Programación Concurrente 2019

Clase 2



Facultad de Informática UNLP

Resumen de la clase anterior

Concurrencia

- -Procesos y programas concurrentes
- -Procesamiento secuencial, concurrente y paralelo
- -Objetivos de los sistemas concurrentes
- -Monoprocesadores, Multiprocesadores de MC y de MD
- -Clases de aplicaciones (multithreaded, distribuidas, paralelas)
- -Sincronización entre procesos. Mecanismos.
- -Comunicación entre procesos. Mecanismos.

Conceptos relacionados con PC: Prioridad

Un proceso que tiene mayor prioridad puede causar la suspensión (pre-emption) de otro proceso concurrente.

Análogamente puede tomar un recurso compartido, obligando a retirarse a otro proceso que lo tenga en un instante dado.

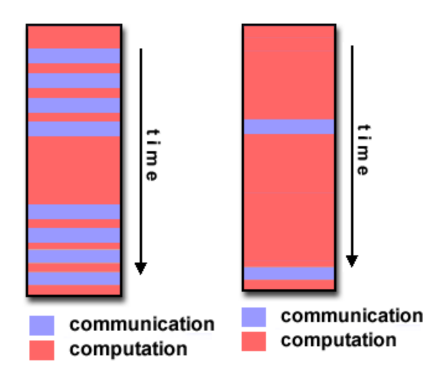
Conceptos relacionados con PC: Granularidad

Elección de la Granularidad.

Para una dada aplicación, significa optimizar la relación entre el número de procesadores y el tamaño de memoria total.

Grano fino y grano grueso

Puede verse también como la relación entre cómputo y comunicación



Conceptos relacionados con PC: Manejo de los recursos

Manejo de los recursos.

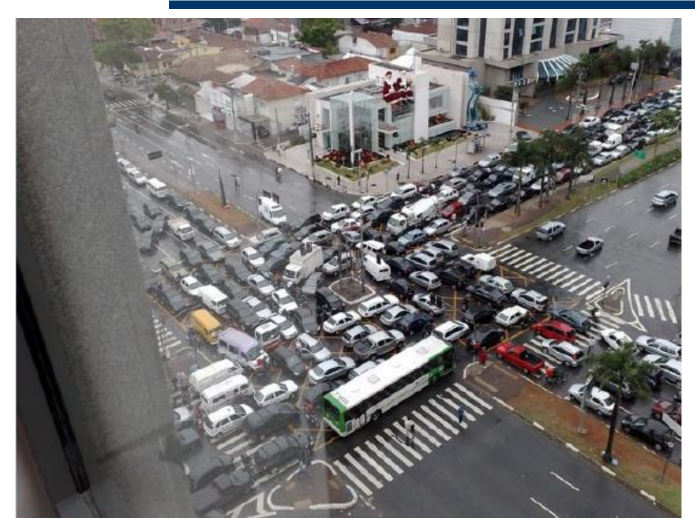
Uno de los temas principales de la programación concurrente es la administración de recursos compartidos.

Esto incluye la asignación de recursos compartidos, métodos de acceso a los recursos, bloqueo y liberación de recursos, seguridad y consistencia.

Una propiedad deseable en sistemas concurrentes es el equilibrio en el acceso a recursos compartidos por todos los procesos (*fairness*).

Dos situaciones NO deseadas en los programas concurrentes son la *inanición* de un proceso (no logra acceder a los recursos compartidos) y el *overloading* de un proceso (la carga asignada excede su capacidad de procesamiento).

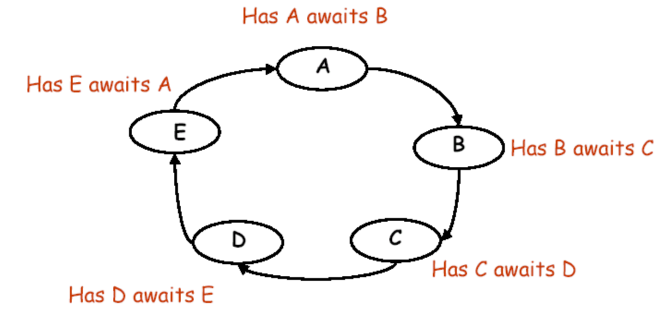
Conceptos relacionados con PC: El problema del deadlock



Conceptos relacionados con PC: El problema del deadlock

Dos (o más procesos) pueden entrar en *deadlock*, si por error de programación ambos se quedan esperando que el otro libere un recurso compartido.

La ausencia de deadlock es una propiedad necesaria en los procesos concurrentes.



Conceptos relacionados con PC: El problema del deadlock

4 propiedades necesarias y suficientes p/ que exista deadlock:

-Recursos reusables serialmente

Los procesos comparten recursos que pueden usar con EM

-Adquisición incremental

Los procesos mantienen los recursos que poseen mientras esperar adquirir recursos adicionales

-No-preemption

 Una vez que son adquiridos por un proceso, los recursos no pueden quitarse de manera forzada sino que sólo son liberados voluntariamente

-Espera cíclica

Existe una cadena circular (ciclo) de procesos t.q. c/u tiene un recurso que su sucesor en el ciclo está esperando adquirir

Algunos comentarios

Posible reducción de performance por *overhead* de context switch, comunicación, sincronización, ...

Mayor tiempo de desarrollo y puesta a punto respecto de los programas secuenciales, y puede aumentar el costo de los errores

La paralelización de algoritmos secuenciales no es un proceso directo, que resulte fácil de automatizar.

Para obtener una mejora real de performance, se requiere adaptar el software concurrente al hardware paralelo (mapeo)

Requerimientos para un lenguaje concurrente

Independientemente del mecanismo de comunicación / sincronización entre procesos, los lenguajes de programación concurrente deberán proveer primitivas adecuadas para la especificación e implementación de las mismas.

De un lenguaje de programación concurrente se requiere:

- Indicar las tareas o procesos que pueden ejecutarse concurrentemente.
- Mecanismos de sincronización
- Mecanismos de comunicación entre los procesos.





























Resumen de conceptos

La Concurrencia es un concepto de software (propiedad del programa)

La Programación Paralela se asocia con la ejecución concurrente en múltiples procesadores que pueden tener memoria compartida, y con un objetivo de incrementar performance (**propiedad de la máquina**).

La Programación Distribuida es un "caso" de concurrencia con múltiples procesadores y sin memoria compartida.

En Programación Concurrente la organización de *procesos y procesadores* constituyen la arquitectura del sistema concurrente.

Especificar la concurrencia es esencialmente especificar los procesos concurrentes, su comunicación y sincronización.

C/ proceso concurrente es un programa secuencial ⇒ es necesario referirse a algunos aspectos de la programación secuencial

La Programación Secuencial estructurada puede expresarse con 3 clases de instrucciones básicas: asignación, alternativa (decisión) e iteración (repetición con condición).

Es necesaria alguna instrucción para expresar la concurrencia...

DECLARACIONES DE VARIABLES

- Variable simple: tipo variable = valor . Ej: int x = 8; int z, y;
- Arreglos: int a[10]; int c[3:10]
 int b[10] = ([10] 2)
 int aa[5,5]; int cc[3:10,2:9]
 int bb[5,5] = ([5] ([5] 2))

ASIGNACION

- Asignación simple: x = e
- Sentencia de asignación compuesta: x = x + 1; y = y 1; z = x + y
- Llamado a funciones: x = f(y) + g(6) 7
- Swap: v1 :=: v2
- skip termina inmediatamente y no tiene efecto sobre ninguna variable de programa

ALTERNATIVA

- Sentencias de alternativa simple
 if B → S
- B expresión booleana. S instrucción simple o compuesta
- B "guarda" a S pues S no se ejecuta si B no es verdadera

Ej: if
$$p > 0 \rightarrow p = p - 1$$

Sentencias de alternativa múltiple:

if
$$B_1 \rightarrow S_1$$

$$\Box B_2 \rightarrow S_2$$

$$\Box B_n \rightarrow S_n$$

fi

Las guardas se evalúan en algún orden arbitrario.

Elección no determinística.

Si ninguna guarda es verdadera el if no tiene efecto

```
Ej 2:

if p > 2 \rightarrow p = p * 2

\Box p < 2 \rightarrow p = p * 3

fi
```

Ej 3:
if
$$p > 2 \rightarrow p = p * 2$$

 $\Box p < 6 \rightarrow p = p + 4$
 $\Box p = 4 \rightarrow p = p / 2$
fi

Otra opción (determinística)
 if (cond) S;
 if (cond) S₁ else S₂

ITERACION

• Sentencias de alternativa ITERATIVA múltiple:

do
$$B_1 \rightarrow S_1$$

 $\Box B_2 \rightarrow S_2$
 $\Box B_n \rightarrow S_n$
od

Las sentencias guardadas son evaluadas y ejecutadas hasta que todas las guardas sean falsas.

La elección es no determinística si más de una guarda es verdadera.

Ej 1:
do
$$p > 0 \rightarrow p = p - 2$$

 $\Box p < 0 \rightarrow p = p + 3$
 $\Box p = 0 \rightarrow p = random(x)$
fi

Ej 3:
do
$$p = 1 \rightarrow p = p * 2$$

 $\Box p = 2 \rightarrow p = p + 4$
 $\Box p = 4 \rightarrow p = p / 2$
od

Ej 4:
do
$$p > 0 \rightarrow p = p - 2$$

 $\Box p > 3 \rightarrow p = p + 3$
 $\Box p > 6 \rightarrow p = p / 2$
od

Otra forma (determinística)

while (cond) S;

• For-all: forma general de repetición e iteración:

fa cuantificadores → Secuencia de Instrucciones af

cuantificador ≡ variable := expr_inicial to expr_final st B

Cada cuantificador especifica un rango de valores p/ una vble de iteración (con un rango y una condición "such that"):

- El cuerpo del fa se ejecuta 1 vez por c/ valor de la vble de iteración.
- Si hay cláusula *such-that*, la vble de iteración toma sólo los valores para los que B es true.
- Si hay varios cuantificadores el cuerpo se ejecuta p/ c/ combinación

```
Ej 1:
```

fa i := 1 to n
$$\rightarrow$$
 a[i] = 0 af

Ej 2:

fa i := 1 to n, j := i + 1 to n
$$\rightarrow$$
 m[i,j] :=: m[j,i] af

fa i := 1 to n, j := i+1 to n st a[i] > a[j]
$$\rightarrow$$
 a[i] :=: a[j] af

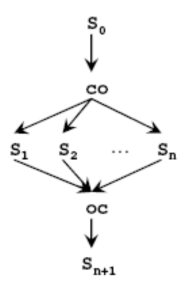
Concurrencia

***CONCURRENCIA**

- Sentencia co:
 - $co S_1 // // S_n oc$ → Ejecuta las Si tareas concurrentemente.
 - La ejecución del *co* termina cuando todas las tareas terminaron.

Cuantificadores:

• co [i=1 to n] { a[i] = 0; b[i] = 0 } oc \rightarrow Crea n tareas concurrentes.



Concurrencia

- ◆ Process: otra forma de representar concurrencia
 - process A {sentencias} → proceso único independiente.
 - Cuantificadores
 process B [i=1 to n] {sentencias} → n procesos independientes.
- **Diferencia:** *process* ejecuta en *background*, mientras el código que contiene un *co* espera a que el proceso creado por la sentencia *co* termine antes de ejecutar la siguiente sentencia.

Concurrencia

Ejemplo: qué imprime en cada caso?

```
process imprime10 {
    for [i=1 to 10]
      write(i); }
```

```
process imprime1 [i=1 to 10] {
     write(i);
}
```

No determinismo....

Si bien el número de aplicaciones es muy grande, en general los "patrones" de resolución concurrentes son pocos:

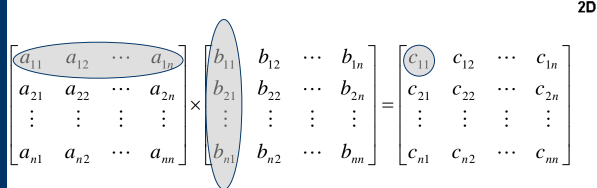
- 1- Paralelismo iterativo
- 2- Paralelismo recursivo
- 3- Productores y consumidores (pipelines o workflows)
- 4- Clientes y servidores
- 5- Pares que interactúan (interacting peers)

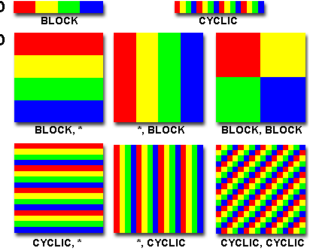
En el *paralelismo iterativo* un programa consta de un conjunto de procesos (posiblemente idénticos) c/u de los cuales tiene 1 o más loops \Rightarrow cada proceso es un programa iterativo.

Los procesos cooperan para resolver un único problema (x ej un sistema de ecuaciones), pueden trabajar independientemente, y comunicarse y sincronizar por memoria compartida o MP.

Generalmente, el dominio de datos se divide entre los procesos

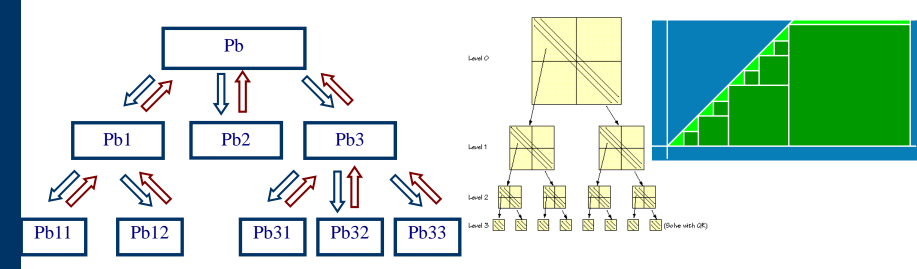
siguiendo diferentes patrones.





En el *paralelismo recursivo* el problema general (programa) puede descomponerse en procesos recursivos que trabajan sobre partes del conjunto total de datos (*Dividir y conquistar*)

Ejemplos clásicos son el sorting by merging, el cálculo de raíces en funciones continuas, problema del viajante, juegos (tipo ajedrez)



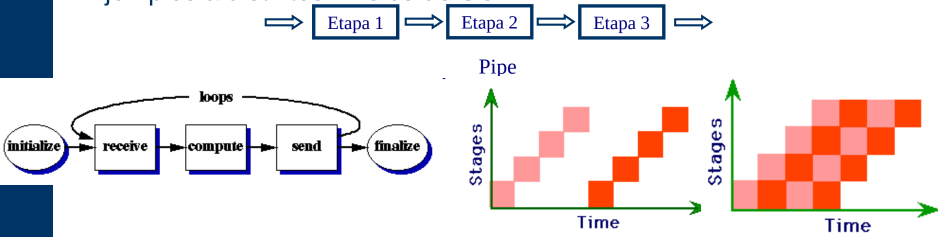
Divide and Conquer

Los esquemas *productor-consumidor* muestran procesos que se comunican.

Es habitual que estos procesos se organicen en pipes a través de los cuales fluye la información.

Cada proceso en el pipe es un filtro que consume la salida de su proceso predecesor y produce una salida para el proceso siguiente.

Ejemplos a distintos niveles de SO.

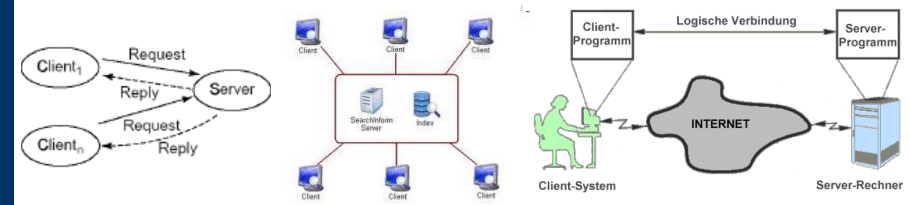


Cliente-servidor es el esquema dominante en las aplicaciones de procesamiento distribuido.

Los servidores son procesos que esperan pedidos de servicios de múltiples clientes. Unos y otros pueden ejecutarse en procesadores diferentes. Comunicación bidireccional. Atención de a un cliente o con multithreading a varios.

Mecanismos de invocación variados (rendezvous y RPC x ej en MD, monitores x ej en MC).

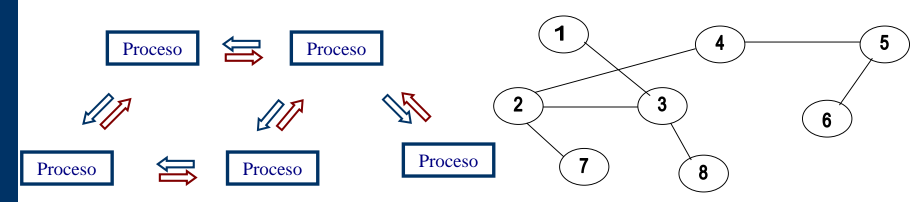
El soporte distribuido puede ser simple (LAN) o extendido a la WEB.



En los esquemas de *pares que interactúan* los procesos (que forman parte de un programa distribuido) resuelven partes del problema (normalmente mediante código idéntico) e intercambian mensajes para avanzar en la tarea y completar el objetivo.

Permite mayor grado de asincronismo que C/S

Configuraciones posibles: grilla, pipe circular, uno a uno, arbitraria



Pares que interactúan

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} \\ b_{21} \\ \vdots \\ b_{n1} \end{bmatrix} b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}$$

```
Solución secuencial:
double a[n,n], b[n,n], c[n,n];
for [i = 1 to n] {
    for [j = 1 to n] {
        # computa el producto interno de a[i,*] y
b[*,j]
        c[i,j] = 0.0;
        for [k = 1 to n]
            c[i,j] = c[i,j] + a[i,k]*b[k,j];
    }
}
```

- El loop interno calcula el producto interno de la fila *i* de la matriz *a* por la columna *j* de la matriz *b* y obtiene *c*[*i*,,*j*].
- El cómputo de cada producto interno es independiente Aplicación embarrasingly parallel.
- Diferentes acciones paralelas posibles.

Solución paralela por fila:

```
double a[n,n], b[n,n], c[n,n];
co [i = 1 to n]
 \{ for [j = 1 to n] \}
     {c[i,j] = 0};
       for [k = 1 \text{ to } n]
         c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]);
                                        Proc 1
                               En paralelo
                                        Proc 2
                                        Proc n
```

Solución paralela por columna:

```
double a[n,n], b[n,n], c[n,n];
co[j = 1 to n]
 \{ for [i = 1 to n] \}
     {c[i,j] = 0};
       for [k = 1 \text{ to } n]
        c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]);
                                         En paralelo
                                                  Proc 2
```

```
Solución paralela por celda (opción 1:
TODAS las filas y columnas):
                        double a[n,n], b[n,n], c[n,n];
                        co [i = 1 \text{ to } n, j = 1 \text{ to } n]
                                                                                                                                                                                                                                                       Proc 1,1 \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_1 & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_2 & b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_n & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}
                                           {c[i,j] = 0};
                                                    for [k = 1 \text{ to } n]
                                                          c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]);
                                                                                                                                                                                                                                                        Proc 1,2 \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}
                                                                                                                                                                                                                              En paralelo
Solución paralela por celda (opción 2:
                                                                                                                                                                                                                                                         Proc 2,1 \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{1} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n} & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}
filas en paralelo, columnas en paralelo):
                        double a[n,n], b[n,n], c[n,n];
                        co[i = 1 to n]
                              \{ co [j = 1 to n] \}
                                                                                                                                                                                                                                                          Proc n,n \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}
                                            { c[i,j] = 0; }
                                                     for [k = 1 \text{ to } n]
                                                           c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]);
```

Multiplicación de matrices: uso de Process en lugar de co

Solución paralela por fila con process: process fila [i = 1 to n] $\{ for [j = 1 to n]$ $\{ c[i,j] = 0;$ for [k = 1 to n] c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]); $\}$ $\}$

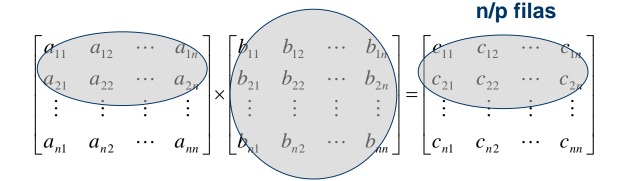
Qué sucede si hay menos de *n* procesadores?

Se puede dividir la matriz resultado en *strips* (subconjuntos de filas o columnas) y usar un proceso *worker* por strip.

El tamaño del strip óptimo es un problema interesante para balancear costo de procesamiento con costo de comunicaciones.

⊟n para−e−

Worker 1



Worker p

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \cdots & a_{nn} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} b_{11} & b_{12} & \cdots & b_{1n} \\ b_{21} & b_{22} & \cdots & b_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \cdots & b_{nn} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c_{11} & c_{12} & \cdots & c_{1n} \\ c_{21} & c_{22} & \cdots & c_{2n} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ c_{n1} & c_{n2} & \cdots & c_{nn} \end{bmatrix}$$

n/p filas

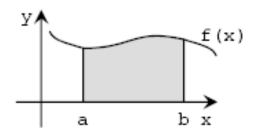
Multiplicación de matrices con P procesadores (P < n)

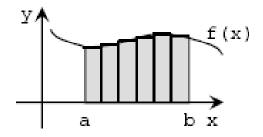
Solución paralela por strips: (P procesadores con P<n)

```
process worker [ w = 1 to P]
 { int primera = (w-1)*(n/P) + 1;
   int ultima = primera + (n/P) - 1;
   for [i = primera to ultima]
     \{ for [j = 1 to n] \}
         {c[i,j] = 0}
           for [k = 1 \text{ to } n]
          c[i,j] = c[i,j] + (a[i,k]*b[k,j]);
```

Paralelismo recursivo: El problema de la cuadratura

Problema: calcular una aproximación de la integral de una función continua f(x) en el intervalo de a a b



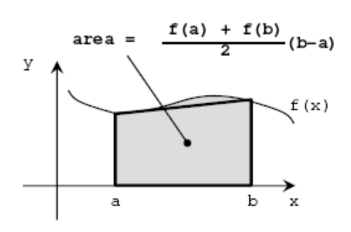


Solución secuencial iterativa (usando el método trapezoidal):

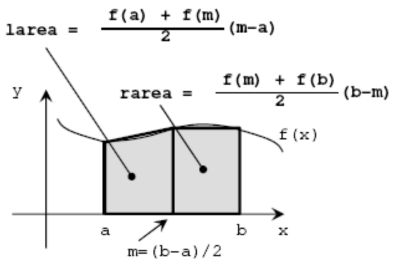
```
double fl = f(a), fr, area = 0.0;
double dx = (b-a)/ni;
for [x = (a + dx) to b by dx] {
  fr = f(x);
  area = area + (fl + fr) * dx / 2;
  fl = fr;
}
```

Paralelismo recursivo: El problema de la cuadratura

Procedimiento recursivo adaptivo



(a) First approximation (area)



(b) Second approximation (larea + rarea)

Si abs((larea + rarea) - area) > e, repetir el cómputo para cada intervalo [a,m] y [m,b] de manera similar hasta que la diferencia entre aproximaciones consecutivas esté dentro de un dado e

Paralelismo recursivo: El problema de la cuadratura

Procedimiento secuencial

```
double quad(double 1, r, f1, fr, area) {
  double m = (1+r)/2;
  double fm = f(m);
  double larea = (f1+fm)*(m-1)/2;
  double rarea = (fm+fr)*(r-m)/2;
  if (abs((larea+rarea)-area) > e) {
    larea = quad(1, m, f1, fm, larea);
    rarea = quad(m, r, fm, fr, rarea);
}
return (larea+rarea);
```

Procedimiento paralelo

```
double quad(double 1, r, f1, fr, area) {
   double m = (1+r)/2;
   double fm = f(m);
   double larea = (f1+fm)*(m-1)/2;
   double rarea = (fm+fr)*(r-m)/2;
   if (abs((larea+rarea)-area) > e) {
      co larea = quad(1, m, f1, fm, larea);
      || rarea = quad(m, r, fm, fr, rarea);
      oc
   }
   return (larea+rarea);
}
```

- Dos llamados recursivos son independientes y pueden ejecutarse en paralelo
- Uso: area = quad (a, b, f(a), f(b), (f(a) + f(b)) * (b-a) /2)

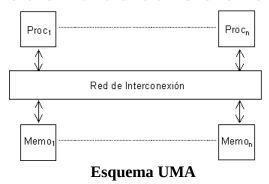
Volviendo al hardware ...

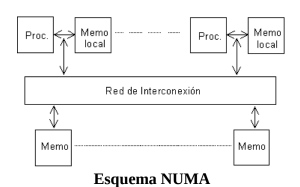
- ... podemos identificar diferentes enfoques para clasificar las arquitecturas paralelas:
- por la organización del espacio de direcciones (memoria compartida / memoria distribuida)
- por el mecanismo de control
- por la granularidad
- por la red de interconexión

Clasificación por la organización del espacio de direcciones

Multiprocesadores de memoria compartida.

- Interacción modificando datos en la memoria compartida.
- Problema de consistencia.





Multiprocesadores con memoria distribuida.

- Memoria local (no hay problemas de consistencia).
- Interacción es sólo por pasaje de mensajes.



Propuesta por Flynn ("Some computer organizations and their effectiveness", 1972).

Se basa en la manera en que las *instrucciones* son ejecutadas sobre los *datos*.

\Rightarrow 4 clases:

- SISD (Single Instruction Single Data)
- SIMD (Single Instruction Multiple Data)
- MISD (Multiple Instruction Single Data)
- MIMD (Multiple Instruction Multiple Data)

SISD: Single Instruction Single Data

Instrucciones ejecutadas en secuencia, una x ciclo de instrucción.

La memoria afectada es usada sólo por esta instrucción

Control IS Processor DS Memory

Usada por la mayoría de los uniprocesadores.

La CPU ejecuta instrucciones (decodificadas por la UC) sobre los datos. La memo recibe y almacena datos en las escrituras, y brinda datos en las lecturas.

Ioad A
Ioad B C = A + B store C A = B * 2 store A

Ejecución determinística

MISD: Multiple Instruction Single Data

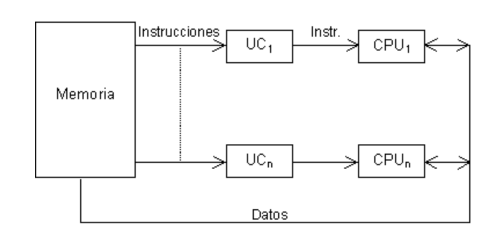
Los procesadores ejecutan un flujo de instrucciones distinto pero comparten datos comunes

Operación sincrónica (en lockstep)



Ejemplos posibles:

- tolerancia a fallas
- múltiples filtros de frecuencia operando sobre una única señal
- múltiples algoritmos de criptografía intentando crackear un único mensaje codificado



MISD

Instruction Pool

SIMD: Single Instruction Multiple Data

Conjunto de procesadores idénticos, con sus memorias, que ejecutan la misma instrucción sobre distintos datos

Los procesadores en gral son muy simples.

El host hace broadcast de la instr. Ejecución sincrónica y determinística.

Pueden deshabilitarse y habilitarse selectivamente procesadores para que ejecuten o no instrucciones

Adecuados para aplicaciones con alto grado de regularidad, (x ej. procesamiento de imágenes).



Ej: Array Processors. CM-2, Maspar MP-1 y 2, Stream processors en GPU

prev instruct
load A(1)
load B(1)
C(1)=A(1)*B(1)
store C(1)
next instruct

load A(2)
load B(2)
C(2)=A(2)*B(2)
store C(2)
next instruct

prev instruct

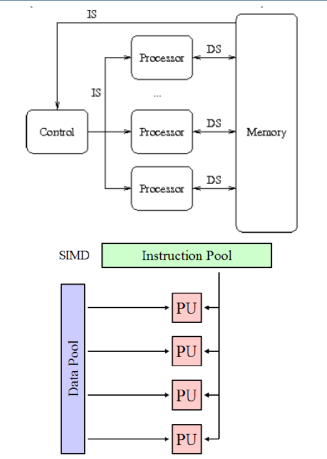
load A(n)

load B(n)

C(n)=A(n)*B(n)

store C(n)

next instruct

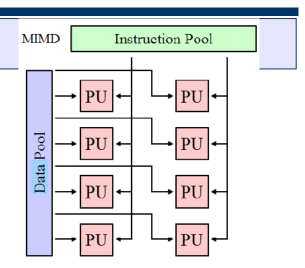


P1

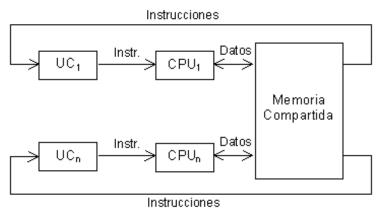
MIMD: Multiple Instruction Multiple Data

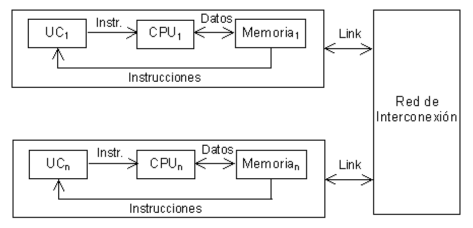
C/ procesador tiene su propio flujo de instrucciones y de datos

⇒ c/u ejecuta su propio programa



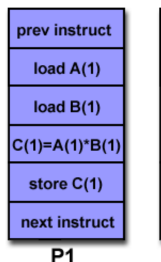
Pueden ser con memoria compartida o distribuida

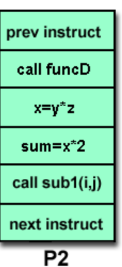


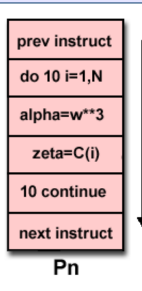


20/0/2013

MIMD: Multiple Instruction Multiple Data







Ejemplos: nCube 2, iPSC, CM-5, Paragon XP/S, máquinas DataFlow, red de transputers.

Sub-clasificación de MIMD:

- **MPMD** (multiple program multiple data): c/ procesador ejecuta su propio programa (ejemplo con PVM).
- **SPMD** (single program multiple data): hay un único programa fuente y cada procesador ejecuta su copia independientemente (ejemplo con MPI).

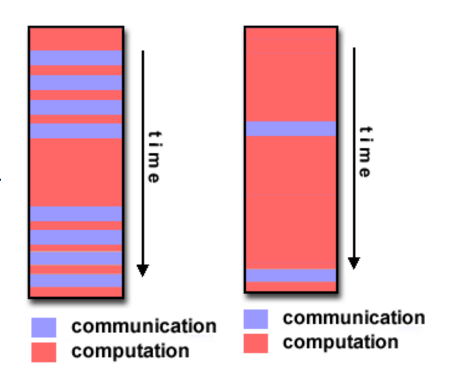
Clasificación por la granularidad de los procesadores

Granularidad

Relación entre el número de procesadores y el tamaño de memoria total.

Grano fino y grano grueso

Puede verse también como la relación entre cómputo y comunicación



Clasificación por la granularidad de los procesadores

De grano grueso (coarse-grained): pocos procesadores muy poderosos.

De grano fino (*fine-grained*): gran número de procesadores menos potentes.

De grano medio (medium-grained).

Aplicaciones adecuadas para una u otra clase:

- si tienen concurrencia limitada pueden usar eficientemente pocos procesadores ⇒ convienen máquinas de grano grueso
- las máquinas de grano fino son más efectivas en costo para aplicaciones con alta concurrencia
- ⇒ Es importante el *matching* entre la arquitectura y la aplicación...

Clasificación por la red de interconexión

Tanto las máquinas de MC como de MP pueden construirse conectando procesadores y memorias usando diversas redes de interconexión, *estáticas* y *dinámicas*.

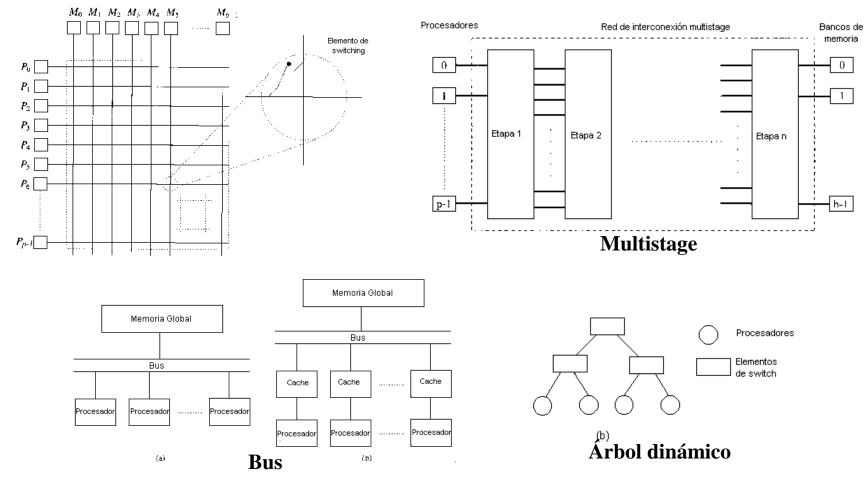
Las redes **estáticas** constan de *links* punto a punto. Típicamente se usan para máquinas de MP

Las redes **dinámicas** están construidas usando switches y enlaces de comunicación. Normalmente para máquinas de MC

El diseño de la red de interconexión depende de una serie de factores (ancho de banda, tiempo de startup, paths estáticos o dinámicos, operación sincrónica o asincrónica, topología, ...)

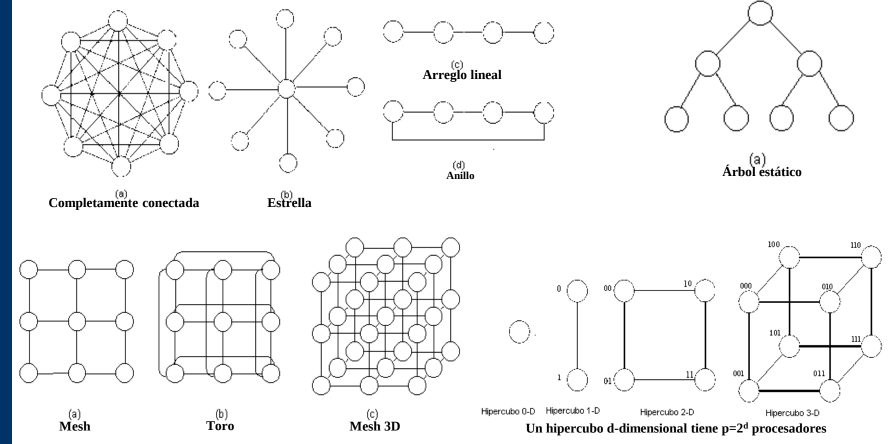
Clasificación por la red de interconexión

Redes de interconexión dinámicas



Clasificación por la red de interconexión

Redes de interconexión estáticas: topología



Acciones Atómicas y Sincronización

- Estado de un Programa concurrente
- Cada proceso ejecuta un conjunto de sentencias, cada una implementada por una o más acciones atómicas.
- Una acción atómica hace una transformación de estado indivisibles (estados intermedios invisibles para otros procesos).
- Ejecución de un programa concurrente → *intercalado* (*interleaving*) de las acciones atómicas ejecutadas por procesos individuales.
- Interacción → no todos los interleavings son aceptables.
- Historia de un programa concurrente (trace).

Acciones atómicas y Sincronización

```
process 1 { process 2 { while (true) while (true) p11: \text{ read (x)} p21: y = \text{buffer} p12: buffer = x; } p22: print (y); }
```

Posibles interleavings (historias):

Hay algunas historias que no son válidas...

Acciones atómicas y Sincronización

Sincronizar ⇒ Combinar acciones atómicas de grano fino (fine-grained) en acciones (compuestas) de grano grueso (coarse grained) que den la exclusión mutua.

Sincronizar ⇒ Demorar un proceso hasta que el estado de programa satisfaga algún predicado (por condición).

El objetivo de la sincronización es prevenir los interleavings indeseables restringiendo las historias de un programa concurrente sólo a las permitidas

Una acción atómica de grano fino se debe implementar por hardware

La operación de asignación A=A+3 es atómica?

NO ⇒ Es necesario cargar el valor de A en un registro, sumarle 3 y volver a cargar el valor del registro en A

Qué sucede con algo del tipo X=X+X?

- ⇒ (i) Load PosMemX, Acumulador
 - (ii) Add PosMemX, Acumulador
 - (iii) Store Acumulador, PosMemX

Acciones atómicas y Sincronización. El problema de la *interferencia*

Interferencia: un proceso toma una acción que invalida las suposiciones hechas por otro proceso.

Ejemplo: ¿Qué puede suceder con los valores de E1, E2 y público?

```
process 1
 { while (true)
                                                  Público=0
                                          E1=0
                                                               E2=0
     esperar llegada
     E1 = E1 + 1;
     Público = Público + 1:
process 2
 { while (true)
     esperar llegada
                                                  Público=12
                                           E1=9
                                                                E2=8
     E2 = E2 + 1;
     Público = Público + 1;
```

La lectura y escritura de las variables x,y,z son atómicas.

- ⇒ Cuáles son los posibles resultados con hasta 3 procesadores (no necesariamente de igual velocidad) ejecutando los procesos
- (1) Puede descomponerse por ejemplo en:
- (1.1) Load PosMemY, Acumulador
- (1.2) Add PosMemZ, Acumulador
- (1.3) Store Acumulador, PosMemX

$$y = 4$$
; $x = 0$; $z = 2$; (1.1) Load PosMemY, Acumulador (1.2) Add PosMemZ, Acumulador (1.3) Store Acumulador, PosMemX (2) (2) Store 3, PosMemY oc (3) Store 4, PosMemZ

y = 3, z = 4 en todos los casos

x puede ser:

6 si ejecuta (1)(2)(3) o (1)(3)(2)

5 si ejecuta (2)(1)(3)

6 si ejecuta (3)(1)(2)

7 si ejecuta (2)(3)(1) o (3)(2)(1)

6 si ejecuta (1.1)(2)(1.2)(1.3)(3)

8 si ejecuta (1.1)(3)(1.2)(1.3)(2)

$$x = 2$$
; $y = 2$;
 $z = x + y$
 $x = 3$; $y = 4$
 $x = 2$; $y = 2$;
 $x = 2$; $y = 2$;
 $x = 2$; $y = 2$;
 $x = 3$; $y = 4$
 $x = 3$; y

$$x = 3$$
, $y = 4$ en todos los casos

z puede ser 4, 5, 6 o 7

Pero nunca podríamos parar el programa y ver un estado en que x+y=6 !!!!

```
"Interleaving extremo"
(Ben-Ari & Burns)
Dos procesos que realizan (c/u) k iteraciones de la sentencia N=N+1
(N compartida init 0)
Process P1{
                                  Process P2{
                                    fa i=1 to K \rightarrow N=N+1 af
   fa i=1 to K \rightarrow N=N+1 af
```

Cuál puede ser el valor final de N?

```
- 2K
entre K+1 y 2K-1
- K
- <K (incluso 2...)
```

Cuándo valdrá k?

- 1. Proceso 1: Load N
- 2. Proceso 2: Load N
- 3. Proceso 1: Incrementa su copia
- 4. Proceso 2: Incrementa su copia
- 5. Proceso 1: Store N
- 6. Proceso 2: Store N

Cuándo valdrá 2?

- 1. Proceso 1: Load N
- 2. Proceso 2: Hace k-1 iteraciones del loop
- 3. Proceso 1: Incrementa su copia
- 4. Proceso 1: Store N
- 5. Proceso 2: Load N
- 6. Proceso 1: Hace k-1 iteraciones del loop
- 7. Proceso 2: Incrementa su copia
- 8. Proceso 2: Store N

... no podemos confiar en la intuición para analizar un programa concurrente...

En lo que sigue, supondremos máquinas con las siguientes características:

Los valores de los tipos básicos se almacenan en elementos de memoria leídos y escritos como acciones atómicas

Los valores se cargan en registros, se opera sobre ellos, y luego se almacenan los resultados en memoria

Cada proceso tiene su propio conjunto de registros (conjuntos disjuntos o context switching)

Todo resultado intermedio de evaluar una expresión compleja se almacena en registros o en memoria privada del proceso

- ⇒ Si una expresión **e** en un proceso no referencia una variable alterada por otro proceso, la evaluación será atómica, aunque requiera ejecutar varias acciones atómicas de grano fino.
- ⇒ Si una asignación **x** = **e** en un proceso no referencia ninguna variable alterada por otro proceso, la ejecución de la asignación será atómica

Pero ... normalmente los programas concurrentes no son disjuntos

⇒ Es necesario establecer algún requerimiento más débil ...

Acciones atómicas y Sincronización. Propiedad de "A lo sumo una vez"

Referencia crítica en una expresión ⇒ referencia a una vble que es modificada por otro proceso.

Asumamos que toda referencia crítica es a una variable simple leída y escrita atómicamente.

Una sentencia de asignación $\mathbf{x} = \mathbf{e}$ satisface la propiedad de A lo sumo una vez si

- (1) **e** contiene **a lo sumo una** referencia crítica y **x** no es referenciada por otro proceso, o
- (2) **e** no contiene referencias críticas, en cuyo caso **x** puede ser leída por otro proceso

Puede haber a lo sumo una variable compartida, y puede ser referenciada a lo sumo una vez.

Una def. similar se aplica a expresiones que no están en sentencias de asignación (satisface ASV si no contiene más de una ref. crítica)

Acciones atómicas y Sincronización. Propiedad de "A lo sumo una vez"

EFECTO: Si una sentencia de asignación cumple la propiedad ASV, entonces su ejecución *parece* atómica, pues la variable compartida será leída o escrita sólo una vez.

Ejemplos:

```
int x=0, y=0; No hay ref. críticas en ningún proceso x = x+1 // y=y+1 oc; x = 1 e y = 1 \forall historia int x=0, y=0; El 1er proc tiene 1 ref. crítica. El 2do ninguna. y = 1 siempre, y = 1 o 2 int x=0, y=0; Ninguna asignación satisface ASV y = 1 ref. crítica. El 2do ninguna. y = 1 siempre, y = 1 o 2 int x=0, y=0; Ninguna asignación satisface ASV y = 1 ref. crítica en ningún proceso y =
```

Si una expresión o asignación no satisface ASV con frecuencia es necesario ejecutarla atómicamente

En general, es necesario ejecutar secuencias de sentencias como una única acción atómica

Una acción atómica de grano grueso es una especificación en alto nivel del comportamiento requerido de un programa que puede ser implementada de distintas maneras, dependiendo del mecanismo de sincronización disponible.

⇒ Mecanismo de sincronización para construir una acción atómica de grano grueso (*coarse grained*) como secuencia de acciones atómicas de grano fino (*fine grained*) que aparecen como indivisibles

Ej: BD con dos valores que en todo momento deben ser iguales

Ej: Productor y consumidor con una lista enlazada

(e) indica que la expresión e debe ser evaluada atómicamente

(await (B) S;) se utiliza para especificar sincronización

La expresión booleana B especifica una condición de demora. S es una secuencia de sentencias que se garantiza que termina. Se garantiza que B es true cuando comienza la ejecución de S. *Ningún estado interno de S es visible para los otros procesos*.

Ej: $\langle \text{await (s>0) s=s-1;} \rangle$

Sentencia con alto poder expresivo, pero el costo de implementación de la forma general de await (EM y SxC) es alto

Sólo exclusión mutua $\Rightarrow \langle S \rangle$

Ej: $\langle x = x + 1; y = y + 1 \rangle$

El estado interno en el cual x e y son incrementadas resulta invisible a otros procesos que las referencian

Sólo sincronización por condición ⇒ ⟨await (B)⟩

Ej: $\langle await (count > 0) \rangle$

Si B satisface ASV, puede implementarse como *busy waiting* o *spinning*: $do(not B) \rightarrow skip od$ (while (not B);)

Acciones atómicas incondicionales y condicionales

Ejemplo: productor/consumidor con buffer de tamaño N.

Qué pasa si se guardan en un arreglo??

Seguridad y vida

Una *propiedad* de un programa concurrente es un atributo verdadero en cualquiera de las historias de ejecución del mismo

Toda propiedad puede ser formulada en términos de dos clases: seguridad y vida.

Son dos aspectos complementarios de la corrección

seguridad (safety): nada malo le ocurre a un objeto: asegura estados consistentes

- una falla de seguridad indica que algo anda mal
- Ej: ausencia de deadlock y ausencia de interferencia (exclusión mutua) entre procesos.

vida (liveness): eventualmente ocurre algo bueno con una actividad: progresa, no hay deadlocks

- una falla de vida indica que se deja de ejecutar
- Ej: terminación, asegurar que un pedido de servicio será atendido, que un mensaje llega a destino, que un proceso eventualmente alcanzará su SC, etc \Rightarrow dependen de las políticas

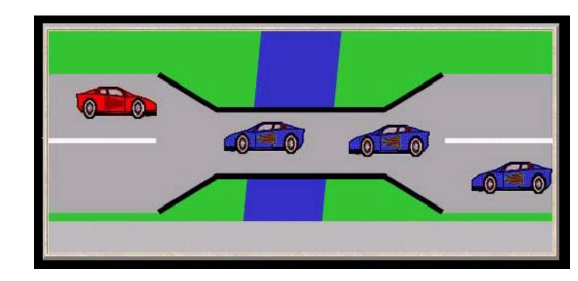
de scheduling.

Seguridad y vida

Ejemplo: Puente de una sola vía

Puente sobre río con ancho sólo para una fila de tráfico ⇒ los autos pueden moverse concurrentemente si van *en la misma dirección*

- Violación de seguridad si dos autos en distintas direcciones entran al puente al mismo tiempo
- Vida: c/ auto tendrá eventualmente oportunidad de cruzar el puente?



Los temas de seguridad deben balancearse con los de vida

Seguridad y vida

Seguridad → Fallas típicas (*race conditions*):

- Conflictos de read/write: un proceso lee un campo y otro lo escribe (el valor visto por el lector depende de quién ganó la "carrera").
- Conflictos de write/write: dos procesos escriben el mismo campo (quién gana la "carrera").

Vida → Fallas:

- Temporarias: Bloqueo temporarios, Espera, Contención de CPU, Falla recuperable.
- Permanente: Deadlock, Señales perdidas, Anidamiento de bloqueos, Livelock, Inanición, Agotamiento de recursos, Falla distribuida.

Fairness y políticas de scheduling

Fairness: trata de garantizar que los procesos tengan chance de avanzar, sin importar lo que hagan los demás

Una acción atómica en un proceso es elegible si es la próxima acción atómica en el proceso que será ejecutado Si hay varios procesos ⇒ hay *varias acciones atómicas elegibles*

Una *política de scheduling* determina cuál será la próxima en ejecutarse

Política: asignar un procesador a un proceso hasta que termina o se demora. Qué sucede en este caso??

```
bool continue = true;
co while (continue);
  // continue = false;
oc
```

Fairness y políticas de scheduling

Fairness Incondicional. Una política de scheduling es incondicionalmente fair (o *imparcial*) si toda acción atómica incondicional que es elegible eventualmente es ejecutada.

En el ej. anterior, RR es incondicionalmente fair en monoprocesador, y la ejecución paralela lo es en un multiprocesador (si ningún procesador puede monopolizar el acceso a la vble compartida)

Fairness Débil. Una política de scheduling es débilmente fair si (1) es incondicionalmente fair y (2) toda acción atómica condicional que se vuelve elegible eventualmente es ejecutada, asumiendo que su condición se vuelve true y permanece true hasta que es vista por el proceso que ejecuta la acción atómica condicional

RR es débilmente fair en el ej anterior

No es suficiente para asegurar que cualquier sentencia await elegible eventualmente se ejecuta: la guarda podría cambiar el valor (de false a true y nuevamente a false) mientras un proceso está demorado.

Fairness y políticas de scheduling

Fairness Fuerte: Una política de scheduling es fuertemente fair si (1) es incondicionalmente fair y (2) toda acción atómica condicional que se vuelve elegible eventualmente es ejecutada pues su guarda se convierte en true con infinita frecuencia.

```
Este programa termina??
bool continue = true, try = false;
co while (continue) { try = true; try = false; }
  // ⟨await (try) continue = false ⟩
  oc
```

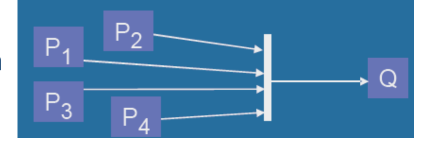
No es simple tener una política que sea práctica y fuertemente fair. En el ej anterior, con 1 procesador, una política que alterna las acciones de los procesos sería fuertemente fair, pero es impráctica. Round-robin es práctica pero no es fuertemente fair.

Tipos de Problemas Básicos de Concurrencia

Exclusión mutua: problema de la sección crítica. (Administración de

recursos).

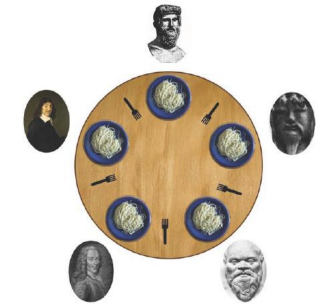
Barreras: punto de sincronización



Comunicación

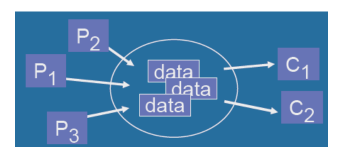


Filósofos: Dijkstra, 1971. Sincronización multiproceso. Evitar deadlock e inanición. Exclusión mutua selectiva

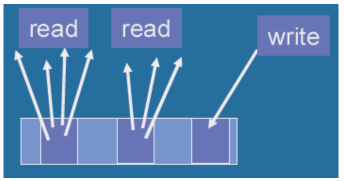


Tipos de Problemas Básicos de Concurrencia

Productor-consumidor



Lectores-escritores



Sleeping barber: Dijkstra. Sincronización – rendezvous.





Tareas propuestas

- Leer los capítulos 2 y 3 del libro de Andrews
- Investigar el problema de la sección crítica y algunas posibles soluciones al mismo