Universität Hamburg, Fachbereich Informatik Arbeitsbereich Wissenschaftliches Rechnen Prof. Dr. T. Ludwig, Anna Fuchs, Jannek Squar, Daniel Bremer Übungsblatt 8 zur Vorlesung Hochleistungsrechnen im WiSe 2020/2021 Abgabe: 09.01.2021, 23:59

Parallelisierung mit MPI (Jacobi: 300 Punkte)

Parallelisieren Sie in einem ersten Schritt das Jacobi-Verfahren in dem Programm. Dabei soll nach gleicher Iterationszahl das Ergebnis identisch bleiben. Außerdem soll bei Abbruch nach Genauigkeit im parallelen Programm nach derselben Iterationszahl wie im sequentiellen abgebrochen werden.

Es gibt hier zwei Fälle, die auf Korrektheit der Parallelisierung zu prüfen sind:

- 1. Jacobi-Verfahren mit Abbruch nach fester Iterationszahl (beide Störfunktionen)
- 2. Jacobi-Verfahren mit Abbruch nach Genauigkeit (beide Störfunktionen)

Überprüfen Sie, dass die Ergebnisse mit 24 Prozessen auf zwei Knoten identisch zum sequentiellen (Original als Referenz nehmen) Fall sind. Wichtig: wenn dies nicht der Fall ist, ist Ihr Programm falsch! Wichtig: wenn dies nicht der Fall ist, ist Ihr Programm falsch! © Es steht hier doppelt, weil die Chance, dass zunächst ein abweichendes Ergebnis herauskommt, wohl gegen 100 % geht.

Vorgaben & Hinweise

- Das Programm darf nicht langsamer als die sequentielle Variante sein.
- Zu keinem Zeitpunkt darf ein Prozess die gesamte Matrix im Speicher halten.
- Das Programm muss weiterhin mit einem Prozess funktionieren (kontrolliert Abbrechen zählt nicht als funktionieren).
- Das Programm muss mit beliebigen Prozesszahlen funktionieren.
- Erstellen Sie eine eigene Funktion für die MPI-Parallelisierung des Jacobi-Verfahrens.
- GS muss dabei weiterhin (sequentiell) funktionieren.
- **Hinweis:** Sie können die in den Materialien bereitgestellte DisplayMatrix-Funktion als Grundlage für die parallele Ausgabe der Matrix benutzen.

Hybride Parallelisierung (80 Bonuspunkte)

Parallelisieren Sie Ihre MPI-Version des Jacobi-Verfahrens zusätzlich mittels OpenMP.

Leistungsanalyse

Ermitteln Sie die Leistungsdaten Ihres Hybrid-Programms und vergleichen Sie die Laufzeiten für folgende Konfigurationen in einem Diagramm:

- 3 Knoten × 12 Prozesse
- 3 Knoten × 24 Prozesse
- 3 Knoten \times 1 Prozess \times 12 Threads
- 3 Knoten \times 1 Prozess \times 24 Threads
- 3 Knoten × 2 Prozesse × 6 Threads
- 3 Knoten \times 2 Prozesse \times 12 Threads
- 3 Knoten \times 12 Prozesse \times 2 Threads

Verwenden Sie hierzu 512 Interlines. Der kürzeste Lauf sollte mindestens 30 Sekunden rechnen; wählen Sie geeignete Parameter aus!

Schreiben Sie eine halbe Seite Interpretation zu diesen Ergebnissen. Wiederholen Sie jede Messung mindestens 3 Mal, um aussagekräftige Mittelwerte bilden zu können.

Hinweis: Es ist empfehlenswert die Störfunktion $f(x,y) = 2\pi^2 \sin(\pi x) \sin(\pi y)$ zu verwenden, da der erhöhte Rechenaufwand das Skalierungsverhalten verbessert.

Abgabe des Programms

Abzugeben ist ein gemäß den bekannten Richtlinien erstelltes und benanntes Archiv. Das enthaltene und gewohnt benannte Verzeichnis soll folgenden Inhalt haben:

- Alle Quellen, aus denen Ihr Programm besteht; **gut** dokumentiert! (Kommentare bei geänderten Code-Teilen!)
 - Erwartet werden die Dateien Makefile, askparams.c, partdiff.c und partdiff.h.
 - **Optional:** Eine Ausarbeitung leistungsanalyse.pdf mit den ermittelten Laufzeiten und der Leistungsanalyse.
- Ein Makefile derart, dass make partdiff-par ihr parallelisiertes Programm mit dem Namen partdiff-par generiert, das sich **genauso** aufrufen lässt wie das vorgegebene partdiff. Auch für das parallele Programm irrelevante Parameter müssen erhalten bleiben. make clean und make sollen erwartungsgemäß funktionieren. make soll dabei partdiff-par erzeugen.
 - **Optional:** Ein Target partdiff-par-hybrid für die Binärdatei partdiffpar-hybrid, welche die Hybrid-Parallelisierung umsetzt.
- Keine Binärdateien!

Senden Sie das Archiv an hr-abgabe@wr.informatik.uni-hamburg.de.

Hinweis: Die Bearbeitungszeit ist schwer zu schätzen, da sie sehr stark von Ihren Vorkenntnissen und dem Glück, mit dem Sie auf Anhieb eine einigermaßen fehlerfreie MPI-Implementierung hinbekommen, abhängt. Bei komplexen Fehlern kann sich der Aufwand aber leicht stark erhöhen, fangen Sie deshalb **frühzeitig** an.