Matemática Numérica Paralela

Pedro H A Konzen

14 de dezembro de 2024

Licença

Este texto é disponibilizado sob a Licença Atribuição-Compartilha Igual 4.0 Internacional Creative Commons. Para visualizar uma cópia desta licença, visite

http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt_BR

ou mande uma carta para Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

Prefácio

O site notaspedrok.com.br é uma plataforma que construí para o compartilhamento de minhas notas de aula. Essas anotações feitas como preparação de aulas é uma prática comum de professoras/es. Muitas vezes feitas a rabiscos em rascunhos com validade tão curta quanto o momento em que são concebidas, outras vezes, com capricho de um diário guardado a sete chaves. Notas de aula também são feitas por estudantes - são anotações, fotos, prints, entre outras formas de registros de partes dessas mesmas aulas. Essa dispersão de material didático sempre me intrigou e foi o que me motivou a iniciar o site.

Com início em 2018, o site contava com apenas três notas incipientes. De lá para cá, conforme fui expandido e revisando os materais, o site foi ganhando acessos de vários locais do mundo, em especial, de países de língua portugusa. No momento, conta com 13 notas de aula, além de minicursos e uma coleção de vídeos e áudios.

As notas de **Matemática Numérica Paralela** abordam tópicos introdutórios de computação paralela. Com enfase em métodos numéricos, faz-se uma apresentação de programação de multiprocessamento (com OpenMP) e de programação paralela distribuída (com OpenMPI). Códigos exemplos são trabalhos em linguagem C/C++.

Aproveito para agradecer a todas/os que de forma assídua ou esporádica contribuem com correções, sugestões e críticas! ;)

Pedro H A Konzen

https://www.notaspedrok.com.br

Conteúdo

Licença									
P	Prefácio ii Conteúdo v								
\mathbf{C}									
1	Intr	odução		1					
2	Mu	ltiproc	essamento (MP)	4					
	2.1	Olá, M	$[\text{Iundo}!\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\$. 4					
		2.1.1	Exercícios resolvidos	. 6					
		2.1.2	Exercícios	. 8					
	2.2	Constr	rutores básicos	. 9					
		2.2.1	Variáveis privadas e variáveis compartilhadas	. 9					
		2.2.2	Laço e Redução	. 11					
		2.2.3	Sincronização	. 16					
		2.2.4	Exercícios Resolvidos	. 20					
		2.2.5	Exercícios	. 23					
	2.3	Aplica	ção: Computação Matricial	. 24					
		2.3.1	Exercícios	. 24					
	2.4	Aplica	ção: Sistema Linear						
		2.4.1	Exercícios	. 24					
	2.5	Aplica	ção: Equação de Poisson	. 24					
		2.5.1	Exercícios						
	2.6	Aplica	ção: Equação do Calor	. 24					
		2.6.1	Formulação Explícita						
		2.6.2	Formulação Implícita						

Pedro H A Konzen

		2.6.3	Exercícios					33
	2.7	Aplica	ção: Equação de Fisher					33
		2.7.1	Exercícios					33
	2.8	Resolu	ıção de Sistema Linear Triangular					33
		2.8.1	Exercícios resolvidos					37
		2.8.2	Exercícios					39
	2.9	Decom	nposição LU					39
		2.9.1	Exercícios Resolvidos					42
		2.9.2	Exercícios					46
	2.10	Métod	los iterativos para Sistemas Lineares					46
		2.10.1	Método de Jacobi					47
			Método <i>tipo</i> Gauss-Seidel					50
		2.10.3	Método do Gradiente Conjugado					55
		2.10.4	Exercícios Resolvidos					61
		2.10.5	Exercícios					63
	2.11	Métod	los iterativos para problemas não lineares .					64
		2.11.1	Método de Newton					64
			Método do acorde					65
			Métodos quasi-Newton					66
		2.11.4	Exercícios					68
3	Con	mutac	ão paralela e distribuída (MPI)					69
•	3.1		Iundo!					69
	0.1	3.1.1	Exercícios resolvidos					71
		3.1.2	Exercícios					74
	3.2	_	as de comunicação ponto-a-ponto					74
	0.2	3.2.1	Envio e recebimento síncronos					75
		3.2.2	Envio e recebimento assíncrono					79
		3.2.3	Exercícios					82
	3.3		nicações coletivas					83
	0.0	3.3.1	Barreira de sincronização					
		3.3.2	Transmissão coletiva					86
		3.3.3	Distribuição coletiva de dados					88
			Recebimento coletivo de dados distribuídos					90
		3.3.4	- Receptinento cojetivo de dados distribuidos -		_	_	_	211.1
	3.4	3.3.4 Reduce						
	3.4	Reduç	ões					94
		Reduçã	ões					94 99
	3.4	Reduçã	ões					94 99 100

${\bf notaspedrok.com.br}$

Respostas dos Exercícios	108
Notas	109

Capítulo 1

Introdução

[Vídeo] | [Áudio] | [Contatar]

A computação paralela e distribuída é uma realidade em todas as áreas de pesquisa aplicadas. À primeira vista, pode-se esperar que as aplicações se beneficiam diretamente do ganho em poder computacional. Afinal, se a carga (processo) computacional de uma aplicação for repartida e distribuída em $n_p > 1$ processadores (**instâncias de processamentos**, threads ou cores), a computação paralela deve ocorrer em um tempo menor do que se a aplicação fosse computada em um único processador (em serial). Entretanto, a tarefa de repartir e distribuir (**alocação de tarefas**) o processo computacional de uma aplicação é, em muitos casos, bastante desafiadora e pode, em vários casos, levar a códigos computacionais menos eficientes que suas versões seriais.

Repartir e distribuir o processo computacional de uma aplicação sempre é possível, mas nem sempre é possível a computação paralela de cada uma das partes. Por exemplo, vamos considerar a iteração de ponto fixo

$$x(n) = f(x(n-1)), \quad n \ge 1,$$
 (1.1)

$$x(0) = x_0, (1.2)$$

onde $f: x \mapsto f(x)$ é uma função dada e x_0 é o ponto inicial da iteração. Para computar x(100) devemos processar 100 vezes a iteração (1.1). Se tivéssemos a disposição $n_P = 2$ processadores, poderíamos repartir a carga de processamento em dois, distribuindo o processamento das 50 primeiras iterações para o primeiro processador (o processador 0) e as demais 50 para o segundo processador (o processador 1). Entretanto, pela característica do processo iterativa, o processador 1 ficaria ocioso, aguardando o processador 0 computar x(50). Se ambas instâncias de processamento compartilharem a mesma memória computacional (**memória compartilhada**), então, logo que o processador 0 computar x(50) ele ficará ocioso, enquanto que o processador 1 computará as últimas 50 iterações. Ou seja, esta abordagem não permite a computação em paralelo, mesmo que reparta e distribua o processo computacional entre duas instâncias de processamento.

Ainda sobre a abordagem acima, caso as instâncias de processamento sejam de **memória distribuída** (não compartilhem a mesma memória), então o processador 0 e o processador 1 terão de se comunicar, isto é, o processador 0 deverá enviar x(50) para a instância de processamento 1 e esta instância deverá receber x(50) para, então, iniciar suas computações. A **comunicação** entre as instâncias de processamento levantam outro desafio que é necessidade ou não da **sincronização** () eventual entre elas. No caso de nosso exemplo, é a necessidade de sincronização na computação de x(50) que está minando a computação paralela.

Em resumo, o design de métodos numéricos paralelos deve levar em consideração a alocação de tarefas, a comunicação e a sincronização entre as instâncias de processamentos. Vamos voltar ao caso da iteração (1.1). Agora, vamos supor que $x=(x_0,x_1), f:x\mapsto (f_0(x),f_1(x))$ e a condição inicial $x(0) = (x_0(0), x_1(0))$ é dada. No caso de termos duas instâncias de processamentos disponíveis, podemos computar as iterações em paralelo da seguinte forma. Iniciamos distribuindo x às duas instâncias de processamento 0 e 1. Em paralelo, a instância 0 computa $x_0(1) = f_0(x)$ e a instância 1 computa $x_1(1) = f_1(x)$. Para computar a nova iterada x(2), a instância 0 precisa ter acesso a $x_1(1)$ e a instância 1 necessita de $x_0(1)$. Isto implica na sincronização das instâncias de processamentos, pois uma instância só consegui seguir a computação após a outra instância ter terminado a computação da mesma iteração. Agora, a comunicação entre as instâncias de processamento, depende da arquitetura do máguina. Se as instâncias de processamento compartilham a mesma memória (memória compartilhada), cada uma tem acesso direto ao resultado da outra. No caso de uma arquitetura de memória distribuída, ainda há a necessidade de instruções de comunicação

Pedro H A Konzen

entre as instância, i.e. a instância 0 precisa enviar $x_0(1)$ à instância 1, a qual precisa receber o valor enviado. A instância 1 precisa enviar $x_1(1)$ à instância 0, a qual precisa receber o valor enviado. O processo segue análogo para cada iteração até a computação de x(100).

A primeira parte destas notas de aula, restringe-se a implementação de métodos numéricos paralelos em uma arquitetura de memória compartilhada. Os exemplos computacionais são apresentados em linguagem C/C++ com a interface de programação de aplicações (API, Application Programming Interface) OpenMP. A segunda parte, dedica-se a implementação paralela em arquitetura de memória distribuída. Os códigos C/C++ são, então, construídos com a API OpenMPI.

Capítulo 2

Multiprocessamento (MP)

Neste capítulo, vamos estudar aplicações da computação paralela em arquitetura de memória compartilhada. Para tanto, vamos usar códigos C/C++ com a API OpenMP.

2.1 Olá, Mundo!

Em revisão

[Vídeo] | [Áudio] | [Contatar]

A computação paralela com MP inicia-se por uma instância de processamento **master thread**. Todas as instâncias de processamento disponíveis (**threads**) leem e escrevem variáveis compartilhadas. A ramificação (*fork*) do processo entre os *threads* disponíveis é feita por instrução explícita no início de uma região paralela do código. Ao final da região paralela, todos os *threads* sincronizam-se (*join*) e o processo segue apenas com o *thread master*. Veja a Figura 2.1.

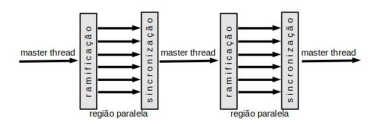


Figura 2.1: Fluxograma de um processo MP.

Vamos escrever nosso primeiro código MP. O Código 2.1 inicia uma região paralela e cada instância de processamento escreve "Olá" e identifica-se.

Código 2.1: ola.cc

```
1 #include <stdio.h>
3// OpenMP API
4 #include <omp.h>
6 int main(int argc, char *argv[]) {
7
    // região paralela
8
    #pragma omp parallel
9
10
      // id da instância de processamento
11
      int id = omp_get_thread_num();
12
13
      printf("Processo %d, olá!\n", id);
14
    }
15
16
17
    return 0;
18 }
```

Na linha 4, o API OpenMP é incluído no código. A região paralela vale dentro do escopo iniciado pela instrução

pragma omp parallel

i.e., entre as linhas 9 e 15. Em paralelo, cada thread registra seu número de

identificação na variável interira id, veja a linha 12. Na linha 14, escrevem a saudação, identificando-se.

Para compilar este código, digite no terminal

```
1 $ g++ -fopenmp ola.cc
```

Ao compilar, um executável a . out será criado. Para executá-lo, basta digitar no terminal:

```
1 $ a.out
```

Ao executar, devemos ver a saída do terminal como algo parecido com

```
1 Processo 0, olá!
2 Processo 3, olá!
3 Processo 1, olá!
4 Processo 2, olá!
```

A saída irá depender do número de *threads* disponíveis na máquina e a ordem dos *threads* pode variar a cada execução. Execute o código várias vezes e analise as saídas!

Observação 2.1.1. As variáveis declaradas dentro de uma região paralela são privadas de cada *thread*. As variáveis declaradas fora de uma região paralela são compartilhadas, sendo acessíveis por todos os *threads*.

2.1.1 Exercícios resolvidos

```
Em revisão
```

ER 2.1.1. O número de instâncias de processamento pode ser alterado pela variável do sistema OMP_NUM_THREADS. Altere o número de *threads* para 2 e execute o Código 2.1.

Solução. Para alterar o número de threads, pode-se digitar no terminal

```
$ export OMP_NUM_THREADS=2
```

Caso já tenha compilado o código, não é necessário recompilá-lo. Basta executá-lo com

```
$ ./a.out
```

A saída deve ser algo do tipo

```
Olá, processo 0
Olá, processo 1
```

 \Diamond

ER 2.1.2. Escreva um código MP para ser executado com 2 threads. O master thread deve ler dois números em ponto flutuante. Então, em paralelo, um dos threads deve calcular a soma dos dois números e o outro thread deve calcular o produto.

Solução.

Código 2.2: sp.cc

```
1 #include <stdio.h>
3// OpenMP API
4 #include <omp.h>
6 using namespace std;
8 int main(int argc, char *argv[]) {
9
    double a,b;
10
    printf("Digite o primeiro número: ");
11
    scanf("%lf", &a);
12
13
    printf("Digite o segundo número: ");
14
    scanf("%lf", &b);
15
16
17
    // regiao paralela
    #pragma omp parallel
    {
19
      // id do processo
20
      int id = omp_get_thread_num();
21
22
      if (id == 0) {
23
        printf("Soma: %f\n", (a+b));
24
```

```
25  }
26  else if (id == 1) {
27   printf("Produto: %f\n", (a*b));
28  }
29  }
30
31  return 0;
32 }
33
```



2.1.2 Exercícios

Em revisão

E.2.1.1. Modifique o Código 2.1 de forma que cada *thread* escreva na tela "Processo ID de NP, olá!", onde ID é a identificação do *thread* e NP é o número total de *threads* disponíveis. O número total de *threads* pode ser obtido com a função OpenMP

```
omp_get_num_threads()
```

- **E.2.1.2.** Defina um número de *threads* maior do que o disponível em sua máquina. Então, rode o Código 2.1 e analise a saída. O que você observa?
- **E.2.1.3.** Faça um código MP para ser executado com 2 threads. O master thread deve ler dois números a e b não nulos em ponto flutuante. Em paralelo, um dos thread deve computar a b e o outro deve computar a/b. Por fim, o master thread deve escrever (a b) + (a/b).
- **E.2.1.4.** Escreva um código MP para computar a multiplicação de uma matriz $n \times n$ com um vetor de n elementos. Inicialize todos os elementos com números randômicos em ponto flutuante. Ainda, o código deve ser escrito para um número arbitrário $m \geq 1$ de instâncias de processamento. Por fim, compare o desempenho do código MP com uma versão serial do código.

E.2.1.5. Escreva um código MP para computar o produto de uma matriz $n \times m$ com uma matriz de $m \times n$ elementos, com $n \geq m$. Inicialize todos os elementos com números randômicos em ponto flutuante. Ainda, o código deve ser escrito para um número arbitrário m > 1 de instâncias de processamento. Por fim, compare o desempenho do código MP com uma versão serial do código.

2.2 Construtores básicos

Em revisão

2.2.1 Variáveis privadas e variáveis compartilhadas

Em revisão

Vamos analisar o seguinte código.

Código: vpc.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <omp.h>
4 int main(int argc, char *argv[]) {
6
    int tid, nt;
7
    // regiao paralela
8
    #pragma omp parallel
9
10
      tid = omp get thread num();
11
      nt = omp_get_num_threads();
12
13
      printf("Processo %d/%d\n", tid, nt);
14
    }
15
    printf("%d\n",nt);
17
    return 0;
18 }
```

Qual seria a saída esperada? Ao rodarmos este código, veremos uma saída da forma

```
Processo 0/4
Processo 2/4
Processo 3/4
Processo 3/4
```

Isto ocorre por uma situação de **condição de corrida** (**race condition**) entre os *threads*. As variáveis **tid** e **nt** foram declaradas antes da região paralela e, desta forma, são **variáveis compartilhadas** (**shared variables**) entre todos os *threads* na região paralela. Os locais na memória em que estas as variáveis estão alocadas é o mesmo para todos os *threads*.

A condição de corrida ocorre na linha 11. No caso da saída acima, as instâncias de processamento 1 e 3 entraram em uma condição de corrida no registro da variável tid.

Observação 2.2.1. Devemos estar sempre atentos a uma possível condição de corrida. Este é um erro comum no desenvolvimento de códigos em paralelo.

Para evitarmos a condição de corrida, precisamos tornar a variável tid privada na região paralela. I.e., cada *thread* precisa ter uma variável tid privada. Podemos fazer isso alterando a linha 9 do código para

```
#pragma omp parallel private(tid)
```

Com essa alteração, a saída terá o formato esperado, como por exemplo

```
Processo 0/4
Processo 3/4
Processo 2/4
Processo 1/4
```

Faça a alteração e verifique!

Observação 2.2.2. A diretiva #pragma omp parallel também aceita as instruções:

• default(private|shared|none): o padrão é shared;

• shared(var1, var2, ..., varn): para especificar explicitamente as variáveis que devem ser compartilhadas.

2.2.2 Laço e Redução

Em revisão

Vamos considerar o problema de computar

$$s = \sum_{i=0}^{999999991} 1 \tag{2.1}$$

em paralelo com *np threads*. Começamos analisando o seguinte código.

Código: soma0.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <math.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
    int n = 999999991;
7
8
    int s = 0;
9
    #pragma omp parallel
10
11
      int tid = omp_get_thread_num();
12
      int nt = omp_get_num_threads();
13
14
      int ini = (n+1)/nt*tid;
15
      int fin = (n+1)/nt*(tid+1);
16
      if (tid == nt-1)
        fin = n+1;
18
19
      for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
20
        s += 1;
21
    }
22
23
```

```
24  printf("%d\n",s);
25
26  return 0;
27 }
```

Ao executarmos este código com nt > 1, vamos ter saídas erradas. Verifique! Qual o valor esperado?

O erro do código está na **condição de corrida** (*race condition*) na linha 21. Esta é uma operação, ao ser iniciada por um *thread*, precisa ser terminada pelo *thread* antes que outro possa iniciá-la. Podemos fazer adicionando o construtor

#pragma omp critical

imediatamente antes da linha de código s += 1;. O código fica como segue, verifique!

Código: soma1.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <math.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
6
    int n = 999999991;
7
8
    int s = 0;
9
    #pragma omp parallel
10
11
      int tid = omp_get_thread_num();
12
13
      int nt = omp_get_num_threads();
      int ini = (n+1)/nt*tid;
15
      int fin = (n+1)/nt*(tid+1);
16
      if (tid == nt-1)
17
        fin = n+1;
18
19
      for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
20
```

```
#pragma omp critical
s += 1;
}

printf("%d\n",s);

return 0;
}
```

Esta abordagem evita a condição de corrida e fornece a resposta esperada. No entanto, ela acaba serializando o código, o qual é será muito mais lento que o código serial. Verifique!

Observação 2.2.3. A utilização do construtor

#pragma omp critical

reduz a performance do código e só deve ser usada quando realmente necessária.

Uma alternativa é alocar as somas parciais de cada *thread* em uma variável privada e, ao final, somar as partes computadas. Isto pode ser feito com o seguinte código. Verifique!

Código: soma2.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <math.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
7
    int n = 999999991;
    int s = 0;
9
    #pragma omp parallel
10
11
      int tid = omp_get_thread_num();
12
      int nt = omp_get_num_threads();
13
14
```

```
int ini = (n+1)/nt*tid;
15
      int fin = (n+1)/nt*(tid+1);
16
      if (tid == nt-1)
17
         fin = n+1;
18
19
      int st = 0;
20
      for (int i=ini; i<fin; i++)</pre>
21
         st += 1;
22
23
      #pragma omp critical
24
      s += st;
25
    }
26
27
    printf("%d\n",s);
28
29
    return 0;
30
31 }
```

Este último código pode ser simplificado usando o construtor

#pragma omp for

Com este construtor, o laço do somatório pode ser automaticamente distribuindo entre os *threads*. Verifique o seguinte código!

Código: somafor.cc

```
#include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <math.h>

4

5 int main(int argc, char *argv[]) {

6

7  int n = 999999991;

8

9  int s = 0;

10  #pragma omp parallel

11  {

12  int st = 0;
```

```
13
      #pragma omp for
14
      for (int i=0; i<n; i++)
15
         st += 1;
16
17
      #pragma omp critical
18
19
      s += st;
20
    printf('%d\n',s);
21
22
    return 0;
23 }
```

Mais simples e otimizado, é automatizar a operação de redução (no caso, a soma das somas parciais) adicionado

reduction(+: s)

ao construtor que inicializa a região paralela. Verifique o seguinte código!

Código: soma.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <math.h>
4 #include <omp.h>
6 int main(int argc, char *argv[]) {
7
    int n = 999999991;
8
9
10
    int s = 0;
11
    #pragma omp parallel for reduction(+: s)
12
    for (int i=0; i<n+1; i++)
13
      s += 1;
14
15
    printf("%d\n",s);
16
    return 0;
17
18 }
```

Observação 2.2.4. A instrução de redução pode ser usada com qualquer operação binária aritmética (+, -, /, *), lógica (&, |) ou procedimentos intrínsecos (max, min).

2.2.3 Sincronização

Em revisão

A sincronização dos *threads* deve ser evitada sempre que possível, devido a perda de performance em códigos paralelos. Atenção, ela ocorre implicitamente no término da região paralela!

Barreira

Em revisão

No seguinte código, o thread 1 é atrasado em 1 segundo, de forma que ele é o último a imprimir. Verifique!

Código: sinc0.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <ctime>
3 #include <omp.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
    // master thread id
7
    int tid = 0;
8
    int nt;
9
10
    #pragma omp parallel private(tid)
11
12
      tid = omp_get_thread_num();
13
      nt = omp_get_num_threads();
14
15
      if (tid == 1) {
16
        // delay 1s
17
        time_t t0 = time(NULL);
```

Agora, podemos forçar a sincronização dos threads usando o construtor

#pragma omp barrier

em uma determinada linha do código. Por exemplo, podemos fazer todos os *threads* esperarem pelo *thread* 1 no código acima. Veja a seguir o código modificado. Teste!

Código: sinc1.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <ctime>
3 #include <omp.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
    // master thread id
7
    int tid = 0;
    int nt;
9
10
    #pragma omp parallel private(tid)
11
12
13
      tid = omp_get_thread_num();
      nt = omp_get_num_threads();
15
      if (tid == 1) {
16
        // delay 1s
17
        time_t t0 = time(NULL);
18
        while (time(NULL) - t0 < 1) {
19
20
```

```
21     }
22
23     #pragma omp barrier
24
25     printf("Processo %d/%d.\n", tid, nt);
26     }
27     return 0;
28 }
```

Seção

Em revisão

O construtor **sections** pode ser usado para determinar seções do código que deve ser executada de forma serial apenas uma vez por um único *thread*. Verifique o seguinte código.

Código: secao.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <ctime>
3 #include <omp.h>
5 int main(int argc, char *argv[]) {
6
    // master thread id
7
    int tid = 0;
8
    int nt;
9
10
    // regiao paralela
11
    #pragma omp parallel private(tid)
12
13
      tid = omp get thread num();
14
      nt = omp_get_num_threads();
15
16
      #pragma omp sections
17
      {
18
        // secao 1
19
        #pragma omp section
20
```

```
{
21
           printf("%d/%d exec secao 1\n", \
22
                   tid, nt);
23
         }
24
25
         // secao 2
26
         #pragma omp section
27
28
           // delay 1s
29
           time_t t0 = time(NULL);
30
           while (time(NULL) - t0 < 1) {
31
32
           printf("%d/%d exec a secao 2\n", \
33
                   tid, nt);
34
         }
35
      }
36
37
38
      printf("%d/%d terminou\n", tid, nt);
    }
39
40
    return 0;
41
42 }
```

No código acima, o primeiro thread que alcançar a linha 19 é o único a executar a seção 1 e, o primeiro que alcançar a linha 25 é o único a executar a seção 2.

Observe que ocorre a sincronização implícita de todos os *threads* ao final do escopo **sections**. Isso pode ser evitado usando a cláusula **nowait**, i.e. alterando a linha 16 para

pragma omp sections nowait

Teste!

Observação 2.2.5. A clausula nowait também pode ser usada com o construtor for, i.e.

#pragma omp for nowait

Para uma região contendo apenas uma seção, pode-se usar o construtor

```
#pragma omp single
```

Isto é equivalente a escrever

```
#pragma omp sections
    #pragma omp section
```

2.2.4 Exercícios Resolvidos

```
Em revisão
```

ER 2.2.1. Escreva um código MP para computar o produto escalar entre dois vetores de n pontos flutuantes randômicos.

Solução. A solução é dada no código a seguir.

Código: prodesc.cc

```
1 // io
2 #include <stdio.h>
3// rand
4 #include <cstdlib>
5// time
6 #include <ctime>
7// openMP
8 #include <omp.h>
10 #define n 99999
12 int main(int argc, char *argv[]) {
13
    double a[n], b[n];
14
15
    // inicializa rand
16
    srand(time(NULL));
17
18
    // inicializa os vetores
19
    #pragma omp parallel for
```

```
for (int i=0; i<n; i++) {
21
      a[i] = double(rand())/RAND_MAX;
22
      b[i] = double(rand())/RAND_MAX;
23
    }
24
25
    // produto escalar
26
27
    double dot = 0;
    #pragma omp parallel for reduction(+: dot)
28
    for (int i=0; i<n; i++)
29
30
      dot += a[i] * b[i];
31
    printf("%lf\n",dot);
32
33
    return 0;
34
35 }
```

¢ triz

ER 2.2.2. Faça um código MP para computar a multiplicação de uma matriz $A \ n \times n$ por um vetor de n elementos (pontos flutuantes randômicos). Utilize o construtor omp sections para distribuir a computação entre somente dois threads.

Solução. A solução é dada no código a seguir.

Código: AxSecoes.cc

```
#include <stdio.h>
2 #include <cstdlib>
3 #include <ctime>
4 #include <omp.h>

6 #define n 9999

7
8 int main(int argc, char *argv[]) {

9
// matriz
10 double a[n][n];
11 // vetores
```

```
double x[n], y[n];
13
14
15
    // inicializa rand
    srand(time(NULL));
16
17
    // inicializacao
18
    for (int i=0; i<n; i++) {
19
      for (int j=0; j < n; j++) {
20
        a[i][j] = double(rand())/RAND MAX;
21
22
      }
      x[i] = double(rand())/RAND_MAX;
23
24
      y[i] = 0.;
25
    }
26
27
    // y = A * x
28
    #pragma omp parallel sections
29
30
      #pragma omp section
31
32
        for (int i=0; i< n/2; i++)
33
           for (int j=0; j < n; j++)
34
             y[i] += a[i][j] * x[j];
35
      }
36
37
      #pragma omp section
38
39
        for (int i=n/2; i < n; i++)
40
           for (int j=0; j < n; j++)
41
             y[i] += a[i][j] * x[j];
42
43
      }
    }
44
45
    return 0;
46
47 }
```

2.2.5 Exercícios

Em revisão

E.2.2.1. Considere o seguinte código

```
int tid = 10;
#pragma omp parallel private(tid)
{
    tid = omp_get_thread_num();
}
printf("%d\n", tid);
```

Qual o valor impresso?

E.2.2.2. Escreva um código MP para computar uma aproximação para

$$I = \int_{-1}^{1} e^{-x^2} dx \tag{2.2}$$

usando a regra composta do trapézio com n subintervalos uniformes.

E.2.2.3. Escreva um código MP para computar uma aproximação para

$$I = \int_{-1}^{1} e^{-x^2} dx \tag{2.3}$$

usando a regra composta de Simpson com n subintervalos uniformes. Dica: evite sincronizações desnecessárias!

- **E.2.2.4.** Escreva um código MP para computar a multiplicação de uma matriz $A n \times n$ por um vetor x de n elementos (pontos flutuantes randômicos). Faça o código de forma a suportar uma arquitetura com $n_p \ge 1$ threads.
- **E.2.2.5.** Escreva um código MP para computar o produto de duas matrizes $n \times n$ de pontos flutuantes randômicos. Utilize o construtor omp sections para distribuir a computação entre somente dois *threads*.

E.2.2.6. Escreva um código MP para computar o produto de duas matrizes $n \times n$ de pontos flutuantes randômicos. Faça o código de forma a suportar uma arquitetura com $n_p \ge 1$ threads.

2.3 Aplicação: Computação Matricial

Em construção

2.3.1 Exercícios

Em construção

2.4 Aplicação: Sistema Linear

Em construção

2.4.1 Exercícios

Em construção

2.5 Aplicação: Equação de Poisson

Em construção

2.5.1 Exercícios

Em construção

2.6 Aplicação: Equação do Calor

Em construção

Vamos considerar a equação do Calor com dadas condições inicial e de contorno

$$u_t = \alpha u_{xx} + f, \ (t, x) \in (0, t_f) \times (a, b),$$
 (2.4a)

$$u(0,x) = u^{0}(x), x \in [a,b],$$
 (2.4b)

$$u(t,a) = u(t,b) = 0,$$
 (2.4c)

com dado $\alpha > 0$ e fonte f.

2.6.1 Formulação Explícita

Assumimos uma discretização no tempo com n_t passos $t^{(k)} = kh_t$, de tamanho $h_t = t_f/n_t$, $k = 0, 1, \ldots, n_t$. Denotando $u^{(k)}(x) \approx u\left(t^{(k)}, x\right)$, temos o esquema de Euler explícito

$$u^{(0)} = u^0(x), (2.5a)$$

$$u^{(k+1)} = u^{(k)} + h_t \left[\alpha u_{xx}^{(k)} + f^{(k)}(x) \right],$$

$$u^{(k+1)}(a) = u^{(k+1)}(t,b) = 0.$$
(2.5b)

Agora, assumimos uma malha espacial com $n_x + 1$ nodos $x_i = a + ih_x$, de tamanho $h_x = (b-a)/n_x$, $i = 0, 1, ..., n_x$, e denotando $u_i^{(k)} \approx u\left(t^{(k)}, x_i\right)$ e usando a fórmula de diferenças finitas central, obtemos o esquema iterativo

$$u_i^{(0)} = u^0(x_i), \ \forall i,$$
 (2.6a)

$$u_i^{(k+1)} = u_i^{(k)} + ru_{i-1}^{(k)} - 2ru_i^{(k)} + ru_{i+1}^{(k)} + h_t f_i^{(k)},$$
(2.6b)

$$u_0^{(k+1)} = u_{n_x}^{(k+1)} = 0, (2.6c)$$

onde $r := \alpha h_t / h_x^2$.

Observação 2.6.1. O esquema de Euler explícito (2.6) requer a seguinte condição de estabilidade

$$\frac{h_t}{h_x^2} \le \frac{1}{2}.\tag{2.7}$$

Exemplo 2.6.1. Consideramos o seguinte problema de calor

$$u_t = u_{xx} + (\pi^2 - 1)e^{-t}\operatorname{sen}(\pi x), \ (t, x) \in (0, 1)^2,$$
 (2.8a)

$$u(0,x) = \operatorname{sen}(\pi x), \ x \in [0,1],$$
 (2.8b)

$$u(t,0) = u(t,1) = 0.$$
 (2.8c)

Código 2.3: ex_mlp_calor_explicito.cc

```
#include <stdio.h>
2
      #include <stdlib.h>
3
      #include <omp.h>
4
5
      #include <math.h>
6
      #include <gsl/gsl_vector.h>
7
8
      // fonte
9
      double f(double t, double x) {
10
        return (M PI*M PI-1.) *
11
                exp(-t) * sin(M PI * x);
12
      }
13
14
      int main()
15
      {
16
        // parâmetros no tempo
17
        double tf = 1.;
18
        int nt = 1000;
19
        double ht = tf / nt;
20
21
        // parâmetros no espaço
22
        int nx = 10;
23
        double hx = 1./nx;
24
25
        // malha
26
        gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(nx+1);
27
        #pragma omp parallel for
28
        for (int i = 0; i <= nx; i++) {
29
           gsl_vector_set(x, i, i*hx);
30
        }
31
32
        gsl_vector *u0 = gsl_vector_alloc(nx+1);
```

```
gsl_vector *u = gsl_vector_calloc(nx+1);
34
35
        // inicialização
36
        double t = 0.;
37
        #pragma omp parallel for
38
        for (int i = 0; i <= nx; i++) {
39
           gsl_vector_set(u0, i,
40
                             sin(M PI *
41
                             gsl_vector_get(x, i)));
42
        }
43
44
        // armazena malha
45
        FILE *fx = fopen("results/x.dat", "wb");
46
        gsl vector fwrite(fx, x);
47
        fclose(fx);
48
49
        // armazena solução
50
51
        char str[21];
        sprintf(str, "results/u_%06d.dat", 0);
52
        printf("t = %g, [%s]\n", t, str);
53
54
        FILE *fu = fopen(str, "wb");
55
        gsl_vector_fwrite(fu, u0);
56
        fclose(fu);
57
58
        #pragma omp parallel
59
60
           // iteração no tempo
61
           for (int k=0; k < nt; k++) {
62
             #pragma omp single
63
             t += ht;
64
65
             #pragma omp for
66
             for (int i=1; i < nx; i++) {
67
               gsl_vector_set(u, i,
68
                                 gsl_vector_get(u0, i)
69
                                 ht/(hx*hx) * (
70
```

```
gsl_vector_get(u0, i+1) - 2*gsl_vector_get(u0, i)
  + gsl_vector_get(u0, i-1)) + ht *
71
                                 f(t-ht, gsl vector get
  (x, i));
             }
72
73
             #pragma omp single
74
75
               sprintf(str, "results/u %06d.dat", k
76
  +1);
               printf("t = %g, [%s]\n", t, str);
77
               fu = fopen(str, "wb");
78
               gsl_vector_fwrite(fu, u0);
79
               fclose(fu);
80
81
               // u0 = u
82
               gsl_vector_memcpy(u0, u);
83
             }
84
85
           }
86
        }
87
88
        gsl_vector_free(x);
89
        gsl_vector_free(u);
90
        gsl vector free(u0);
91
        return 0;
92
      }
93
```

2.6.2 Formulação Implícita

A condição de estabilidade (2.7) pode ser contornada aplicando-se o esquema de Euler implícito

$$u_i^{(0)} = u^0(x_i), \ \forall i,$$
 (2.9a)

$$-ru_{i-1}^{(k+1)} + (2r+1)u_i^{(k+1)} - ru_{i+1}^{(k+1)} = u_i^{(k)} + h_t f_i^{(k+1)},$$
 (2.9b)

$$u_0^{(k+1)} = u_{n_x}^{(k+1)} = 0, (2.9c)$$

onde $r := \alpha h_t / h_x^2$.

Exemplo 2.6.2. Implementamos o esquema de Euler implícito (2.9) para o problema de calor (2.8) do exemplo anterior. No código abaixo, o sistema linear em cada iteração é computado com o método de Jacobi.

Código 2.4: ex_mlp_calor_implicito.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <stdlib.h>
4 #include <omp.h>
6 #include <math.h>
7 #include <gsl/gsl vector.h>
8 #include <gsl/gsl_blas.h>
10 // fonte
11 double f(double t, double x) {
    return (M_PI*M_PI-1.) *
            exp(-t) * sin(M_PI * x);
13
14 }
15
16 int main()
17 {
    // parâmetros no tempo
18
    double tf = 1.;
19
    int nt = 100;
20
    double ht = tf / nt;
21
22
    // parâmetros no espaço
23
24
    int nx = 10;
    double hx = 1./nx;
25
26
    // parâmetros Jacobi
27
    int maxit = 1000;
28
    double tol = 1.49e-8;
29
30
   // auxiliar
31
```

```
double r = ht/(hx*hx);
32
33
    // malha
34
    gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(nx+1);
35
    #pragma omp parallel for
36
    for (int i = 0; i \le nx; i++) {
37
      gsl_vector_set(x, i, i*hx);
38
    }
39
40
    gsl_vector *u0 = gsl_vector_alloc(nx+1);
41
    gsl_vector *u = gsl_vector_calloc(nx+1);
42
43
    // auxiliares
44
    double norm;
45
    gsl_vector *u00 = gsl_vector_alloc(nx+1);
    gsl_vector *diff = gsl_vector_calloc(nx+1);
47
48
49
    // inicialização
    double t = 0.;
50
    #pragma omp parallel for
51
    for (int i = 0; i <= nx; i++) {
52
      gsl vector_set(u0, i,
53
                       sin(M PI *
54
                       gsl_vector_get(x, i)));
55
    }
56
57
    // u00 = u0
58
    gsl_vector_memcpy(u00, u0);
59
60
    // armazena malha
61
    FILE *fx = fopen("results/x.dat", "wb");
62
    gsl_vector_fwrite(fx, x);
    fclose(fx);
64
65
    // armazena solução
66
    char str[21];
67
    sprintf(str, "results/u_%06d.dat", 0);
68
    printf("t = %g, [%s]\n", t, str);
```

```
70
    FILE *fu = fopen(str, "wb");
71
    gsl_vector_fwrite(fu, u0);
72
    fclose(fu);
73
74
    #pragma omp parallel
75
76
       // iteração no tempo
77
       for (int k=0; k < nt; k++) {
78
79
80
         #pragma omp single
81
           t += ht;
82
           printf("%d: t = %g\n", k+1, t);
83
         }
84
85
         // iteração de Jacobi
86
87
         for (int it=0; it < maxit; it++) {
88
           #pragma omp for
89
           for (int i=1; i < nx; i++) {
90
             gsl_vector_set(u, i, 1./(2.*r + 1.) *
91
                                   (r * (gsl_vector_get(
92
  u00, i-1) +
                                         gsl vector get(
  u00, i+1)) +
                                   gsl_vector_get(u0, i)
94
                                  + ht * f(t,
95
  gsl_vector_get(x, i)));
96
97
             gsl_vector_set(diff, i, gsl_vector_get(u
  , i) -
                                        gsl_vector_get(
98
  u00, i));
           }
99
100
           #pragma omp single
101
```

```
{
102
              norm = gsl_blas_dnrm2(diff);
103
              printf("\t%d: norm=%.2e\n", it, norm);
104
105
              gsl_vector_memcpy(u00, u);
106
            }
107
108
            if (norm < tol) {
109
                break;
110
            }
111
112
         }
113
114
         #pragma omp single
115
116
            sprintf(str, "results/u_%06d.dat", k+1);
117
            printf("t = %g, [%s]\n", t, str);
118
            fu = fopen(str, "wb");
119
            gsl_vector_fwrite(fu, u0);
120
            fclose(fu);
121
122
            // u0 = u
123
            gsl_vector_memcpy(u0, u);
124
         }
125
126
       }
127
128
     }
129
130
     gsl_vector_free(x);
131
132
     gsl_vector_free(u);
     gsl vector free(u0);
133
     gsl_vector_free(u00);
134
     gsl_vector_free(diff);
135
136
     return 0;
137
138 }
```

2.6.3 Exercícios

Em construção

2.7 Aplicação: Equação de Fisher

Em construção

2.7.1 Exercícios

Em construção

2.8 Resolução de Sistema Linear Triangular

Em remoção

Nesta seção, vamos discutir sobre a uma implementação em paralelo do método da substituição para a resolução de sistemas triangulares. Primeiramente, vamos considerar A uma matriz triangular inferior quadrada de dimensões $n \times n$, i.e. $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$ com $a_{i,j} = 0$ para i < j. Ainda, vamos coniderar que A é invertível.

Neste caso, um sistema linear Ax = b pode ser escrito na seguinte forma algébrica

$$a_{1,1}x_1 = b_1 (2.10)$$

$$\vdots (2.11)$$

$$a_{i,1}x_1 + a_{i,2}x_2 + \dots + a_{i,i-1}x_{i-1} + a_{i,i}x_i = b_i$$
 (2.12)

$$\vdots (2.13)$$

$$a_{n,1}x_1 + a_{n,2}x_2 + \dots + a_{i,i}x_i + \dots + a_{n,n}x_n = b_n$$
 (2.14)

O algoritmo serial do método da substituição (para frente) resolve o sistema começando pelo cálculo de x_1 na primeira equação, então o cálculo de x_2 pela segunda equação e assim por diante até o cálculo de x_n pela última equação. Segue o pseudocódigo serial.

- 1. Para i = 0, ..., n 1:
 - (a) Para j = 0, ..., i 1:

i.
$$b_i = b_i - A_{i,j}x_j$$

(b)
$$x_i = \frac{b_i}{A_{i,i}}$$

Implemente!

Para o algoritmo paralelo, vamos considerar uma arquitetura MP com $n_p \geq 1$ instâncias de processamento. Para cada instância de processamento $1 \leq p_{id} < n_p - 1$ vamos alocar as seguintes colunas da matriz A

$$t_{ini} = p_{id} \left\lfloor \frac{n}{n_p} \right\rfloor \tag{2.15}$$

$$t_{fim} = (p_{id} + 1) \left\lfloor \frac{n}{n_p} \right\rfloor - 1 \tag{2.16}$$

e, para $p_{id}=n_p-1$ vamos alocar as últimas colunas, i.e.

$$t_{ini} = p_{id} \left| \frac{n}{n_p} \right| \tag{2.17}$$

$$t_{fim} = n - 1 \tag{2.18}$$

Segue o pseudocódigo em paralelo.

- 1. Para i = 0, ..., n-1
 - (a) s = 0
 - (b) Região paralela

i. Para
$$j \in \{t_{ini}, \dots, t_{fim}\} \land \{0, \dots, i-1\}$$

A.
$$s = s + a_{i,i}x_{i,j}$$

(c)
$$x_i = \frac{b_i - s}{a_{i,i}}$$

O código MP C/C++ que apresentaremos a seguir, faz uso do construtor threadprivate

```
#pragma omp threadprivate(list)
```

Este construtor permite que a lista de variáveis (estáticas) list seja privada para cada *thread* e seja compartilhada entre as regiões paralelas. Por exemplo:

```
x = 0
#pragma omp parallel private(x)
  x = 1
#pragma omp parallel private(x)
  x vale 0
```

Agora, com o construtor threadprivate:

```
static x = 0
#pragma omp threadprivate(x)
#pragma omp parallel
    x = 1
#pragma omp parallel private(x)
    x vale 1
```

Ainda, apenas para efeito de exemplo, vamos considerar que $a_{i,j} = (-1)^{i+j}(i+j)/(ij+1)$ para i < j, $a_{i,i} = 2[(i-n/2)^2+1]/n$ e $b_i = (-1)^i/(i+1)$ para $i = 0, \ldots, n-1$.

Segue o código paralelo para a resolução direta do sistema triangular inferior. Verifique!

Código: sistria1dcol.cc

```
#include <omp.h>
#include <stdio.h>
#include <ctime>
#include <algorithm>

#include <gsl/gsl_spmatrix.h>
#include <gsl/gsl_vector.h>
```

```
8 #include <gsl/gsl rng.h>
10 int np, pid;
11 int ini, fim;
12 #pragma omp threadprivate(np,pid,ini,fim)
14 int main(int argc, char *argv[]) {
15
    int n = 9999;
16
17
    // vetores
18
    gsl_spmatrix *a = gsl_spmatrix_alloc(n,n);
19
    gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
    gsl vector *x = gsl vector alloc(n);
21
22
    // inicializacao
23
    printf('Inicializando ... \n');
24
25
    for (int i=0; i<n; i++) {
26
      for (int j=0; j<i; j++) {
27
        gsl_spmatrix_set(a, i, j,
28
                           pow(-1.0,i+j)*(i+j)/(i*j+1)
29
  );
30
      gsl spmatrix set(a, i, i,
31
                         (pow(i-n/2,2)+1)*2/n);
32
      gsl_vector_set(b, i,
33
                      pow(-1.0,i)/(i+1));
34
    }
35
36
    printf('feito.\n');
37
38
    printf('Executando em paralelo ... \n');
39
40
41
    time_t t = time(NULL);
    #pragma omp parallel
42
43
      np = omp_get_num_threads();
```

```
pid = omp_get_thread_num();
45
46
      ini = pid*n/np;
47
      fim = (pid+1)*n/np;
48
      if (pid == np-1)
49
        fim = n;
50
    }
51
52
    for (int i=0; i<n; i++) {
53
54
      double s = 0;
      #pragma omp parallel reduction(+: s)
55
56
        for (int j=std::max(0,ini); j<i and j<fim; j</pre>
  ++)
           s += gsl_spmatrix_get(a,i,j) *
58
                 gsl_vector_get(x,j);
59
      }
60
61
      gsl_vector_set(x, i,
                        (gsl_vector_get(b,i) - s) /
62
                       gsl_spmatrix_get(a,i,i));
63
    }
64
65
    t = time(NULL) - t;
66
67
    printf('feito. %ld s\n', t);
68
69
70
    gsl_spmatrix_free(a);
71
    gsl_vector_free(b);
72
    gsl_vector_free(x);
73
74
75
    return 0;
76 }
```

2.8.1 Exercícios resolvidos

Em remoção

ER 2.8.1. Seja Ax = b um sistema triangular inferior de dimensões $n \times n$. O seguinte pseudocódigo paralelo é uma alternativa ao apresentado acima. Por que este pseudocódigo é mais lento que o anterior?

1. Região paralela

(a) Para
$$j=0,\ldots,n-1$$

i. Se $j\in\{t_{ini},\ldots,t_{fim}\}$
A. $x_j=\frac{b_j}{a_{j,j}}$
ii. Para $i\in\{t_{ini},\ldots,t_{fim}\}\wedge\{j+1,\ldots,n-1\}$
A. $b_i=b_i-a_{i,j}x_i$

Solução. Este código tem um número de operações semelhante ao anterior, seu desempenho é afetado pelo chamado compartilhamento falso ($false\ sharing$). Este é um fenômeno relacionado ao uso ineficiente da memória cache de cada thread. O último laço deste pseudocódigo faz sucessivas atualizações do vetor b, o que causa sucessivos recarregamentos de partes do vetor b da memória RAM para a memória cache de cada um dos threads. Verifique!

 \Diamond

ER 2.8.2. Seja A uma matriz triangular inferior e invertível de dimensões $n \times n$. Escreva um pseudocódigo MP para calcular a matriz inversa A^{-1} usando o método de substituição direta.

Solução. Vamos denotar $A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^{n-1}$ e $A^{-1} = [x_{i,j}]_{i,j=1}^{n-1}$. Note que x's são as incógnitas. Por definição, $AA^{-1} = I$, logo

$$a_{1,1}x_{1,k} = \delta_{1,k} \tag{2.19}$$

$$\cdots \qquad (2.20)$$

$$a_{i,1}x_{1,k} + \dots + a_{i,i-1}x_{i-1,k} + a_{i,i}x_{i,k} = \delta_{i,k}$$
 (2.21)

$$\cdots$$
 (2.22)

$$a_{n-1,1}x_{1,k} + \dots + a_{n-1,n-1}x_{n-1,k} = \delta_{n-1,k}$$
 (2.23)

onde, $k=0,\dots,n-1$ e $\delta_{i,j}$ denota o Delta de Kronecker. Ou seja, o cálculo

de A^{-1} pode ser feito pela resolução de n sistemas triangulares inferiores tendo A como matriz de seus coeficientes.

Para construirmos um pseudocódigo MP, podemos distribuir os sistemas lineares a entre os threads disponíveis. Então, cada thread resolve em serial seus sistemas. Segue o pseudocódigo, sendo $x_k = (x_{1,k}, \ldots, x_{n-1,k})$ e $b_k = (\delta_{1,k}, \ldots, \delta_{n-1,k})$.

- 1. Região paralela
 - (a) Para $k \in \{t_{ini}, \dots, t_{fim}\}$
 - i. resolve $Ax_k = b_k$



2.8.2 Exercícios

Em remoção

- **E.2.8.1.** Implemente um código MP do pseudocódigo discutido no ER 2.8.1. Compare o tempo computacional com o do código sistrialdcol.cc.
- **E.2.8.2.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz triangular inferior de dimensões $n \times n$.
- **E.2.8.3.** Implemente um código MP para computar a solução de um sistema linear triangular superior de dimensões $n \times n$.
- **E.2.8.4.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz triangular superior de dimensões $n \times n$.

2.9 Decomposição LU

remoção

Nesta seção, vamos discutir sobre a paralelização da decomposição LU para matrizes. A decomposição LU de uma matriz A com dimensões $n \times n$ é

$$A = LU \tag{2.24}$$

onde L é uma matriz triangular inferior e U é uma matriz triangular superior, ambas com dimensões $n \times n$.

Para fixar as ideais, vamos denotar $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$, $L = [l_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$ sendo $l_{i,i} = 1$ e $l_{i,j} = 0$ para i > j, e $U = [u_{i,j}]_{i,j=0}^{n}$ sendo $u_{i,j} = 0$ para i < j. O pseudoalgoritmo serial para computar a decomposição LU é

- 1. U = A, L = I
- 2. Para k = 0, ..., n-2

(a) Para
$$i = k + 1, \dots, n - 1$$

i.
$$l_{i,k} = u_{i,k}/u_{k,k}$$

ii. Para
$$j = k, \dots, n-1$$

A.
$$u_{i,j} = u_{i,j} - l_{i,k} u_{k,j}$$

A forma mais fácil de paralelizar este algoritmo em uma arquitetura MP é paralelizando um de seus laços (itens 2., 2.(a) ou 2.(a)ii.). O laço do item 2. não é paralelizável, pois a iteração seguinte depende do resultado da iteração imediatamente anterior. Agora, os dois laços seguintes são paralelizáveis. Desta forma, o mais eficiente é paralelizarmos o segundo laço 2.(a).

O seguinte código é uma versão paralela da decomposição LU. A matriz A é inicializada como uma matriz simétrica de elementos randômicos (linhas 19-41), sendo que a decomposição é computada nas linhas 43-61.

Código: parallelLU.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <ctime>
4 #include <algorithm>
```

```
6 #include <gsl/gsl matrix.h>
7 #include <gsl/gsl vector.h>
8 #include <gsl/gsl_rng.h>
9 #include <gsl/gsl_blas.h>
int main(int argc, char *argv[]) {
12
    int n = 5;
13
14
15
    gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
    gsl_matrix *u = gsl_matrix_alloc(n,n);
16
    gsl_matrix *l = gsl_matrix_alloc(n,n);
17
18
    // gerador randomico
19
    gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
20
    gsl_rng_set(rng, time(NULL));
21
22
23
    // inicializacao
    printf('Inicializando ... \n');
24
    for (int i=0; i<n; i++) {
25
      for (int j=0; j<i; j++) {
26
        int sig = 1;
27
        if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
28
          sig = -1;
29
        gsl matrix set(a, i, j,
30
                        sig*gsl_rng_uniform(rng));
31
        gsl_matrix_set(a, j, i,
32
                        gsl_matrix_get(a, i, j));
33
      }
34
      int sig = 1;
35
36
      if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
        sig = -1;
37
      gsl_matrix_set(a, i, i,
38
                        sig*gsl_rng_uniform_pos(rng))
39
40
    printf('feito.\n');
41
42
```

```
//U = A
43
    gsl_matrix_memcpy(u,a);
44
    // L = I
45
    gsl_matrix_set_identity(1);
46
47
    for (int k=0; k< n-1; k++) {
48
      #pragma omp parallel for
49
      for (int i=k+1; i < n; i++) {
50
         gsl matrix set(l, i, k,
51
                         gsl_matrix_get(u, i, k)/
52
                          gsl_matrix_get(u, k, k));
53
        for (int j=k; j < n; j++) {
54
           gsl_matrix_set(u, i, j,
55
                            gsl_matrix_get(u, i, j) -
56
                            gsl_matrix_get(l, i, k) *
57
                            gsl_matrix_get(u, k, j));
58
        }
59
60
      }
    }
61
62
    gsl matrix free(a);
63
    gsl matrix free(u);
64
    gsl_matrix_free(1);
65
    gsl rng free(rng);
66
67
    return 0;
68
69 }
```

2.9.1 Exercícios Resolvidos

Em remoção

ER 2.9.1. Faça um código MP para computar a solução de um sistema linear Ax = b usando a decomposição LU. Assuma A uma matriz simétrica $n \times n$ de elementos randômicos, assim como os elementos do vetor b.

Solução. A decomposição LU da matriz A nos fornece as matrizes L (matriz

triangular inferior) e U (matriz triangular superior), com

$$A = LU \tag{2.25}$$

Logo, temos

$$Ax = b (2.26)$$

$$\Rightarrow (LU)x = b \tag{2.27}$$

$$\Rightarrow L(Ux) = b \tag{2.28}$$

Denotando Ux = y, temos que y é solução do sistema triangular inferior

$$Ly = b (2.29)$$

e, por conseguinte, x é solução do sistema triangular superior

$$Ux = y. (2.30)$$

Em síntese, o sistema Ax = b pode ser resolvido com o seguinte pseudocódigo:

- 1. Computar a decomposição LU, A=LU.
- 2. Resolver Ly = b.
- 3. Resolver Ux = b.

Cada passo acima pode ser paralelizado. O código MP fica de exercício, veja E 2.9.1.

 \Diamond

ER 2.9.2. Considere a decomposição LU de uma matriz $A n \times n$. Em muitas aplicações, não há necessidade de guardar a matriz A em memória após a decomposição. Além disso, fixando-se que a diagonal da matriz L tem todos os elementos iguais a 1, podemos alocar seus elementos não nulos na parte triangular inferior (abaixo da diagonal) da própria matriz A. E, a matriz U pode ser alocada na parte triangular superior da matriz A. Faça um código MP para computar a decomposição LU de uma matriz A, alocando o resultado na própria matriz A.

Solução. O seguinte código faz a implementação pedida. Neste código, é necessário alocar apenas a matriz A, sem necessidade de locar as matrizes L e U. Da linha 17 à 39, apenas é gerada a matriz randômica A. A decomposição é computada da linha 41 a 54.

Código: parallelLU2.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <ctime>
4 #include <algorithm>
6 #include <gsl/gsl_matrix.h>
7 #include <gsl/gsl vector.h>
8 #include <gsl/gsl rng.h>
9 #include <gsl/gsl_blas.h>
10
int main(int argc, char *argv[]) {
12
    int n = 5;
13
14
    gsl matrix *a = gsl matrix alloc(n,n);
15
16
    // gerador randomico
17
    gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
18
    gsl rng set(rng, time(NULL));
19
20
    // inicializacao
21
    printf('Inicializando ... \n');
22
    for (int i=0; i<n; i++) {
23
      for (int j=0; j<i; j++) {
24
25
        int sig = 1;
        if (gsl rng uniform(rng) >= 0.5)
26
          sig = -1;
27
        gsl_matrix_set(a, i, j,
28
                        sig*gsl_rng_uniform(rng));
29
        gsl_matrix_set(a, j, i,
30
                        gsl_matrix_get(a, i, j));
31
```

```
33
      int sig = 1;
      if (gsl rng uniform(rng) >= 0.5)
34
        sig = -1;
35
      gsl_matrix_set(a, i, i,
36
37
                          sig*gsl rng uniform pos(rng))
    }
38
    printf('feito.\n');
39
40
    for (int k=0; k< n-1; k++) {
41
      #pragma omp parallel for
42
      for (int i=k+1; i<n; i++) {
43
        gsl matrix set(a, i, k,
44
                          gsl matrix get(a, i, k)/
45
                         gsl_matrix_get(a, k, k));
46
        for (int j=k+1; j < n; j++) {
47
           gsl matrix set(a, i, j,
48
                            gsl_matrix_get(a, i, j) -
49
                            gsl matrix get(a, i, k) *
50
                            gsl_matrix_get(a, k, j));
51
        }
52
      }
53
    }
54
    gsl matrix free(a);
55
    gsl rng free(rng);
56
57
    return 0;
58
59 }
```

Este algoritmo demanda substancialmente menos memória computacional que o código parallellu.cc visto acima. Por outro lado, ele é substancialmente mais lento, podendo demandar até o dobro de tempo. Verifique!

O aumento no tempo computacional se deve ao mau uso da memória *cache* dos processadores. A leitura de um elemento da matriz, aloca no *cache* uma sequência de elementos próximos na mesma linha. Ao escrever em um destes elementos, a alocação do *cache* é desperdiçada, forçando o *cache* a ser atualizado. Note que o código parallelLU.cc requer menos atualizações do

cache que o código parallelLU2.cc.



2.9.2 Exercícios

Em remoção

- E.2.9.1. Implemente o código MP discutido no ER 2.9.1.
- **E.2.9.2.** Implemente um código MP para computar a inversa de uma matriz simétrica de elementos randômicos usando decomposição LU.
- **E.2.9.3.** Considere o pseudoalgoritmo serial da composição LU apresentado acima. Por que é melhor paralelizar o laço 2.(a) do que o laço o 2.(a)ii.?
- **E.2.9.4.** Use o código MP discutido no ER 2.9.2 para resolver um sistema Ax = b de n equações e n incógnitas. Assuma que a matriz A seja simétrica.
- **E.2.9.5.** Um algoritmo paralelo mais eficiente para computar a decomposição LU pode ser obtido usando-se a decomposição LU por blocos. Veja o vídeo https://youtu.be/E8aBJsC0bY8 e implemente um código MP para computar a decomposição LU por blocos.

2.10 Métodos iterativos para Sistemas Lineares

Em remoção

Nesta seção, vamos discutir sobre a paralelização MP de alguns métodos iterativos para sistemas lineares

$$Ax = b (2.31)$$

com $A = [a_{i,j}]_{i,j=0}^{n-1}$, $x = (x_i)_{i=0}^{n-1}$ e $b = (b_i)_{i=0}^{n-1}$.

2.10.1 Método de Jacobi

Em remoção

Nós podemos escrever a i-ésima equação do sistema Ax = b como

$$\sum_{j=1}^{n} a_{i,j} x_j = b_i. (2.32)$$

Isolando x_i , obtemos

$$x_{i} = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{j \neq i} a_{i,j} x_{j} - b_{i} \right].$$
 (2.33)

Nesta última equação, temos que x_i pode ser diretamente calculado se todos os elementos x_j , $j \neq i$, forem conhecidos. Isso motiva o chamado método de Jacobi que é dado pela seguinte iteração

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.34)

$$x_i(t+1) = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right],$$
 (2.35)

para cada $i=0,1,\ldots,n-1$ e $t=0,1,2,\ldots$ O número máximo de iterações t_{\max} e o critério de parada podem ser escolhidos de forma adequada.

O pseudocódigo serial para o método de Jacobi pode ser escrito como segue

- 1. Alocar a aproximação inicial x^0 .
- 2. Para $t = 0, 1, 2, \dots, t_{\text{max}}$:
 - (a) Para $i = 0, 1, 2, \dots, n$:

i.
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j^0 - b_i \right].$$

- (b) Verificar o critério de parada.
- (c) x0 = x.

A paralelização MP no método de Jacobi pode ser feita de forma direta e eficaz pela distribuição do laço 2.(a) do pseudocódigo acima. O seguinte código é uma implementação MP do método de Jacobi. Os vetores b e x0 são inicializados com elementos randômicos (0,1). A matriz A é inicializada como uma matriz estritamente diagonal dominante com elementos randômicos (-1,1). O critério de parada é

$$||x - x^0||_2 < \text{tol},$$
 (2.36)

onde tol é a tolerância.

Código: pJacobi.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <time.h>
5 #include <gsl/gsl matrix.h>
6 #include <gsl/gsl vector.h>
7 #include <gsl/gsl_blas.h>
8 #include <gsl/gsl rng.h>
10 // random +/- 1
11 double randsig(gsl rng *rng);
13 int main(int argc, char *argv[]) {
14
15
    int n = 999;
    int tmax = 50;
16
    double tol = 1e-8;
17
18
    gsl matrix *a = gsl matrix alloc(n,n);
19
    gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
20
21
    gsl_vector *x = gsl_vector_alloc(n);
22
    gsl_vector *x0 = gsl_vector_alloc(n);
23
24
    // gerador randomico
```

¹O método de Jacobi é convergente para matriz estritamente diagonal dominante.

```
gsl rng *rng = gsl rng alloc(gsl rng default);
26
    gsl rng set(rng, time(NULL));
27
28
    // Inicializacao
29
    // Matriz estritamente diagonal dominante
30
    printf('Inicializacao ... \n');
31
    double sig;
32
    for (int i=0; i<n; i++) {
33
      double s = 0;
34
35
      for (int j=0; j< n; j++) {
        double aux = gsl_rng_uniform(rng);
36
        gsl_matrix_set(a, i, j,
37
                         randsig(rng)*aux);
38
        s += aux;
39
40
      gsl matrix set(a, i, i,
41
                       randsig(rng) * s);
42
      gsl_vector_set(b, i,
43
                       randsig(rng) *
44
                       gsl_rng_uniform(rng));
45
      gsl_vector_set(x0, i,
46
                       randsig(rng) *
47
                       gsl_rng_uniform(rng));
48
    }
49
    printf('feito.\n');
50
51
    // Jacobi
52
    for (int t=0; t<tmax; t++) {
53
      #pragma omp parallel for
54
      for (int i=0; i<n; i++) {
55
        double s = 0;
56
        for (int j=0; j<i; j++)
57
          s += gsl matrix get(a, i, j) *
58
            gsl_vector_get(x0, j);
59
        for (int j=i+1; j < n; j++)
60
          s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
61
             gsl_vector_get(x0, j);
62
        gsl vector set(x, i,
```

```
(gsl vector get(b, i) - s) /
64
                         gsl matrix get(a, i, i));
65
      }
66
      // criterio de parada
67
      // ||x-x0||_2 < tol
68
      gsl blas daxpy(-1.0, x, x0);
69
      double e = gsl_blas_dnrm2(x0);
70
      printf('Iter. %d: %1.0e\n', t, e);
71
      if (e < tol)
72
        break;
73
      gsl_vector_memcpy(x0, x);
74
    }
75
76
    gsl_matrix_free(a);
77
    gsl_vector_free(b);
78
    gsl vector free(x);
79
    gsl vector free(x0);
80
81
    gsl_rng_free(rng);
82
    return 0;
83
84 }
85
86 double randsig(gsl_rng *rng)
87 {
    double signal = 1.0;
88
    if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
89
           signal = -1.0;
90
    return signal;
91
92 }
```

2.10.2 Método tipo Gauss-Seidel

Em remoção

No algoritmo serial, observamos que ao calcularmos x_i pela iteração de Jacobi(2.33), as incógnitas x_j , j < i, já foram atualizadas. Isto motivo o método de Gauss-Seidel, cujo algoritmo é descrito no seguinte pseudocódigo:

- 1. Alocar a aproximação inicial x^0 .
- 2. Para $t = 0, 1, 2, \dots, t_{\text{max}}$:
 - (a) Para $i = 0, 1, 2, \dots, n$:

i.
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{j < i} a_{i,j} x_j + \sum_{j > i} a_{i,j} x_j^0 - b_i \right].$$

- (b) Verificar o critério de parada.
- (c) x0 = x.

Embora este método seja normalmente muito mais rápido que o método de Jacobi, ele não é paralelizável. Isto se deve ao fato de que o cálculo da incógnita x_i depende dos cálculos precedentes das incógnitas x_j , j < i.

No entanto, a paralelização do método de Gauss-Seidel pode ser viável no caso de matrizes esparsas. Isto ocorre quando o acoplamento entre as equações não é total, podendo-se reagrupar as equações em blocos com base nos seus acoplamentos. Com isso, os blocos podem ser distribuídos entre as instâncias de processamento e, em cada uma, o método de Gauss-Seidel é aplicado de forma serial.

Uma alternativa baseada no Método de Gauss-Seidel, é utilizar o dado atualizado x_j loco que possível, independentemente da ordem a cada iteração. A iteração do tipo Gauss-Seidel pode-se ser escrita da seguinte forma

$$x_{i} = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{\hat{j} \neq i} a_{i,\hat{j}} x_{\hat{j}} + \sum_{j \neq i} a_{i,j} x_{j}^{0} - b_{i} \right], \qquad (2.37)$$

onde arbitrariamente \hat{j} correspondem aos índices para os quais $x_{\hat{j}}$ já tenham sido atualizados na iteração corrente e j corresponde aos índices ainda não atualizados. O pseudocódigo MP deste método pode ser descrito como segue:

- 1. Alocar a aproximação inicial x.
- 2. Para $t = 0, 1, 2, \dots, t_{\text{max}}$:

(a)
$$x^0 = x$$
.

(b) distribuição de laço em paralelo:

i. Para
$$i = 0, 1, 2, \dots, n$$
:

A.
$$x_i = -\frac{1}{a_{i,i}} \left[\sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j - b_i \right].$$

(c) Verificar o critério de parada.

Este método tipo Gauss-Seidel converge mais rápido que o método de Jacobi em muitos casos. Veja [?, p. 151–153], para alguns resultados sobre convergência.

A implementação MP do pseudocódigo acima é apresentada no código abaixo. Os elementos dos vetores $b,\,x^0$ e da matriz A são inicializados da mesma forma que no código pJacobi.cc acima.

Código: pGSL.cc

```
1 #include <omp.h>
2 #include <stdio.h>
3 #include <time.h>
5 #include <gsl/gsl_matrix.h>
6 #include <gsl/gsl vector.h>
7 #include <gsl/gsl blas.h>
8 #include <gsl/gsl_rng.h>
10 // random +/- 1
11 double randsig(gsl_rng *rng);
12
13 int main(int argc, char *argv[]) {
    int n = 999;
15
    int tmax = 50;
16
    double tol = 1e-8;
17
18
    gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
19
    gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
20
```

```
21
    gsl vector *x = gsl vector alloc(n);
22
    gsl vector *x0 = gsl vector alloc(n);
23
24
    // gerador randomico
25
    gsl rng *rng = gsl rng alloc(gsl rng default);
26
    gsl_rng_set(rng, time(NULL));
27
28
    // Inicializacao
29
30
    // Matriz estritamente diagonal dominante
    printf('Inicializacao ... \n');
31
    double sig;
32
    for (int i=0; i<n; i++) {
33
      double s = 0;
34
      for (int j=0; j < n; j++) {
35
        double aux = gsl_rng_uniform(rng);
36
        gsl matrix set(a, i, j,
37
38
                         randsig(rng)*aux);
        s += aux;
39
40
      gsl matrix set(a, i, i,
41
                       randsig(rng) * s);
42
      gsl_vector_set(b, i,
43
                       randsig(rng) *
44
                       gsl rng uniform(rng));
45
      gsl_vector_set(x, i,
46
                       randsig(rng) *
47
                       gsl_rng_uniform(rng));
48
    }
49
    printf('feito.\n');
50
51
    // Random Gauss-Seidel
52
    for (int t=0; t<tmax; t++) {</pre>
53
      gsl_vector_memcpy(x0, x);
54
      #pragma omp parallel for
55
      for (int i=0; i<n; i++) {
56
        double s = 0;
57
        for (int j=0; j < i; j++)
```

```
s += gsl matrix get(a, i, j) *
59
             gsl_vector_get(x, j);
60
        for (int j=i+1; j < n; j++)
61
           s += gsl_matrix_get(a, i, j) *
62
             gsl_vector_get(x, j);
63
        gsl vector set(x, i,
64
                         (gsl_vector_get(b, i) - s) /
65
                         gsl_matrix_get(a, i, i));
66
67
68
      // criterio de parada
      // ||x-x0|| 2 < tol
69
      gsl_blas_daxpy(-1.0, x, x0);
70
      double e = gsl_blas_dnrm2(x0);
71
      printf('Iter. %d: %1.0e\n', t, e);
72
      if (e < tol)
73
        break:
74
    }
75
76
    gsl_matrix_free(a);
77
    gsl vector free(b);
78
    gsl_vector_free(x);
79
    gsl_vector_free(x0);
80
    gsl_rng_free(rng);
81
82
    return 0;
83
84 }
85
86 double randsig(gsl_rng *rng)
87 {
    double signal = 1.0;
88
89
    if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
           signal = -1.0;
90
    return signal;
91
92 }
```

2.10.3 Método do Gradiente Conjugado

Em remoção

O Método do Gradiente Conjugado pode ser utilizado na resolução de sistemas lineares Ax=b, onde A é uma matriz simétrica e positiva definida. No caso de sistemas em gerais, o método pode ser utilizado para resolver o sistema equivalente A'Ax=A'b, onde A é uma matriz inversível, com A' denotando a transposta de A.

O pseudocódigo deste método é apresentado como segue:

- 1. Alocar a aproximação inicial x.
- 2. Calcular o resíduo r = Ax b.
- 3. Alocar a direção d = r.
- 4. Para $t = 0, 1, \dots, t_{\text{max}}$:

(a)
$$\alpha = -\frac{r \cdot d}{d \cdot Ad}$$
.

(b)
$$x = x + \alpha d$$
.

(c)
$$r = Ax - b$$
.

(d)
$$\beta = \frac{r \cdot Ad}{d \cdot Ad}$$
.

(e)
$$d = -r + \beta d$$

Uma versão MP deste método pode ser implementada pela distribuição em paralelo de cada uma das operações de produto escalar, multiplicação matrizvetor e soma vetor-vetor. O seguinte código é uma implementação MP do Método do Gradiente Conjugado. Os elementos do vetor b e da matriz A são inicializados de forma randômica e é garantida que matriz é simétrica positiva definida.

Código: pGC.cc

1 #include <omp.h>

```
2 #include <stdio.h>
3 #include <time.h>
4 #include <math.h>
6 #include <gsl/gsl_matrix.h>
7 #include <gsl/gsl vector.h>
8 #include <gsl/gsl_blas.h>
9 #include <gsl/gsl_rng.h>
11 int n = 999;
12 int tmax = 50;
13 double tol = 1e-8;
14
15 // inicializacao
16 void init(gsl_matrix *a,
            gsl vector *b);
17
18
19 // random +/- 1
20 double randsig(gsl_rng *rng);
21
22 // residuo
23 void residuo(const gsl_matrix *a,
                const gsl_vector *x,
24
                const gsl_vector *b,
25
                gsl vector *r);
26
27
28 // Metodo do Gradiente Conjugado
29 void pGC(const gsl_matrix *a,
           const gsl vector *b,
30
           gsl vector *x);
31
32
33 int main(int argc, char *argv[]) {
34
    // sistema
35
    gsl_matrix *a = gsl_matrix_alloc(n,n);
36
    gsl_vector *b = gsl_vector_alloc(n);
37
38
    // incognita
39
```

```
gsl vector *x = gsl vector alloc(n);
40
41
   // inicializacao
42
   init(a, b);
43
44
   // Metodo do Gradiente Conjugado
45
   pGC(a, b, x);
46
47
   gsl matrix free(a);
48
   gsl vector free(b);
49
   gsl_vector_free(x);
50
51
   return 0;
53 }
55 /****************************
56 Inicializacao
58 void init(gsl_matrix *a,
            gsl_vector *b)
59
60 €
   printf('Inicializacao ... \n');
61
   // gerador randomico
62
   gsl_rng *rng = gsl_rng_alloc(gsl_rng_default);
63
   gsl rng set(rng, time(NULL));
64
65
   // C - Matriz estritamente diagonal positiva
66
   double sig;
67
   gsl matrix *c = gsl matrix alloc(n,n);
68
   #pragma omp parallel for
69
70
   for (int i=0; i<n; i++) {
     double aux;
71
     double s = 0;
72
     for (int j=0; j< n; j++) {
73
       aux = gsl_rng_uniform(rng);
74
       gsl_matrix_set(c, i, j,
75
                       randsig(rng) * aux);
76
       s += aux;
77
```

```
78
     gsl matrix set(c, i, i,
79
                   randsig(rng) * s);
80
     gsl_vector_set(b, i,
81
                   randsig(rng) *
82
                   gsl rng uniform(rng));
83
    }
84
    // A = C'C: Simetrica positiva definida
85
    #pragma omp parallel for
86
    for (int i=0; i<n; i++)
87
     for (int j=0; j < n; j++) {
88
       double s;
89
       gsl vector const view ci =
90
         gsl matrix const column(c, i);
91
       gsl_vector_const_view cj =
92
         gsl matrix const column(c, j);
93
       gsl blas ddot(&ci.vector, &cj.vector, &s);
94
95
       gsl_matrix_set(a, i, j, s);
     }
96
97
    gsl rng free(rng);
98
    gsl_matrix_free(c);
99
100
    printf('feito.\n');
101
102 }
104
105 /****************************
106 Sinal randomico
108 double randsig(gsl_rng *rng)
109 {
    double signal = 1.0;
110
    if (gsl_rng_uniform(rng) >= 0.5)
111
         signal = -1.0;
112
    return signal;
113
114 }
```

```
116
117 /****************************
118 residuo
119 ******************************
120 void residuo(const gsl matrix *a,
                const gsl vector *x,
121
                const gsl_vector *b,
122
                gsl vector *r)
123
124 {
125
    #pragma omp parallel for
    for (int i=0; i<n; i++) {
126
      double s = 0;
127
      for (int j=0; j < n; j++)
128
        s += gsl matrix get(a, i, j) *
129
          gsl_vector_get(x, j);
130
      gsl vector set(r, i,
131
132
                      s - gsl vector get(b, i));
133
    }
134 }
135 /*******************************
136
137 /***********************
138 Metodo do Gradiente Conjugado
139 ********************************
140 void pGC(const gsl matrix *a,
141
            const gsl_vector *b,
            gsl vector *x)
142
143 {
    gsl vector *r = gsl vector alloc(n);
144
    gsl vector *d = gsl vector alloc(n);
145
146
    gsl_vector *ad = gsl_vector_alloc(n);
147
    // x = 0
148
    gsl_vector_set_zero(x);
149
150
    // r = Ax - b
151
    residuo(a, x, b, r);
152
153
```

```
// d = r
154
     gsl_vector_memcpy(d, r);
155
156
     for (int t=0; t < tmax; t++) {
157
       // r.d, Ad, dAd
158
       double rd = 0;
159
       double dAd = 0;
160
       #pragma omp parallel for reduction(+:rd,dAd)
161
       for (int i=0; i<n; i++) {
162
163
         rd += gsl vector get(r, i) *
           gsl_vector_get(d, i);
164
         double adi = 0;
165
         for (int j=0; j < n; j++)
166
           adi += gsl matrix get(a, i, j) *
167
              gsl_vector_get(d, j);
168
         gsl vector set(ad, i, adi);
169
         dAd += gsl vector get(d, i) * adi;
170
       }
171
172
       // alpha
173
       double alpha = rd/dAd;
174
175
       // x = x - alpha*d
176
       #pragma omp parallel for
177
       for (int i=0; i<n; i++)
178
         gsl_vector_set(x, i,
179
                          gsl_vector_get(x, i) -
180
                          alpha *
181
                          gsl vector get(d, i));
182
183
184
       // residuo
       residuo(a, x, b, r);
185
186
       // rAd
187
       double rAd = 0;
188
       #pragma omp parallel for reduction(+:rAd)
189
       for (int i=0; i<n; i++)
190
         rAd += gsl vector get(r, i) *
191
```

```
gsl vector get(ad, i);
192
193
      // beta
194
      double beta = rAd/dAd;
195
196
      // d
197
      #pragma omp parallel for
198
      for (int i=0; i<n; i++)
199
         gsl vector set(d, i,
200
                        beta *
201
                         gsl_vector_get(d, i) -
202
                         gsl_vector_get(r, i));
203
204
      // criterio de parada
205
      // ||r||_2 < tol
206
      double crt = 0;
207
      #pragma omp parallel for reduction(+: crt)
208
      for (int i=0; i<n; i++)
209
         crt += gsl_vector_get(r, i) *
210
           gsl_vector_get(r, i);
211
      crt = sqrt(crt);
212
      printf('Iter. %d: %1.1e\n', t, crt);
213
      if (crt < tol)
214
        break;
215
    }
216
217
    gsl_vector_free(r);
218
    gsl_vector_free(d);
219
    gsl_vector_free(ad);
220
221
222 }
```

2.10.4 Exercícios Resolvidos

Em remoção

ER 2.10.1. Faça uma implementação MP para computar a inversa de uma

matriz A usando o Método de Gauss-Seidel. Assuma que A seja uma matriz estritamente diagonal dominante de dimensões $n \times n$ (n grande).

Solução. A inversa da matriz A é a matriz B de dimensões $n \times n$ tal que

$$AB = I \tag{2.38}$$

Denotando por b_k , k = 0, 1, ..., n, as colunas da matriz B, temos que o problema de calcular B é equivalente a resolver os seguintes n sistemas lineares

$$Ab_k = i_k, \quad , k = 0, 1, \dots, n,$$
 (2.39)

onde i_k é a j-ésima coluna da matriz identidade I. Podemos usar o método de Gauss-Seidel para computar a solução de cada um destes sistemas lineares. Embora o método não seja paralelizável, os sistemas são independentes um dos outros e podem ser computados em paralelo. O pseudocódigo pode ser escrito como segue:

- 1. Alocar a matriz A.
- 2. (início da região paralela)
 - (a) Para k = 0, 1, ..., n (laço em paralelo):
 - i. Alocar i_k .
 - ii. Inicializar b_k .
 - iii. Resolver pelo Método de Gauss-Seidel

$$Ab_k = i_k \tag{2.40}$$

A implementação fica como Exercício E 2.10.2.

 \Diamond

ER 2.10.2. Faça uma implementação MP do método de sobre-relaxação de Jacobi (método JOR) para computar a solução de um sistema linear Ax = b, com A matriz estritamente diagonal dominante de dimensões $n \times n$ (n grande).

Solução. O método JOR é uma variante do método de Jacobi. A iteração JOR é

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.41)

$$x_i(t+1) = (1-\gamma)x_i(t) - \frac{\gamma}{a_{i,i}} \left[\sum_{j \neq i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right], \qquad (2.42)$$

para cada $i=0,1,\ldots,n-1$ e $t=0,1,2,\ldots$, com $0<\gamma<1$. Note que se $\gamma=1$, então temos o Método de Jacobi.

A implementação MP do Método JOR pode ser feita de forma análoga a do Método de Jacobi (veja o código pJacobi.cc na Subseção 2.10.1). A implementação fica como exercício E 2.10.1.



2.10.5 Exercícios

Em remoção

E.2.10.1. Complete o ER 2.10.2.

E.2.10.2. Complete o ER 2.10.1.

E.2.10.3. O Método de Richardson para o cálculo da solução de um sistema linear Ax = b de dimensões $n \times n$ tem a seguinte iteração

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.43)

$$x(t+1) = x(t) - \gamma [Ax(t) - b], \qquad (2.44)$$

onde γ é uma parâmetro escalar de relaxação e $t=0,1,2,\ldots$ Faça uma implementação MP deste método.

E.2.10.4. O Método das Sucessivas Sobre-relaxações (SOR) é uma variante do Método de Gauss-Seidel. A iteração SOR é

$$x_i(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.45)

$$x_i(t+1) = (1-\gamma)x_i(t) - \frac{\gamma}{a_{i,i}} \left[\sum_{j < i} a_{i,j} x_j(t+1) + \sum_{j > i} a_{i,j} x_j(t) - b_i \right], \quad (2.46)$$

onde
$$0 < \gamma < 1$$
, $i = 0, 1, ..., n - 1$ e $t = 0, 1, 2, ...$

Este método não é paralelizável, mas ele pode ser adaptado pela distribuição paralela do cálculo das incógnitas a cada iteração conforme o Método tipo Gauss-Seidel apresentado na Subseção 2.10.2. Faça a adaptação do Método SOR e implemente em MP.

E.2.10.5. Faça a implementação do método do Gradiente Conjugado para computar a inversa de uma matriz A simétrica positiva definida de dimensões $n \times n$ (n grande).

2.11 Métodos iterativos para problemas não lineares

Em remoção

Vamos considerar um sistema de equações não lineares

$$F(x) = 0, (2.47)$$

onde $x = (x_1, x_2, \dots, x_n) \in \mathbb{R}^n$ e $F : \mathbb{R}^n \mapsto \mathbb{R}^n$, $n \ge 1$.

2.11.1 Método de Newton

Em remoção

Supondo que F é duas vezes diferenciável, a solução de (2.47) pode ser computada pela iteração de Newton:

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.48)

$$x(t+1) = x(t) - \gamma J_F^{-1}(x(t)) F(x(t)),$$
 (2.49)

onde $\gamma > 0$ é o tamanho do passo escolhido,

$$J_F(\cdot) = \left[\frac{\partial F_i}{\partial x_j}(\cdot)\right]_{i,j=1}^{n,n}$$
(2.50)

denota a jacobiana de F, e $t = 1, 2, 3, \ldots$

Observamos que, em geral, a iterada de Newton (2.49) não é trivialmente paralelizável, devido a acoplamentos entre as n equações. Por outro lado, podemos reescrever (2.49) como segue:

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.51)

onde s(t) é o passo de Newton, dado como a solução do seguinte sistema linear

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t)).$$
 (2.52)

Desta forma, a cada iteração de Newton t, devemos computar a solução do sistema linear (2.52). A aplicação da paralelização no método de Newton dá-se pela utilização de métodos paralelizáveis para a resolução de sistemas lineares. Na Seção 2.9 e, principalmente, na Seção 2.10, discutimos sobre a paralelização de métodos para sistemas lineares.

No caso de um sistema de grande porte e uma vez computada s(t), a atualização (2.51) também pode ser trivialmente paralelizada. Ainda, as computações da função objetivo F e de sua jacobiana J_F também são paralelizáveis.

2.11.2 Método do acorde

Em remoção

Em problemas de grande porte, o cálculo da jacobina J_F é, em muitos casos, o passo computacionalmente mais custoso na aplicação do método de Newton. Uma alternativa é o chamado método do acorde, no qual a jacobiana é computada apenas na iteração inicial. Segue a iteração deste método

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.53)

$$J_{F,0} = F_F(x(0)), (2.54)$$

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.55)

$$J_{F,0}s(t) = -F(x(t)), (2.56)$$

onde t = 0, 1, 2, ...

Enquanto a taxa de convergência do método de Newton é quadrática, o método do acorde tem convergência linear. Portanto, este só é vantajoso quando o custo de computar a jacobiana é maior que o custo de se computar várias iterações a mais.

Além das paralelizações triviais na computação de (2.54) e (2.60), vamos observar a computação da direção s(t) (2.61). Como a jacobiana $J_{F,0}$ é fixada constante, a utilização de métodos iterativos para computar s(t) pode não ser o mais adequado. Aqui, a utilização de método direto, como a decomposição LU torna-se uma opção a ser considerada. Neste caso, a iteração ficaria como segue

$$x(0) = \text{aprox. inicial},$$
 (2.57)

$$J_{F,0} = J_F(x(0)), (2.58)$$

$$LU = J_{F.0},$$
 (2.59)

$$x(t+1) = x(t) + \gamma s(t),$$
 (2.60)

$$LUs(t) = -F(x(t)), (2.61)$$

onde t = 0, 1, 2, ...

2.11.3 Métodos quasi-Newton

Em remoção

Baseados em aproximações na computação do passo de Newton

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t)), \qquad (2.62)$$

uma série de métodos *quasi*-Newton são derivados. A aplicação de cada uma dessas tais variantes precisa ser avaliada caso a caso. Em todas elas, buscase abrir mão da convergência quadrática em troca de um grande ganho no tempo computacional em se computar s(t).

Uma das alternativas é uma variante do método do acorde. A ideia é estimar a taxa de convergência p entre as iterações e atualizar a jacobiana quando a taxa estimada é menor que um certo limiar p_l considerado adequado (este limiar pode ser escolhido com base nos custos computacionais de

se recomputar a jacobiana versus o de se computar várias iterações a mais). A convergência é da ordem p quando

$$||F(x(t+1))|| \approx K||F(F(x(t)))||^p,$$
 (2.63)

com $K>0,\,\|F\left(x(t)\right)\|\to 0$ quando $t\to\infty.$ Assim sendo, é razoável esperar que

$$p \approx \frac{\log(\|F(x(t+1))\|)}{\log(\|F(x(t))\|)}$$
 (2.64)

- . Com isso, o pseudocódigo segue
 - 1. Aproximação inicial: x(0), t = 0.
 - 2. Jacobiana: $J_F = J_F(x(t))$.
 - 3. Enquanto ||F(x(t))|| > tol:
 - (a) $J_F s(t) = -F(x(t))$.
 - (b) $x(t+1) = x(t) + \gamma s(t)$.
 - (c) $p = \log(\|F(x(t+1))\|) / \log(\|F(x(t))\|)$
 - (d) Se $p < p_l$, então:

i.
$$J_F = J_F(x(t+1))$$
.

(e)
$$t = t + 1$$
.

Outra alternativa que pode ser considerada em determinados casos, é a de se computar s(t) por

$$J_F(x(t)) s(t) = -F(x(t))$$
 (2.65)

de forma aproximada. No contexto de métodos iterativos para sistemas lineares, pode-se truncar a resolução do sistema acima fixando um número pequeno de iterações. Desta forma, s(t) não seria computada de forma precisa, mas a aproximação computada pode ser suficientemente adequada.

Do ponto de vista de paralelização em MP, estas variantes do método de Newton apresentam potenciais e requerem cuidados similares ao método original.

2.11.4 Exercícios

Em remoção

E.2.11.1. Implemente um código MP para computar a solução de

$$\operatorname{sen}(x_1 x_2) - 2x_2 - x_1 = -4.2 \tag{2.66}$$

$$3e^{2x_1} - 6ex_2^2 - 2x_1 = -1 (2.67)$$

usando o método de Newton. Use a inversa da jacobiana exata e aproximação inicial x(0) = (2, 2).

E.2.11.2. Considere o seguinte problema de Poisson não-linear

$$-\frac{\partial}{\partial x} \left[\left(1 + u^2 \right) \frac{\partial u}{\partial x} \right] = \cos(\pi x), \quad x \in (-1, 1), \tag{2.68}$$

$$u(0) = 1, \quad \left. \frac{\partial u}{\partial x} \right|_{x=1} = 0.$$
 (2.69)

Use o método de diferenças finitas para discretizar este problema de forma a aproximá-lo como um sistema algébrico de equações não lineares. Implemente um código MP para computar a solução do sistema resultante aplicando o método de Newton.

E.2.11.3. No Exercício 2.11.2, faça uma implementação MP do método do acorde e compare com o método de Newton clássico.

E.2.11.4. No Exercício 2.11.2, faça uma implementação MP da variante do método do acorde com atualização da jacobiana com base na estimativa da taxa de convergência.

Capítulo 3

Computação paralela e distribuída (MPI)

Em revisão

Neste capítulo, vamos estudar aplicações da computação paralela em arquitetura de memória distribuída. Para tanto, vamos utilizar códigos C/C++ com a API Open MPI.

3.1 Olá, Mundo!

Em revisão

A computação paralela com MPI inicia-se simultaneamente com múltiplos processadores (instâncias de processamento), cada um utilizando seu próprio endereço de memória (memória distribuída). Cada processo lê e escreve em seu próprio endereço de memória privada. Observamos que o processamento já inicia-se ramificado e distribuído, sendo possível a comunicação entre os processos por instruções explícitas (instruções MPI, Message Passing Interface). A sincronização entre os processos também requer instruções específicas.

Vamos escrever nosso primeiro código MPI. O Código ola.cc é paralelamente executado por diferentes processadores, cada processo escreve "Olá" e identifica-se.

Código: ola.cc

```
1 #include <stdio.h>
3 // API MPI
4 #include <mpi.h>
6 #include <gsl/gsl_cblas.h>
8 int main() {
    // Inicializa o MPI
    MPI Init(NULL, NULL);
11
    // numero total de processos
12
    int world size;
13
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
14
15
    // ID (rank) do processo
16
17
    int world rank;
    MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &world rank);
18
19
    // Escreve mensagem
20
    printf("Ola! Eu sou o processo %d/%d.\n",
21
            world_rank, world_size);
22
23
    // Finaliza o MPI
24
    MPI_Finalize();
25
26
    return 0;
27
28 }
```

Na linha 3, o API MPI é incluído no código. O ambiente MPI é inicializado na linha 8 com a rotina MPI_Init inicializa o ambiente MPI. Na inicialização, o comunicador MPI_COMM_WORLD é construído entre todos os processos inicializados e um identificador (rank) é atribuído a cada processo. O número

total de processos é obtido com a rotina MPI_Comm_size. Cada processo é identificado por um número natural sequencial 0, 1, ..., world_size-1. O id (rank) de um processo é obtido com a rotina MPI_Comm_rank (veja a linha 16). A rotina MPI_Finalize finaliza o ambiente MPI.

Para compilar este código, digite no terminal

```
$ mpic++ ola.cc
```

Esta instrução de compilação é análoga a

```
g++ ola.cc -I/usr/lib/x86_64-linux-gnu/openmpi/include/openmpi
-I/usr/lib/x86_64-linux-gnu/openmpi/include
-pthread -L/usr/lib/x86_64-linux-gnu/openmpi/lib
-lmpi cxx -lmpi
```

ou semelhante dependendo da instalação. Para ver a sua configuração, digite

```
$ mpic++ ola.cc --showme
```

Ao compilar, um executável a .out será criado. Para executá-lo, basta digitar no terminal:

```
$ mpirun -np 2 a.out
```

Esta instrução inicializa simultaneamente duas cópias (-np 2, dois processos) do código ola.cc (do executável a.out). Cada processo é executado de forma idependente (em paralelo e não sincronizados).

Ao executar, devemos ver a saída do terminal como algo parecido com

```
Olá! Eu sou o processo 1/2.
Olá! Eu sou o processo 0/2.
```

A saída irá variar conforme o processo que primeiro enviar a mensagem para o dispositivo de saída. Execute o código várias vezes e analise as saídas!

3.1.1 Exercícios resolvidos

Em revisão

ER 3.1.1. O número de instâncias de processamento pode ser alterado diretamente na instrução mpirun pela opção -np. Altere o número de instâncias de processamento para 4 e execute o Código ola.cc.

Solução. Para alterar o número de instâncias de processamento não é necessário recompilar o código¹. Basta executá-lo com o comando

```
$ mpirun -np 4 ./a.out
```

A saída deve ser algo do tipo

```
Olá! Eu sou o processo 1/4.
Olá! Eu sou o processo 3/4.
Olá! Eu sou o processo 2/4.
Olá! Eu sou o processo 0/4.
```

Execute o código várias vezes e analise as saídas!



ER 3.1.2. Escreva um código MPI para ser executado com 2 instâncias de processamento. Cada processo recebe os números inteiros

```
int n = 2;
int m = 3;
```

Então, um dos processos deve escrever a soma n+m e o outro deve escrever o produto.

Solução. O código abaixo contém uma implementação deste exercício. Veja os comentários abaixo.

Código: sp.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <assert.h>
3
4 // API MPI
5 #include <mpi.h>
```

¹Caso ainda não tenha compilado o código, copile-o.

```
7 int main(int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
    MPI_Init(NULL, NULL);
9
10
    // numero total de processos
11
    int world_size;
12
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
13
14
    // verifica o num. de processos
15
    if (world_size != 2) {
16
      printf("ERRO! Numero de processos "
17
              "deve ser igual 2.\n");
18
      int errorcode=-1;
19
      MPI_Abort(MPI_COMM_WORLD, errorcode);
20
    }
21
22
23
    // ID (rank) do processo
    int world rank;
24
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
25
26
    int n = 2;
27
    int m = 3;
28
29
    if (world_rank == 0)
30
      printf("n+m = %d\n", n+m);
31
    else if (world_rank == 1)
32
      printf("n*m = %d\n", n*m);
33
34
    // Finaliza o MPI
35
36
    MPI_Finalize();
37
38
    return 0;
39 }
```

Neste código, os processos são abortados caso o usuário tente executá-lo com um número de processos diferente de 2. Para abortar todos os processos ativos, utiliza-se a rotina MPI_Abort (veja as linhas 15-21). O argumento

de entrada errorcode é arbitrário e serve para informar o usuário de uma categoria de erros conforme a política de programação utilizada.

Observamos que o controle do que cada processo deve fazer, é feito através de sua identificação world_rank (veja as linhas 30-33).

 \Diamond

3.1.2 Exercícios

Em revisão

- **E.3.1.1.** Rode o Código ola.cc com um número de processadores (*core*) maior do que o disponível em sua máquina. O que você observa? Modifique a instrução mpirun para aceitar a execução confirme o número de *threads* disponível na máquina. Por fim, modifique a instrução de forma a aceitar um número arbitrário de instâncias de processamento.
- **E.3.1.2.** Faça um código MPI para ser executado com 2 instâncias de processamento. Uma das instâncias de processamento deve alocar

```
int a = 2;
int b = 3;
e escrever a diferença a - b. A outra instância deve alocar
int a = 4;
int b = 5;
e escrever o quociente b/a.
```

3.2 Rotinas de comunicação ponto-a-ponto

Em revisão

Em computação distribuída, rotinas de comunicação entre as instâncias de processamento são utilizadas para o compartilhamento de dados. Neste ca-

pítulo, vamos discutir sobre as rotinas de comunicação ponto-a-ponto, i.e. comunicações entre uma instância de processamento com outra.

3.2.1 Envio e recebimento síncronos

```
Em revisão
```

O envio e recebimento de dados entre duas instâncias de processamento pode ser feita com as rotinas MPI_Send e MPI_Recv. A primeira é utilizada para o envio de um dado a partir de uma instância de processamento e a segunda é utilizada para o recebimento de um dado em uma instância de processamento.

```
A sintaxe da MPI_Send é
int MPI Send(
  const void *buf,
  int count,
  MPI Datatype datatype,
  int dest,
  int tag,
  MPI Comm comm)
e a sintaxe da MPI Recv é
int MPI_Recv(
  void *buf,
  int count,
  MPI_Datatype datatype,
  int source,
  int tag,
  MPI Comm comm,
  MPI_Status *status)
```

O primeiro argumento é o ponteiro do buffer de dados. No caso do MPI_Send é o ponteiro para a posição da memória do dado a ser enviado. No caso do MPI_Recv é o ponteiro para a posição da memória do dado a ser recebido. O segundo argunto count é o número de dados sequenciais a serem enviados. O argundo datatype é o tipo de dado. O MPI suporta os seguintes tipos de dados

```
MPI SHORT
                         short int
MPI INT
                         int
MPI LONG
                         long int
MPI_LONG_LONG
                         long long int
                         unsigned char
MPI UNSIGNED CHAR
MPI UNSIGNED SHORT
                         unsigned short int
MPI UNSIGNED
                         unsigned int
                         unsigned long int
MPI_UNSIGNED_LONG
MPI UNSIGNED LONG LONG
                         unsigned long long int
MPI FLOAT
                         float
MPI DOUBLE
                         double
MPI_LONG_DOUBLE
                         long double
MPI BYTE
                         char
```

Ainda sobre as sintaxes acima, o argumento source é o identificador rank da instância de processamento. O argumento tag é um número arbitrário para identificar a operação de envio e recebimento. O argumento Comm especifica o comunicador (MPI_COMM_WORLD para aplicações básicas) e o último (somente para o MPI_Recv) fornece informação sobre o status do recebimento do dado.

Vamos estudar o seguinte código abaixo.

Código: sendRecv.cc

```
1#include <stdio.h>
3 // API MPI
4 #include <mpi.h>
6 int main (int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
8
    MPI_Init(NULL, NULL);
9
    // numero total de processos
10
    int world size;
11
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
12
13
    // ID (rank) do processo
14
    int world rank;
15
```

```
MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &world rank);
16
17
    if (world rank == 0) {
18
      double x = 3.1416;
19
      MPI Send (&x, 1, MPI DOUBLE, 1,
20
                 O, MPI COMM WORLD);
21
    } else {
22
      double y;
23
      MPI_Recv (&y, 1, MPI_DOUBLE, 0,
24
25
                 O, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE
  );
      printf ("Processo 1 recebeu o "\
26
               "numero %f do processo 0.\n", y);
27
    }
28
29
30
    // Finaliza o MPI
31
32
    MPI_Finalize ();
33
34
    return 0;
35 }
```

O código acima pode rodado com pelo menos duas instâncias de processamento (veja as linhas 14-19). Nas linhas 28-29, o processo 0 envia o número 3.1416 (alocado na variável x) para o processo 1. Nas linhas 32-33, o processo 1 recebe o número enviado pelo processo 0 e o aloca na variável y.

Importante! As rotinas MPI_Send e MPI_Recv provocam a sincronização entre os processos envolvidos. Por exemplo, no código acima, no que o processo 0 atinge a rotina MPI_Send ele ficará aguardando o processo 1 receber todos os dados enviados e só, então, irá seguir adiante no código. Analogamento, no que o processo 1 atingir a rotina MPI_Recv, ele ficará aguardando o processo 0 enviar todos os dados e só, então, irá seguir adiante no código.

Envio e recebimento de array

Em revisão

As rotinas MPI_Send e MPI_Recv podem ser utilizadas para o envio e recebimento de *arrays*. A sintaxe é a mesma vista acima, sendo que o primeiro argumento *buf deve apontar para o início do *array* e o segundo argumento count corresponde ao tamanho da *array*.

Vamos estudar o seguinte código. Nele, o processo 0 aloca v = (0, 1, 2, 3, 4) e o processo 1 aloca w = (4, 3, 2, 1, 0). O processo 0 envia os valores v_1, v_2, v_3 para o processo 1. Então, o processo 1 recebe estes valores e os aloca em w_0, w_1, w_2 . Desta forma, a saída impressa no terminal é

$$w = (1, 2, 3, 1, 0). (3.1)$$

Verifique!

Código: sendRecvArray.cc

```
1 #include <stdio.h>
3// API MPI
4 #include <mpi.h>
6 int main (int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
    MPI_Init(NULL, NULL);
8
9
    // numero total de processos
10
    int world size;
11
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
12
13
    // ID (rank) do processo
14
    int world rank;
15
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
16
17
    if (world rank == 0) {
18
19
      int v[5];
20
      for (int i=0; i<5; i++)
21
        v[i] = i;
22
23
      MPI_Send (&v[1], 3, MPI_INT, 1,
24
```

```
O, MPI COMM WORLD);
25
    } else {
26
      int w[5];
27
      int i=0;
28
      for (int j=5; j --> 0; i++)
29
        w[j] = i;
30
31
      MPI_Recv (&w[0], 3, MPI_INT, 0,
32
                  O, MPI COMM WORLD, MPI STATUS IGNORE
33
  );
      printf ("Processo 1: w=\n");
34
      for (int i=0; i<5; i++)
35
        printf ("%d ", w[i]);
36
      printf("\n");
37
    }
38
39
    // Finaliza o MPI
40
41
    MPI_Finalize ();
42
    return 0;
43
44 }
```

3.2.2 Envio e recebimento assíncrono

Em revisão

O MPI também suporta rotinas MPI_Isend de envio e MPI_Irecv de recebimento assíncronos. Neste caso, o processo emissor envia o dado para outro processo e segue imediatamente a computação. O processo receptor deve conter uma rotina MPI_Irecv, mas também não aguarda sua conclusão para seguir a computação.

As sintaxes destas rotinas são semelhantes as das rotinas MPI_Send e MPI_Recv.

```
int MPI_Isend(
  const void *buf,
  int count,
  MPI Datatype datatype,
```

```
int dest,
  int tag, MPI_Comm comm,
  MPI_Request *request)

int MPI_Irecv(
  void *buf,
  int count,
  MPI_Datatype datatype,
  int source,
  int tag,
  MPI_Comm comm,
  MPI_Request *request)
```

O último argumento permite verificar os envios e recebimentos.

Vamos estudar o seguinte código.

Código: isendRecv.cc

```
1 #include <stdio.h>
3 // API MPI
4 #include <mpi.h>
6 int main (int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
    MPI_Init(NULL, NULL);
8
9
    // numero total de processos
10
    int world size;
11
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
12
13
    if (world size < 2) {
14
      printf ("Num. de processos deve"\
15
               "maior que 2.\n");
16
      int errorcode = -1;
17
      MPI_Abort (MPI_COMM_WORLD, errorcode);
18
    }
19
20
```

```
// ID (rank) do processo
21
    int world rank;
22
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
23
24
25
    // MPI_Status & MPI_Request
    MPI Status status;
26
    MPI_Request request;
27
28
    if (world rank == 0) {
29
      double x = 3.1416;
30
      MPI_Isend (&x, 1, MPI_DOUBLE, 1,
31
                   O, MPI_COMM_WORLD, &request);
32
    } else {
33
      double y = 0.0;
34
      MPI_Irecv (&y, 1, MPI_DOUBLE, 0,
35
                 O, MPI COMM WORLD, &request);
36
      double x = y + 1.0;
37
38
      printf ("x = %f\n", x);
      int recvd = 0;
39
      while (!recvd)
40
        MPI Test (&request, &recvd, &status);
41
      x = y + 1;
42
      printf ("x = %f\n", x);
43
    }
44
45
    // Finaliza o MPI
46
    MPI_Finalize ();
47
48
    return 0;
49
50 }
```

Neste código, MPI_Status e MPI_Request são alocados nas linhas 26 e 27, respectivamente. O Processo 0 faz uma requisição de envio do número 3.1416 para o processo 1, não aguarda o recebimento e segue adiante. O processo 1 tem uma rotina de requisição de recebimento não assíncrona na linha 35. Neste momento, ele não necessariamente recebe o dado enviado pelo processador (isto pode ocorrer a qualquer momento mais adiante). Na linha 37, o valor de y deve ainda ser 0.0, veja a saída do código.

```
$ mpic++ isendRecv.cc
$ $ mpirun -np 2 ./a.out
x = 1.000000
x = 4.141600
```

Pode-se verificar se uma requisição de envio (ou recebimento) foi completata usando-se a rotina MPI Test. A sua sintaxe é

```
int MPI_Test(
   MPI_Request *request,
   int *flag,
   MPI_Status *status)
```

O flag == 0 caso a requisição ainda não foi completada e flag == 1 caso a requisição foi executada.

No Código isendRecv.cc acima, as linhas de código 39-41 são utilizadas para fazê-lo aguardar até que a requisição de recebimento seja completada. Desta forma, na linha 42 o valor de y é 3.1416 (o valor enviado pelo processo 0. Verifique!

Observação 3.2.1. No Código isendRecv.cc acima, as linhas 39-41 podem ser substituídas pela rotina MPI_Wait, a qual tem sintaxe

```
int MPI_Wait(
   MPI_Request *request,
   MPI_Status *status)
```

Verifique!

3.2.3 Exercícios

Em revisão

E.3.2.1. Faça um código MPI para ser executado com 2 processadores. Um processo aloca x=0 e o outro processo aloca y=1. Logo, os processos trocam os valores, de forma que ao final o processo zero tem x=1 e o processo 1 tem y=0.

E.3.2.2. Faça um código MPI para ser executado com 2 processadores. O processo 0 aloca um vetor de $n \ge 1$ elementos randômicos em ponto flutuante, envia o vetor para o processo 1. O processo 0, imprime no terminal a soma dos termos do vetor e o processo 1 imprime o produto dos termos do vetor.

E.3.2.3. Faça um código MPI para computar a média

$$\frac{1}{n} \sum_{i=0}^{n-1} x_i \tag{3.2}$$

onde x_i é um número em ponto flutuante e $n \ge 1$. Para a comunicação entre os processos, utilize apenas as rotinas MPI_Send e MPI_Recv.

E.3.2.4. Faça um código MPI para computação do produto interno entre dois vetores

$$x = (x_0, x_1, \dots, x_n),$$
 (3.3)

$$y = (y_0, y_1, \dots, y_n).$$
 (3.4)

Para a comunicação entre os processos, utilize apenas as rotinas MPI_Send e MPI_Recv. O processo 0 deve receber os resultados parciais dos demais processos e escrever na tela o valor computado do produto interno.

E.3.2.5. Modifique o código do exercício anterior (Exercício 3.2.4) de forma a fazer a comunicação entre os processos com as rotinas MPI_Isend e MPI Irecv. Há vantagem em utilizar estas rotinas? Se sim, quais?

3.3 Comunicações coletivas

Em revisão

Nesta seção, vamos discutir sobre rotinas de comunicações MPI coletivas. Basicamente, rotinas de sincronização, envio e recebimento de dados envolvendo múltiplas instâncias de processamento ao mesmo tempo.

3.3.1 Barreira de sincronização

Em revisão

Podemos forçar a sincronização de todos os processos em um determinado ponto do código utilizando a rotina de sincronização MPI_Barrier

```
int MPI Barrier (MPI Comm comm)
```

Quando um processo encontra esta rotina ele aguarda todos os demais processos. No momento em que todos os processo tiverem alcançados esta rotina, todos são liberados para seguirem com suas computações.

Exemplo 3.3.1. No Código barrier.cc, abaixo, cada instância de processamento aguarda randomicamente até 3 segundos para alcançar a rotina de sincronização MPI_Barrier na linha 35. Em seguida, elas são liberadas juntas. Estude o código.

Código: barrier.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <stdlib.h>
3 #include <unistd.h>
5 // API MPI
6 #include <mpi.h>
8 int main(int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
10
    MPI_Init(NULL, NULL);
11
12
    // numero total de processos
13
    int world size;
14
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
15
16
    // ID (rank) do processo
17
    int world rank;
18
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
19
20
    // cronometro
21
    time_t init = time (NULL);
22
23
```

```
// semente do gerador randomico
24
    srand (init + world_rank);
25
26
    // max. of 3 segundos
27
    size_t espera = rand() % 3000000;
28
29
    usleep (espera);
30
31
    printf ("%d chegou na barreira: %d s.\n",
32
33
             world_rank, (time (NULL) - init));
34
    MPI_Barrier (MPI_COMM_WORLD);
35
36
    printf ("%d saiu da barreira: %d s.\n",
37
             world_rank, (time (NULL) - init));
38
39
40
41
    // Finaliza o MPI
    MPI_Finalize();
42
43
    return 0;
44
45 }
```

Vamos observar o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ barrier.cc
$ mpirun -np 2 a.out
1 chegou na barreira: 1 s.
0 chegou na barreira: 3 s.
0 saiu da barreira: 3 s.
1 saiu da barreira: 3 s.
```

Neste caso, o processo 1 foi o primeiro a alcançar a barreira de sincronização e permaneceu esperando aproximadamente 2 segundos até que o processo 0 alcançasse a barreira. Imediatamente após o processo 1 chegar a barreira, ambos seguiram suas computações. Rode várias vezes este código e analise as saídas!

Observação 3.3.1. No Código barrier.cc acima, o gerador de números randômicos é inicializado com a semente

```
srand (init + world_rank);
```

onde, init é o tempo colhido pela rotina time no início do processamento (veja as linhas 22-25). Observamos que somar o identificado rank garante que cada processo inicie o gerador randômico com uma semente diferente.

3.3.2 Transmissão coletiva

```
Em revisão
```

A rotina de transmissão de dados MPI_Bcast permite o envio de dados de um processo para todos os demais. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Bcast(
  void *buffer,
  int count,
  MPI_Datatype datatype,
  int root,
  MPI_Comm comm)
```

O primeiro argumento buffer aponta para o endereço da memória do dado a ser transmitido. O argumento count é a quantidade de dados sucessivos que serão transmitidos (tamanho do buffer). O tipo de dado é informado no argumento datatype. Por fim, root é o identificador rank do processo que está transmitindo e comm é o comunicador.

Exemplo 3.3.2. No seguinte Código bcast.cc, o processo 0 inicializa a variável de ponto flutuante $x = \pi$ (linhas 22-23) e, então, transmite ela para todos os demais processos (linhas 25-26). Por fim, cada processo imprime no terminal o valor alocado na sua variável x (linhas 28-29).

Código: bcast.cc

```
#include <stdio.h>
#include <math.h>

// API MPI
```

```
5 #include <mpi.h>
7 int main(int argc, char** argv) {
8
    // Inicializa o MPI
    MPI Init(NULL, NULL);
10
11
    // numero total de processos
12
    int world size;
13
14
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
15
    // ID (rank) do processo
16
    int world rank;
17
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
18
19
    double x;
20
21
22
    if (world_rank == 0)
      x = M_PI;
23
24
    MPI_Bcast (&x, 1, MPI_DOUBLE,
25
                0, MPI_COMM_WORLD);
26
27
    printf ("Processo %d x = %f\n",
28
            world rank, x);
29
30
    // Finaliza o MPI
31
    MPI_Finalize();
32
33
    return 0;
34
35 }
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ bcast.cc
$ mpirun -np 3 ./a.out
Processo 0 x = 3.141593
Processo 1 x = 3.141593
```

Processo 2 x = 3.141593

3.3.3 Distribuição coletiva de dados

Em revisão

A rotina MPI_Scatter permite que um processo faça a distribuição uniforme de pedaços sequenciais de um *array* de dados para todos os demais processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Scatter(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
  int recvcount,
  MPI_Datatype recvtype,
  int root,
  MPI_Comm comm)
```

O primeiro argumento sendbuf aponta para o endereço de memória do array de dados a ser distribuído. O argumento sendcount é o tamanho do pedaço e sendtype é o tipo de dado a ser transmitido. Os argumentos recvbuf, recvcount e recvtype se referem ao ponteiro para o local de memória onde o dado recebido será alocado, o tamanho do pedaço a ser recebido e o tipo de dado, respectivamente. Por fim, o argumento root identifica o processo de origem da distribuição dos dados e comm é o comunicador.

Exemplo 3.3.3. No Código scatter.cc abaixo, o processo 0 aloca o vetor

$$v = (1, 2, \dots, 10), \tag{3.5}$$

distribui pedaços sequenciais do vetor para cada processo no comunicador MPI_COMM_WORLD e, então, cada processo computa a soma dos elementos recebidos.

Código: scatter.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <stdlib.h>
```

```
3 #include <math.h>
5 // API MPI
6 #include <mpi.h>
8 int main(int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
10
    MPI Init(NULL, NULL);
11
12
13
    // numero total de processos
    int world_size;
14
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
16
    // ID (rank) do processo
17
    int world rank;
18
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &world rank);
19
20
    const size t n = 10;
21
    double *v = NULL;
22
23
    if (world rank == 0) {
24
      v = (double*) malloc (n * sizeof(double));
25
26
      for (size t i=0; i < n; i++)
27
        v[i] = i+1;
28
    }
29
30
    size_t my_n = n/world_size;
31
    double *my_v = (double*) malloc (my_n * sizeof(
  double));
33
    MPI_Scatter (v, my_n, MPI_DOUBLE,
34
                  my_v , my_n , MPI_DOUBLE ,
35
                  O, MPI_COMM_WORLD);
36
37
    double soma = 0.0;
38
    for (size_t i=0; i<my_n; i++) {
39
```

```
soma += my v[i];
40
    }
41
42
    printf ("Processo %d soma = %f\n",
43
             world rank, soma);
44
45
    free (v);
46
    free (my_v);
47
48
    // Finaliza o MPI
49
    MPI_Finalize();
50
51
    return 0;
52
53 }
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ scatter.cc -lgsl -lgslcblas
$ mpirun -np 2 ./a.out
Processo 0 soma = 15.000000
Processo 1 soma = 40.000000
```

Neste caso, o processo 0 recebe

$$my_v = (1, 2, 3, 4, 5), \tag{3.6}$$

enquanto o processo 1 recebe

$$my_v = (6, 7, 8, 9, 10). \tag{3.7}$$

Observação 3.3.2. Note que o MPI_Scatter distribuí apenas pedaços de arrays de mesmo tamanho. Para a distribuição de pedaços de tamanhos diferentes entre os processos, pode-se usar a rotina MPI_Scatterv. Veja os exercícios resolvidos abaixo.

3.3.4 Recebimento coletivo de dados distribuídos

Em revisão

A rotina MPI_Gather, permite que um processo receba simultaneamente dados que estão distribuídos entre os demais processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Gather(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
  int recvcount,
  MPI_Datatype recvtype,
  int root,
  MPI_Comm comm)
```

Sua sintaxe é parecida com a da rotina MPI_Scatter. Veja lá! Aqui, root é o identificador rank do processo receptor.

Exemplo 3.3.4. No Código gather.cc, cada processo i aloca um vetor

$$my v = (5i + 1, 5i + 2, \dots, 5i + 5), \tag{3.8}$$

então, o processo 0 recebe estes vetores alocando-os em um único vetor

$$\mathbf{v} = (1, 2, \dots, 5n_n),$$
 (3.9)

onde n_p é o número de processos inicializados.

Código: gather.cc

```
#include <stdio.h>
2 #include <math.h>
3
4 // API MPI
5 #include <mpi.h>
6
7 int main(int argc, char** argv) {
8
9  // Inicializa o MPI
10  MPI_Init(NULL, NULL);
11
12  // numero total de processos
```

```
int world size;
13
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
14
15
    // ID (rank) do processo
16
    int world rank;
17
    MPI Comm rank(MPI COMM WORLD, &world rank);
18
19
    const size_t my_n = 5;
20
    double *my v = (double*) malloc (my n * sizeof(
  double));
    for (size t i=0; i < my n; i++)
      my_v[i] = 5*world_rank+i+1;
23
    const size t n = world size*my n;
25
    double *v = NULL;
26
    if (world rank == 0) {
27
      v = (double*) malloc (n * sizeof(double));
28
29
    }
30
    MPI_Gather (my_v, my_n, MPI_DOUBLE,
31
                 v, my n, MPI DOUBLE,
32
                 0, MPI_COMM_WORLD);
33
34
    if (world rank == 0) {
35
      printf ("v = ");
36
      for (size_t i=0; i<n; i++)
37
        printf ("%f ", v[i]);
38
      printf("\n");
39
    }
40
41
42
    // Finaliza o MPI
    MPI Finalize();
43
44
    return 0;
45
46 }
```

Vejamos o seguinte teste de rodagem

```
$ mpic++ gather.cc -lgsl -lgslcblas
$ mpirun -np 2 ./a.out
v = 1.000000 2.000000 3.000000 4.000000 5.000000
6.000000 7.000000 8.000000 9.000000 10.000000
```

Neste caso, o processo 0 aloca

$$my_v = (1, 2, 3, 4, 5) \tag{3.10}$$

e o processo 1 aloca

$$my_v = (6, 7, 8, 9, 10). \tag{3.11}$$

Então, o processo 0, recebe os dois pedaços de cada um, formando o vetor

$$\mathbf{v} = (1, 2, \dots, 10). \tag{3.12}$$

Verifique!

Observação 3.3.3. Para recebimento de pedaços distribuídos e de tamanhos diferentes, pode-se usar a rotina MPI_Gatherv. Veja os exercícios resolvidos abaixo.

Observação 3.3.4. Observamos que com a rotina MPI_Gather podemos juntar pedaços de dados distribuídos em um único processo. Analogamente, a rotina MPI_Allgather nos permite juntar os pedaços de dados distribuídos e ter uma cópia do todo em cada um dos processos. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Allgather(
  const void *sendbuf,
  int sendcount,
  MPI_Datatype sendtype,
  void *recvbuf,
  int recvcount,
  MPI_Datatype recvtype,
  MPI_Comm comm)
```

Note que esta rotina não contém o argumento root, pois neste caso todos os processos receberam os dados juntados na variável recvbuf!

Exercícios

Em revisão

- **E.3.3.1.** Faça um código MPI para computar a média aritmética simples de n números randômicos em ponto flutuante.
- **E.3.3.2.** Faça um código MPI para computar o produto interno de dois vetores de n elementos randômicos em ponto flutuante.
- **E.3.3.3.** Faça um código MPI para computar a norma L^2 de um vetor de n elementos randômicos em ponto flutuante.
- E.3.3.4. Faça um código MPI para computar

$$erf(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x e^{-t^2} dt$$
 (3.13)

usando a regra composta do ponto médio.

E.3.3.5. Faça uma implementação MPI do método de Jacobi para computar a solução de um sistema $Ax = b \ n \times n$. Inicialize A e b com números randômicos em ponto flutuante.

3.4 Reduções

Em revisão

Reduções são rotinas que reduzem um conjunto de dados em um conjunto menor de dados. Um exemplo de redução é a rotina de calcular o traço de uma matriz quadrada. Aqui, vamos apresentar algumas soluções MPI de rotinas de redução.

A rotina MPI_Reduce, permite a redução de dados distribuídos em um processo. Sua sintaxe é a seguinte

```
int MPI_Reduce(
  const void *sendbuf,
  void *recvbuf,
  int count,
```

```
MPI_Datatype datatype,
MPI_Op op,
int root,
MPI_Comm comm)
```

O argumento sendbuf aponta para o endereço de memória do dado a ser enviado por cada processo, enquando que o argumento recvbuf aponta para o endereço de memória onde o resultado da redução será alocada no processo root. O argumento count é o número de dados enviados por cada processo e datatype é o tipo de dado a ser enviado (o qual deve ser igual ao tipo do resultado da redução). O argumento comm é o comunicador entre os processos envolvidos na redução. A operação de redução é definida pelo argumento op e pode ser um dos seguintes

MPI_MAX	maximum
MPI_MIN	minimum
MPI_SUM	sum
MPI_PROD	product
MPI_LAND	logical and
MPI_BAND	bit-wise and
MPI_LOR	logical or
MPI_BOR	bit-wise or
MPI_LXOR	logical xor
MPI_BXOR	bit-wise xor
MPI_MAXLOC	max value and location
MPI_MINLOC	min value and location

Exemplo 3.4.1. No seguinte código reduce.cc, cada processo aloca um número randômico na variável x. Em seguida, o processo 0 recebe o máximo entre os números alocados em todos os processos (inclusive no processo 0).

Código: reduce.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <stdlib.h>
3
4 // API MPI
5 #include <mpi.h>
6
```

```
7 int main(int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
9
    MPI_Init(NULL, NULL);
10
11
    // numero total de processos
12
    int world_size;
13
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
14
15
16
    // ID (rank) do processo
    int world rank;
17
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
18
19
    // cronometro
20
    time_t init = time (NULL);
21
22
    // semente do gerador randomico
23
24
    srand (init + world_rank);
25
    double x = double (rand ()) / RAND MAX;
26
27
    printf ("%d: %f\n",
28
             world_rank, x);
29
30
    double y;
31
    MPI_Reduce (&x, &y, 1, MPI_DOUBLE,
32
                 MPI_MAX, 0, MPI_COMM_WORLD);
33
34
    if (world rank == 0)
35
      printf ("Max. entre os numeros = %f\n",
36
37
               y);
    // Finaliza o MPI
38
    MPI Finalize();
39
40
    return 0;
41
42 }
```

Segue um teste de rodagem:

```
$ mpic++ reduce.cc
$ mpirun -np 3 a.out
0: 0.417425
1: 0.776647
2: 0.633021
Máx. entre os números = 0.776647
```

Verifique!

No caso de uma *array* de dados, a operação de redução será feita para cada componente. Veja o próximo exemplo.

Exemplo 3.4.2. No reduce2.cc, cada processo aloca um vetor com dois números randômicos. Em seguida, o processo 0 recebe o vetor resultante da soma dos vetores alocados em cada processo (inclusive no processo 0).

Código: reduce2.cc

```
1#include <stdio.h>
2 #include <stdlib.h>
4 // API MPI
5 #include <mpi.h>
7 int main(int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
   MPI_Init(NULL, NULL);
10
11
    // numero total de processos
12
    int world_size;
13
14
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
15
    // ID (rank) do processo
16
    int world_rank;
17
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
18
19
    // cronometro
20
   time_t init = time (NULL);
21
```

```
22
    // semente do gerador randomico
23
    srand (init + world_rank);
24
25
    double x[2] = {double (rand ()) / RAND_MAX,
26
                     double (rand ()) / RAND MAX};
27
28
    printf ("%d: %f %f\n",
29
             world rank, x[0], x[1]);
30
31
32
    double y[2];
    MPI_Reduce (&x, &y, 2, MPI_DOUBLE,
33
                 MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD);
35
    if (world_rank == 0)
36
      printf ("Vetor soma = %f %f\n",
37
               y[0], y[1]);
38
39
    // Finaliza o MPI
40
    MPI_Finalize();
41
42
43
    return 0;
44 }
```

Segue um teste de rodagem:

```
$ mpic++ reduce2.cc
$ mpirun -np 3 a.out
0: 0.193702 0.035334
Vetor soma = 0.656458 0.843728
1: 0.051281 0.447279
2: 0.411475 0.361114
```

Verifique!

Observação 3.4.1. A rotina MPI_Allreduce executa uma redução de dados e o resultado é alocada em todos os processos. Sua sintaxe é similar a rotina MPI_Reduce, com exceção do argumento root, o qual não é necessário nessa

rotina. Verifique!

Observação 3.4.2. As rotinas MPI_Ireduce e MPI_Iallreduce são versões assíncronas das rotinas MPI_Reduce e MPI_Allreduce, respectivamente.

3.4.1 Exercícios

Em revisão

- **E.3.4.1.** Faça um código MPI em cada processo aloca um número randômico na variável x. Então, o processo 0 recebe o mínimo entre os números alocados em cada processo, inclusive nele mesmo.
- **E.3.4.2.** Faça um código MPI em cada processo aloca um número randômico na variável x. Então, o processo 0 recebe o produtório entre os números alocados em cada processo, inclusive nele mesmo.
- **E.3.4.3.** Faça um código MPI para computar a soma dos termos de um vetor de n números randômicos, com $n \gg n_p$, sendo n_p o número de processos. Use a rotina MPI_Reduce e certifique-se de que cada processo aloque somente os dados necessários, otimizando o uso de memória computacional.
- **E.3.4.4.** Faça um código MPI para computar a norma do máximo de um vetor de n números randômicos, com $n \gg n_p$, sendo n_p o número de processos. Use a rotina MPI_Reduce e certifique-se de que cada processo aloque somente os dados necessários, otimizando o uso de memória computacional.
- **E.3.4.5.** Faça um código MPI para computar a norma L^2 de um vetor de n números randômicos, com $n \gg n_p$, sendo n_p o número de processos. Use a rotina MPI_Allreduce de forma que cada processo contenha a norma computada ao final do código.

E.3.4.6. Faça um código MPI para computar

$$erf(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x e^{-t^2} dt$$
 (3.14)

usando a regra composta do ponto médio. Use a rotina MPI_Reduce.

3.5 Aplicação: Equação do calor

Em revisão

Nesta seção, vamos construir um código MPI para a resolução da equação do calor pelo método das diferenças finitas. Como um caso teste, vamos considerar a equação do calor

$$u_t - u_{xx} = 0, \quad 0 < x < 1, t > 0,$$
 (3.15)

com condições de contorno

$$u(0,t) = u(1,t) = 0, t > 0, (3.16)$$

e condições iniciais

$$u(x,0) = \text{sen}(\pi x), 0 \le x \le 1, \tag{3.17}$$

onde, u = u(t, x).

Seguindo o método de Rothe²³, vamos começar pela discretização no tempo. Para tanto, vamos usar a notação $t_m = m \cdot h_t$, m = 0, 1, 2, ..., M, onde h_t é o passo no tempo e M o número total de iterações no tempo. Usando o método de Euler⁴, a equação (3.15) é aproximada por

$$u(t_{m+1}, x) \approx u(t_m, x) + h_t u_{xx}(t_m, x), \quad 0 < x < 1,$$
 (3.18)

onde $u(t_0, x) = u(0, x)$, dada pela condição inicial (3.17).

Agora, vamos denotar $x_i = ih_x$, i = 0, 1, 2, ..., I, onde $h_x = 1/I$ é o tamanho da malha (passo espacial). Então, usando a aproximação por diferenças finitas centrais de ordem 2, obtemos

$$u(t_{m+1}, x_i) \approx u(t_m, x_i) + h_t \left[\frac{u(t_m, x_{i-1}) - 2u(t_m, x_i) + u(t_m, x_{i+1})}{h_x^2} \right], (3.19)$$

²Erich Hans Rothe, 1895 - 1988, matemático alemão. Fonte: Wikipédia.

³Também chamado de método das linhas.

⁴Leonhard Paul Euler, 1707 - 1783, matemático suíço. Fonte: Wikipédia.

para $i=1,2,\ldots,I-1$, observando que, das condições de contorno (3.16), temos

$$u(t_m, x_0) = u(t_m, x_I) = 0. (3.20)$$

Em síntese, denotando $u_i^m \approx u(t_m, x_i)$, temos que uma aproximação da solução do problema de calor acima pode ser calculada pela seguinte iteração

$$u_i^{m+1} = u_i^m + \frac{h_t}{h_x^2} u_{i-1}^m - 2\frac{h_t}{h_x^2} u_i^m + \frac{h_t}{h_x^2} u_{i+1}^m,$$
(3.21)

com $u_i^0 = \text{sen}(\pi x_i)$ e $u_0^m = u_I^m = 0$.

Para construirmos um código MPI, vamos fazer a distribuição do processamento pela malha espacial entre os n_p processos disponíveis. Mais precisamente, cada processo $p=0,1,2,\ldots,n_p-1$, computará a solução u_i^m nos ponto de malha $i=i_p,i_p+1,\ldots,f_p$, onde

$$i_p = p \left| \frac{I}{n_p} \right|, \quad p = 0, 1, \dots, n_p - 1,$$
 (3.22)

$$f_p = (p+1) \left| \frac{I}{n_p} \right|, \quad p = 0, 1, \dots, n_p - 2,$$
 (3.23)

com $f_{n_p-1}=I$. Ainda, por simplicidade e economia de memória computacional, vamos remover o superíndice, denotando por u a solução na iteração corrente e por u^0 a solução na iteração anterior.

Neste caso, a cada iteração $m=0,1,2,\ldots,M$, o processo p=0, irá computar

$$u_j = u_j^0 + \frac{h_t}{h_x^2} u_{j-1}^0 - 2\frac{h_t}{h_x^2} u_j^0 + \frac{h_t}{h_x^2} u_{j+1}^0,$$
(3.24)

para $j = 1, \ldots, f_0$, com as condições de contorno

$$u_0^0 = 0 (3.25)$$

$$u_{f_0+1}^0 = u_{i_1+1}^0. (3.26)$$

Ou seja, este passo requer a comunicação entre o processo 0 e o processo 1.

Os processos $p = 1, 2, \dots, n_p - 2$ irão computar

$$u_{j} = u_{j}^{0} + \frac{h_{t}}{h_{x}^{2}}u_{j-1}^{0} - 2\frac{h_{t}}{h_{x}^{2}}u_{j}^{0} + \frac{h_{t}}{h_{x}^{2}}u_{j+1}^{0},$$
(3.27)

para $j = i_p + 1, \dots, f_p$, com as condições de contorno

$$u_{i_p}^0 = u_{f_{p-1}}^0 (3.28)$$

$$u_{i_p}^0 = u_{f_{p-1}}^0$$

$$u_{f_p+1}^0 = u_{i_{p+1}+1}^0.$$
(3.28)
(3.29)

Logo, este passo requer a comunicação entre os processos p-1, $p \in p+1$.

Ainda, o processo $p = n_p - 1$ deve computar

$$u_j = u_j^0 + \frac{h_t}{h_x^2} u_{j-1}^0 - 2\frac{h_t}{h_x^2} u_j^0 + \frac{h_t}{h_x^2} u_{j+1}^0,$$
(3.30)

para $j = i_{n_p-1} + 1, \dots, f_{n_p-1} - 1$, com as condições de contorno

$$u_{i_{n_p-1}}^0 = u_{f_{n_p-2}}^0 (3.31)$$

$$u_{f_{n_p-1}}^0 = 0. (3.32)$$

O que requer a comunicação entre os processos n_p-2 e o n_p-1 .

O código abaixo calor.cc é uma implementação MPI deste algoritmo. Cada processo aloca e computa a solução em apenas um pedaço da malha, conforme descrito acima. As comunicações entre os processos ocorrem apenas nas linhas 60-80. Verifique!

Código: calor.cc

```
1 #include <stdio.h>
2 #include <math.h>
3
4 // API MPI
5 #include <mpi.h>
7 int main (int argc, char** argv) {
    // Inicializa o MPI
    MPI Init(NULL, NULL);
9
    // numero total de processos
11
    int world size;
12
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &world_size);
13
14
```

```
// ID (rank) do processo
15
    int world rank;
16
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &world_rank);
17
18
19
    // parametros
    size t M = 1000;
20
    size_t I = 10;
21
22
    // tamanho dos passos discretos
23
24
    double ht = 1e-3;
    double hx = 1.0/I;
25
    double cfl = ht/(hx*hx);
26
27
    // malha espacial local
28
    size_t ip = world_rank * int (I/world_size);
29
    size_t fp = (world_rank+1) * int (I/world_size);
30
    if (world_rank == world_size-1)
31
32
      fp = I;
    size_t my_I = fp - ip;
33
34
    double x[my_I+1];
35
    for (size_t j=0; j<=my_I; j++)
36
      x[j] = (ip+j) * hx;
37
38
    // solucao local
39
    double u0[my_I+1], u[my_I+1];
40
41
    // condicao inicial
42
    for (size_t j=0; j<=my_I; j++) {
43
      u0[j] = sin (M_PI * x[j]);
44
    }
45
46
    // condicoes de contorno de Dirichlet
47
    if (world_rank == 0)
48
      u[0] = 0.0;
49
    if (world_rank == world_size-1)
50
      u[my I] = 0.0;
51
52
```

```
// auxiliares
53
    double u00, u0I;
54
55
56
57
    // iteracoes no tempo
    for (size t m=0; m < M; m++) {
58
59
      if (world rank == 0) {
60
        MPI Send (&u0[my I], 1, MPI DOUBLE,
61
                   1, 0, MPI_COMM_WORLD);
62
        MPI Recv (&uOI, 1, MPI DOUBLE,
63
                   1, 0, MPI_COMM_WORLD,
64
                   MPI STATUS IGNORE);
65
      } else if (world rank < world size-1) {</pre>
66
        MPI_Recv (&u00, 1, MPI_DOUBLE,
                   world rank-1, 0, MPI COMM WORLD,
68
                   MPI STATUS IGNORE);
69
70
        MPI_Send (&u0[my_I], 1, MPI_DOUBLE,
                   world_rank+1, 0, MPI_COMM_WORLD);
71
72
        MPI Recv (&uOI, 1, MPI DOUBLE,
73
                   world_rank+1, 0, MPI_COMM_WORLD,
74
                   MPI_STATUS_IGNORE);
75
        MPI_Send (&u0[1], 1, MPI_DOUBLE,
76
                   world rank-1, 0, MPI COMM WORLD);
77
      } else {
78
        MPI_Recv (&u00, 1, MPI_DOUBLE,
79
                   world_size-2, 0, MPI_COMM_WORLD,
80
                   MPI STATUS IGNORE);
81
        MPI Send (&u0[1], 1, MPI DOUBLE,
82
                   world_size-2, 0, MPI_COMM_WORLD);
83
      }
85
      // atualizacao
86
      u[1] = u0[1]
87
        + cfl * u00
88
        -2*cfl * u0[1]
89
        + cfl * u0[2];
```

```
for (size t j=2; j < my I; j++)
91
         u[j] = u0[j]
92
            + cfl * u0[j-1]
93
            - 2*cfl * u0[j]
94
            + cfl * u0[j+1];
95
       if (world rank < world size-1)
96
          u[my_I] = u0[my_I]
97
            + cfl * u0[my I-1]
98
            - 2*cfl * u0[my I]
99
            + cfl * u0I;
100
101
       // prepara nova iteracao
102
       for (size t j=0; j \le my I; j++)
103
         u0[i] = u[i];
104
105
     }
106
107
108
     // Finaliza o MPI
109
     MPI_Finalize ();
110
111
     return 0;
112
113 }
```

No código acima, as comunicações entre os processos foram implementadas de forma cíclica. A primeira a ocorrer é o envio de $u^0_{f_p}$ do processo zero (linhas 61-62) e o recebimento de $u^0_{i_p}$ pelo processo 1 (linhas 67-69). Enquanto essa comunicação não for completada, todos os processos estarão aguardando, sincronizados nas linhas 67-69 e 79-81. Ocorrida a comunicação entre os processos 0 e 1, ocorrerá a comunicação entre o 1 e o 2, entre o 2 e o 3 e assim por diante, de forma cíclica (linhas 67-71 e 79-81).

As últimas comunicações também ocorrem de forma cíclica, começando pelo envio de $u_{i_p+1}^0$ pelo processo n_p-1 (linhas 81-83) e o recebimento de $u_{f_p+1}^0$ pelo processo n_p-2 (linhas 73-75). Em sequência, ocorrem as comunicações entre o processo n_p-2 e o processo n_p-3 , entre o n_p-3 e o n_p-4 , até o término das comunicações entre o processo 1 (linhas 76-77) e o processo 0 (linhas 63-65).

3.5.1 Exercícios

Em revisão

E.3.5.1. O problema (3.15)-(3.17) tem solução analítica

$$u(t,x) = e^{-\pi^2 t} \operatorname{sen}(\pi x).$$
 (3.33)

Modifique o código calor.cc acima, de forma que a acada iteração m no tempo, seja impresso na tela o valor de $u^m(0.5)$ computado e o valor da solução analítica $u(t_m, 0.5)$. Faça refinamentos nas malhas temporal e espacial, até conseguir uma aproximação com três dígitos significativos corretos.

E.3.5.2. Modifique o código calor.cc acima, de forma que a cada iteração m no tempo, seja impresso na tela o valor do funcional

$$q(t) = \int_0^1 u(t, x) dx.$$
 (3.34)

Valide os resultados por comparação com a solução analítica (veja o Exercício (3.5.1)).

- **E.3.5.3.** Modifique o código calor.cc acima, de forma que as comunicações iniciem-se entre os processos $n_p 1$ e $n_p 2$. Ou seja, que a primeira comunicação seja o envio de $u_{i_p+1}^0$ pelo processo $n_p 1$ e o recebimento de $u_{f_p+1}^0$ pelo processo $n_p 2$. E que, de forma cíclica, as demais comunicações ocorram. Poderia haver alguma vantagem em fazer esta modificação?
- **E.3.5.4.** Modifique o código calor.cc acima, de forma que as comunicações sejam feitas de forma assíncrona, i.e. usando as rotinas MPI_Isend e MPI_Irecv. Há vantagens em se fazer esta modificação?
- **E.3.5.5.** Faça um código MPI para computar uma aproximação da solução de

$$u_t - u_{xx} = 0, \quad 0 < x < 1, t > 0,$$
 (3.35)

com condições de contorno periódicas

$$u(0,t) = u(1,t), t > 0, (3.36)$$

Pedro H A Konzen

$$u(x,0) = \operatorname{sen}(\pi x), 0 \le x \le 1,$$
 (3.37)

onde, u = u(t, x).

Resposta dos Exercícios

Notas