

Trabajo Práctico 1

Scheduling

2 de Mayo de 2016

Sistemas Operativos

Integrante	LU	Correo electrónico
Costa, Manuel José Joaquin	035/14	manucos940gmail.com
Coy, Camila Paula	033/14	camicoy94@gmail.com
Ginsberg, Mario Ezequiel	145/14	ezequielginsberg@gmail.com



Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Universidad de Buenos Aires

Ciudad Universitaria - (Pabellón I/Planta Baja) Intendente Güiraldes 2160 - C1428EGA Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Rep. Argentina

Tel/Fax: (54 11) 4576-3359

http://www.fcen.uba.ar

Índice

1.	Ejercicio 1	3
2.	Ejercicio 2	4
3.	Ejercicio 3	6
4.	Ejercicio 4	7
5 .	Ejercicio 5	8
6.	Ejercicio 6	11
7 .	Ejercicio 7	12
8.	Ejercicio 8 8.1. Introducción	15 15 15 15

1. Ejercicio 1

Para crear la tarea pedida, creamos un nuevo método en el archivo task.cpp llamado TaskConsola. El código que implementa la solución es sumamente simple.

La tarea itera sobre la cantidad de llamadas bloqueantes que el usuario pasó por parámetro, generando por cada iteración un número pseudoaleatorio, nro_random , y realizando la respectiva llamada de I/O (cuya duración es nro_random).

Notar que para aumentar el grado de aleatoriedad inicializamos el valor de la semilla a partir del tiempo del sistema, en lugar de un valor fijo, cada vez que se llama a TaskConsola.

Es importante que, aunque no se vea en nuestro código, antes de bloquearse la tarea tiene que gastar un ciclo en el CPU, justamente para poder hacer la solicitud de I/O.

La figura 1 nos ayuda a entender mejor el funcionamiento de este tipo de tarea: los procesos 2 y 3 entran juntos en tiempo 0, el 0 y 1 en tiempo 5. Cada par corre en paralelo gracias a que hay dos procesadores, lo que facilita la comparación. El objetivo del primer par es ilustrar el caso en que la duración de las llamadas bloqueantes está prefijada: ambos procesos hacen dos llamadas de I/O cuya duración es exactamente 4 (para lograr esto hacemos que bmin=bmax=4). Por otra parte, los procesos 0 y 1, aunque reciben los mismos parámetros cada uno, muestran comportamientos distintos debido a que el rango de duración de cada bloqueo es de longitud mayor a 0.

Puede verse también que el tiempo que cada proceso pasa en el CPU antes de bloquearse es de exactamente un ciclo, que es lo que tarda en hacer la solicitud de I/O. En el último ciclo de cada proceso se hace el exit. Ambas cosas no dependen directamente de nuestro código, sino de las implementaciones de uso_IO y el simulador.

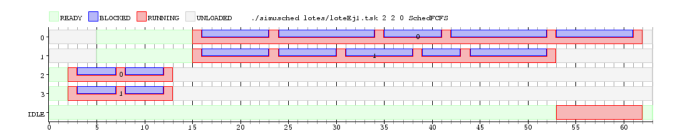


Figura 1

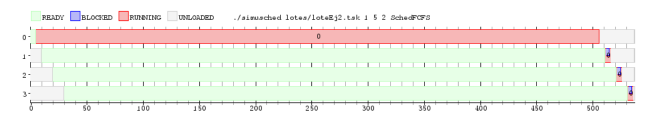


Figura 2

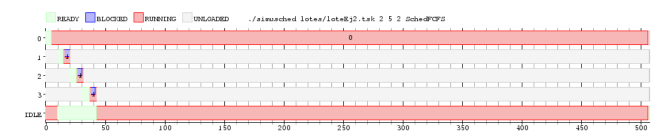


Figura 3

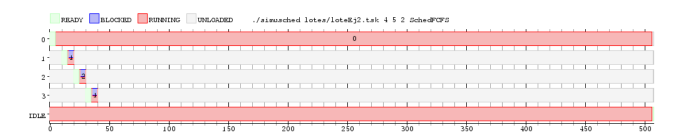


Figura 4

	Latencia (ciclos)		
#Procesadores	1	2	4
Tarea 0	5	5	5
Tarea 1	501	5	5
Tarea 2	502	6	5
Tarea 3	502	7	5
Promedio	377.5	5.75	5

Tabla 1: Latencia de cada tarea y latencia promedio según la cantidad de procesadores utilizados.

Viendo la tabla 1 resulta clara la principal desventaja de mantener esta política de *scheduling* con un solo procesador: la latencia de los procesos interactivos resulta altísima debido a que deben esperar a que termine el proceso intensivo en CPU, a pesar de que ellas mismas apenas necesitan utilizarlo. Una diferencia de tiempo tan grande entre que las tres tareas se carguen

y efectivamente responden (como puede apreciarse en la figura 2) genera para los usuarios la sensación de que "la máquina se colgó". De hecho cabe la posibilidad de que si un usuario le pidió alguna información al sistema como parte de un protocolo, al momento de recibirlo esta deje de ser útil o válida.

Como contrapartida, vemos que el tener 4 procesadores no aporta grandes ventajas sobre tener 2, pues las diferencias de latencia son marginales como puede verse en la tabla, y de hecho uno de los procesadores se desperdicia completamente realizando la tarea *idle* como se aprecia en la figura 4.

Sistemas Operativos: TP1

Creamos la función TaskBatch en el archivo task.cpp. Nuevamente la implementación es muy sencilla.

Tenemos una variable tiempo_disponible, que guarda el tiempo disponible de la tarea para ser usado en el CPU sin contar el tiempo que se necesita para lanzar las llamadas bloqueantes (el cual es de un ciclo por llamada).

Si los parámetros son coherentes, es decir que no se pide hacer más llamadas bloqueantes de las que es posible con el tiempo dado, entonces se itera sobre la cantidad de bloqueos, pasado por parámetro. En cada iteración se decide, de forma pseudo-aleatoria, cuánto del tiempo disponible del CPU se va a utilizar antes de hacer el respectivo bloqueo. Una vez usado el CPU por dicha cantidad de tiempo, se procede a actualizar $tiempo_disponible$ y se lanza el pedido de I/O.

Una vez que se realizaron todos los bloqueos, se gasta en el CPU el tiempo disponible que pudiera haber sobrado (de no haberlo simplemente se prosigue con la finalización del proceso).

La figura 5 ilustra un lote de 4 tareas de este tipo.

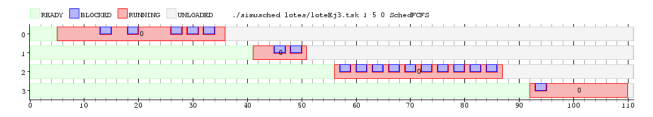


Figura 5

Sistemas Operativos: TP1

A continuación detallamos los atributos privados de la clase SchedRR:

- cant_cores: almacena la cantidad de procesadores que tiene el sistema.
- cola_procesos: la cola *FIFO* en la cual se almacenan todos los procesos que están cargados, listos para ejecutar (o sea, en estado *ready*). Dicha cola es global para todos los procesadores.
- quantum_original_cpu: es un vector de longitud cant_cores, tal que quantum_original_cpu[i] indica la duración de un *quantum* del procesador i.
- quantum_restante_cpu: otro vector de longitud cant_cores, tal que quantum_restante_cpu[i] indica cuántos ciclos le quedan al proceso corriendo en el procesador i antes de agotar su quantum. En el caso en que se esté corriendo la tarea idle este valor no representa nada (pues tal tarea debe correr indefinidamente hasta que aparezca una nueva tarea para ser ejecutada).

Además, la clase cuenta con una función auxiliar, int next(int cpu), que se encarga de devolver el pid del siguiente proceso a ejecutar, removiéndolo de la cola de procesos y reiniciando el quantum disponible para el proceso que llega. Notar que en caso de que no hayan procesos en ready los últimos dos pasos no se ejecutan y simplemente se devuelve el pid de la tarea idle. La clase posee los siguientes métodos públicos:

- void load(int pid): se encarga de cargar el proceso identificado por pid. Notar que esto simplemente consiste en agregarlo a la cola. Luego, eventualmente se ejecutará en un tick de reloj.
- void unblock(int pid): vuelve a cargar una tarea que dejó de estar bloqueada, lo que consiste simplemente en llamar a la función load.
- int tick(int cpu, const enum Motivo m): esta función se divide en tres casos según el motivo con el que se la haya llamado. Tanto en el caso en que la tarea que corría en cpu se haya bloqueado como en el que terminó hacemos lo mismo: sencillamente ponemos a correr a la siguiente tarea disponible (o a *idle* en caso de no haber ninguna), dejando a la tarea actual fuera del ciclo de ejecución (temporalmente en un caso, permanentemente en el otro). Si no sucedieron ninguna de las dos cosas entonces tenemos nuevamente tres posibles escenarios:
 - 1. La tarea actual es *idle*, en cuyo caso solo queda llamar a **next** y devolver su resultado.
 - 2. La tarea actual no es *idle* pero agotó su *quantum*, por lo que la volvemos a encolar (pues aún no ha terminado) y llamamos a next. Si no había otra tarea se seguirá ejecutando la misma durante otro *quantum*.
 - 3. La tarea actual ni es *idle* ni terminó su *quantum*, así que debe seguir ejecutando pero reducimos en 1 la cantidad de ciclos restantes.

En las figuras 6, 7 y 8, vemos los gráficos obtenidos al simular el lote pedido en el enunciado para cada uno de los casos. Las tablas resumen las métricas solicitadas.

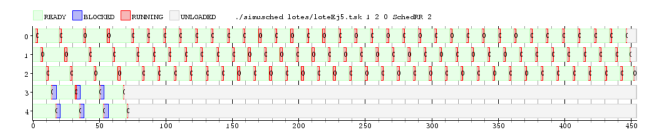


Figura 6

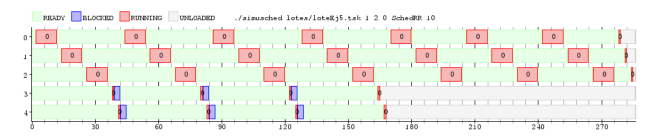


Figura 7

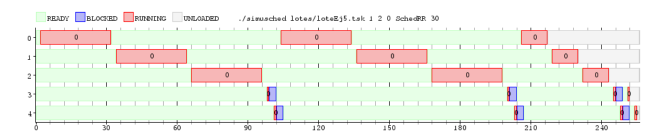


Figura 8

	Latencia (ciclos)		
Quantum	2	10	30
Tarea 0	2	2	2
Tarea 1	6	14	34
Tarea 2	10	26	66
Tarea 3	14	38	98
Tarea 4	17	41	100
Promedio	9.8	24.2	60

Tabla 2: Latencia de cada tarea y latencia promedio según la duración del quantum utilizado.

		Waiting time (ciclos)		
	Quantum	2	10	30
	Tarea 0	377	209	147
	Tarea 1	380	212	160
	Tarea 2	383	215	173
	Tarea 3	60	156	243
	Tarea 4	63	159	246
ĺ	Promedio	252.6	190.2	193.8

Tabla 3: Tiempo total de espera de cada tarea y promedio según la duración del quantum utilizado.

	Turn-around (ciclos)		
Quantum	2	10	30
Tarea 0	447	279	217
Tarea 1	450	282	230
Tarea 2	453	285	243
Tarea 3	69	165	252
Tarea 4	72	168	255
Promedio	298.2	235.8	239.4

Tabla 4: Tiempo total de ejecución de cada tarea (turn-around) y promedio según la duración del quantum utilizado.

Se puede notar que, a la hora de optimizar la latencia, el quantum que mejor lo hace es el de 2 ciclos, y a medida que aumenta empeora la métrica. Esto es totalmente razonable puesto que los procesos que están en la cola de espera tienen que esperar (valga la redundancia) a que los procesos que ejecutan antes completen sus quantums (o bien se bloqueen o terminen). Al tener un quantum pequeño, la espera de cada proceso para empezar a ejecutar también lo es.

En contraposición, el quantum de menor tamaño tiene un pobre desempeño a la hora de considerar el waiting time o el turn-around. ¹ En efecto, si notamos que la duración del quantum es igual a la duración del cambio de contexto, no resulta sorprendente ver estos resultados: cerca de la mitad del tiempo total que se requiere para que el lote completo termine de procesar se gasta haciendo contex-switch. Para ser más exactos, en total se pasan 221 ciclos de reloj procesando tareas² y 232 haciendo cambios de contexto. Esto repercute fuertemente en el tiempo de espera de las tareas.

Para quantums de tamaño 10 y 30, el waiting-time resulta sigificativamente menor. Aunque, como puede verse en la tabla 3, el tiempo de espera promedio no varía demasiado entre ambos casos, un análisis más detallado nos permite ver que la composición de dichos promedios si que es distinta. Si consideramos las tareas 0, 1 y 2 (que son las que solo consumen CPU en gran cantidad) vemos que su tiempo de espera se reduce notablemente al incrementar el quantum de 10 a 30. Sin embargo, en contraste las tareas 3 y 4 (que apenas usan el CPU para realizar llamadas de I/O) ven incrementados sus tiempos de espera en forma aún más significativa. Esto se explica porque mientras que por un lado el aumento del quantum no beneficia a las

¹Notar que el segundo es consecuencia directa del primero, pues el tiempo total es la suma del tiempo efectivamente utilizado en la CPU más el tiempo de espera. Entonces nos centraremos principalmente en el waiting-time.

 $^{^2}$ Tres tareas usan el CPU 70 ciclos, y las otras dos usan 3 ciclos para hacer tres llamadas de I/O. Además, hay que considerar que cada tarea gasta un ciclo extra para terminar. Eso nos da $70 \times 3 + 3 + 3 \times 2 + 2 = 221$

tareas bloqueantes (pues las mismas solo requieren un ciclo), sí lo hace para las tareas de alto consumo de CPU. Pero este beneficio perjudica indirectamente al *waiting-time* del resto de las tareas, incluso al de otros procesos de CPU, aunque en este caso queda absorbido por el propio beneficio.

De hecho, los procesos bloqueantes muestran su menor tiempo de espera cuando el quantum es de 2 ciclos. Sin embargo, como ya vimos el dimensionamiento del quantum respecto del cambio de contexto es tan malo que en términos generales no tiene sentido considerar esta opción, y aún en caso de estar en una situación donde atender I/O rápido sea prioritario, es preferible explorar otras alternativas de scheduling que aprovechen mejor el procesador (como multilevel feedback-queue scheduling). Entre los quantums de 10 y 30 ciclos puede preferirse uno u otro según la importancia relativa que se le asigne a atender rápido procesos bloqueantes y terminar pronto con procesos largos.

6.

Sistemas Operativos: TP1

Ejercicio 6

En la figura 9 se ilustra el mismo lote que en el punto anterior, pero ahora usando el scheduler FCFS.

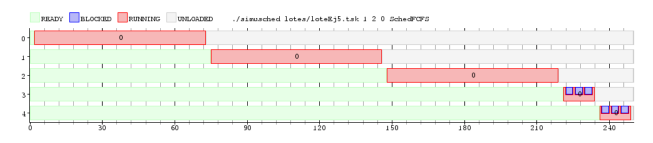


Figura 9

Una de las diferencias entre ambos schedulers es que el tiempo total que se requiere para ejecutar todo el lote es siempre menor con una estrategia FCFS. Esto se debe a que este algoritmo de *scheduling* realiza la mínima cantidad de cambios de contexto posibles (uno por cada proceso involucrado).

Al mismo tiempo empeora mucho la latencia de las tareas respecto a *Round Robin*. Además, con FCFS, esta métrica depende fuertemente del orden de llegada de los procesos, pues hay una gran diferencia entre que lleguen las tareas en orden creciente de tiempo de ejecución (mejor caso), y lo opuesto (peor caso, figura 9). En ese sentido, *Round Robin* es más robusto pues la latencia de los procesos depende mucho menos del orden de llegada y más de la duración del *quantum* (lo que resulta mucho más manejable).

En la figura 10 se grafica el mismo lote de tareas para FCFS pero cambiando el orden de llegada por el de mejor caso. Una buena forma de notar la diferencia en las latencias respecto del gráfico 9 es comparar la latencia del proceso con máxima latencia de cada gráfico, es decir el último en ejecutar en cada caso.



Figura 10

Sistemas Operativos: TP1

Después de varias pruebas descubrimos que el comportamiento de SchedMistery tiene el compartamiento de un *multilevel feedback-queue*. Los parametros pasados son los quantums de las colas en orden de mayor a menos prioridad y tiene por defecto una cola de quantum 1 que es la de mayor prioridad.

Detallamos los atributos privados y las funciones publicas de la clase SchedNoMistery donde replicamos el comportamiento de SchedMistery Atributos privados:

- vq: Es un vector que tiene las colas de prioridad en orden, la de mayor prioridad en el 0 y la de menor al final.
- def_quantum: Tiene el quantum de cada una de las colas en vq. La cola en el subíndice i de vq tiene su respectivo quantum en el subíndice i de def quantum.
- unblock_to: Un vector hay un subíndice para cada proceso que tenga el procesador. Cuando un proceso se bloquea guarda en el subíndice pid la prioridad que le toca al desbloquearse. Esto funciona ya que los id de procesos empiezan en 0 y aumentan de a uno a medida que llegan.
- quantum: El quantum que le queda a el proceso que esta corriendo.
- n: La cantidad de colas que tiene el scheduler.
- cur_pri: La prioridad de la proceso que se esta corriendo

La clase tiene una función privada, int next(), que se encarga de devolver el *pid* del siguiente proceso a ejecutar, buscado, desde la cola de mayor prioridad hasta la de menor, la primera cola vacia donde remueve el primer procesos, reinicia el *quantum* y actualiza *cur_pri*. En caso de que todas las colas esten vacias devuelve el *pid* de la tarea *idle*.

Además posee los siguientes métodos públicos:

- SchedNoMistery(vector<int>argn): El constructor lee los quantum de las colas pasados como parámetros y los coloca en orden en def_quantum y genera una cola vacia para cada cola en vq, para así poder acceder más tarde. Además inicializa cur_pri con 0, quantum como 1 y n como la cantidad de colas.
- void load(int pid): Carga el proceso identificado por pid en la cola de mayor prioridad.
- void unblock(int pid): Agrega el proceso con id pid en la cola de prioridad indicada por el contenido del subíndice pid de unblock_to.
- int tick(int cpu, const enum Motivo m): Tiene tres casos según el motivo con el que se la haya llamado:
 - 1. Caso EXIT: Simplemente llamamos a next() para que corra el siguiente proceso.
 - 2. Caso BLOCK: Guardo en unblock_to en la posición del id del proceso que se corre, la prioridad actual menos uno. Después se llama a next() para que pueda correr el siguiete proceso.
 - 3. TICK: Pueden pasar varias cosas:
 - a) La tarea actual es *idle*, en cuyo caso solo queda llamar a next y devolver su resultado.

- b) La tarea actual no es *idle* pero se acabó su *quantum*, por lo que hay que encolarla en la siguiente cola con menor prioridad y llamamos a next.
- c) La tarea actual ni es *idle* ni terminó su *quantum*, así que debe seguir ejecutando pero reducimos en 1 la cantidad de ciclos restantes.

Los diagramas 11 12 13 son los que más nos ayudaron para darnos cuenta como funcinaba SchedMistery.



Figura 11

Para este diagrama no pasamos ningún parametro a SchedMistery lo que nos mostro que siempre tiene una cola de 1 de quantum.

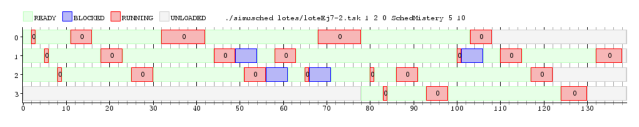


Figura 12

En este diagrama los quantums de las colas son 1, 5 y 10. Podemos observar que los tres procesos empiezan ejecutando quantum 1, después pasan a la segunda cola y ejecutan por 5 ciclos pasando a la tercera cola donde el proceso 0 gasta todo su quantum pero los procesos 1 y 2 se bloquean. Estos procesos pasan a la segunda cola, aumentando su prioridad, por eso el proceso 1 corre 5 ciclos, en cambio el proceso 2 se vuelve a bloquear y pasa a la primera cola. Como el proceso 1 entro último a la cola de menor prioridad y el proceso 2 esta bloqueado ejecuta el proceso 0. En el tiempo 78 entra el proceso 3 y se ubica al final de la primera cola, por esto se ejecuta el 2 (que había subido dos grados su prioridad) y luego el 3. Con esto pudimos ver que al gastar todo su quantum pasa a la siguiente cola con menor prioridad y al bloquearse pasa a la siguiente cola con mayor prioridad.

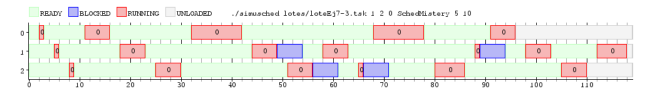


Figura 13

El lote usado para este diagrama es muy similar al anterior, la única diferencia es que no se agrega el proceso 3 en el tiempo 78. Esto genera que el proceso 2 cuando empieza a ejecutarse

en el tiempo 80 ejecuta su quantum de 1 y como después de esto sigue siendo el más prioritario vuelve a ejecutar con el quantum de la segunda cola de prioridad (5), por eso ejecuta un total de 6 ciclos. Este gráfico nos mostro que para buscar al próximo proceso para ejecutarse siempre empezaba buscando en la cola de mayor prioridad hasta encontrar una cola que no estuviera vacia. Por lo que no ejecuta los de menor prioridad hasta acabar con los de mayor prioridad.

Sistemas Operativos: TP1

8.1. Introducción

En este ejercicio se nos propone implementar un scheduler Round-Robin que no permita migración de procesos (al contrario del Round-Robin del ejercicio 4), y cumpliendo una serie de otras características, como que la asignación de CPU se realiza al momento que se carga el proceso, y que se elige a la CPU que tiene menor cantidad de procesos activos totales (RUNNING + BLOCKED + READY).

8.2. Estructura Interna

Para resolver el problema, elegimos la siguiente estructura interna:

- cant_cores: Un número entero que indica la cantidad de núcleos del procesador.
- cola_procesos_cpu: Un vector de colas de enteros que guarda, para cada cpu (numeradas del 0 a cant cores-1), su correspondiente cola de procesos en el estado de ready.
- quantum_original_cpu: Un vector de enteros que guarda, para cada cpu, su correspondiente quantum. Notar que esta variable no se modifica nunca, ya que cada cola tiene su quantum fijado desde el inicio de los tiempos.
- quantum_restante_cpu: Un vector de números enteros que contiene, para cada cpu, el quantum restante que le queda al proceso actual que actualmente ejecuta dicha cpu. En cada tick irá decreciendo hasta llegar a 0.
- cant_procesos_cpu: Un vector de enteros que guarda, para cada cpu, la cantidad de procesos activos totales (RUNNING + BLOCKED + READY).
- procesos_por_nucleo: Un diccionario de enteros a enteros que establece una relación entre el pid y la cpu que la "acogió", y por lo tanto, a ella le pertenece. El pid es la clave, mientras que el número de cpu es el significado.

Además, la clase cuenta con una función auxiliar, int next(int cpu), que se encarga de devolver el pid del siguiente proceso a ejecutar, removiéndolo de la cola de procesos y reiniciando el quantum disponible para el proceso que llega. Notar que en caso de que no hayan procesos en ready los últimos dos pasos no se ejecutan y simplemente se devuelve el pid de la tarea idle.

8.3. Funcionamiento

Como todo scheduler, la clase posee los siguientes métodos públicos:

- SchedRR2(vector<int>argn): El constructor de la clase. Se encarga básicamente de inicializar la estructura interna para que tenga sentido (o sea, que se cumpla el invariante de representación). No encontramos nada importante a destacar en este método más que aclarar que el vector cant_procesos_cpu se llena con ceros ya que al inicio todas las cpu tienen 0 procesos activos totales, y que el vector cola_procesos_cpu se llena con colas de enteros vacías.
- void load(int pid): Se encarga de cargar el proceso identificado por el pid recibido por parámetro. Pueden haber dos escenarios en la carga de un proceso:

- Sistemas Operativos: TP1
 - 1. Que sea un nuevo proceso que se esté cargando, en cuyo caso se debe elegir una de las cpu's que tienen menor cantidad de procesos activos totales para que "apadrine" a este nuevo proceso entrante, sumarle 1 a la cantidad de procesos de ésa cpu, agregar ese proceso a la cola de procesos de ésa cpu, y por último agregar la relación pid-cpu en el diccionario procesos_por_nucleo.
 - 2. Que sea un proceso existente que se acaba de desbloquear, en cuyo caso se debe obtener la cpu a la cual pertenece este proceso y agregarlo a la cola de procesos de la misma.
 - void unblock(int pid): Se vuelve a cargar la tarea que dejó de estar bloqueada, lo que consiste simplemente en llamar a la función load.
 - int tick(int cpu, const enum Motivo m): Esta función se divide en tres casos dependiendo de qué ocurrió en el último tick ejecutado por la cpu:
 - 1. TICK: En el caso de que haya ejecutado un tick entero, pueden ocurrir dos cosas: 1) Usó todo su quantum; 2) No usó todo su quantum. En el caso 1 hay que encolar el proceso actual y traer al siguiente proceso a la cpu invocando a la función next(cpu). En el caso 2 sólo hay que restarle 1 al quantum restante de la cpu y devolver el pid de la tarea actual, ya que es a la que le toca seguir ejecutando.
 - 2. BLOCK: En el caso de que la tarea se haya bloqueado sólo hay que llamar a la función next(cpu) explicada en la sección "Estructura Interna".
 - 3. EXIT: En el caso de que la tarea haya finalizado, hay que restarle 1 a la variable que guarda la cantidad de procesos activos totales de cada cpu (ya que ahora este proceso no forma parte de los procesos activos totales de la cpu), borrar del diccionario el pid del proceso que acaba de finalizar e invocar a la función next(cpu) para cargar un nuevo proceso a la cpu.

Si por algún error misterioso el motivo no es ninguno de los descriptos anteriormente, se procederá a enviar un mensaje de error por el standard error.

8.4. Comparación entre SchedRR y SchedRR2

A continuación analizamos algunas de las ventajas y desventajas de tener migración de procesos entre las CPUs y no tenerlo.

En las figuras 14 y 15 contrastamos la eficiencia entre ambas políticas de scheduling.

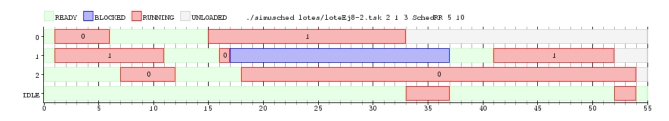


Figura 14

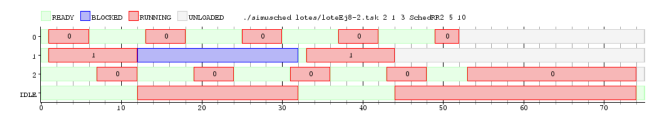


Figura 15

En estas figuras observamos que el tener migración reduce el desperdio de cpu, ya que en el tiempo en que el proceso 1 se bloquea en el SchedRR2(que no tiene migración) ese tiempo de procesamiento se pierde. Esto se muestra en el hecho de que el tiempo en que el proceso *idle* corre es mayor SchedRR2 que en el SchedRR.

En las figuras 16 y 17 por otra parte vemos que, aunque el no tener migración de procesos potencialmente desperdicia más los procesadores, si se realizan demasiadas migraciones esto resulta en un tiempo de ejecución global peor.

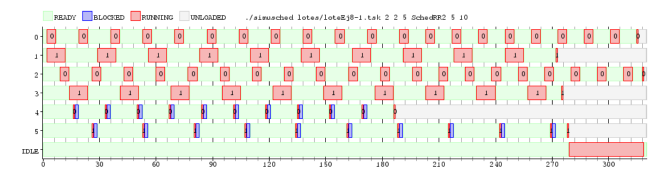


Figura 16

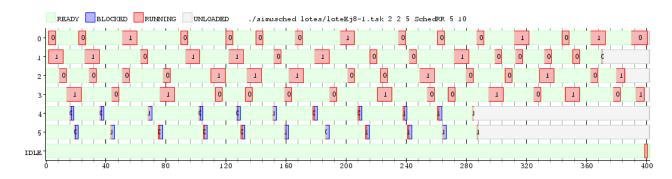


Figura 17