## Consignes exercices MPI-fortran

Je vais essayer de te faire appréhender au mieux ce qu'est le parallèlisme MPI à travers quelques exercices simples.

## Exo 1 Ce premier exo est simple. On va:

- 1) télécharger un compilateur fortran (gfortran)
- 2) télécharger les outils pour utiliser mpi
- 3) compiler notre premier code fortran/mpi
- 4) et l'executer

## Pour ce faire:

- 1) dans le terminal taper : sudo apt install gfortran (si ne marche pas suivre les recommandations du terminal)
- 2) dans le terminal taper : sudo apt install libopenmpi-dev
- 3) pour compiler taper : mpif90 -o exo1 exo1.f90 (nom du compilateur / niveau de compilation (ici 0) / nom de l'executable / fichier à compiler)
- 4) pour executer taper : mpirun -n X exo1 (mot clé mpirun ou mpiexec / -n (ou -np) / nombre de processeur (remplacer X par 1,2...42..Etc) / nom de l'executable)

Question: Que se passe t'il quand tu changes le nombre de processeur?

Quand on lance le programme avec 1 seul processeur on dit que le programme est lancé en "séquentiel". Tous les travaux que tu as pu faire jusqu'ici (fortran /C++) on toujours été lancé en séquentiel. Lancer le code sur plusieurs processeurs permet de gagner du temps en décomposant au mieux le travail. Un code parallèle performant est un code ou le travail est réparti au mieux.

Il faut comprendre qu'un programme finira son execution quand tout les processeurs finiront leurs parts du travail. Il est donc inutile d'avoir un processeur qui travaille plus que les autres. Il faut éviter cela au maximum.

Bien entendu ce code est stérile du point de vue de la programmation car ici tous les processeurs disent "Bonjour". On pourrait envisager, dans l'éventualité où le programme doit effectivement dire "Bonjour" de demander à un seul processeur de faire ce travail. Ceci sera ce que l'on verra dans l'exo2.

 $\mathbf{Exo}~\mathbf{2}$  A venir quand tu auras fait l'exo 1 :)