# Implementacja population protocols oraz testy wydajnościowe

Grams, Stanisław Jezierski, Maciej Korczakowski, Juliusz MFI UG Algorytmy Numeryczne

16 stycznia 2019

## 1 Operacje na macierzach

## 1.1 O implementacji

Program "protocols" został napisany w języku C++, a wyniki działania programu zapisywane są do poszczególnych plików \*.csv.

### 1.2 Zaimplementowane algorytmy

- Algorytm Gaussa z częściowym wyborem elementu (PG Partial Gauss)
- Algorytm Gaussa z częściowym wyborem elementu i optymalizacją dla macierzy rzadkich (PGS Partial Gauss for Sparse Matrices)
- Algorytm Jacobiego
- Algorytm Gaussa-Seidela
- Metoda Monte Carlo

# 2 Implementacja i jej poprawność

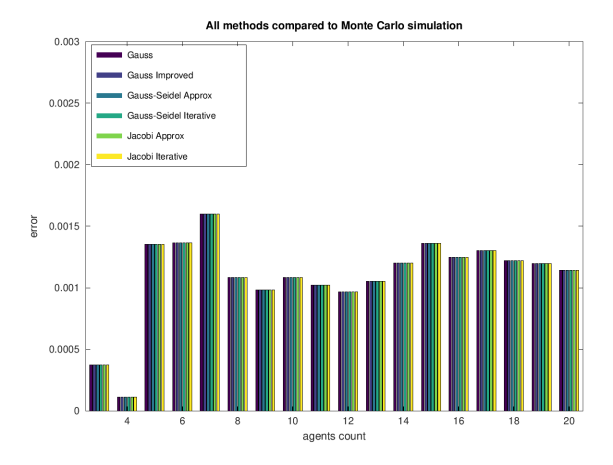
## 2.1 Generowanie układu równań dla danej liczby agentów

Generowanie układu równań dla danej liczby agentów N odbywa się w sposób następujący:

- 1. Określenie wszystkich możliwych przypadków (ilość agentów #Y oraz ilość agentów #N),
- 2. Wyliczenie wszystkich możliwych kombinacji bez powtórzeń za pomocą Symbolu Newtona  $\binom{N}{2}$ ,
- 3. Wygenerowanie równań dla poszczególnych przypadków,
- 4. Osadzenie równań w macierzy,
- 5. Wypełnienie wektora B zerami.

#### 2.2 Prawidłowość implementacji

By zweryfikować poprawność implementacji, zarówno generowania macierzy jak i obliczania stworzonego w ten sposób układu równań, wszelkie obliczenia porównywane były z wynikami wyliczonymi metodą Monte Carlo. Poniższy wykres obrazuje dokładność wszystkich zaimplementowanych algorytmów względem metody Monte Carlo, na podstawie którego można wnioskować o poprawności zaimplementowanych metod.

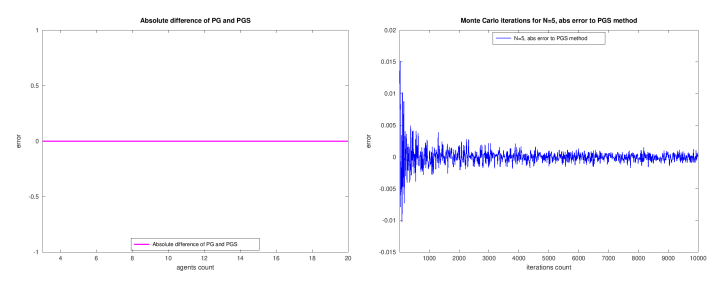


# 3 Analiza wyników i wydajność zaimplementowanych algorytmów

## 3.1 Analiza wyników

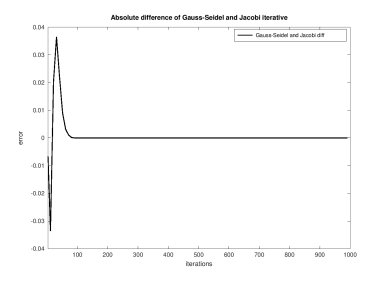
#### 3.1.1 Gauss oraz Gauss z optymalizacją dla macierzy rzadkich

Przeanalizujmy poniższy wykres. Wynika z niego jednoznacznie, że optymalizacja nie wpływa na dokładność. Wyraźnie widać, że na całej długości wykresu błąd wynosi 0.



#### 3.1.2 Algorytmy iteracyjne

Obie zaimplementowane przez nasz zespół metody wykazują się jednakową dokładnością.



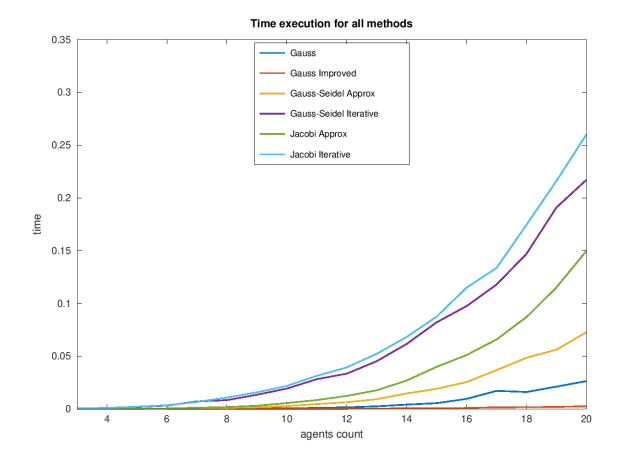
## 3.2 Wydajność

#### 3.2.1 Wydajność względem wielkości planszy

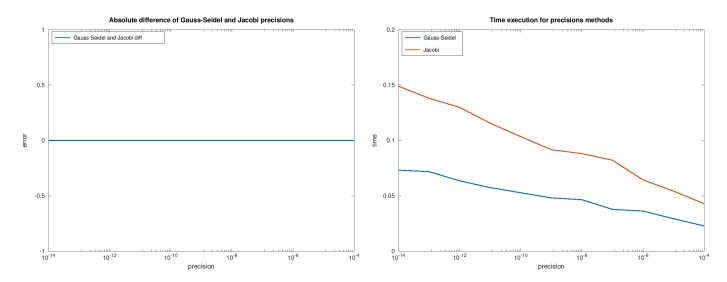
Analizując pierwszy wykres w tym tekście oraz poniższy można wyciągnąć następujące wnioski:

- 1. Pod względem błędów obliczeń wszystkie metody są bardzo podobne, przy małej wymaganej dokładności wręcz identyczne.
- 2. Pod względem czasu wykonania wyraźnie wygrywają obie metody na podstawie metody Gaussa, jednak wersja z usprawnieniem z racji swojej specyfikacji jest zdecydowanie najszybsza.

Powyższe wnioski wyraźnie wskazują, że w klasie wydajności względem wielkości planszy, jako optymalny wybór należy wskazać metodę Gaussa z ulepszeniem dla macierzy rzadkich.



#### 3.2.2 Wydajność względem zadanej dokładności



W przypadku tego kryterium porównujemy tylko metody Jacobiego oraz Gaussa-Seidela. Na wykresie All methods compared to Monte Carlo simulation, jak i Absolute difference of Gauss-Seidel and Jacobi precisions widzimy, że metody te dają wręcz identyczną dokładność. W kwestii czasu wykonania oba algorytmy również plasują się bardzo podobnie, jednak istnieje widoczna różnica na korzyść metody Gaussa-Seidela.

Podsumowując, metody Jacobiego oraz Gaussa-Seidela są bardzo do siebie zbliżone, jednak ze względu na nieznacznie lepszy czas wykonania lepszą okazuje się być metoda Gaussa-Seidela.

# 4 Podział pracy

Stanisław Grams	Juliusz Korczakowski	Maciej Jezierski
Implementacja algorytmu	Implementacja algorytmu Jaco-	Implementacja algorytmu PG
Gaussa-Seidela	biego	oraz PGS
Implementacja symulacji Monte	Przygotowanie testów i ich uru-	Analiza wykresów oraz przygoto-
Carlo	chomienie	wanie sprawozdania
Implementacja algorytmu gene-	Przygotowanie wykresów końco-	Praca nad strukturą projektu
rowania macierzy	wych	