МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

НОВОСИБИРСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет информационных технологий Кафедра параллельных вычислений

ОТЧЕТ О ВЫПОЛНЕНИИ ЛАБОРАТОРНОЙ РАБОТЫ

«Параллельная реализация метода Якоби в трехмерной области»

Студента 2 курса, 21211 группы

Петрова Сергея Евгеньевича

Направление 09.03.01 – «Информатика и вычислительная техника»

Преподаватель:

Антон Юрьевич Кудинов

СОДЕРЖАНИЕ

СОДЕРЖАНИЕ	2
ЦЕЛЬ	3
ЗАДАНИЕ	3
ИСХОДНЫЕ ДАННЫЕ	4
ОПИСАНИЕ РАБОТЫ	5
Описание выполненной работы	5
Команды для компиляции и запуска	5
Результаты измерения	6
ЗАКЛЮЧЕНИЕ	7
ПРИЛОЖЕНИЕ (ЛИСТИНГ ПРОГРАММЫ)	8
mpi_jacobi.c	8
run.sh	15

ЦЕЛЬ

Освоить методы распараллеливания численных алгоритмов на регулярных сетках на примере реализации метода Якоби в трехмерной области;

ЗАДАНИЕ

- 1. Написать параллельную программу на языке C/C++c использованием MPI, реализующую решение уравнения $\frac{\partial^2 \varphi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial z^2} a\varphi = \rho$ методом Якоби в трехмерной области в случае одномерной декомпозиции области. Уделить внимание тому, чтобы обмены граничными значениями подобластей выполнялись на фоне счета.
- 2. Измерить время работы программы при использовании различного числа процессорных ядер: 1, 2, 4, 8, 16. Размеры сетки и порог сходимости подобрать таким образом, чтобы решение задачи на одном ядре занимало не менее 30 секунд.
- 3. Построить графики зависимости времени работы программы, ускорения и эффективности распараллеливания от числа используемых ядер.
- 4. Выполнить профилирование программы с помощью MPE при использовании 16 ядер. По профилю убедиться, что коммуникации происходят на фоне счета.

ИСХОДНЫЕ ДАННЫЕ

Исходные данные для тестирования реализаций представленного метода и выполнения лабораторной работы взяты следующие:

- Область моделирования: [-1;1] × [-1;1] × [-1;1];
- Искомая функция: $\varphi(x, y, z) = x^2 + y^2 + z^2$;
- Правая часть уравнения: $\rho(x, y, z) = 6 \phi(x, y, z)$;
- Параметр уравнения: $a = 10^5$;
- Порог сходимости: $\varepsilon = 10^{-8}$;
- Начальное приближение: $\phi_{i,j,k}^0 = 0$.

ОПИСАНИЕ РАБОТЫ

Описание выполненной работы

- 1. Написал параллельную программу, реализующую решение уравнения $\frac{\partial^2 \varphi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial z^2} \alpha \varphi = \rho \text{ методом Якоби в трехмерной области в случае одномерной декомпозиции области;}$
- 2. Запустил программу при использовании 1, 2, 4, 8, 16 ядер со следующими размерами сетки: $N_{_X}=300,\ N_{_Y}=300,\ N_{_Z}=300;$
- 3. Выполнил профилирование программы с помощью MPE при использовании 16 ядер со следующими размерами матриц: $N_{_\chi}=300,$ $N_{_\chi}=300,$ $N_{_Z}=300;$

Команды для компиляции и запуска

Команда для компиляции МРІ программы

hpcuser265@clu:~> mpicc
--std=c99
-o mpi_multiply
mpi_multiply.c
-lm

Команда для компиляции МРІ программы с использованием МРЕ

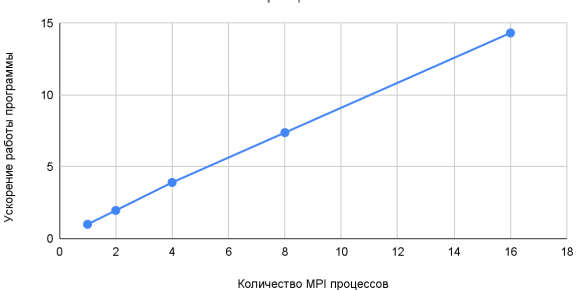
```
hpcuser265@clu:~> mpecc
-mpilog
--std=c99
-o mpe_multiply
mpi_multiply.c
-lm
```

Результаты измерения

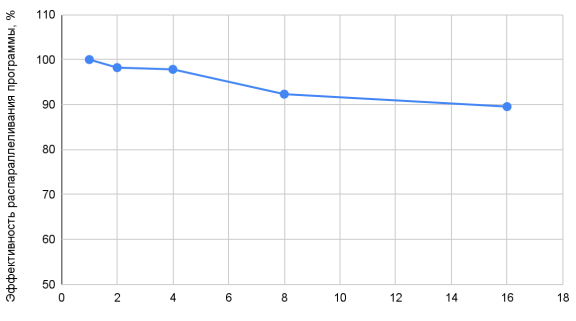
Зависимость времени работы программы от количества MPI процессов



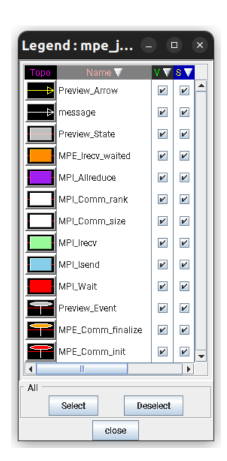
Зависимость ускорения работы программы от количества MPI процессов

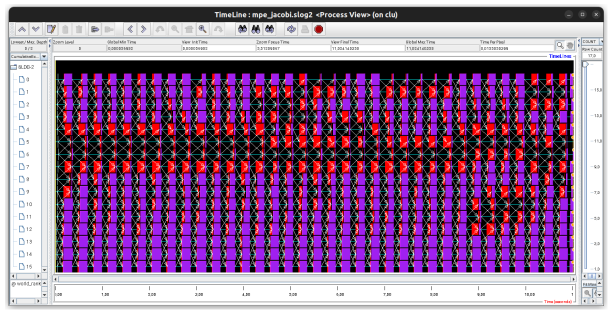


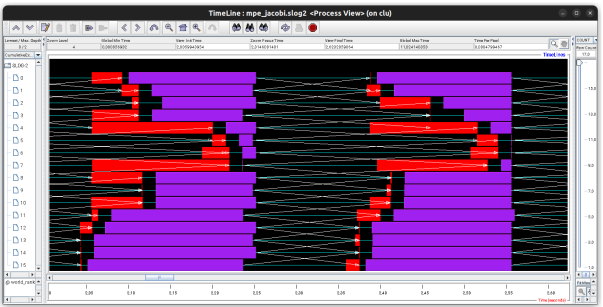
Зависимость эффективности распараллеливания программы от количества МРІ процессов

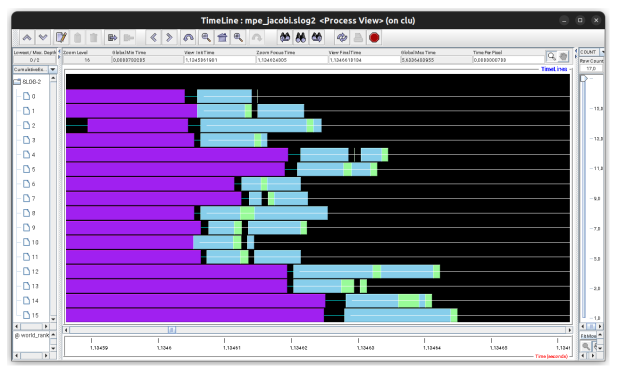


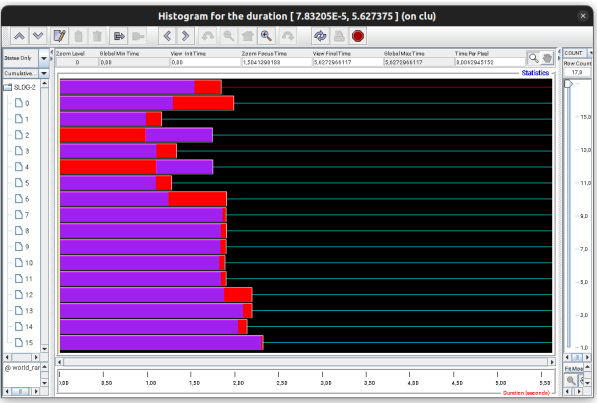
Количество МРІ процессов











ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В ходе выполнения лабораторной работы:

• Освоил методы распараллеливания численных алгоритмов на регулярных сетках на примере реализации метода Якоби в трехмерной области;

Анализируя результаты исследований, можно сделать следующие выводы:

- Обмены граничными значениями подобластей выполняются на фоне вычислений внутренних значений функции;
- Программа хорошо масштабируется.

ПРИЛОЖЕНИЕ (ЛИСТИНГ ПРОГРАММЫ)

mpi jacobi.c

```
#include <math.h>
#include <mpi.h>
#include <stdbool.h>
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
// Initial coordinates
const double X \ 0 = -1.0;
const double Y_0 = -1.0;
const double Z = -1.0;
// Dimension size
const double D X = 2.0;
const double \overline{D} Y = 2.0;
const double \overline{D} \overline{Z} = 2.0;
// Grid size
const int N_X = 300;
const int N_Y = 300;
const int N Z = 300;
// Step size
const double H X = D X / (N X - 1);
const double H_Y = D_Y / (N_Y - 1); const double H_Z = D_Z / (N_Z - 1);
// Square of step size
const double H X 2 = H X * H X;
const double H Y 2 = H Y * H Y;
const double H Z 2 = H Z * H Z;
// Parameters
const double a = 1.0E5;
const double epsilon = 1.0E-8;
double phi(double x, double y, double z);
double rho(double x, double y, double z);
int get index(int x, int y, int z);
int get x(int i);
int get y(int j);
int get z(int k);
void divide_area_into_layers(int *layer_heights, int *offsets,
                               int proc_count);
void init layers(double *prev_func, double *curr_func,
                  int layer height, int offset);
void send up layer(const double *send layer, double *recv layer,
                    int proc rank, MPI Request *send up req,
                    MPI Request *recv up req);
void send down layer (const double *send layer, double *recv layer,
                      int proc rank, MPI Request *send down req,
                      MPI Request *recv down req);
```

```
void receive_layer(MPI_Request *send_req, MPI_Request *recv_req);
double calc center(const double *prev func, double *curr func,
                   int layer height, int offset);
double calc border(const double *prev func, double *curr func,
                   double *up border layer,
                   double *down border layer, int layer height,
                   int offset, int proc_rank, int proc_count);
double calc_max_diff(const double *func, int layer_height,
                     int offset);
int main(int argc, char **argv)
    int proc rank = 0;
    int proc count = 0;
    int is_prev_func = 0;
    int is curr func = 1;
    double start_time = 0.0;
    double finish_time = 0.0;
    double max diff = 0.0;
    int *layer heights = NULL;
    int *offsets = NULL;
    double *up border layer = NULL;
    double *down border layer = NULL;
    double *(func[2]) = { NULL, NULL };
    MPI_Request send_up_req;
    MPI_Request send_down_req;
    MPI Request recv up req;
    MPI Request recv down req;
    MPI Init(&argc, &argv);
    MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &proc count);
    MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &proc rank);
    // Divide area
    layer heights = malloc(sizeof(int) * proc count);
    offsets = malloc(sizeof(int) * proc count);
    divide area into layers (layer heights, offsets, proc count);
    // Init layers
    func[is prev func] = malloc(sizeof(double) *
                         layer_heights[proc_rank] * N_Y * N_Z);
    func[is curr func] = malloc(sizeof(double) *
                         layer heights[proc rank] * N Y * N Z);
    init layers(func[is prev func], func[is curr func],
                layer heights[proc rank], offsets[proc rank]);
    up border layer = malloc(sizeof(double) * N Y * N Z);
    down border layer = malloc(sizeof(double) * N Y * N Z);
    start time = MPI Wtime();
    do
    {
        double tmp max diff = 0.0;
```

```
double proc max diff = 0.0;
    // Layer swap
    is prev func = 1 - is prev func;
    is curr func = 1 - is curr func;
    // Send border
    if (proc rank != 0)
        send_up_layer(func[is_prev_func], up_border_layer,
                      proc rank, &send up req, &recv up req);
    if (proc rank != proc count - 1)
        send down layer(func[is prev func] +
                         (layer_heights[proc_rank] - 1)*N Y*N Z,
                        down_border_layer, proc_rank,
                        &send down req, &recv down req);
    // Calculate center
    proc max diff = calc center(func[is prev func],
                                func[is curr func],
                                layer heights[proc rank],
                                offsets[proc rank]);
    // Receive border
    if (proc rank != 0)
        receive layer(&send up req, &recv up req);
    if (proc rank != proc count - 1)
        receive layer (&send down req, &recv down req);
    // Calculate border
    tmp_max_diff = calc_border(func[is_prev_func],
                               func[is curr func],
                               up border layer,
                               down border layer,
                               layer heights[proc rank],
                               offsets[proc rank], proc rank,
                               proc count);
    proc max_diff = fmax(tmp_max_diff, proc_max_diff);
    // Calculate the differences of the previous and current
       calculated functions
    MPI_Allreduce(&proc_max_diff, &max_diff, 1, MPI_DOUBLE,
                  MPI MAX, MPI COMM WORLD);
} while (max diff >= epsilon);
// Calculate the differences of the calculated and
   theoretical functions
max diff = calc max diff(func[is curr func],
                         layer heights[proc rank],
                         offsets[proc rank]);
finish time = MPI Wtime();
if (proc rank == 0)
```

```
printf("Time: %lf\n", finish_time - start_time);
        printf("Max difference: %lf\n", max diff);
    }
    free (offsets);
    free(layer_heights);
    free(func[is_prev_func]);
    free(func[is_curr_func]);
    free(up border layer);
    free(down border layer);
    MPI Finalize();
    return EXIT SUCCESS;
double rho(double x, double y, double z)
    return 6 - a * phi(x, y, z);
double phi(double x, double y, double z)
    return x * x + y * y + z * z;
}
int get_index(int x, int y, int z)
    return x * N_Y * N_Z + y * N_Z + z;
}
int get x(int i)
    return X 0 + i * H X;
}
int get_y(int j)
    return Y 0 + j * H Y;
int get z(int k)
    return Z 0 + k * H Z;
void divide area into layers(int *layer heights, int *offsets,
                              int proc count)
    int offset = 0;
    for (int i = 0; i < proc_count; ++i)</pre>
        layer heights[i] = N X / proc count;
```

```
// Distribute the remainder of the processes
        if (i < N X % proc count)</pre>
            layer heights[i]++;
        offsets[i] = offset;
        offset += layer heights[i];
    }
}
void init layers(double *prev func, double *curr func,
                 int layer height, int offset)
    for (int i = 0; i < layer height; ++i)</pre>
        for (int j = 0; j < N_Y; j++)</pre>
            for (int k = 0; k < N Z; k++)
            {
                if ((offset + i == 0) || (j == 0) || (k == 0) ||
                    (offset + i == N X - 1) || (j == N Y - 1) ||
                    (k == N Z - 1))
                {
                    prev func[get index(i, j, k)] =
                        phi(get_x(offset + i), get_y(j), get_z(k));
                    curr func[get index(i, j, k)] =
                        phi(get x(offset + i), get y(j), get z(k));
                }
                else
                    prev func[get index(i, j, k)] = 0;
                    curr func[get index(i, j, k)] = 0;
                }
            }
}
void send up layer (const double *send layer, double *recv layer,
                   int proc rank, MPI Request *send up req,
                   MPI Request *recv up req)
{
    MPI Isend(send layer, N Y * N Z, MPI DOUBLE, proc rank - 1,
              proc rank, MPI COMM WORLD, send up req);
    MPI Irecv(recv layer, N Y * N Z, MPI DOUBLE, proc rank - 1,
              proc rank - 1, MPI COMM WORLD, recv up req);
}
void send down layer(const double *send layer, double *recv layer,
                     int proc rank, MPI Request *send down req,
                     MPI Request *recv down req)
{
    MPI Isend(send layer, N Y * N Z, MPI DOUBLE, proc rank + 1,
              proc rank, MPI COMM WORLD, send down req);
    MPI_Irecv(recv_layer, N_Y * N_Z, MPI_DOUBLE, proc rank + 1,
              proc rank + 1, MPI COMM WORLD, recv down req);
}
```

```
void receive_layer(MPI_Request *send req, MPI Request *recv req)
    MPI Wait (send req, MPI STATUS IGNORE);
    MPI Wait (recv req, MPI STATUS IGNORE);
double calc center(const double *prev func, double *curr func,
                    int layer height, int offset)
    double Fi = 0.0;
    double Fj = 0.0;
    double Fk = 0.0;
    double tmp max diff = 0.0;
    double max diff = 0.0;
    for (int i = 1; i < layer height - 1; ++i)
        for (int j = 1; j < N_Y - 1; ++j)
             for (int k = 1; k < N Z - 1; ++k)
                 Fi = (prev func[get_index(i + 1, j, k)] +
                     prev_func[get_index(i - 1, j, k)]) / H_X_2;
                 Fj = (prev func[get index(i, j + 1, k)] +
                     prev func[get index(i, j - 1, k)]) / H Y 2;
                 Fk = (prev_func[get_index(i, j, k + 1)] +
                      prev_func[get_index(i, j, k - 1)]) / H_Z_2;
                 curr_func[get_index(i, j, k)] = (Fi + Fj + Fk -
                     {\tt rho}\,({\tt get\_x}\,({\tt offset}\,+\,{\tt i})\,,\,\,{\tt get\_y}\,({\tt j})\,,\,\,{\tt get\_z}\,({\tt k})\,))\ /\\
                     (2 / H X 2 + 2 / H Y 2 + 2 / H Z 2 + a);
                 // Update max difference
                 tmp_max_diff = fabs(curr_func[get_index(i, j, k)] -
                                 prev func[get index(i, j, k)]);
                 if (tmp max diff > max diff)
                     max diff = tmp max diff;
             }
    return max diff;
}
double calc border(const double *prev func, double *curr func,
                    double *up_border_layer,
                    double *down border layer, int layer height,
                    int offset, int proc rank, int proc count)
{
    double Fi = 0.0;
    double Fj = 0.0;
    double Fk = 0.0;
    double tmp max diff = 0.0;
    double max_diff = 0.0;
    for (int j = 1; j < N_Y - 1; ++j)
        for (int k = 1; k < N_Z - 1; ++k)
        {
             // Calculate the upper border
            if (proc rank != 0)
```

```
Fi = (prev_func[get_index(1, j, k)] +
                     up border_layer[get_index(0, j, k)]) / H_X_2;
                Fj = (prev func[get index(0, j + 1, k)] +
                     prev_func[get_index(0, j - 1, k)]) / H Y 2;
                Fk = (prev_func[get_index(0, j, k + 1)] +
                     prev func[get index(0, j, k - 1)]) / H Z 2;
                curr_func[get_index(0, j, k)] = (Fi + Fj + Fk -
                    rho(get_x(offset), get_y(j), get_z(k))) /
                    (2 / H X 2 + 2 / H Y 2 + 2 / H Z 2 + a);
                // Update max difference
                tmp max diff = fabs(curr func[get index(0, j, k)] -
                               prev func[get index(0, j, k)]);
                if (tmp max diff > max diff)
                    max diff = tmp max diff;
            // Calculate the lower border
            if (proc rank != proc count - 1)
                Fi = (prev func[get index(layer height - 2, j, k)] +
                     down border layer[get index(0, j, k)]) / H X 2;
                Fj = (prev func[get index(layer height - 1,
                     j + 1, k)] + prev_func[get_index(
                     layer_height - 1, j - 1, k)]) / H_Y_2;
                Fk = (prev func[get index(layer height - 1, j,
                k + 1)] + prev_func[get_index(layer_height - 1, j,
                k - 1)]) / H_Z_2;
                curr_func[get_index(layer_height - 1, j, k)] =
                    (Fi + Fj + Fk - rho(get x(offset +
                    layer height - 1), get_y(j), get_z(k))) /
                    (2 / H X 2 + 2 / H Y 2 + 2 / H Z 2 + a);
                // Check for calculation end
                tmp max diff = fabs(curr func[get index(
                    layer height - 1, j, k)] -
                    prev_func[get_index(layer_height - 1, j, k)]);
                if (tmp max diff > max diff)
                    max diff = tmp max diff;
            }
        }
    return max diff;
}
double calc max diff(const double *curr func, int layer height, int
offset)
    double tmp_max_delta = 0.0;
    double max_proc_delta = 0.0;
    double max_delta = 0.0;
    for (int i = 0; i < layer height; ++i)</pre>
```

run.sh

```
#!/bin/bash

#PBS -l walltime=00:05:00
#PBS -l select=<nodes>:ncpus=<cpus>:mpiprocs=<processes>
#PBS -m n

cd $PBS_O_WORKDIR

MPI_NP=$(wc -l $PBS_NODEFILE | awk '{ print $1 }')
echo "Number of MPI process: $MPI_NP"

echo 'File $PBS_NODEFILE:'
cat $PBS_NODEFILE
echo

mpirun -hostfile $PBS_NODEFILE -np $MPI_NP <program> <args>
```