# Algorytmy równoległe 2015 (zad. 1)

## Michał Liszcz

## 2015-10-11

## Contents

1	$1  ext{Wstep}$	2
2	2 Analiza problemu	2
3	3 Metoda różnic skończonych	2
	3.1 Dyskretyzacja dziedziny	2
	3.2 Dyskretyzacja równania	3
	3.3 Warunki brzegowe	3
4	4 Algorytm sekwencyjny	4
5	5 Algorytm równoległy	4
	5.1 Partitioning	5
	5.2 Communication	5
	5.3 Agglomeration	5
	5.4 Mapping	5
6	6. Analiza wyników	6

#### 1 Wstęp

Zaproponować algorytm równoległy wyliczający kolejne położenia drgającej membrany rozpiętej na kwadracie o ustalonym boku. Boki membrany są sztywno zamocowane (warunki brzegowe). Należy ustalić położenie początkowe i prędkość  $\left(\frac{\partial p}{\partial t}\right)_{t=0}$  (warunki początkowe).

Zastosować metodę różnicową do równania:

$$\frac{\partial^2 p}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 p}{\partial y^2} - \frac{\rho}{T} \frac{\partial^2 p}{\partial t^2} = 0 \tag{1}$$

gdzie p(x,y) - położenie punktu membrany,  $\rho$  - gęstość powierzchniowa, T - napięcie membrany.

### 2 Analiza problemu

Równanie (1) to klasyczne równanie falowe. Podstawiając  $\frac{\rho}{T}\coloneqq\left(c^2\right)^{-1}$ , można zapisać je w standardowej postaci:

$$\left[\partial_{tt} - c^2 \nabla^2\right] p(t, x, y) = 0 \tag{2}$$

Rozwiązania poszukujemy w obszarze  $\Omega$ :

$$\Omega = [t_{\min}, t_{\max}] \times [x_{\min}, x_{\max}] \times [y_{\min}, y_{\max}] 
W = [x_{\min}, x_{\max}] \times [y_{\min}, y_{\max}]$$
(3)

Zadane sa następujące warunki brzegowe:

$$p(t, x, y) = 0 \quad \forall t \in [t_{\min}, t_{\max}], \forall (x, y) \in \partial W$$
 (4)

Oraz warunki początkowe (membrana jest w pozycji P(x,y) i porusza się z prędkością S(x,y)):

$$\begin{cases}
p(0, x, y) = P(x, y) \\
p_t(0, x, y) = S(x, y)
\end{cases} \qquad \forall (x, y) \in W$$
(5)

## 3 Metoda różnic skończonych

Poszukujemy rozwiązania numerycznego metodą różnic skończonych.

#### 3.1 Dyskretyzacja dziedziny

W obszarze  $\Omega$  wprowadzamy siatkę dyskretnych punktów:

$$\Delta t = \frac{t_{\text{max}} - t_{\text{min}}}{K}$$

$$\Delta x = \frac{x_{\text{max}} - x_{\text{min}}}{N}$$

$$\Delta y = \frac{y_{\text{max}} - y_{\text{min}}}{M}$$
(6)

$$\begin{cases}
 t_k = x_{\min} + k\Delta t, & k = 0, 1, ..., K \\
 x_n = x_{\min} + n\Delta x, & n = 0, 1, ..., N \\
 y_m = y_{\min} + m\Delta y, & m = 0, 1, ..., M
 \end{cases}$$
(7)

Oznaczamy wartość p w punktach siatki:

$$p(t_k, x_n, y_m) = p_{n,m}^k \tag{8}$$

#### 3.2 Dyskretyzacja równania

Operatory różniczkowe występujące w równaniu zastępujemy operatorami różnicowymi. Dla pochodnych pierwszego rzędu zapisujemy różnicę centralną (średnią z ilorazów różnicowyh "w przód" i "w tył"), natomiast pochodne drugiego rzędu otrzymujemy po odjęciu stronami rozwinięć p(x) w szereg Taylora wokół  $x_0$ , kładąc w nich  $x = x_0 \pm \Delta x$ . Wyprowadzenia poniższych przybliżeń można znaleźć w literaturze [1].

$$\partial_{t}p(t_{k}, x_{n}, y_{m}) \approx \frac{p_{n,m}^{k-1} - p_{n,m}^{k+1}}{2\Delta t} \qquad := D_{t}p_{n,m}^{k}$$

$$\partial_{tt}p(t_{k}, x_{n}, y_{m}) \approx \frac{p_{n,m}^{k-1} - 2p_{n,m}^{k} + p_{n,m}^{k+1}}{(\Delta t)^{2}} \qquad := D_{tt}p_{n,m}^{k}$$

$$\partial_{xx}p(t_{k}, x_{n}, y_{m}) \approx \frac{p_{n-1,m}^{k} - 2p_{n,m}^{k} + p_{n+1,m}^{k}}{(\Delta x)^{2}} \qquad := D_{xx}p_{n,m}^{k}$$

$$\partial_{yy}p(t_{k}, x_{n}, y_{m}) \approx \frac{p_{n,m-1}^{k} - 2p_{n,m}^{k} + p_{n,m+1}^{k}}{(\Delta y)^{2}} \qquad := D_{yy}p_{n,m}^{k}$$
(9)

Równanie (1) przyjmuje postać równania różnicowego:

$$\frac{p_{n,m}^{k-1} - 2p_{n,m}^k + p_{n,m}^{k+1}}{(\Delta t)^2} = c^2 \left( \frac{p_{n-1,m}^k - 2p_{n,m}^k + p_{n+1,m}^k}{(\Delta x)^2} + \frac{p_{n,m-1}^k - 2p_{n,m}^k + p_{n,m+1}^k}{(\Delta y)^2} \right)$$
(10)

Poszukujemy wartośći p w chwili k+1, zakładając że znane jest całe rozwiązanie w chwilach poprzednich:

$$p_{n,m}^{k+1} = 2p_{n,m}^k - p_{n,m}^{k-1} + (\Delta t)^2 c^2 (D_{xx} + D_{yy}) p_{n,m}^k$$
(11)

#### 3.3 Warunki brzegowe

Równanie (4) prowadzi do następujących warunków brzegowych:

$$p_{0,m}^k = p_{N,m}^k = p_{n,0}^k = p_{n,M}^k = 0 \qquad \forall k, n, m$$
 (12)

Warunki początkowe (5) są zadane przez odwzorowania P i S:

$$p_{n,m}^{0} = P_{n,m}$$

$$D_{t}p_{n,m}^{0} = S_{n,m}$$
(13)

Drugie z powyższych równań rozpisujemy korzystając z definicji operatora  $D_t$ , kładziemy k = 0 w (11), a następnie eliminujemy ujemny czas, łącząc ze sobą te dwa równania:

$$p_{n,m}^{-1} - p_{n,m}^{1} = 2\Delta t S_{n,m}$$

$$p_{n,m}^{1} = 2p_{n,m}^{0} - p_{n,m}^{-1} + (\Delta t)^{2} c^{2} (D_{xx} + D_{yy}) p_{n,m}^{0}$$

$$p_{n,m}^{1} = p_{n,m}^{0} - \Delta t S_{n,m} + \frac{1}{2} (\Delta t)^{2} c^{2} (D_{xx} + D_{yy}) p_{n,m}^{0}$$
(14)

#### 4 Algorytm sekwencyjny

Algorytm sekwencyjny operuje na trójwymiarowej tablicy liczb zawierającej wartości p w trójkach (k, n, m).

W pierwszej kolejności ustawiane są wartości dla k = 0, zgodnie z (13). Następnie dla k = 1, przy użyciu (14). Pozostała część tablicy uzupełniana jest na podstawie zadanego równania różnicowego (11).

W celu sprawdzenia poprawności rozwiązania, uruchomiłem program z następującymi parametrami:

$$t_{\min} = x_{\min} = y_{\min} = 0$$
 $t_{\max} = x_{\max} = y_{\max} = 30$ 
 $K = 100, \qquad N, M = 30$ 
 $c = 1$ 
(15)

Przyjąłem nieznaczne początkowe zaburzenie na środku membrany:

$$P_{n,m} = 5$$
  $\forall (n,m) \in \{13, 14, 15, 16, 17\}^2$   $P_{15,15} = 7$  (16)

W pozostałych punktach membrana jest w stanie równowagi:  $P_{n,m} = 0$ . W każdym punkcie membrana początkowo spoczywa  $(S_{n,m} = 0 \quad \forall n,m)$ .

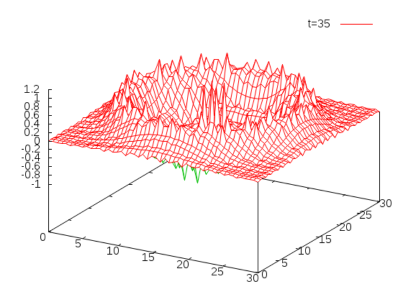


Figure 1: Wizualizacja fali rozchodzącej się w membranie.

Otrzymany wynik jest zgodny z przewidywaniami. Do sprawozdania dołączona jest animacja przedstawiająca propagację fali w czasie.

## 5 Algorytm równoległy

W dalszej części zostanie przedstawiony algorytm równoległy zgodny z metodologia PCAM.

Algorytm sekwencyjny uzupełniał trójwymiarową tablicę warstwami, kolejne iteracje były parametryzowane zmienną czasową (parametr k). W każdej iteracji generowana była dwuwymiarowa tablica reprezentująca wartości w punktach siatki w ustalonej chwili  $t_k$ . Można ją utożsamiać z obszarem W gdzie zdefiniowano problem (3). Kolejne punkty opisują próbe efektywnego zrównoleglenia tego algorytmu.

#### 5.1 Partitioning

Ze względu na model problemu, najlepiej dokonać tutaj dekompozycji domenowej, poprzez podzielenie danych na porcje, które prztwarzane beda równolegle.

Najmniejszym, niepodzielnym zadaniem jest obliczenie pojednycznego elementu z trójwymiarowej tablicy  $p_{n,m}^k$ . Takich elementów jest  $K \times N \times M$ .

Dekompozycja funkcjonalna nie ma tutaj zastosowania - jest tylko jeden rodzaj operacji.

#### 5.2 Communication

Stosując dekompozycję zaproponowaną w poprzednim punkcie, można łatwo określić wymagania dotyczące komunikacji. Siatka użyta do dyskretyzacji przestrzeni narzuca strukturę komunikacyjną. Jest to komunikacja lokalna - do obliczenia wartości komórki  $p_{n,m}^{k+1}$  należy znać wartości:

$$p_{n,m}^k, \qquad p_{n,m}^{k-1}, \qquad p_{n-1,m}^k, \qquad p_{n+1,m}^k, \qquad p_{n,m-1}^k, \qquad p_{n,m+1}^k$$
 (17)

Daje to sześć wymian komunikatów dla każdej komórki.

#### 5.3 Agglomeration

Przedstawiony w poprzednich punktach sposób podziału zadań i wynikający z niego schemat komunikacji jest bardzo nieefektywny.

W typowych zastosowaniach ilość zadań będzie kilka rzędów wielkości większa od liczby procesorów. Pojedyncze zadanie jest bardzo proste - składa się z kilku operacji dodawania i mnożenia.

Należy pogrupować zadania tak, by były wykonywane w sposób najbardziej efektywny na maszynie wyposażonej w kilkanaście procesorów.

W pierwszej kolejności zakładamy, że dane będziemy dzielić względem przestrzeni, to znaczy, że najmniejszą porcją danych z trójwymiarowej tablicy  $p_{n,m}^k$  będzie zbiór komórek o ustalonych indeksach n i m, natomiast k będzie dowolny:

$$E_{n,m} = \left\{ p_{n,m}^k : k = 0, 1, ..., K \right\}$$
 (18)

Algorytm równoległy będzie działał iteracyjnie względem czasu, podzielonego na K iteracji. W każdej iteracji zostanie wyliczona wartość jednej komórki  $p_{n,m}^k$ .

Porcja danych  $E_{n,m}$  to jednowymiarowa tablica. Daje to mniej zadań -  $N \times M$ . Dodatkowo, wyliczenie pojedynczej komórki z E wymaga już tylko czterech aktów komunikacji.

#### 5.4 Mapping

Zadania  $E_{n,m}$  należy przypisać do fizycznych procesorów, na których będą wykonywane. Zadania mają identyczny rozmiar - można więc podzielić je równo na Z procesorów, pamiętając o wymaganiach komunikacyjnych (17). Jeden procesor powinien obsługiwać zadania sąsiadujące ze sobą przestrzennie - o kolejnych ideksach n i m.

Optymalnym sposobem podziału jest przydzielenie pojedynczemu procesorowi kilku całych, sąsiednich wierszy (ciągły obszar pamięci) ze zbioru  $\{E_{n,m}\}$ .

Niech  $Q_n$  oznacza zbiór zadań  $E_{n,m}$  w n-tym wierszu przestrzeni:

$$Q_n = \{E_{n,m} : m = 0, 1, ..., M\}$$
(19)

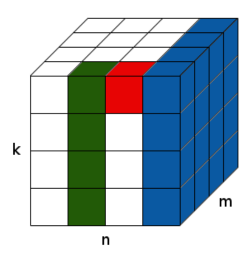


Figure 2: Podział siatki na zadania. Odpowiednimi kolorami oznaczono zadania:  $p_{n,m}^k$ ,  $E_{n,m}$ ,  $Q_n$ .

Przyjmujemy następujący podział zadań między procesory:

$$Z_{1} = \left\{ Q_{0}, Q_{1}, ..., Q_{|Z_{1}|-1} \right\}$$

$$Z_{2} = \left\{ Q_{|Z_{1}|+0}, Q_{|Z_{1}|+1}, ..., Q_{|Z_{1}|+|Z_{2}|-1} \right\}$$
...
$$(20)$$

W zależności od mocy obliczeniowej procesorów, podział może być dokonany na nierówne części. W testowanym przypadku każdy z procesorów otrzymał taką samą liczbę zadań.

## 6 Analiza wyników

TODO

#### References

- [1] P. Frey, M. De Buchan, *The numerical simulation of complex PDE problems*, http://www.ann.jussieu.fr/frey/cours/UdC/ma691/ma691\_ch6.pdf, 2008.
- [2] Hans Petter Langtangen, Finite difference methods for wave motion, http://hplgit.github.io/INF5620/doc/pub/main\_wave.pdf, 2013.
- [3] Ian Foster, Designing and Building Parallel Programs, www.mcs.anl.gov/~itf/dbpp/.
- [4] Knut-Andreas Lie, The Wave Equation in 1D and 2D, http://www.uio.no/studier/emner/matnat/ifi/INF2340/v05/foiler/sim04.pdf, 2005.
- [5] https://en.wikipedia.org/wiki/Finite\_difference.