Московский Государственный Университет им. М.В. Ломоносова Факультет Вычислительной Математики и Кибернетики Кафедра Суперкомпьютеров и Квантовой Информатики



## Практикум на ЭВМ

## Отчёт № 1

# Параллельная программа на OpenMP, реализующая однокубитное квантовое преобразование

Работу выполнил Сайбель Т. А.

#### Постановка задачи и формат данных

- 1) Реализовать параллельную программу на C++ с использованием OpenMP, которая выполняет однокубитное квантовое преобразование над вектором состояний длины 2<sup>n</sup>, где n количество кубитов, по указанному номеру кубита k. Для работы с комплексными числами использовать стандартную библиотеку шаблонов.
- 2) Определить максимальное количество кубитов, для которых возможна работа программы на системе Polus. Выполнить теоретический расчет и проверить его экспериментально.
- 3) Протестировать программу на системе Polus. В качестве теста использовать преобразование Адамара по номеру кубита:
- а) Который соответствует номеру в списке группы плюс 1
- b) 1
- c) n

Начальное состояние вектора генерируется случайным образом.

#### Описание алгоритма

Однокубитная операция над комплексным входным вектором  $\{a_i\}$  размерности  $2^n$  задается двумя параметрами: комплексной матрицей  $\{u_{ij}\}$  размера 2x2 и числом k от 1 до n (номер кубита, по которому проводится операция). Такая операция преобразует вектор  $\{a_i\}$  в  $\{b_i\}$  размерности  $2^n$ , где все элементы вычисляются по следующей формуле:

$$b_{i_1 i_2 \dots i_k \dots i_n} = \sum_{i_k j_k} u_{i_k j_k} a_{i_1 i_2 \dots j_k \dots i_n} = u_{i_k 0} a_{i_1 i_2 \dots 0_k \dots i_n} + u_{i_k 1} a_{i_1 i_2 \dots 1_k \dots i_n}$$

$$U = \begin{pmatrix} u_{00} & u_{01} \\ u_{10} & u_{11} \end{pmatrix}$$

Преобразование Адамара задается следующей матрицей:

$$H = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & -1 \end{pmatrix}$$

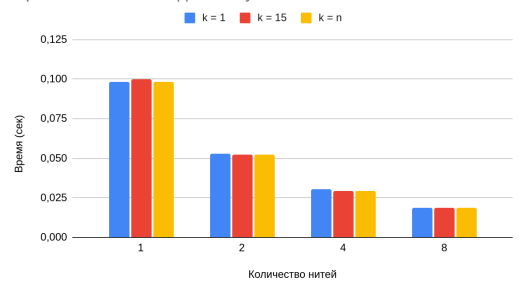
Исследования проводились на вычислительном комплексе IBM Polus. Для оценки времени выполнения программы использовалась функция omp\_get\_wtime(). Ускорение, получаемое при использовании параллельного алгоритма для p нитей, высчитывалось как отношение времени выполнения программы без распараллеливания к времени параллельного выполнения программы.

## Результаты выполнения

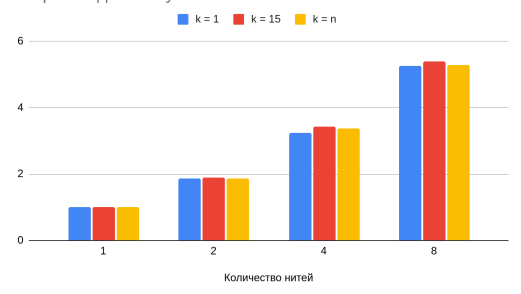
Количество кубитов (n)	Количество нитей	Время работы (сек)			Ускорение		
		k = 1	k = 15	k = n	k = 1	k = 15	k = n
20	1	0,10	0,100232	0,0982357	1	1	1
	2	0,0527058	0,0525821	0,0522565	1,86438115	1,906200019	1,879875231
	4	0,030255	0,0291571	0,0291172	3,247849942	3,437653265	3,373803113
	8	0,0186652	0,0186162	0,0185533	5,264540428	5,384127803	5,294783138
24	1	1,57629	1,57783	1,57583	1	1	1
	2	0,842181	0,840052	0,838593	1,871676041	1,878252775	1,879135647
	4	0,46714	0,469123	0,467594	3,374341739	3,363360995	3,370081738
	8	0,302467	0,299666	0,303805	5,211444554	5,265295362	5,186978489
28	1	25,1737	25,1618	25,1747	1	1	1
	2	13,4646	13,5813	13,6839	1,86962108	1,852679788	1,839731363
	4	7,46355	7,48012	7,48633	3,372885557	3,36382304	3,36275585
	8	4,86818	4,8196	4,75424	5,171070092	5,220723712	5,29521017
33	1	107,448	101,5	101,266	1	1	1
	2	57,117	54,0821	53,7258	1,8811912	1,876776	1,884867
	4	32,9394	31,4278	30,3665	3,2619902	3,229624	3,334793
	8	20,1895	19,1686	19.4004	5,3219742	5,2951	5,219789

# Результаты выполнения для 20 кубитов

#### Время выполнения для 20 кубитов

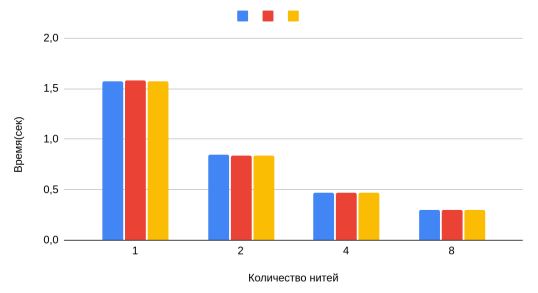


## Ускорение для 20 кубитов

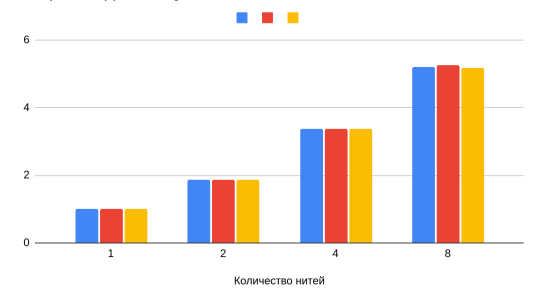


## Результаты выполнения для 24 кубитов

Время выполнения для 24 кубитов

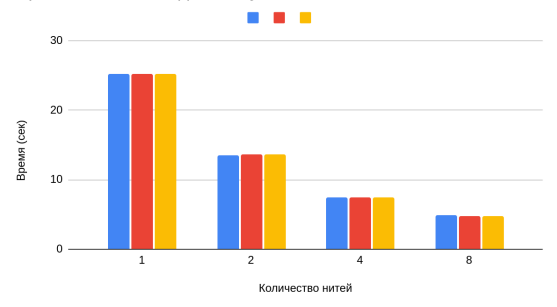


Ускорение для 24 кубитов

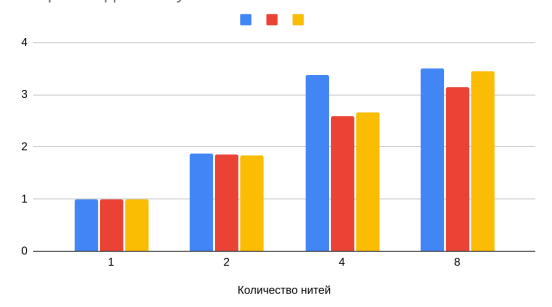


# Результаты выполнения для 28 кубитов

Время выполения для 28 кубитов

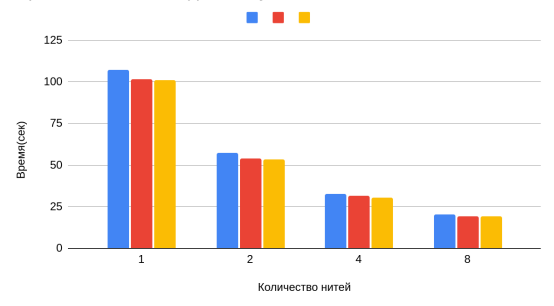


Ускорение для 28 кубитов

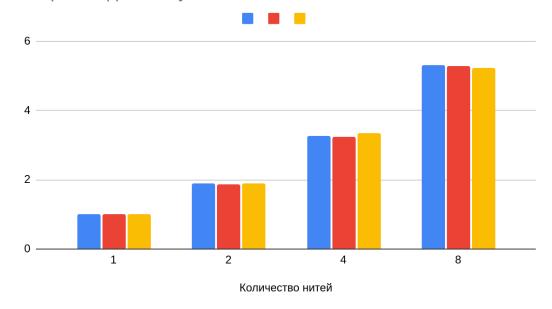


## Результаты выполнения для 33 кубитов

Время выполнения для 33 кубитов



Ускорение для 33 кубитов



### Основные выводы

При запуске программы с n > 33 возникала ошибка выделения памяти. Поэтому максимальное количество кубитов = 33.