### МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

### ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

# НОВОСИБИРСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет информационных технологий Кафедра параллельных вычислений

#### ОТЧЕТ

### О ВЫПОЛНЕНИИ ЛАБОРАТОРНОЙ РАБОТЫ

«Параллельная реализация решения системы линейных алгебраических уравнений с помощью MPI»

студента 2 курса, 21204 группы

Осипова Александра Александровича

Направление 09.03.01 – «Информатика и вычислительная техника»

Преподаватель: Кандидат технических наук А. Ю. Власенко

# СОДЕРЖАНИЕ

ЦЕЛЬ	3
ЗАДАНИЕ	3
ОПИСАНИЕ РАБОТЫ	
ЗАКЛЮЧЕНИЕ	15
Приложение 1. Листинг последовательной программы	16
Приложение 2. Листинг параллельной программы	19
Приложение 3. Результат работы программы	
Приложение 4. Скрипт run.sh	26

### ЦЕЛЬ

Реализовать параллельную программу, вычисляющую приближенное решение СЛАУ с помощью метода сопряженных градиентов, используя библиотеку MPI.

### **ЗАДАНИЕ**

1. Написать 2 программы (последовательную и параллельную с использованием MPI) на языке C/C++, которые реализуют итерационный алгоритм решения системы линейных алгебраических уравнений вида Ax=b методом сопряженных градиентов. Здесь A- матрица размером  $N\times N$ , х и b- векторы длины N. Тип элементов - double.

В методе сопряженных градиентов преобразование решения на каждом шаге задается следующими формулами:

$$r^{0} = b - Ax^{0},$$

$$z^{0} = r^{0},$$

$$\alpha^{n+1} = \frac{(r^{n}, r^{n})}{(Az^{n}, z^{n})},$$

$$s$$

$$x^{n+l} = x^{n} + \alpha^{n+l}z^{n},$$

$$r^{n+l} = r^{n} - \alpha^{n+l}Az^{n},$$

$$\beta^{n+1} = \frac{(r^{n+1}, r^{n+1})}{(r^{n}, r^{n})},$$

$$z^{n+l} = r^{n+l} + \beta^{n+l}z^{n}.$$

где  $u_i v_j = \sum_{i=0}^{N-1} u_i v_i$ . Критерий завершения счета в методе сопряженных градиентов следующий:

$$(u,v) = \sum_{i=\mathbf{0}}^{N-1} u_i v_i,$$
 
$$\|u\|_{\mathbf{z}} = \sqrt{\sum_{i=\mathbf{0}}^{N-1} u_i^2},$$

- 2. Параллельную программу реализовать с тем условием, что матрица A и вектор b инициализируются на каком-либо одном процессе, а затем матрица A «разрезается» по строкам на близкие по размеру, возможно не одинаковые, части, а вектор b раздается каждому процессу.
- 3. Замерить время работы последовательного варианта программы, а также время работы параллельного при использовании различного числа процессорных ядер (2, 4, 8, 16, 24). Построить графики

- зависимости времени работы программы, ускорения и эффективности распараллеливания от числа используемых ядер.
- 4. Выполнить профилирование двух вариантов программы с помощью jumpshot или ITAC (Intel Trace Analyzer and Collecter) при использовании 16-и или 24-х ядер.
- 5. На основании полученных результатов сделать вывод.

#### ОПИСАНИЕ РАБОТЫ

Для чистоты эксперимента два варианта программы были запущены на вычислительном кластере НГУ и для матрицы коэффициентов A, вектора правых частей b и вектора начального решения х были использованы одинаковые значения.

Вектор х инициализируется нулями.

```
double* InitPreSolution(int N) {
    double* vector = (double*)malloc(N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N; ++i) {
        vector[i] = 0.0;
    }
    return vector;
}</pre>
```

Вектор b инициализируется следующим образом: b[i] = i + 1

```
double* InitVectorB(double* A, int N) {
    double* b = (double*)malloc(N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N; ++i) {
        b[i] = i + 1;
    }
    return b;
}</pre>
```

Для генерации коэффициентов матрицы А и ее инициализации были написаны следующие функции:

```
double* InitMatrixA(int N) {
    std::ifstream file;
    file.open("A.txt");
```

```
double* A = (double*)malloc(N * N * sizeof(double));
for (int i = 0; i < N * N; ++i) {
     file >> A[i];
}
file.close();
return A;
}
```

### Последовательная программа (см. Приложение 1)

Функция, реализующая алгоритм вычисления приближенного решения СЛАУ с помощью метода сопряженных градиентов.

```
void ConjugateGradientMethod(double* A, double* x, double* b) {
     double* r = InitVectorR(A, x, b);
     double* r_next = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     double* z = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     CopyMatrix(r, z, SIZE);
     double alpha = 0.0;
     double beta = 0.0;
     int count = 0;
     while (!isSolutionReached(r, b) && (count < 50000)) {</pre>
           alpha = CalcNextAlpha(A, r, z);
           CalcNextX(x, z, alpha);
           CalcNextR(A, r, z, alpha, r_next);
           beta = CalcNextBeta(r_next, r);
           CalcNextZ(beta, r_next, z);
           CopyMatrix(r_next, r, SIZE);
           ++count;
     printf("Number of iterations: %d\n", count);
```

Функция int main(). В ней поставлен таймер, определяющий, за какое время программа проинициализирует матрицу A, векторы b и x, а так же найдет приближенное значения вектора решений. Для этих целей был выбран таймер системного времени time(time\_t \*\_Time).

```
int main() {
    GenerateMatrixA(SIZE);

    time_t startTime, endTime;
    time(&startTime);
    double* A = InitMatrixA(SIZE);
    double* x = InitPreSolution(SIZE);
    double* b = InitVectorB(A, SIZE);
```

```
ConjugateGradientMethod(A, x, b);
  time(&endTime);

printf("Time: %f sec\n\n", difftime(endTime, startTime));

free(A);
  free(x);
  free(b);
}
```

Для того, чтобы программа работала больше 30 секунд, была выбрана матрица размерностью 1500х1500 и в качестве критерия завершения счета было выбрано значения эпсилона в 0.00001.

Результат работы программы (см. Приложение 3):

Количество итераций, совершенных	Время, сек
при вычислении х	
1804	106

### Параллельная программа (см. Приложение 2)

Для реализации параллельного выполнения строки матрицы А разделяются между процессами. Таким образом, она делится на п частей, где n — это число запущенных MPI-процессов. Заметим, что строки матрицы А могут разделится на равномерно, если число строк не кратно числу процессов.

Функция вычисляющая, сколько элементов матрицы А должно быть отдано і-му процессу.

```
int* CalcSizesOfAp(int numProc, int totalLines, int totalColumns) {
   int* sizes = (int*)malloc(numProc * sizeof(int));
   for (int i = 0; i < numProc; ++i) {
      sizes[i] = totalLines / numProc;
      if (i < totalLines % numProc) ++sizes[i];
      sizes[i] *= totalColumns;
   }
   return sizes;
}</pre>
```

Вместе с ней была написана функция, вычисляющая, смещение в байтах в матрице А относительно первого элемента для каждого процесса. Это смещение необходимо для дальнейших коллективных операций и пользовательского кода.

```
int* CalcoffsetsOfAp(const int* sizes, int numProc) {
    int* offsets = (int*)malloc(numProc * sizeof(int));
    int offset = 0;
    for (int i = 0; i < numProc; ++i) {
        offsets[i] = offset;
        offset += sizes[i];
    }
    return offsets;
}</pre>
```

Для реализации параллельного вычисления нулевой процесс (rank == 0) инициализирует матрицу A и вектор b (вектор х инициализируется на всех процессах), аналогично последовательной программе, и далее отправляет каждому процессу свою часть матрицы A и весь вектор b с помощью коллективных операций MPI\_Scatterv и MPI\_Bcast соответственно.

Сейчас массивы sizes и offsets хранят количество элементов матрицы A, отданному i-му процессу, и смещение относительно начала матрицы. В дальнейшем, нам понадобится лишь число строк у каждого процесса и смещение относительно них. Для этого мы переопределяем значения для данных массивов.

```
for (int i = 0; i < numProc; ++i) {
    sizes[i] /= SIZE;
    offsets[i] /= SIZE;
}
...</pre>
```

Функция, вычисляющая приближенное решение СЛАУ методом сопряженных градиентов. Здесь массивы tmp1 и tmp2 служат буферами для результатов промежуточных вычислений, необходимых для алгоритма. Реализация функций по расчету вспомогательных параметров находится в Приложении 2.

```
void ConjugateGradientMethod(double* Ap, double* b, double* x, int*
sizes, int* offsets, int rank) {
    double* tmp1 = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
```

```
double* tmp2 = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     double* r = InitVectorR(Ap, b, x, tmp1, sizes, offsets, rank);
     double dotR = 0;
     double* z = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     CopyMatrix(r, z, sizes[rank], offsets[rank]);
     MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, z, sizes,
offsets, MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
     double alpha = 0.0;
     double beta = 0.0;
     int count = 0;
     while (!IsSolutionReached(b, r, sizes, offsets, rank) && (count <</pre>
50000)) {
           CalcNextAlpha(&alpha, Ap, r, z, &dotR, sizes, offsets, rank,
tmp1);
           CalcNextXp(x, z, sizes, offsets, alpha, rank, tmp2);
           CalcNextRp(r, z, alpha, sizes, offsets, rank, tmp1, tmp2);
           CalcNextBeta(&beta, r, &dotR, sizes, offsets, rank);
           CalcNextZp(z, r, beta, sizes, offsets, rank);
           MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, z, sizes,
offsets, MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
           ++count;
     }
     MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, x, sizes,
offsets, MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
     free(tmp1);
     free(tmp2);
```

Для подсчета времени был выбран таймер системного времени MPI\_Wtime.

Функция, выводящая результат работы программы, а именно:

```
- количество MPI процессов (numProc)
```

- время работы программы (totalTime)
- ускорение (boost)
- эффективность (efficiency)

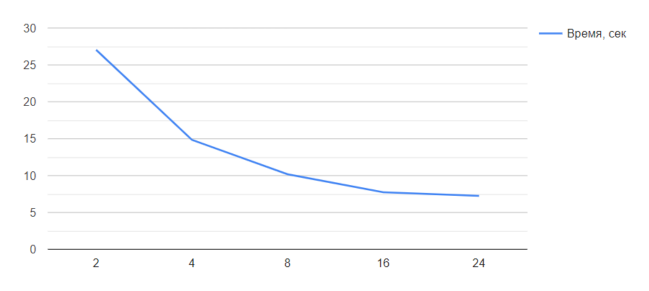
Здесь Т1 = 106, время работы последовательной программы.

```
void PrintResult(float totalTime, int numProc) {
    float boost = T1 / totalTime;
    float efficiency = (boost / (float)numProc) * 100;
    printf("Number of processes: %d\n", numProc);
    printf("Total time: %f sec\n", totalTime);
    printf("Sp = %f\n", boost);
    printf("Ep = %f\n\n", efficiency);
}
```

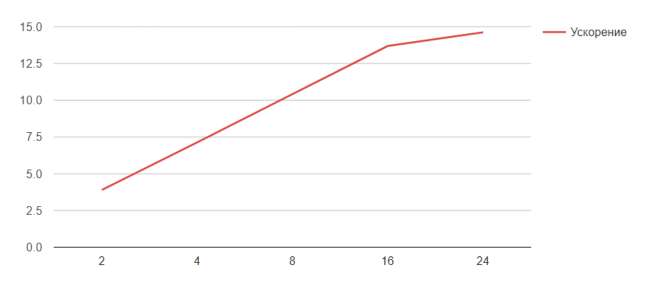
# Результат работы программы (см. Приложение 3)

Число процессов	Время, сек	Ускорение	Эффективность, %
2	27.037	3.9	196.02
4	14.851	7.137	178.42
8	10.18	10.412	130.15
16	7.744	13.687	85.54
24	7.253	14.614	60.892

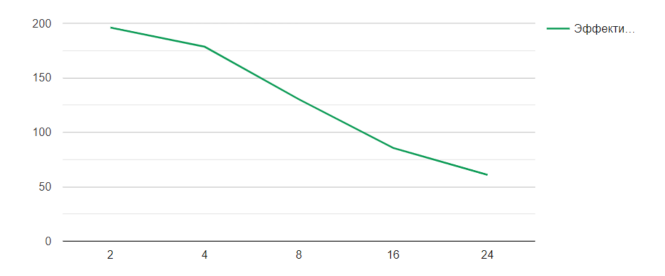
# График времени



# График ускорения



# График эффективности



## Профилирование

Профилирование было выполнено для параллельной программы с 24 процессами.

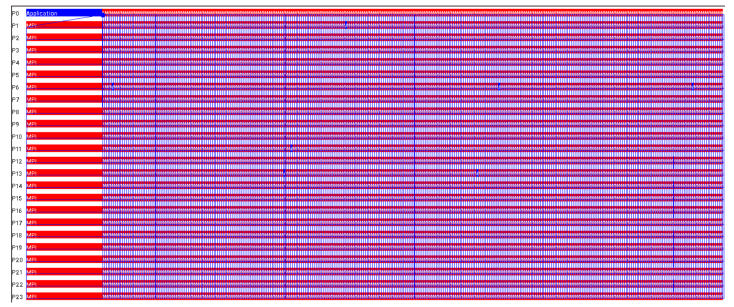


Рис.1

На Рис.2 видно, что пока нулевой процесс инициализирует матрицу A, оставшиеся процессы простаивают в ожидании его, пока он не передаст им часть матрицы A (MPI\_Scattery).

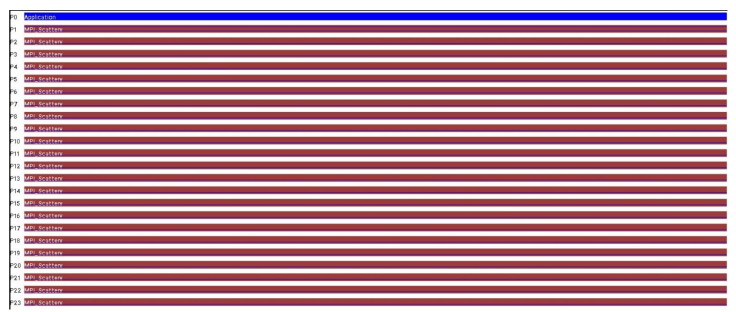


Рис.2

Дождавшись от нулевого процесса свою часть матрицы A, другие процессы начинают ждать от него целый вектор b (MPI\_Bcast).

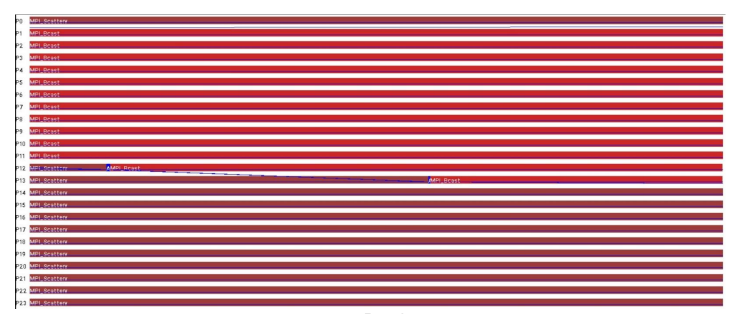


Рис.3

На Рис.4 изображена работа цикла в функции ConjugateGradientMethod. Как видно, пользовательский код и MPI функции чередуются вполне равномерно. Это достигается за счет функции MPI\_Allreduce, так как из-за нее все процессы ждут друг друга.

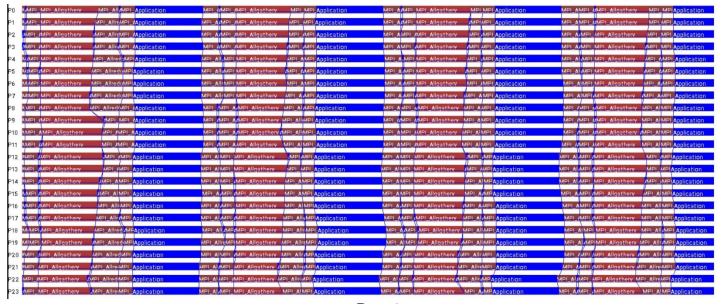


Рис.4

На Рис.5 видно, что после функции MPI\_Allgetherv, которая собирает решение у всех процессов, нулевой процесс задерживается на функции PrintResult, в то время как другие процессы заканчивают свою работу (MPI\_Finalize).

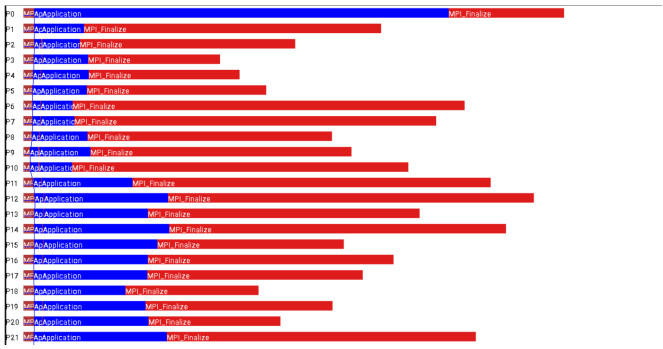


Рис.5

#### Общая статистика:

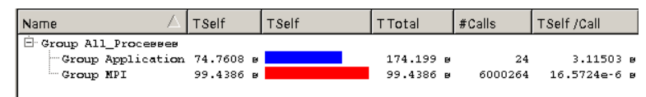


Рис.6

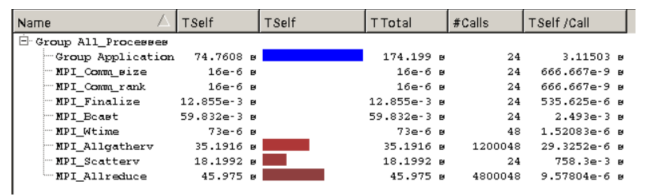


Рис.7

### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Выполненная практическая работа показала, как сильно можно ускорить выполнение программы – в данном случае математического алгоритма по решению СЛАУ – с помощью МРІ инструментов. Время, проделанное параллельной программой, запущенной на 24 процессах, оказалось в ~14 раз меньше, чем у последовательной. Так же при разработки МРІ программ необходимо учитывать тонкости при использовании коллективных операций, которые могут сильно затормозить процесс выполнения за счет того, что одни процессы будут «простаивать» в ожидании других процессов.

## Приложение 1. Листинг последовательной программы

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include <fstream>
#define SIZE 1500
#define EPSILON 0.00001
void PrintVector(double* vector, int N) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          printf("%f ", vector[i]);
    printf("\n");
}
void PrintMatrix(double* matrix, int N) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          for (int j = 0; j < N; ++j) {
    printf("%f ", matrix[i * N + j]);</pre>
          printf("\n");
    printf("\n");
}
void CopyMatrix(double* source, double* purpose, int size) {
    for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
           purpose[i] = source[i];
}
void MatrixMULT(double* A, double* B, double* C, int L, int M, int N) {
    for (int i = 0; i < L; ++i) {
          for (int j = 0; j < N; ++j) {
                C[i * N + j] = 0;
                for (int k = 0; k < M; ++k) {
                      C[i * N + j] += A[i * M + k] * B[k * N + j];
                }
          }
    }
}
void MatrixSUB(double* A, double* B, double* C, int N) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          C[i] = A[i] - B[i];
     }
void MatrixADD(double* A, double* B, double* C, int N) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          C[i] = A[i] + B[i];
     }
}
```

```
void ScalarMULT(double scalar, double* matrix, double* result, int N) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          result[i] = scalar * matrix[i];
    }
}
double DotProduct(double* a, double* b) {
    double dot = 0;
    for (int i = 0; i < SIZE; ++i) {
          dot += (a[i] * b[i]);
    return dot;
}
double Norm(double* vector) {
    double norm = 0;
    for (int i = 0; i < SIZE; ++i) {</pre>
          norm += (vector[i] * vector[i]);
    return sqrt(norm);
}
double* InitVectorR(double* A, double* x, double* b) {
    double* r = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    double* tmp = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    MatrixMULT(A, x, tmp, SIZE, SIZE, 1);
    MatrixSUB(b, tmp, r, SIZE);
    free(tmp);
    return r;
}
void CalcNextX(double* x, double* z, double alpha) {
    double* tmp = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    ScalarMULT(alpha, z, tmp, SIZE);
    MatrixADD(x, tmp, x, SIZE);
    free(tmp);
}
void CalcNextR(double* A, double* r, double* z, double alpha, double*
r_next) {
    double* tmp = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    MatrixMULT(A, z, tmp, SIZE, SIZE, 1);
    ScalarMULT(alpha, tmp, tmp, SIZE);
    MatrixSUB(r, tmp, r_next, SIZE);
    free(tmp);
void CalcNextZ(double beta, double* r_next, double* z) {
    ScalarMULT(beta, z, z, SIZE);
    MatrixADD(r_next, z, z, SIZE);
}
double CalcNextAlpha(double* A, double* r, double* z) {
    double* tmp = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    MatrixMULT(A, z, tmp, SIZE, SIZE, 1);
    double alpha = DotProduct(r, r) / DotProduct(tmp, z);
```

```
free(tmp);
    return alpha;
}
double CalcNextBeta(double* r_next, double* r) {
    return DotProduct(r_next, r_next) / DotProduct(r, r);
}
bool isSolutionReached(double* r, double* b) {
    return (Norm(r) / Norm(b)) < EPSILON;</pre>
}
void ConjugateGradientMethod(double* A, double* x, double* b) {
    double* r = InitVectorR(A, x, b);
    double* r_next = (double*)mailoc(SIZE * sizeof(double));
    double* z = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    CopyMatrix(r, z, SIZE);
    double alpha = 0.0;
    double beta = 0.0;
    int count = 0;
    while (!isSolutionReached(r, b) && (count < 50000)) {</pre>
          alpha = CalcNextAlpha(A, r, z);
          CalcNextX(x, z, alpha);
          CalcNextR(A, r, z, alpha, r_next);
          beta = CalcNextBeta(r_next, r);
          CalcNextZ(beta, r_next, z);
          CopyMatrix(r_next, r, SIZE);
          ++count;
    printf("Number of iterations: %d\n", count);
}
double* InitMatrixA(int N) {
    std::ifstream file;
    file.open("A.txt");
    double* A = (double*)malloc(N * N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N * N; ++i) {</pre>
          file >> A[i];
    }
    file.close();
    return A;
}
double* InitVectorB(double* A, int N) {
    double* b = (double*)malloc(N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          b[i] = i + 1;
    return b;
}
```

```
double* InitPreSolution(int N) {
    double* x = (double*)malloc(N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          x[i] = 0.0;
    return x;
}
void GenerateMatrixA(int N) {
    double* A = (double*)malloc(N * N * sizeof(double));
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          for (int j = 0; j < N; ++j) {
                double value = (double)rand() / RAND_MAX + (i == j ?
(double)SIZE / 100 : 0);
                A[i * N + j] = (i > j ? A[j * N + i] : value);
          }
    }
    std::ofstream fileIn;
    fileIn.open("A.txt");
    if (fileIn.is_open()) {
          for (int i = 0; i < N * N; ++i) {
                fileIn << A[i] << std::endl;</pre>
          fileIn.close();
    }
}
int main() {
    GenerateMatrixA(SIZE);
    time_t startTime, endTime;
    time(&startTime);
    double* A = InitMatrixA(SIZE);
    double* x = InitPreSolution(SIZE);
    double* b = InitVectorB(A, SIZE);
    ConjugateGradientMethod(A, x, b);
    time(&endTime);
    printf("Time: %f sec\n\n", difftime(endTime, startTime));
    free(A);
    free(x);
    free(b);
```

### Приложение 2. Листинг параллельной программы

```
#include "mpi.h"
#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
#include <math.h>
#include <fstream>
#define SIZE 1500
#define EPSILON 0.00001
#define T1 106.0
void PrintMatrix(double* matrix, int size) {
     for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
           for (int j = 0; j < size; ++j) {
    printf("%f ", matrix[i * size + j]);</pre>
           printf("\n");
     printf("\n");
}
void PrintVectorInt(int* vector, int size) {
     for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
           printf("%d ", vector[i]);
     printf("\n\n");
}
void PrintVectorDouble(double* vector, int size) {
     for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
           printf("%f ", vector[i]);
     printf("\n\n");
}
void InitMatrixA(double* A, int N) {
     std::ifstream file;
     file.open("A.txt");
     for (int i = 0; i < N * N; ++i) {
           file >> A[i];
     file.close();
}
void InitVectorB(double* b, int N) {
     for (int i = 0; i < N; ++i) {
           b[i] = i + 1;
     }
}
void InitPreSolution(double* x, int N) {
     for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
           x[i] = 0.0;
     }
}
```

```
int* CalcSizesOfAp(int numProc, int totalLines, int totalColumns) {
    int* sizes = (int*)malloc(numProc * sizeof(int));
    for (int i = 0; i < numProc; ++i) {</pre>
          sizes[i] = totalLines / numProc;
          if (i < totalLines % numProc) ++sizes[i];</pre>
          sizes[i] *= totalColumns;
    return sizes;
}
int* CalcOffsetsOfAp(const int* sizes, int numProc) {
    int* offsets = (int*)malloc(numProc * sizeof(int));
    int offset = 0;
    for (int i = 0; i < numProc; ++i) {</pre>
          offsets[i] = offset;
          offset += sizes[i];
    return offsets;
}
void CopyMatrix(double* source, double* purpose, int size, int begin) {
    for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
          purpose[i + begin] = source[i + begin];
    }
}
void MatrixMULT(double* matrix, double* vector, double* result, int M, int
N, int begin) {
    for (int i = 0; i < M; ++i) {</pre>
          result[i + begin] = 0;
          for (int j = 0; j < N; ++j) {
                result[i + begin] += matrix[i * N + j] * vector[j];
          }
    }
}
void MatrixSUB(double* A, double* B, double* C, int N, int begin) {
    for (int i = 0; i < N; ++i) {</pre>
          C[i + begin] = A[i + begin] - B[i + begin];
}
void MatrixADD(double* A, double* B, double* C, int size, int begin) {
    for (int i = 0; i < size; ++i) {
          C[begin + i] = A[begin + i] + B[begin + i];
    }
}
void ScalarMULT(double scalar, double* matrix, double* result, int size, int
begin) {
    for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
          result[begin + i] = scalar * matrix[begin + i];
    }
}
```

```
double DotProduct(double* a, double* b, int size, int begin) {
    double dot = 0.0;
    for (int i = 0; i < size; ++i) {</pre>
          dot += (a[i + begin] * b[i + begin]);
    return dot;
}
double FakeNorm(double* vector, int size, int begin) {
    double fakeNorm = 0;
    for (int i = begin; i < size + begin; ++i) {</pre>
          fakeNorm += (vector[i] * vector[i]);
    return fakeNorm;
}
void CalcNextAlpha(double* alpha, double* Ap, double* r, double* z, double*
dotNomin, int* sizes, int* offsets, int rank, double* tmp) {
    double dotRp = DotProduct(r, r, sizes[rank], offsets[rank]);
    MPI_Allreduce(&dotRp, dotNomin, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, MPI_COMM_WORLD);
    MatrixMULT(Ap, z, tmp, sizes[rank], SIZE, offsets[rank]);
    double dotTmp = DotProduct(tmp, z, sizes[rank], offsets[rank]);
    double dotDenom = 0.0;
    MPI_Allreduce(&dotTmp, &dotDenom, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM,
MPI_COMM_WORLD);
    *alpha = (*dotNomin) / dotDenom;
}
void CalcNextBeta(double* beta, double* r, double* dotR, int* sizes, int*
offsets, int rank) {
    double tmp = DotProduct(r, r, sizes[rank], offsets[rank]);
    double dotRnext = 0;
    MPI_Allreduce(&tmp, &dotRnext, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM, MPI_COMM_WORLD);
    *beta = dotRnext / (*dotR);
}
double* InitVectorR(double* Ap, double* b, double* x, double* tmp, int*
sizes, int* offsets, int rank) {
    double* r = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    MatrixMULT(Ap, x, tmp, sizes[rank], SIZE, offsets[rank]);
    MatrixSUB(b, tmp, r, sizes[rank], offsets[rank]);
    return r;
}
void CalcNextXp(double* x, double* z, int* sizes, int* offsets, double
alpha, int rank, double* tmp) {
    ScalarMULT(alpha, z, tmp, sizes[rank], offsets[rank]);
    MatrixADD(tmp, x, x, sizes[rank], offsets[rank]);
}
void CalcNextRp(double* r, double* z, double alpha, int* sizes, int*
offsets, int rank, double* tmp1, double* tmp2) {
    ScalarMULT(alpha, tmp1, tmp2, sizes[rank], offsets[rank]);
    MatrixSUB(r, tmp2, r, sizes[rank], offsets[rank]);
```

```
}
void CalcNextZp(double* z, double* r, double beta, int* sizes, int* offsets,
int rank) {
     ScalarMULT(beta, z, z, sizes[rank], offsets[rank]);
     MatrixADD(r, z, z, sizes[rank], offsets[rank]);
}
double CalcFakeNormB(double* b, int* sizes, int* offsets, int rank) {
     static const double fakeNormBp = FakeNorm(b, sizes[rank],
offsets[rank]);
     double fakeNormB = 0.0;
     MPI_Allreduce(&fakeNormBp, &fakeNormB, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM,
MPI_COMM_WORLD);
     return fakeNormB;
}
bool IsSolutionReached(double* b, double* r, int* sizes, int* offsets, int
rank) {
     double fakeNormRp = FakeNorm(r, sizes[rank], offsets[rank]);
     double fakeNormR = 0.0;
     MPI_Allreduce(&fakeNormRp, &fakeNormR, 1, MPI_DOUBLE, MPI_SUM,
MPI_COMM_WORLD);
     static const double fakeNormB = CalcFakeNormB(b, sizes, offsets, rank);
     return (fakeNormR / fakeNormB) < (EPSILON * EPSILON);</pre>
}
void ConjugateGradientMethod(double* Ap, double* b, double* x, int* sizes,
int* offsets, int rank) {
     double* tmp1 = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     double* tmp2 = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     double* r = InitVectorR(Ap, b, x, tmp1, sizes, offsets, rank);
     double dotR = 0;
     double* z = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
     CopyMatrix(r, z, sizes[rank], offsets[rank]);
     MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, z, sizes, offsets,
MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
     double alpha = 0.0;
     double beta = 0.0;
     int count = 0;
     while (!IsSolutionReached(b, r, sizes, offsets, rank) && (count <</pre>
50000)) {
          CalcNextAlpha(&alpha, Ap, r, z, &dotR, sizes, offsets, rank, tmp1);
          CalcNextXp(x, z, sizes, offsets, alpha, rank, tmp2);
          CalcNextRp(r, z, alpha, sizes, offsets, rank, tmp1, tmp2);
          CalcNextBeta(&beta, r, &dotR, sizes, offsets, rank);
          CalcNextZp(z, r, beta, sizes, offsets, rank);
          MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, z, sizes,
offsets, MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
```

```
++count;
    }
    MPI_Allgatherv(MPI_IN_PLACE, 0, MPI_DATATYPE_NULL, x, sizes, offsets,
MPI_DOUBLE, MPI_COMM_WORLD);
    free(tmp1);
    free(tmp2);
}
void FreeMemory(double* A, double* b, double* x, double* Ap, int* sizes,
int* offsets) {
    free(A);
    free(b);
    free(x);
    free(Ap);
    free(sizes);
    free(offsets);
}
void PrintResult(float totalTime, int numProc) {
    float boost = T1 / totalTime;
    float efficiency = (boost / (float)numProc) * 100;
    printf("Number of processes: %d\n", numProc);
    printf("Total time: %f sec\n", totalTime);
    printf("Sp = %f\n", boost);
    printf("Ep = %f\n\n", efficiency);
}
int main(int argc, char** argv) {
    int numProc, rank;
    MPI_Status status;
    MPI_Init(&argc, &argv);
    double startTime = MPI_Wtime();
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &numProc);
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
    int* sizes = CalcSizesOfAp(numProc, SIZE, SIZE);
    int* offsets = CalcOffsetsOfAp(sizes, numProc);
    double* A = (double*)malloc(SIZE * SIZE * sizeof(double));
    double* b = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    double* x = (double*)malloc(SIZE * sizeof(double));
    InitPreSolution(x, SIZE);
    if (rank == 0) {
          InitMatrixA(A, SIZE);
          InitVectorB(b, SIZE);
    }
    double* Ap = (double*)malloc(sizes[rank] * sizeof(double));
```

```
MPI_Scatterv(A, sizes, offsets, MPI_DOUBLE, Ap, sizes[rank], MPI_DOUBLE,
0, MPI_COMM_WORLD);
    MPI_Bcast(b, SIZE, MPI_DOUBLE, 0, MPI_COMM_WORLD);
    for (int i = 0; i < numProc; ++i) {</pre>
          sizes[i] /= SIZE;
          offsets[i] /= SIZE;
    }
    ConjugateGradientMethod(Ap, b, x, sizes, offsets, rank);
    double endTime = MPI_Wtime();
    if (rank == 0) {
          PrintResult(endTime - startTime, numProc);
    }
    FreeMemory(A, b, x, Ap, sizes, offsets);
    MPI_Finalize();
    return 0;
}
```

### Приложение 3. Результаты работы программы

```
hpcuser60@clu:~/lab1> cat run.sh.o5405842
The result of SEQUENTIAL program:
Number of iterations: 1804
Time: 106.000000 sec
The results of PARALLEL programs:
Number of processes: 2
Total time: 27.037199 sec
sp = 3.920524
Ep = 196.026215
Number of processes: 4
Total time: 14.851889 sec
Sp = 7.137139
Ep = 178.428482
Number of processes: 8
Total time: 10.180353 sec
sp = 10.412212
Ep = 130.152649
Number of processes: 16
Total time: 7.744564 sec
Sp = 13.687019
Ep = 85.543869
Number of processes: 24
Total time: 7.253199 sec
Sp = 14.614242
Ep = 60.892670
hpcuser60@clu:~/lab1>
```

## Приложение 4. Скрипт run.sh

```
#!/bin/bash

#PBS -q $5318391

#PBS -1 walltime=00:20:00

#PBS -1 select=2:ncpus=12:mpiprocs=12:mem=4000m,place=free

#PBS -m n

cd $PBS_O_WORKDIR

MPI_NP=$(wc -1 $PBS_NODEFILE | awk '{ print $1 }')

echo "The result of SEQUENTIAL program:"
./default

echo "The results of PARALLEL programs:"

mpirun -machinefile $PBS_NODEFILE -np 2 ./parallel

mpirun -machinefile $PBS_NODEFILE -np 4 ./parallel

mpirun -machinefile $PBS_NODEFILE -np 8 ./parallel

mpirun -machinefile $PBS_NODEFILE -np 16 ./parallel

mpirun -machinefile $PBS_NODEFILE -np 16 ./parallel

mpirun -trace -machinefile $PBS_NODEFILE -np 24 -perhost 12 ./parallel
```