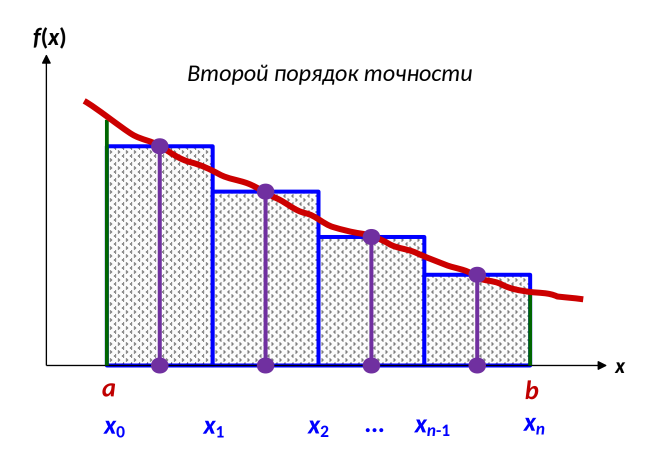


Численное интегрирование (numerical integration)

- Численное интегрирование (numerical integration) вычисление значения определенного интеграла
- Применяется, когда:
 - подынтегральная функция не задана аналитически. Например, представлена в виде таблицы значений в узлах расчётной сетки
 - □ аналитическое представление подынтегральной функции известно, но её первообразная не выражается через аналитические функции
 - □ вид первообразной может быть настолько сложен, что быстрее вычислить значение интеграла численным методом

Формула средних прямоугольников (midpoint rule)

Формула средних прямоугольников (midpoint rule)



$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx h \sum_{i=1}^{n} f\left(x_{i-1} + \frac{h}{2}\right) = h \sum_{i=1}^{n} f\left(x_{i} - \frac{h}{2}\right), \qquad h = \frac{b-a}{n}$$

```
double func(double x)
    return exp(-x * x);
int main(int argc, char **argv)
    const double a = -4.0;
    const double b = 4.0;
    const int n = 100:
    double h = (b - a) / n;
    double s = 0.0;
    for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
        s += func(a + h * (i + 0.5));
    s *= h:
    printf("Result Pi: %.12f\n", s * s);
    return 0;
```

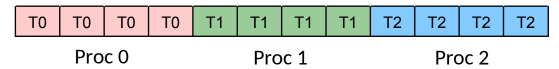


```
double func(double x)
    return exp(-x * x);
int main(int argc, char **argv)
    const double a = -4.0;
    const double b = 4.0;
    const int n = 100;
    double h = (b - a) / n;
    double s = 0.0;
    for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
        s += func(a + h * (i + 0.5));
    s *= h:
    printf("Result Pi: %.12f\n", s * s);
    return 0;
```

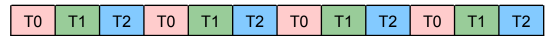
- 1. Итерации цикла for распределяются между процессами
- 2. Каждый поток вычисляет часть суммы (площади)
- 3. Суммирование результатов потоков (во всех или одном процессе)

Варианты распределения итераций (точек) между процессами:

1) Разбиение на р смежных непрерывных частей



2) Циклическое распределение итераций по потокам



Proc 0, Proc 1, Proc 2, Proc 0, Proc 1, Proc 2, ...

```
double func(double x)
    return exp(-x * x);
int main(int argc, char **argv)
    const double a = -4.0:
   const double b = 4.0;
    const int n = 100:
    double h = (b - a) / n;
    double s = 0.0:
    for (int i = 0; i < n; i++)
        s += func(a + h * (i + 0.5));
    s *= h:
    printf("Result Pi: %.12f\n", s * s);
    return 0;
```

T0

T0

Proc 0

T0

T0

T1

Proc 1

T2

T2

T2

Proc 2

```
double func(double x)
    return exp(-x * x);
int main(int argc, char **argv)
                                                                  Шаг 1. Вычисление частичной суммы
                                                                           каждым процессом
    int commsize, rank;
    MPI Init(&argc, &argv);
                                                                  Распараллеливание цикла – разбиение
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &commsize);
                                                                   пространства итераций на р смежных
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &rank);
                                                                           непрерывных частей
    int points per proc = n / commsize;
    int lb = rank * points per proc;
    int ub = (rank == commsize - 1) ? (n - 1) : (lb + points per proc - 1);
    double sum = 0.0;
    double h = (b - a) / n;
    for (int i = lb; i <= ub; i++)</pre>
        sum += func(a + h * (i + 0.5));
                                                                             lb
                                                                                         ub
```

Шаг 2. Суммирование (редукция)

```
/* Продолжение ... */

double gsum = 0.0;
MPI_Reduce(&sum, &gsum, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);

if (rank == 0) {
    gsum *= h;
    printf("Result Pi: %.12f; error %.12f\n", gsum * gsum, fabs(gsum - sqrt(PI)));
}

MPI_Finalize();
return 0;
}
```

```
double func(double x)
    return exp(-x * x);
int main(int argc, char **argv)
    int commsize, rank;
    MPI Init(&argc, &argv);
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &commsize);
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &rank);
    int points per proc = n / commsize;
    int lb = rank * points per proc;
    int ub = (rank == commsize - 1) ? (n - 1) : (lb + points per proc - 1);
    double sum = 0.0;
    double h = (b - a) / n;
    for (int i = lb; i <= ub; i++)</pre>
        sum += func(a + h * (i + 0.5));
                                                            Разбиение на р смежных непрерывных частей
                                                                              lb
                                                                                          ub
                                                             T0
                                                                 T0
                                                                     T0
                                                                         T0
                                                                             T1
                                                                                  T1 |
                                                                                              T2
                                                                                                  T2
                                                                                                      T2
```

Proc 0

Proc 1

Proc 2

Апостериорная оценка погрешности по правилу Рунге

Правило Рунге

- 1. Интеграл вычисляется по выбранной квадратурной формуле (прямоугольников, трапеций, Симпсона) при числе шагов n и при числе шагов 2n
- 2. Погрешность вычисления значения интеграла при числе шагов 2n определяется по формуле Рунге:

$$\Delta_{2n} \approx \frac{|L_{2n}-L_n|}{2^p-1},$$

где p – порядок точности метода (для метода средних прямоугольников p = 2)

Интеграл вычисляется для последовательных значений числа шагов $n = n_0$, $2n_0$, $4n_0$, $8n_0$, $16n_0$, ... пока не будет достигнута заданная точность:

$$\Delta_{2n} < \varepsilon$$

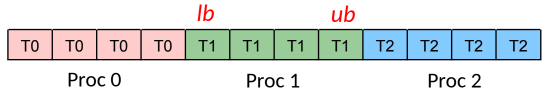
```
const double eps = 1E-6;
const int n0 = 100;
                                                         sq[0] – сумма для числа шагов n
                                                         ■ sq[1] – сумма для числа шагов 2n
int main()
    int n = n0, k;
                                                         • 0 ^ 1 = 1
    double sq[2], delta = 1;
                                                         ■ 1 ^ 1 = 0
   for (k = 0; delta > eps; n *= 2, k ^= 1) {
        double h = (b - a) / n;
        double s = 0.0;
        for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
            s += func(a + h * (i + 0.5));
        sa[k] = s * h;
        if (n > n0)
            delta = fabs(sq[k] - sq[k ^ 1]) / 3.0;
   printf("Result Pi: %.12f; Runge rule: EPS %e, n %d\n", sq[k] * sq[k], eps, n / 2);
    return 0;
```

```
const double eps = 1E-6;
const int n0 = 100;
                                                                I. Распараллелить внешний цикл?
int main()
                                                      □ 2 процесса: один вычисляет интеграл для п шагов,
                                                         второй для 2п шагов
    int n = n0, k;
    double sq[2], delta = 1;
                                                      р процессов: каждый процесс вычисляет интеграл
   for (k = 0; delta > eps; n *= 2, k ^= 1) {
                                                         при заданном числе шагов: n, 2n, 4n, ..., 2^{p-1}n
        double h = (b - a) / n;
        double s = 0.0;
                                                         Избыточные вычисления - требуемая точность
        for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
                                                        может быть достигнута при kn < pn
            s += func(a + h * (i + 0.5));
        sa[k] = s * h;
        if (n > n0)
            delta = fabs(sq[k] - sq[k ^ 1]) / 3.0;
   printf("Result Pi: %.12f; Runge rule: EPS %e, n %d\n", sq[k] * sq[k], eps, n / 2);
    return 0;
```

```
const double eps = 1E-6;
const int n0 = 100;
                                                               I. Распараллелить внутренний цикл?
int main()
                                                      □ Каждый процесс вычисляет частичную сумму
    int n = n0, k;
                                                      □ Выполняется глобальное суммирование
    double sq[2], delta = 1;
   for (k = 0; delta > eps; n *= 2, k ^= 1) {
                                                     □ Процессы вычисляют погрешность (delta)
        double h = (b - a) / n;
                                                        и проверяют условия завершения вычислений
        double s = 0.0;
        for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
                                                        (delta < eps)
            s += func(a + h * (i + 0.5));
        sa[k] = s * h;
        if (n > n0)
            delta = fabs(sq[k] - sq[k ^ 1]) / 3.0;
   printf("Result Pi: %.12f; Runge rule: EPS %e, n %d\n", sq[k] * sq[k], eps, n / 2);
    return 0;
```

```
int main(int argc, char **argv)
   int commsize, rank;
   MPI Init(&argc, &argv);
   MPI Comm size(MPI COMM WORLD, &commsize);
   MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
   int n = n0, k;
   double sq[2], delta = 1;
    for (k = 0; delta > eps; n *= 2, k ^= 1) {
        int points per proc = n / commsize;
        int lb = rank * points per proc;
        int ub = (rank == commsize - 1) ? (n - 1) : (lb + points per proc - 1);
        double h = (b - a) / n;
       double s = 0.0;
        for (int i = lb; i <= ub; i++)
            s += func(a + h * (i + 0.5));
```

Разбиение на р смежных непрерывных частей



```
/* Продолжение... */

MPI_Allreduce(&s, &sq[k], 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, MPI_COMM_WORLD);

sq[k] *= h;

if (n > n0)

delta = fabs(sq[k] - sq[k ^ 1]) / 3.0;

} /* for */

if (rank == 0) {

printf("Result Pi: %.12f; Runge rule: EPS %e, n %d\n", sq[k] * sq[k], eps, n / 2);

MPI_Finalize();

return 0;
```

Альтернатива

- 1. Глобальная сумма формируется в процессе 0 (MPI_Reduce)
- 2. Процесс 0 вычисляет погрешность и передает всем флаг (MPI_Bcast) завершения работы или продолжение счета

Интегрирование методом Монте-Карло

Интегрирование методом Монте-Карло (ММК, Monte Carlo method)

Применяется для интегралов большой размерности

- Например для одномерной функции достаточно разбиения на 10 отрезков и вычисление 10 значений функции (см. метод прямоугольников)
- Если функция *п*-мерная (задачи теории струн и т.д.), то по каждой размерности разбиваем на 10 отрезков, следовательно потребуется 10ⁿ вычислений значения функции

Суть метода МК (для одномерного случая)

- 1. Бросаем n точек, равномерно распределённых на [a,b], для каждой точки u_i вычисляем $f(u_i)$
- 2. Затем вычисляем выборочное среднее

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} f(u_i)$$

3. Получаем оценку интеграла

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \frac{b-a}{n} \sum_{i=1}^{n} f(u_i)$$

Точность оценки зависит только от количества точек *n*

Вычисление кратных интегралов

■ Вычислить двойной интеграл методом Монте-Карло

$$I = \iint_{\Omega} 3y^2 \sin^2(x) dx dy, \qquad \Omega = \{x \in [0, \pi], y \in [0, \sin(x)]\}$$

- Выберем n псевдо-случайных точек (x_i , y_i), равномерно распределенных в области Ω
- Из общего числа n точек n попали в область Ω , остальные n n оказались вне области
- При значительном числе *n* интеграл приближенно равен

$$I \approx \frac{V}{n'} \sum_{i=1}^{n'} f(x_i, y_i)$$

$$f(x,y) = 3y^2 \sin^2(x), \quad V = \int_0^{\pi} \sin(x) dx = 2$$

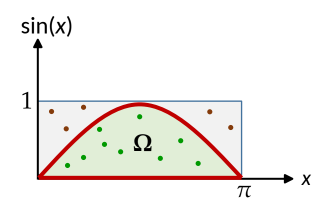
Вычисление двойного интеграла методом Монте-Карло

```
/* returns pseudo-random number in the [0, 1] */
const double PI = 3.14159265358979323846;
                                                        double getrand()
const int n = 10000000:
                                                        { return (double)rand() / RAND MAX; }
int main(int argc, char **argv)
                                                        double func(double x, double y)
                                                         { return 3 * pow(y, 2) * pow(sin(x), 2); }
    int in = 0;
    double s = 0;
    for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
        double x = qetrand() * PI; /* x in [0, pi] */
        double y = getrand(); /* y in [0, sin(x)] */
        if (y \le \sin(x)) {
                                                                        sin(x)
            in++;
            s += func(x, y);
    double v = PI * in / n;
    double res = v * s / in;
    printf("Result: %.12f, n %d\n", res, n);
    return 0;
```

```
const double PI = 3.14159265358979323846;
const int n = 10000000;
int main(int argc, char **argv)
    int in = 0;
    double s = 0;
    for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
        double x = getrand() * PI; /* x in [0, pi] */
        double y = getrand(); /* y in [0, sin(x)] */
        if (y \le sin(x)) {
            in++;
            s += func(x, y);
    double v = PI * in / n;
    double res = v * s / in;
    printf("Result: %.12f, n %d\n", res, n);
    return 0;
```

Схема распараллеливания

- 1. Каждый из p процессов генерирует и бросает n / p точек
- 2. Глобальная сумма формируется в корневом процессе



```
int main(int argc, char **argv)
    MPI Init(&argc, &argv);
    int rank, commsize;
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &rank);
    MPI Comm size(MPI COMM WORLD, &commsize);
    int in = 0;
    double s = 0:
    for (int i = rank; i < n; i += commsize) {</pre>
        double x = getrand() * PI; /* x in [0, pi] */
        double y = getrand(); /* y in [0, sin(x)] */
        if (y \le sin(x)) 
            in++;
            s += func(x, y);
```

Каждый из p процессов генерирует и бросает n / p точек

```
/* Продолжение ... */
int qin = 0;
MPI_Reduce(&in, &gin, 1, MPI_INT, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);
double qsum = 0.0;
MPI_Reduce(&s, &gsum, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);
if (rank == 0) {
    double v = PI * gin / n;
    double res = v * qsum / qin;
    printf("Result: %.12f, n %d\n", res, n);
MPI Finalize();
return 0;
```

Формируем суммы числа попаданий точек в область и значений функции в них

```
/* Продолжение ... */

int gin = 0;

MPI_Reduce(&in, &gin, 1, MPI_INT, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);

double gsum = 0.0;

MPI_Reduce(&s, &gsum, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);

if (rank == 0) {
    double v = PI * gin / n;
    double res = v * gsum / gin;
    printf("Result: %.12f, n %d\n", res, n);
}

MPI_Finalize();

return 0;

* mpiexec -np 6 ./integrate

Numerical integration by Monto Caple method: n = 10000000
```

Ошибка!

Все процессы вычислили одинаковые суммы **s**

```
$ mpiexec -np 6 ./integrate
Numerical integration by Monte Carlo method: n = 10000000
proc 5: s = 566379.693371
proc 1: s = 566379.693371
proc 0: s = 566379.693371
proc 4: s = 566379.693371
proc 2: s = 566379.693371
proc 3: s = 566379.693371
Result: 1.067600570303, n 10000000
```

```
int main(int argc, char **argv)
    MPI Init(&argc, &argv);
    int rank, commsize:
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
    MPI Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &commsize);
    int in = 0;
    double s = 0;
    for (int i = rank; i < n; i += commsize) {</pre>
        double x = getrand() * PI; /* x in [0, pi] */
        double y = qetrand(); /* y in [0, sin(x)] */
        if (y \le sin(x)) {
            in++;
            s += func(x, y);
```

- Все процессы проинициализировали генераторы псевдо-случайных чисел значением по умолчанию (см. man 3 rand)
- Во всех процессах генерируется одна и та же последовательность псевдо-случайных чисел генерируются одни и те же точки

```
int main(int argc, char **argv)
{
    MPI_Init(&argc, &argv);
    int rank, commsize;
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &rank);
                                                     Инициализируем генератор целочисленным значением,
    MPI Comm size(MPI COMM WORLD, &commsize);
                                                       уникальным для каждого процесса – его номером
    srand(rank);
    int in = 0;
    double s = 0:
    for (int i = rank; i < n; i += commsize) {</pre>
        double x = getrand() * PI; /* x in [0, pi] */
        double y = getrand(); /* y in [0, sin(x)] */
        if (y \le sin(x)) 
            in++;
                                             $ mpiexec -np 6 ./integrate
            s += func(x, y);
                                             Numerical integration by Monte Carlo method: n = 10000000
                                             proc 1: s = 566379.693371
                                             proc 5: s = 566172.989379
                                             proc 0: s = 566379.693371
                                             proc 3: s = 565738.049105
                                             proc 2: s = 565649.159179
                                             proc 4: s = 565971.946261
                                             Result: 1.066976452219, n 10000000
```