Praktikum Multicore-Programmierung Abschlussprojekt 1

Gruppe 3: Sarah Lutteropp und Johannes Sailer

4. Februar 2016

Zusammenfassung

Dies ist eine Ausarbeitung für das Abschlussprojekt des Praktikums Multicore-Programmierung im Wintersemester 2015/16. Ziel des Projektes war es, am Beispiel des Jacobi-Verfahrens und des Gauß-Seidel-Verfahrens parallele Lösungsmethoden partieller Differentialgleichungen zu implementieren. Wir haben sowohl das Jacobi-Verfahren als auch das Gauß-Seidel-Verfahren mittels OpenMP parallelisiert. Hierbei haben wir für das Gauß-Seidel-Verfahren sowohl einen Parallelisierungsansatz mittels Wavefront als auch einen Parallelisierungsansatz mittels Rot-Schwarz-Unterteilung gewählt. Unsere mit SIMD-Instruktionen beschleunigte Rot-Schwarz-Implementierung des Gauß-Seidel-Verfahrens zeigte die schnellste Laufzeit bei unseren Messungen, gefolgt von der nicht vektorisierten Rot-Schwarz-Implementierung.

1 Mathematischer Hintergrund

Anhand des Beispiels der Approximation von Stoffkonzentrationen innerhalb eines festgelegten zweidimensionalen durch ein Gitter angenäherten Gebietes ergibt sich mittels der auf dem Aufgabenblatt dargestellten Umformungen, Randbedingungen und Argumentationsschritte das lineare Gleichungssystem Au = b, das wir mittels Iterationsverfahren lösen sollen.

Hierbei ist
$$A = \begin{pmatrix} T & -I \\ -I & T & -I \\ & \ddots & \ddots & \ddots \\ & & -I & T & -I \\ & & & -I & T \end{pmatrix} \in \mathbb{Z}^{n^2 \times n^2}, \quad T \in \mathbb{Z}^{n \times n}$$

$$\text{mit } T_{i,j} = \begin{cases} 4 & \text{falls } i = j \\ -1 & \text{falls } |i - j| = 1 \\ 0 & \text{sonst} \end{cases} \quad u = \begin{pmatrix} u_{1,1} \\ \vdots \\ u_{n,n} \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{n^2} \text{ und } b = h^2 * \begin{pmatrix} f(x_1, y_1) \\ \vdots \\ f(x_n, y_n) \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{n^2}.$$

Es ist $h \leq 1$, $\frac{1}{h} \in \mathbb{N}$, $n = \frac{1}{h} - 1$, $x_i = y_i = h * i$ für $i = 1, \ldots, n$ und $f : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ eine Funktion. Bei I handelt es sich um die $n \times n$ -Einheitsmatrix.

Für $h = \frac{1}{3}$ ergibt sich beispielsweise das folgende Gleichungssystem:

$$\begin{pmatrix} 4 & -1 & -1 & 0 \\ -1 & 4 & 0 & -1 \\ -1 & 0 & 4 & -1 \\ 0 & -1 & -1 & 4 \end{pmatrix} * \begin{pmatrix} u_{1,1} \\ u_{1,2} \\ u_{2,1} \\ u_{2,2} \end{pmatrix} = \left(\frac{1}{3}\right)^2 * \begin{pmatrix} f(1/3, 1/3) \\ f(1/3, 2/3) \\ f(2/3, 1/3) \\ f(2/3, 2/3) \end{pmatrix}$$

Man könnte dieses lineare Gleichungssystem natürlich auch mit direkten Verfahren wie dem Gaußschen-Eliminationsverfahren lösen. Dieses ist jedoch nur sehr schlecht parallelisierbar. Außerdem ist das Gaußsche-Eliminationsverfahren sehr anfällig für numerische Störungen. Das ist

bei iterativen Verfahren normalerweise nicht der Fall. Hinzu kommt, dass bei großen linearen Gleichungssystemen mit sehr vielen Unbekannten das Gaußsche Eliminationsverfahren viel zu lange dauert.

Unsere Interpretation des Lösungsvektors u In unserer Bearbeitung der Aufgabenstellung haben wir die Lösungsvektor u als Lösungsmatrix U uminterpretiert. Hierbei haben wir ausgenutzt, dass in der Aufgabenstellung die Randbedingungen $u_{i,j} = 0$ für $i \in \{0, n+1\}$ oder $j \in \{0, n+1\}$ gelten. Die Lösungsmatrix U ergibt sich so beispielsweise für $h = \frac{1}{3}$ als:

	$u_{0,0}$	$u_{0,1}$	$u_{0,2}$	$u_{0,3}$
<i>T</i>	$u_{1,0}$	$u_{1,1}$	$u_{1,2}$	$u_{1,3}$
U =	$u_{2,0}$	$u_{2,1}$	$u_{2,2}$	$u_{2,3}$
	$u_{3,0}$	$u_{3,1}$	$u_{3,2}$	$u_{3,3}$

Die Einträge von U, die per Randbedingung gleich 0 sind, sind hierbei ausgegraut. Die Matrix U hat die Größe $size \times size = (n+2) \times (n+2)$, was dasselbe ist wie $(\frac{1}{h}+1) \times (\frac{1}{h}+1)$. Das +2 kommt daher, dass wir die Einträge am Rand hinzunehmen.

1.1 Jacobi-Verfahren

Das Jacobi-Verfahren zerlegt die Matrix A in eine Diagonalmatrix D, eine strikte untere Dreiecksmatrix L und eine strikte obere Dreiecksmatrix R, sodass A = D + L + R gilt. Hierbei enthält D alle Elemente von A auf der Diagonalen, L alle Elemente von A unterhalb der Diagonalen und R alle Elemente von A oberhalb der Diagonalen.

Für die Bestimmung der Iterationsvorschrift wird A in die Teile D und L+R zerteilt.

Das Jacobi-Verfahren ist ein Gesamtschrittverfahren, da alle Einträge von u in einer Iteration aus der vorhergehenden Iteration berechnet werden.

1.1.1 Herleitung

Es gilt

$$Au = b$$

$$\Leftrightarrow (D + L + R)u = b$$

$$\Leftrightarrow (L + R)u = b - Du$$

$$\Leftrightarrow D^{-1}(L + R)u = D^{-1}b - u$$

$$\Leftrightarrow u + D^{-1}(L + R)u = D^{-1}b$$

$$\Leftrightarrow u = D^{-1}b - D^{-1}(L + R)u$$

$$\Leftrightarrow u = -D^{-1}(L + R)u + D^{-1}b$$

Dies führt zu folgendem iterativen Verfahren, wobei $u^{(k)}$ den Vektor u in Iteration k meint:

$$u^{(k)} = -D^{-1}(L+R)u^{(k-1)} + D^{-1}b$$

$$\Leftrightarrow u^{(k)} = D^{-1}\left(b - (L+R)u^{(k-1)}\right)$$

Oder elementweise:

$$u_i^{(k)} = \frac{1}{a_{i,i}} * (b_i - \sum_{j \neq i} a_{ij} u_j^{(k-1)}) \quad \forall i = 1, \dots, n^2$$

Der Startvektor $u^{(0)}$ kann hierbei beliebig gewählt werden und es gilt, dass D invertierbar sein muss. Dies ist bei unserer Aufgabenstellung der Fall, da $a_{i,i} = 4$ ist für alle $i = 1, \ldots, n^2$.

1.1.2 Abbruchkriterium

Wir haben unser Abbruchkriterium aus dem zweiten Foliensatz der Vorlesung "Heterogene Parallele Rechensysteme" übernommen. Hierbei wird der mittlere Abstand der Einträge der Lösungsmatrix $U^{(k)}$ der aktuellen Iteration zu der Lösungsmatrix $U^{(k-1)}$ aus der vorherigen Iteration betrachtet.

Wir brechen in Iteration k ab, falls

$$\frac{\sum_{i,j} |u_{i,j}^{(k)} - u_{i,j}^{(k-1)}|}{size * size} \le \texttt{TOL}$$

gilt. Hierbei ist TOL ein kleiner Wert. In unserer Implementierung haben wir TOL = 0,000001 verwendet.

Dieses Abbruchkriterium ist zielführend, da es sich mit wenig Aufwand parallel bestimmen lässt und die mittlere absolute Differenz der Matrixeinträge misst. Ist diese gering, ändern weitere Iterationsschritte das Ergebnis nicht mehr stark. Hierfür ist es wichtig, einen Zufallsvektor als Startvektor zu wählen und nicht z.B. mit dem Nullvektor zu starten, da dieser bei einem Ergebnis mit vielen Nulleinträgen zu einem zu frühen Abbruch führen würde.

Wir hatten auch überlegt, stattdessen die maximale absolute Differenz $\max_{i,j} |u_{i,j}^{(k)} - u_{i,j}^{(k-1)}|$ als Entscheidungsgrundlage zu nehmen. Dies haben wir aber verworfen, da uns die mittlere absolute Differenz bereits gut genug erschien. Außerdem ist es mit OpenMP für C nicht möglich, in der reduce-Klausel den Maximumsoperator zu verwenden (bei OpenMP für Fortran geht es). Denkbar wäre es auch gewesen, stattdessen die relative Abweichung zu betrachten.

1.2 Gauß-Seidel-Verfahren

Wie im Jacobi-Verfahren wird auch im Gauß-Seidel-Verfahren die Matrix A in eine Diagonalmatrix D, eine strikte untere Dreiecksmatrix L und eine strikte obere Dreiecksmatrix R zerlegt.

Bei dem Gauß-Seidel-Verfahren handelt es sich um ein Einzelschrittverfahren, da in jeder Iteration die bereits berechneten Einträge von u direkt weiterverwendet werden.

1.2.1 Herleitung

Es gilt

$$Au = b$$

$$\Leftrightarrow (D + L + R)u = b$$

$$\Leftrightarrow Du = b - (L + R)u$$

$$\Leftrightarrow Du = b - Lu - Ru$$

$$\Leftrightarrow u = D^{-1}(b - Lu - Ru)$$

Dies führt zu folgendem iterativen Verfahren, wobei $u^{(k)}$ den Vektor u in Iteration k meint:

$$u^{(k)} = D^{-1} \left(b - Lu^{(k)} - Ru^{(k-1)} \right)$$

Oder elementweise:

$$u_i^{(k)} = \frac{1}{a_{i,i}} * \left(b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{i,j} u_j^{(k)} - \sum_{j=i+1}^{n^2} a_{i,j} * u_i^{(k-1)} \right) \quad \forall i = 1, \dots, n^2$$

Der Startvektor $u^{(0)}$ kann hierbei beliebig gewählt werden und es gilt, dass D invertierbar sein muss. Dies bei unserer Aufgabenstellung der Fall, da $a_{i,i} = 4$ ist für $i = 1, ..., n^2$.

1.2.2 Abbruchkriterium

Für das Gauß-Seidel-Verfahren haben wir dasselbe Abbruchkriterium wie in Abschnitt 1.1.2 verwendet. Dies erachten wir für sinnvoll, da es sich beim Gauß-Seidel-Verfahren bloß um eine Verbesserung des Jacobi-Verfahrens handelt und nicht um ein vollkommen anderes Konzept. Auch hier ist es bei unserem Abbruchkriterium wieder wichtig, mit einem Zufallsvektor für u zu starten.

1.3 Vergleich der Konvergenz und Stabilität beider Verfahren

Beide Verfahren sind uneingeschränkt stabil.

	$h = \frac{1}{3}$	$h = \frac{1}{31}$	$h = \frac{1}{127}$
Jacobi	13	1067	13425
Gauß-Seidel	24	2280	29230

Abbildung 1: Anzahl Iterationen in beiden Verfahren für verschiedene Verfeinerungen h, bis das Abbruchkriterium true wurde.

2 Sequentielle Implementierung

Die Matrixeinträge werden in dem auf dem Aufgabenblatt zur Verfügung gestellten Pseudocode spaltenweise durchlaufen. Daher haben wir in unserer Implementierung die Matrizen spaltenweise indiziert, um eine möglichst gute Cache-Lokalität zu erzielen. Dies bedeutet, dass wir statt U eigentlich U^T speichern.

Anstatt des Parameters h übergeben wir einen Parameter size, der $(\frac{1}{h}+1)$ entspricht. Dies hat den Vorteil, dass der Nutzer den Grad der Verfeinerung exakt ohne viele Nachkommastellen angeben kann und U eine $size \times size$ -Matrix ist. Um von size auf h zurückzurechnen, gilt:

$$size = \left(\frac{1}{h} + 1\right)$$

$$\Leftrightarrow \frac{1}{h} = size - 1$$

$$\Leftrightarrow h = \frac{1}{size - 1}$$

Da sich die Einträge des Vektors b innerhalb der Iterationen nicht ändern, haben wir b vorberechnet.

Den Startvektor haben wir mit zufälligen Gleitkommazahlen gefüllt.

2.1 Laufzeiten bei verschiedenen Verfeinerungen

Blabla

2.2 Approximationsfehler

Wir haben den Approximationsfehler nur für size = 4 und size = 32 dargestellt, weil Open Office nicht genug Punkte verarbeiten kann.

3 Parallelisierung

Blabla

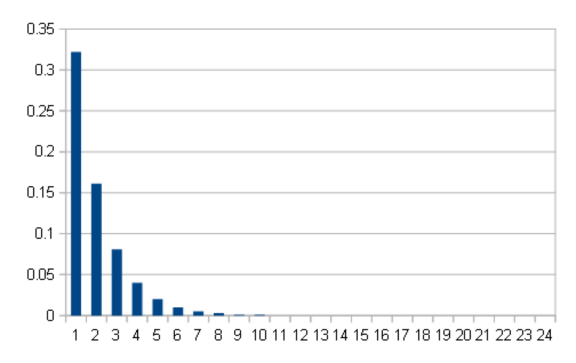


Abbildung 2: Jacobi Approximationsfehler für size=4

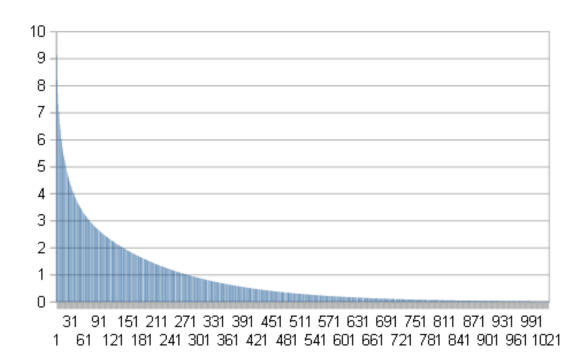


Abbildung 3: Jacobi Approximationsfehler für size=32

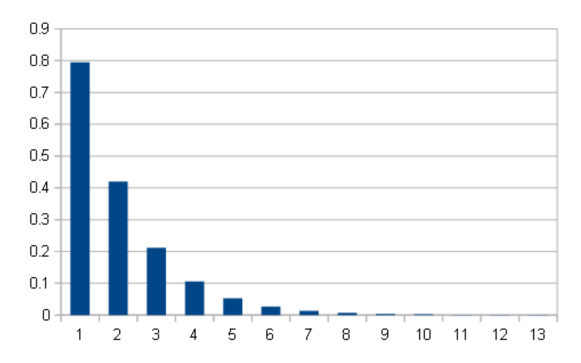


Abbildung 4: Gauß-Seidel Approximationsfehler für size=4

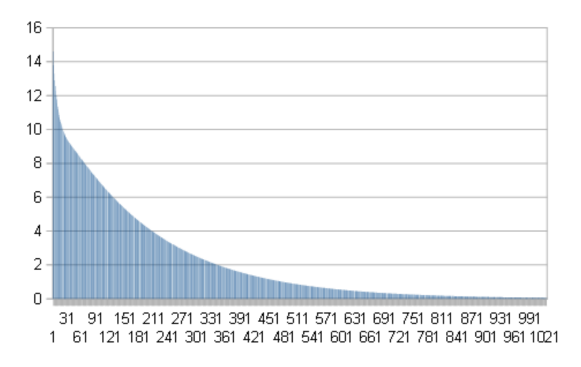


Abbildung 5: Gauß-Seidel Approximationsfehler für size=32

3.1 Jacobi-Verfahren

Da innerhalb der Iterationsschritte des Jacobi-Verfahrens keinerlei Datenabhängigkeiten bei der Berechnung der Matrixeinträge bestehen, haben wir mittels OpenMP (#pragma omp parallel for) die äußere Schleife parallelisiert.

Zudem haben wir eine weitere Version des Jacobi-Verfahrens implementiert, in der wir zusätzlich zur Parallelisierung der for-Schleife auch den Code innerhalb der for-Schleife mit SSE vektorisiert haben.

Hierbei haben wir folgenden Speedup bei verschiedenen Problemgrößen h und sowie verschiedenen Prozessorzahlen p gemessen: TODO

3.2 Gauß-Seidel-Verfahren

Innerhalb der Iterationsschritte des Gauß-Seidel-Verfahrens bestehen Datenabhängigkeiten, da die Berechnung der Matrixeinträge in einer Iteration von den vorher berechneten Einträgen der selben Iteration abhängt. Das Gauß-Seidel-Verfahren ist daher inhärent sequentiell. Daher ist eine Parallelisierung des Gauß-Seidel-Verfahrens mit mehr Aufwand verbunden als beim "embarassingly parallel" Jacobi-Verfahren.

Wir haben sowohl den naiven, falschen Parallelisierungsansatz als auch zwei verschiedene funktionierende Parallelisierungsansätze implementiert.

3.2.1 Naiver Parallelisierungsansatz

Der naive Parallelisierungsansatz ist, wie in Abschnitt 3.1 die äußerste Schleife mittels #pragma omp parallel for zu parallelisieren. Da eine parallele Ausführung der Schleifeniterationen mittels OpenMP nicht die Iterationsreihenfolge garantiert, kann es hierbei zu Wettlaufsituationen ("Race Conditions") kommen.

Im Fall des Gauß-Seidel-Verfahrens tritt dies in folgendem Beispiel auf :

Der im Praktikum vorgestellte Intel Thread Sanitizer erkennt die auftretende Wettlaufsituation nicht.

Abbildung 6: Die Racecondition in Gaus-Seidel mit naiver Parallelisierung. Es wird gemeinsam auf a1 gelesen und geschrieben.

3.2.2 Erweiterter Parallelisierungsansatz: Rot-Schwarz

Bei der Rot-Schwarz-Parallelisierung des Gauß-Seidel-Verfahrens wird ausgenutzt, dass jeder Matrixeintrag nur von seinem linken, rechten, oberen und unteren direkten Nachbarn abhängt. Wir färben also die Matrixeinträge in rote und schwarze Felder ein, wobei die Datenabhängigkeiten nur zwischen Einträgen unterschiedlicher Farbe bestehen. Hierbei ergibt sich ein Schachbrettmuster, wie in Abbildung 7 gezeigt.

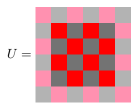


Abbildung 7: Aufteilung der Lösungsmatrix U in rote und schwarze Zellen, sodass zwischen Zellen gleicher Farbe keine Datenabhängigkeiten bestehen. Die Randzellen, deren Einträge per Annahme immer den Wert 0 enthalten, sind in blasseren Farben markiert.

Da die Matrixeinträge gleicher Farbe nicht voneinander abhängen, können wir diese parallel berechnen. Dies führt zu folgendem Ansatz: (TODO: Pseudocode)

Hierbei ist zu beachten, dass die einzelnen Iterationen des sequentiellen Gauß-Seidel-Verfahrens und dessen Rot-Schwarz-Parallelisierung nicht genau dasselbe Ergebnis liefern. Dies liegt darin begründet, dass durch die Rot-Schwarz-Aufteilung eine Umordnung der Matrixeinträge geschieht.

Um die Indexberechnung zu vereinfachen und die Cachelokalität zu verbessern, haben wir die roten und die schwarzen Einträge jeweils in eigenen, neuen Matrizen gespeichert. Dadurch liegen Einträge gleicher Farbe zusammenhängend im Speicher. Dies hat es uns auch ermöglicht, unsere Implementierung mittels SSE-Vektorinstruktionen zu beschleunigen. Die Vektorisierung mittels SIMD-Instruktionen haben wir explizit implementiert. Zwar ist mit OpenMP 4.0 eine Vektorisierung von Code auch mittels #pragma omp simd möglich, aber unser händisch vektorisierter Code war schneller als der von OpenMP generierte.

Bei den Indexberechnungen haben wir zwischen $size \times size$ -Matrizen gerader und ungerader size unterschieden.

Berechnung der Nachbarindizes für gerade Werte von size

Für rote $U_{i,j}$ gilt: Der zugehörige Index in der Matrix für die roten Einträge ist $idx = \lfloor \frac{i+j*size}{2} \rfloor$. Der linke Nachbar ist an Stelle $idx - \frac{size}{2}$ in der Schwarz-Matrix. Der obere Nachbar ist an Stelle $idx - (1 - (j \mod 2))$ in der Schwarz-Matrix. Der rechte Nachbar ist an Stelle $idx + \frac{size}{2}$ in der Schwarz-Matrix. Der untere Nachbar ist an Stelle $idx + (j \mod 2)$ in der Schwarz-Matrix.

Für schwarze $U_{i,j}$ gilt: Der zugehörige Index in der Matrix für die schwarzen Einträge ist $idx = \lfloor \frac{i+j*size}{2} \rfloor$. Der linke Nachbar ist an Stelle $idx - \frac{size}{2}$ in der Rot-Matrix. Der obere Nachbar ist an Stelle $idx - (j \mod 2)$ in der Rot-Matrix. Der rechte Nachbar ist an Stelle $idx + \frac{size}{2}$ in der Rot-Matrix. Der untere Nachbar ist an Stelle $idx + (1 - (j \mod 2))$ in der Rot-Matrix.

Abbildung 8 zeigt die Berechnung der Nachbarindizes am Beispiel size = 6.

Berechnung der Nachbarindizes für ungerade Werte von size

Für rote $U_{i,j}$ gilt: Der zugehörige Index in der Matrix für die roten Einträge ist $idx = \lfloor \frac{i+j*size}{2} \rfloor$. Der linke Nachbar ist an Stelle $idx - \lceil \frac{size}{2} \rceil$ in der Schwarz-Matrix. Der obere Nachbar ist an Stelle idx - 1 in der Schwarz-Matrix. Der rechte Nachbar ist an Stelle $idx + \lfloor \frac{size}{2} \rfloor$ in der Schwarz-Matrix. Der untere Nachbar ist an Stelle idx in der Schwarz-Matrix.

Für schwarze $U_{i,j}$ gilt: Der zugehörige Index in der Matrix für die schwarzen Einträge ist $idx = \lfloor \frac{i+j*size}{2} \rfloor$. Der linke Nachbar ist an Stelle $idx - \lfloor \frac{size}{2} \rfloor$ in der Rot-Matrix. Der obere

Abbildung 8: Berechnung der Nachbarindizes für gerade Werte von size am Beispiel size = 6

Nachbar ist an Stelle idx in der Rot-Matrix. Der rechte Nachbar ist an Stelle $idx + \lceil \frac{size}{2} \rceil$ in der Rot-Matrix. Der untere Nachbar ist an Stelle idx + 1 in der Rot-Matrix.

Abbildung 9 zeigt die Berechnung der Nachbarindizes am Beispiel size = 7.

$$U = \begin{bmatrix} 0 & 3 & 7 & 10 & 14 & 17 & 21 \\ 0 & 4 & 7 & 11 & 14 & 18 & 21 \\ 1 & 4 & 8 & 11 & 15 & 18 & 22 \\ 1 & 5 & 8 & 12 & 15 & 19 & 22 \\ 2 & 5 & 9 & 12 & 16 & 19 & 23 \\ 2 & 6 & 9 & 13 & 16 & 20 & 23 \\ 3 & 6 & 10 & 13 & 17 & 20 & 24 \end{bmatrix}$$

$$\leftarrow : idx - \left\lceil \frac{size}{2} \right\rceil \quad \rightarrow : idx + \left\lceil \frac{size}{2} \right\rceil \quad \uparrow : idx - 1 \quad \downarrow : idx$$

$$\leftarrow : idx - \left\lceil \frac{size}{2} \right\rceil \quad \rightarrow : idx + \left\lceil \frac{size}{2} \right\rceil \quad \uparrow : idx \quad \downarrow : idx + 1$$

Abbildung 9: Berechnung der Nachbarindizes für ungerade Werte von size am Beispiel size = 7

		size=32							
		Thread Zahl=1		Thread Zahl=4		Thread Zahl=8		Thread Zahl=16	
		Zeit in Sekunden	Speedup						
GCC	Jacobi Sequential	0,008	1,000	0,008	1,000	0,008	1,000	0,008	1,000
	Jacobi	0,016	0,500	0,011	0,727	0,021	0,381	0,197	0,041
	Jacobi SSE	0,009	0,889	0,007	1,143	0,014	0,571	0,193	0,041
	Gaus-Seidel	0,012	1,000	0,012	1,000	0,012	1,000	0,012	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	0,013	0,923	0,007	1,714	0,009	1,333	0,100	0,120
	Gaus-Seidel RS	0,007	1,714	0,006	2,000	0,012	1,000	0,164	0,073
	Gaus-Seidel RS SSE	0,006	2,000	0,006	2,000	0,011	1,091	0,163	0,074
	Wavefront	0,025	0,480	0,161	0,075	0,280	0,043	4,300	0,003
	Wavefront Cache	0,026	0,462	0,173	0,069	0,313	0,038	4,500	0,003
ICC	Jacobi Sequential	0,008	1,000	800,0	1,000	800,0	1,000	0,008	1,000
	Jacobi	0,075	0,107	0,026	0,308	0,023	0,348	0,090	0,089
	Jacobi SSE	0,008	1,000	0,009	0,889	0,018	0,444	0,054	0,148
	Gaus-Seidel	0,012	1,000	0,012	1,000	0,012	1,000	0,021	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	0,037	0,324	0,014	0,857	0,015	0,800	0,050	0,420
	Gaus-Seidel RS	0,006	2,000	0,008	1,500	0,015	0,800	0,055	0,382
	Gaus-Seidel RS SSE	0,006	2,000	0,009	1,333	0,015	0,800	0,056	0,375
	Wavefront	0,026	0,462	0,220	0,055	0,441	0,027	1,600	0,013
	Wavefront Cache	0,026	0,462	0,230	0,052	0,512	0,023	2,000	0,011

Abbildung 10: Performance für H=32 auf sn02(8 Kerne).

		size=128							
		Thread Zahl=1		Thread Zahl=4		Thread Zahl=8		Thread Zahl=16	
		Zeit in Sekunden	Speedup						
GCC	Jacobi Sequential	1,8		1,8		1,8	1	1,8	1
	Jacobi	3,4	0,53	1	1,8	1	1,8	3,7	0,49
	Jacobi SSE	1,8	1	0,5	3,6	0,4	4,5	2,7	0,67
	Gaus-Seidel	2,7	1	2,7	1	2,7	1	2,7	1
	Gaus-Seidel Naiv	2,7	1	0,7	3,86	0,44	6,14	2	1,35
	Gaus-Seidel RS	1,3	2,08	0,4	6,75	0,31	8,68	2,1	1,29
	Gaus-Seidel RS SSE	1,1	2,45	0,3	9	0,29	9,25	2,1	1,29
	Wavefront	2,1	1,29	9,2	0,29	16,4	0,16	224	0,01
	Wavefront Cache	2	1,35	10,6	0,25	18,4	0,15	261	0,01
ICC	Jacobi Sequential	1,8	1	1,8	1	1,8	1	1,8	1
	Jacobi	19,7	0,09	5	0,36	2,6	0,69	4,3	0,42
	Jacobi SSE	1,7	1,08	0,52	3,46	0,41	4,42	1,1	1,64
	Gaus-Seidel	2,7	1	2,7	1	2,7	1	2,7	1
	Gaus-Seidel Naiv	8,9	0,3	2,4	1,13	1,29	2,09	2,2	1,23
	Gaus-Seidel RS	1,1	2,45	0,37	7,3	0,32	8,54	0,9	3
	Gaus-Seidel RS SSE	1,08	2,5	0,37	7,28	0,32	8,52	0,9	3
	Wavefront	3	0,9	12	0,23	24	0,11	94	0,03
	Wavefront Cache	2	1,35	13	0,21	28	0,1	108	0,03

Abbildung 11: Performance für H=128 auf sn02(8 Kerne).

Messung von Speedup und Effizienz unter verschiedenen Verfeinerungen, Skalierbarkeit

3.2.3 Erweiterter Parallelisierungsansatz: Wavefront

Beim Wavefront Algorithmus wird anstatt über die Spalten oder Zeilen zu iterieren über die Antidiagonalen iteriert. Das hat den Vorteil, dass die Daten nicht voneinander abhängig sind und das selbe herauskommt, wie beim eigentlichen Gauß-Seidel Verfahren in serieller Form.

Vermutlicher Grund wieso unsere Wavefront-Implementierung langsamer als sequentielles Gauß-Seidel: Die Indexberechnung ist sehr aufwändig. Wir berechnen die Indizes in jeder Iteration neu, anstatt sie einmalig vorzuberechnen und in einer "Indextabelle" zu speichern. Außerdem richtet sich die Parallelität nach der Anzahl der Antidiagonalelemente. D.h. es lohnt sich erst bei großen Antidiagonalen.

Bei der Wavefront Cache Lösung wurden die Matrix zuerst in ein anderes Array kopiert, in dem die Antidiagonalen in den Zeilen stehen. Dadurch haben wir uns erhofft, dass es zu einer höheren Cache Hitrate kommt.

In beiden Wavefront Lösungen hätte man sicher noch einiges optimieren können(z.B. CUDA für große Antidiagonalen), jedoch erschien uns Rot-Schwarz so viel schneller, dass es sich nicht lohnen würde.

Berechnung der Indizes Für die Implementierung wurden drei Schleifen verwendet. Die äußere Schleife ist zwischen den Schritten des Gauß-Seidel Verfahrens, die mittlere geht über die

		size=258						
		Thread Zahl=1		Thread Zahl=4		Thread Zahl=8		
		Zeit in Sekunden	Speedup	Zeit in Sekunden	Speedup	Zeit in Sekunden	Speedup	
300	Jacobi Sequential	27	1	27	1	27	1	
	Jacobi	46	0,59	12	2,25	6,3	4,29	
	Jacobi SSE	25	1,08	6,4	4,22	3,7	7,3	
	Gaus-Seidel	36	1	36,6	1	36,4	1	
	Gaus-Seidel Naiv	35	1,03	9	4,07	4,8	7,58	
	Gaus-Seidel RS	18	2	4,8	7,63	2,7	13,48	
	Gaus-Seidel RS SSE	14	2,57	4	9,15	2,3	15,83	
	Wavefront	33	1,09	64	0,57	107	0,34	
	Wavefront Cache	21	1,71	78	0,47	128	0,28	
СС	Jacobi Sequential	27	1	27	1	27	1	
	Jacobi	277	0,1	71	0,38	36	0,75	
	Jacobi SSE	22,5	1,2	6,2	4,35	3,6	7,5	
	Gaus-Seidel	36	1	37	1	37	1	
	Gaus-Seidel Naiv	127	0,28	33	1,12	17	2,18	
	Gaus-Seidel RS	14,4	2,5	4	9,25	2,4	15,42	
	Gaus-Seidel RS SSE	13,9	2,59	4	9,25	2,4	15,42	
	Wavefront	28	1,29	81	0,46	166	0,22	
	Wavefront Cache	22,5	1,6	96	0,39	197	0,19	

Abbildung 12: Performance für H=256 auf sn02(8 Kerne).

		size=32									
		Thread Zahl=1		Thread Zahl=4		Thread Zahl=8		Thread Zahl=12		Thread Zahl=16	
		Zeit in Sekunden	Speedup								
GCC	Jacobi Sequential	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000
	Jacobi	0,020	0,700	0,020	0,700	0,023	0,609	0,027	0,519	0,050	0,280
	Jacobi SSE	0,011	1,273	0,012	1,167	0,020	0,700	0,025	0,560	0,037	0,378
	Gaus-Seidel	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	0,015	1,000	0,013	1,154	0,015	1,000	0,020	0,750	0,031	0,484
	Gaus-Seidel RS	0,009	1,667	0,010	1,500	0,016	0,938	0,022	0,682	0,032	0,469
	Gaus-Seidel RS SSE	0,007	2,143	0,010	1,500	0,015	1,000	0,021	0,714	0,031	0,484
	Wavefront	0,031	0,484	0,218	0,069	0,044	0,345	0,562	0,027	0,860	0,017
	Wavefront Cache	0,033	0,455	0,248	0,060	0,503	0,030	0,064	0,234	0,927	0,016
ICC	Jacobi Sequential	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000	0,014	1,000
	Jacobi	0,096	0,146	0,032	0,438	0,035	0,400	0,043	0,326	0,064	0,219
	Jacobi SSE	0,010	1,400	0,011	1,273	0,025	0,560	0,044	0,318	0,070	0,200
	Gaus-Seidel	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000	0,015	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	0,044	0,341	0,018	0,833	0,020	0,750	0,029	0,517	0,050	0,300
	Gaus-Seidel RS	800,0	1,875	0,011	1,364	0,027	0,556	0,038	0,395	0,062	0,242
	Gaus-Seidel RS SSE	0,007	2,143	0,010	1,500	0,025	0,600	0,043	0,349	0,067	0,224
	Wavefront	0,030	0,500	0,264	0,057	0,501	0,030	1,200	0,013	1,800	0,008
	Wavefront Cache	0,031	0,484	0,301	0,050	0,647	0,023	1,400	0,011	2,100	0,007

Abbildung 13: Performance für H=32 auf sn07(32 Kerne).

		size=128									
		Thread Zahl=1		Thread Zahl=4		Thread Zahl=8		Thread Zahl=12		Thread Zahl=16	
		Zeit in Sekunden	Speedup								
GCC	Jacobi Sequential	2,150	1,000	2,150	1,000	2,150	1,000	2,150	1,000	2,150	1,000
	Jacobi	4,000	0,538	1,100	1,955	0,730	2,945	0,650	3,308	0,900	2,389
	Jacobi SSE	2,150	1,000	0,670	3,209	0,550	3,909	0,530	4,057	0,700	3,071
	Gaus-Seidel	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	3,200	1,000	0,900	3,556	0,550	5,818	0,470	6,809	0,480	6,667
	Gaus-Seidel RS	1,640	1,951	0,500	6,400	0,410	7,805	0,420	7,619	0,510	6,275
	Gaus-Seidel RS SSE	1,354	2,363	0,440	7,273	0,400	8,000	0,440	7,273	0,510	6,275
	Wavefront	2,600	1,231	11,500	0,278	22,000	0,145	31,000	0,103	42,000	0,076
	Wavefront Cache	2,470	1,296	12,500	0,256	27,000	0,119	37,000	0,086	51,000	0,063
ICC	Jacobi Sequential	2,200	0,977	2,200	0,977	2,200	0,977	2,200	0,977	2,200	0,977
	Jacobi	24,000	0,090	6,200	0,347	3,200	0,672	2,200	0,977	2,000	1,075
	Jacobi SSE	2,000	1,075	0,700	3,071	0,601	3,577	0,700	3,071	1,000	2,150
	Gaus-Seidel	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000	3,200	1,000
	Gaus-Seidel Naiv	10,700	0,299	2,940	1,088	1,600	2,000	1,200	2,667	1,200	2,667
	Gaus-Seidel RS	1,300	2,462	0,470	6,809	0,480	6,667	0,500	6,400	0,900	3,556
	Gaus-Seidel RS SSE	1,290	2,481	0,480	6,667	0,480	6,667	0,588	5,442	0,910	3,516
	Wavefront	3,700	0,865	18,000	0,178	40,000	0,080	65,000	0,049	103,000	0,031
	Wavefront Cache	2,400	1,333	21,000	0,152	45,000	0,071	69,000	0,046	117,000	0,027

Abbildung 14: Performance für H=128 auf sn07(32 Kerne).

Antidiagonalen und die innere über die Elemente der Antidiagonalen.

In der mittleren Schleife werden die Variablen für die aktuelle Anzahl an Elementen gesteuert sowie eine Variable die angibt in welchem Durchlauf man nach der Antidiagonalen ist (border). Diese dient dazu anzugeben, wie viele Elemente man am Rand weglassen kann, weil sie nicht mehr in der Matrix sind.

Bei der Wavefront Cache Lösung muss man bei jeder Indexberechnung die Eingangspermutation, welche die Antidiagonalen den Zeilen des Arrays zuweist umkehren um die Indizes zu berechnen. Hierbei verwenden wir die Hilfsvariablen hack und hack2. Diese werden benutzt um die Elemente um das zu berechnende Element zu adressieren. Die Variable hack wird 1 Durchgang vor der Antidiagonalen zu 1, weil sich ab hier die Abhängigkeit der Elemente um 1 verschiebt. Das selbe gilt für hack2 ab der mittleren Antidiagonalen.

Da der Ansatz nicht so viel schneller wurde, dass man Rot-Schwarz hätte schlagen können, wurde der Algorithmus nicht platzeffizient implementiert und die Matrixgröße ist größer als bei den anderen Algorithmen. Es wäre jedoch auch möglich gewesen dieselbe Matrixgröße zu verwenden.

0	1	2	3	4	0				
5	Ģ	7	8	9	5	1			
10 🕳	<u> </u>	→ 1,2	13	14	10 ,	- 6	2		
15	16 -	← 1 7 -	> 18	19	15	1,1	7	3	
15 20	21	22	23	24	20	16	> 12	8	4
					21	1,7	13	9	
					22 🚣	18	14		
					23	19			
					24				

Abbildung 15: Veranschaulichung der Permutation, welche verwendet wird sowie der Verschiebung der Indizes anhand eines Beispiels. Die Variable hack ist dabei blau und hack2 rot.

4 Methodenwahl

Es empfiehlt sich das Gauß-Seidel-Verfahren zu nutzen, weil es im allgemeinen schneller konvergiert als das Jacobi-Verfahren. Bis zu einer Matrixgröße von $size \times size$ mit size = 31 (was $h = \frac{1}{30}$ entspricht) lohnt sich das Parallelisieren nicht. Bei größeren Matrizen (also $h < \frac{1}{30}$) ist die RotSchwarz SSE Implementierung des Gauß-Seidel Verfahrens am schnellsten.