# Univerzita Pavla Jozefa Šafárika v Košiciach Prírodovedecká fakulta

# ZRÝCHLENIE VÝPOČTU SPLAJN POVRCHOV

# DIPLOMOVÁ PRÁCA

Študijný odbor: Informatika

Školiace pracovisko: Ústav informatiky

Vedúci záverečnej práce: doc. RNDr. Csaba Török, CSc.

Konzultant: RNDr. Lukáš Miňo

Košice 2016 Bc. Viliam Kačala

# Poďakovanie

Rád by som poďakoval vedúcemu záverečnej práce doc. RNDr. Csabovi Törökovi, CSc. za cenné pripomienky, odborné vedenie a obetavosť počas tvorby práce. Taktiež by som sa rád poďakoval RNDr. Lukášovi Miňovi za cenné rady a pomoc počas tvorby aplikačnej časti tejto práce.



#### Abstrakt

Splajny sú dôležitá súčasť počítačovej grafiky. Jedná sa o matematický model krivky a plochy služiaci na čo "najlepšie spojenie" konečnej množiny bodov. Termín "najlepšie spojenie" v našom prípade znamená hladká, matematicky ľahko vyjadriteľná plocha s čo najmenším zakrivením. Využitie splajnov v grafike je veľmi široké od rôznych CAD aplikácií, v štatistike, alebo v analýze dát. Splajny existujú v mnohých formách, či už vo forme krivky v rovine, rôznych trojrozmerných telies, atď.. Táto práca si dáva za cieľ navrhnúť, analyzovať a implementovať nový algoritmus pre bikubickú interpoláciu v trojrozmernom priestore.

#### Abstract

Splines are important part of computer graphics. It is a mathematical model of curve and surface for the "best connection" of any finite set of points. The term "best connection" in this case means smooth, easily calculable mathematical surface with minimal curvature. Use of splines in graphics varies from large variety of CAD applications, statistics or in data analysing. Splines exist in many forms, whether in the form of curves in the plane, a variety of three-dimensional bodies, etc.. This work aims to desig, analyze and implement a new algorithm for counting and generating splines bicubic clamped interpolation in three-dimensional space.

# Obsah

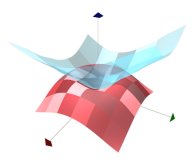
1 ]	De Boo	orov model a redukovaný algoritmus	7				
1.1	Polyne	ómy	7				
1.2	Splajn	ny	8				
	1.2.1	Konštrukcia hermitovho splajnu	12				
1.3		iagonálna LU dekompozícia	14				
1.4		porov výpočet derivácií	18				
1.5	Počíta	anie derivácií redukovanou sústavou	20				
2 2	Zrýchle	enie	<b>2</b> 5				
2.1	Proces	sorová architektúra	26				
	2.1.1	Kešovanie	26				
	2.1.2	Inštrukčný paralelizmus	28				
	2.1.3	Rýchlosť aritmetických operácií	31				
2.2	Teoretické zrýchlenie						
	2.2.1	Cena plného algoritmu	36				
	2.2.2	Počty pre redukovaný algoritmus	38				
	2.2.3	Pamäťové nároky	41				
	2.2.4	Zhrnutie	41				
2.3		né zrýchlenie	42				
3 ]	Implementácia a užívateľská príručka						
	3.0.1	Vizualizácia	47				
	3.0.2	Výkonnostný tester	49				

# Úvod

Témou mojej diplomovej práce sú rovinné krivkové splajny a priestorové splajn povrchy, pričom naším cieľom je preskúmať nové poznatky o splajnoch, na ktorých istý čas pracuje vedúci tejto práce doc. RNDr. Csaba Török, CSc.

Výsledok tejto práce je návrh novej metódy výpočtu derivácií splajnu v jeho uzloch, jej porovnanie s de Boorovym postupom z ktorého vychádzame, vysvetlenie zrýchlenia a implementácia aplikácií na vizuálne a výkonnostne porovnávanie oboch metód.

Prínos zrýchlenia výpočtu splajnov spočíva v lepších možnostiach modelovania ľubovoľných trojrozmerných útvarov v podobe polynomických funkcií. Akékoľvek zrýchlenie totiž znamená možnosť v reálnom čase modelovať zložitejšie objekty alebo fyzikálne dáta, čo je užitočné nielen vzhľadom na vizuálnu reprezentáciu, ale aj na skúmanie fyzikálnych vlastností ako napríklad aerodynamické vlastnosti lietadiel a podobne.



Technológia v ktorej tieto poznatky implementujeme je Microsoft Silverlight. Jedná sa o veľmi schopný nástroj na tvorbu webových aplikácii s plnou podporou hardvérovej akcelerácie užívateľského prostredia a možnosťou tvorby rýchlej trojrozmernej grafiky. Výhodou tohto frameworku je, keďže beží na platforme Microsoft .NET, možnosť jednoduchej portácie na desktopovú prípadne mobilnú aplikáciu. Na výkonnostné porovnanie nášho algoritmu s existujúcim však implementujeme samostatnú aplikáciu nad C++.

Struktúra práce je nasledovná.

## • De Boorov model a redukovaný algoritmus

#### - Polynómy

Základné pojmy o polynómoch.

#### - Splajny

Definícia krivkových a povrchových splajn.

## LU dekompozícia

Spôsob počítania trojdiagonálnych sústav.

## De Boorov výpočet derivácií

V tejto časti si vysvetlíme splajn interpoláciu podľa Carla de Boora.

## - Počítanie derivácií redukovanou sústavou

Ukážka modifikovaného postupu pre kubické splajny a jeho rozšírenie pre bikubické splajny.

#### Konštrukcia splajnu

Zostrojenie splajnu ako zloženej funkcie segmentov.

#### • Zrýchlenie

Očakávané zrýchlenie výpočtov novým algoritmom.

#### Procesorová architektúra

Tu si objasníme vplyv moderných inštrukčných sád na zrýchlenie redukovaného algoritmu.

# Teoretické zrýchlenie

Spočítanie časovej zložitosti vysvetlenie vplyvu základných aritmetických a pamäťových operácií.

#### Zrýchlenie v praxi

Výsledky z našej implementácie.

## • Implementácia a užívateľská príručka

Podrobnosti implementácie v MS Silverlight a C++. Stručný návod na použitie programov.

Formálne tézy diplomovej práce sú:

- Analýza modelov interpolačných splajnov.
- Redukovaný algoritmus výpočtu koeficientov splajn povrchov.
- Testovanie faktorov vplývajúcich na rýchlosť výpočtu splajn koeficientov

# Kapitola 1

# De Boorov model a redukovaný algoritmus

V tejto kapitole si postupne zadefinujeme pojem polynómu a tento postupne rozšírime na pojem splajnu. Následne si popíšeme dve metódy výpočtu derivácií splajnu a konštrukciu celej splajnovej krivky alebo plochy.

# 1.1 Polynómy

Pre úplnosť skôr než si povieme o splajnoch, predstavíme si pojem polynomickej funkcie ktorý je neoddeliteľ nou súčasťou pri definícii splajnu.

**Definícia 1.1** Nech n je z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ a pre každé i z  $\{0, \dots, n\}$  je  $a_i$  z  $\mathbb{R}$ , pričom  $a_n \neq 0$ . Funkciu  $p : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  tvaru

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} a_i x^i$$

nazveme polynomická funkcia jednej premennej stupňa n.

**Označenie 1.2** Polynomické funkcie jednej premennej budeme skrátene nazývať polynomické funkcie. Polynomické funkcie stupňa 3 nazveme kubické funkcie.

V práci však budeme pracovať najmä s funkciami dvoch premenných. Analogicky si pre dve premenné zadefinujme aj polynomické funkcie.

**Definícia 1.3** Nech n a m sú z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ a pre každé i z  $\{0, \dots, n\}$  a j z  $\{0, \dots, m\}$  je  $a_{ij}$  z  $\mathbb{R}$ , pričom  $a_{nm} \neq 0$ . Funkciu  $p : \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  tvaru

$$p(x,y) = \sum_{0}^{n} \sum_{0}^{m} a_{ij} x^{i} y^{j}$$

nazveme polynomická funkcia dvoch premenných stupňov n a m

**Označenie 1.4** Polynomické funkcie dvoch premenných budeme skrátene nazývať *bipolynomické funkcie*. Bipolynomické funkcie stupňov 3 a 3 nazveme *bikubické funkcie*.

# 1.2 Splajny

V našej práci pracujeme s hermitovskými splajnami, ktoré sú štandardne triedy  $C^1$ , teda splajnami ktorých prvé derivácie v uzloch sa rovnajú.

Najbežnejšie kubické splajny triedy  $C^2$ , teda tie pri ktorých v uzloch máme zaručenú rovnosť aj derivácií druhého rádu, sú naturálne a clamped splajny. Pre naše potreby budeme uvažovať iba druhé menované pričom ich budeme konštruovať použitím hermitovských bázových funkcíí (pozri časť 1.2.1).

Keďže naším cieľom je zrýchlený algoritmus počítania povrchových splajnov, ktorý vznikol zovšeobecnením algoritmu pre krivkové splajny tak si zavedieme pojem splajnu pre krivky aj plochy. Iste by bolo možno elegantnejšie zadefinovať splajn všeobecne, ale rozdelenie definície špeciálne pre krivkové splajny v rovine a povrchové v priestore bude čitateľnejšie. Formálna definícia krivkového splajnu v rovine je nasledovná.

**Definícia 1.5** Nech  $I \ge 0$  je prirodzené číslo,  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  je rastúca postupnost. Nech pre každé i z  $\{0, 1, \ldots I-2\}$  funkcie  $S_i$  sú polynomické funkcie, ktoré spĺňajú

- $S_i(u_{i+1}) = S_{i+1}(u_{i+1}),$
- $\bullet \ \frac{dS_i}{dx}(u_{i+1}) = \frac{dS_{i+1}}{dx}(u_{i+1})$

Funkciu S z intervalu  $[u_0, u_{I-1}]$  do  $\mathbb{R}$  pre ktorú platí:

$$S(x) = \begin{cases} S_0(x,y) & \text{pre } x \in [u_0, u_1], \\ S_1(x,y) & \text{pre } x \in [u_0, u_1], \\ \vdots & & \\ S_{I-1}(x,y) & \text{pre } x \in [u_0, u_1], \end{cases}$$
(1.1)

nazveme krivkový splajn na uzloch  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$ .

Označenie 1.6 Pri označeniach z predchádzajúcej definície označme:

• Funkcie  $S_i$  nazveme segmenty splajnu.

- Hodnoty  $u_i$  nazveme uzly.
- Uzly  $u_0$  a  $u_{I-1}$  nazveme krajné uzly.
- $z_i = S(u_i)$  nazveme funkčné hodnoty splajnu v uzloch.
- $d_i^x = \frac{dS(u_i)}{dx}$  nazveme derivácie v uzloch.
- $h = u_i u_{i-1}$  pre l'ubovol'né  $i \in \{1, \dots, I-1\}$ .

Na to aby sme zostrojili segmenty splajnu potrebujeme mať dané uzly, funkčné hodnoty v uzloch aj derivácie v uzloch. Je však možné zostrojiť splajn aj keď okrem uzlov a funkčných hodnôt máme známe len dve krajné derivácie  $d_0$  a  $d_{I-1}$ . Zvyšné hodnoty derivácií totiž môžeme s malou odchýlkou vypočítať napríklad De Boorovov interpoláciou. Túto techniku, ale pre splajnové povrchy, si rozoberieme v následujúcich častiach kapitoly. Teraz rozšírime túto definíciu na povrchový splajn v priestore.

**Definícia 1.7** Nech  $I \ge 0$  a  $J \ge 0$  sú prirodzené čísla,  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  a  $(v_0, \ldots, v_{J-1})$  sú rovnomerne rastúce postupnosti. Nech pre každé  $i \ge \{0, 1, \ldots, I-2\}$  a  $j \ge \{0, 1, \ldots, J-2\}$  funkcie  $S_{i,j}$  sú bipolynomické funkcie, ktoré spĺňajú

- $S_{i,j}(u_{i+1},y) = S_{i+1,j}(u_{i+1},y),$
- $S_{i,j+1}(x,v_{j+1}) = S_{i,j+1}(x,v_{j+1})$
- $\frac{\partial S_{i,j}}{\partial x}(u_{i+1},y) = \frac{\partial S_{i+1,j}}{\partial x}(u_{i+1},y)$
- $\frac{\partial S_{i,j+1}}{\partial y}(x,v_{j+1}) = \frac{\partial S_{i,j}}{\partial y}(x,v_{j+1}),$

Funkciu Sz intervalu  $\left[u_0,u_{I-1}\right]\times \left[v_0,v_{J-1}\right]$ do  $\mathbb R$ pre ktorú platí:

$$S(x,y) = \begin{cases} S_{0,0}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_0, u_1] \times [v_0, v_1], \\ S_{0,1}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_0, u_1] \times [v_1, v_2], \\ \vdots \\ S_{0,J-1}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_0, u_1] \times [v_{J-2}, v_{J-1}], \\ S_{1,0}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_1, u_2] \times [v_0, v_1], \\ \vdots \\ S_{1,J-1}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_1, u_2] \times [v_{J21}, v_{J-1}], \\ \vdots \\ S_{I-1,0}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_{I-2}, u_{I-1}] \times [v_0, v_1], \\ \vdots \\ S_{I-1,J-1}(x,y) & \text{pre } (x,y) \in [u_{I-2}, u_{I-1}] \times [v_{J-2}, v_{J-1}], \end{cases}$$

nazveme splajn na uzloch  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  a  $(v_0, \ldots, v_{J-1})$ .

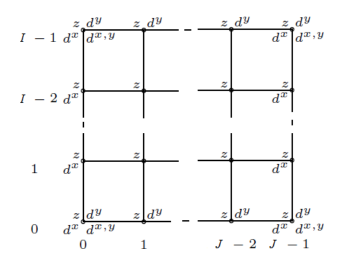
## Označenie 1.8 Pre úplnosť analogicky ako pri krivkách označme:

- Funkcie  $S_{ij}$  nazveme segmenty splajnu.
- Dvojice  $\langle u_i, v_j \rangle$  nazveme uzly.
- Uzly  $\langle u_0, v_0 \rangle$ ,  $\langle u_{I-1}, v_0 \rangle$ ,  $\langle u_0, v_{J-1} \rangle$  a  $\langle u_{I-1}, v_{J-1} \rangle$  nazveme rohové uzly.
- $z_{i,j} = S(u_i, v_j)$  nazveme funkčné hodnoty splajnu v uzloch.
- $d_{i,j}^x = \frac{\partial S(u_i, v_j)}{\partial x}$  nazveme (smerové) x-ové derivácie v uzloch.
- $d_{i,j}^y = \frac{\partial S(u_i,v_j)}{\partial u}$  nazveme (smerové) y-ové derivácie v uzloch.
- $d_{i,j}^{xy} = \frac{\partial^2 S(u_i,v_j)}{\partial x \partial y}$  nazveme zmiešané derivácie v uzloch.
- $h_x = u_i u_{i-1}$  a  $h_y = v_j v_{j-1}$  pre l'ubovolné  $i \in \{1, ..., I-1\}$ , resp.  $j \in \{1, ..., J-1\}$ .

Na to aby sme zostrojili splajnové segmenty pochopiteľne potrebujeme mať dané všetky uzly aj funkčné hodnoty v uzloch a derivácie v uzloch. Analogicky ako pri krivkách, ak nemáme známe všetky derivácie, vieme napriek tomu zvyšné derivácie dopočítať De Boorovov interpoláciou s veľmi malou odchýlkou aby splajn bol spojitý a hladký. Na to aby sme zostrojili splajn pomocou De Boorovho modelu interpolácie potrebujeme mať známe

- postupnosti uzlov  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  a  $(v_0, \ldots, v_{I-1})$ ,
- funkčné hodnoty  $\{z_{0,0},\ldots,z_{I-1,0},\ldots,z_{0,J-1},\ldots,z_{I-1,J-1}\},$
- smerové derivácie  $\{d_{0,0}^x, \dots, d_{I-1,0}^x, d_{0,J-1}^x, \dots, d_{I-1,J-1}^x\},$
- smerové derivácie  $\{d^y_{0,0},\dots,d^y_{0,J-1},d^y_{I-1,0},\dots,d^y_{I-1,J-1}\},$
- zmiešané derivácie  $\{d^{xy}_{0,0}, d^{xy}_{I-1,0}, d^{xy}_{0,J-1}, d^{xy}_{I-1,J-1}\}.$

Kým v prípade splajnových kriviek bolo evidentné hneď od začiatky ich výskumu a aplikácie, že okrem uzlov a funkčných hodnôt  $(z_0, \ldots, z_{I-1})$  v uzloch je potrebné zadať ešte dve podmienky, v našom prípade sú to dve hodnoty  $d_0$  a  $d_{I-1}$ . V prípade interpolačných splajnových povrchoch nebolo zrejmé ktoré smerové a zmiešané derivácie je potrebné zadať. De Boor navrhol vhodný model, ktorý okrem hodnôt  $z_{i,j}$  na mriežke veľkosti  $I \times J$  vyžaduje zadanie smerových derivácií na okrajoch mriežky uzlov a štyri zmiešané derivácie v rohoch.



Obr. 1.1: De Boorov model vstupných hodnôt pre splajnový povrch.

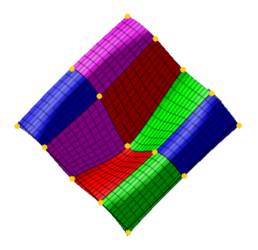
Prirodzene vidieť, že takto definovaný krivkový aj povrchový splajn je triedy  $C^1$ . Pri vhodne zvolených hodnotách derivácií v uzloch vieme ale zaručiť rovnosť aj druhých derivácií, čim dostaneme splajn z triedy  $C^2$  čo nám zaručí hladkosť spojenia jednotlivých segmentov. Splajny sa taktiež dajú použiť na interpoláciu matematických funkcií.

**Definícia 1.9** Nech S je splajn na uzloch  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  a  $(v_0, \ldots, v_{J-1})$  a f:  $[u_0, v_0] \times u_{I-1}, v_{J-1} \to \mathbb{R}$  je spojitá funkcia. Hovoríme, že splajn S interpoluje funkciu f ak platia tieto podmienky

- $z_{i,j} = f(u_i, v_j)$ , pre každé  $i \ge \{0, \dots, I-1\}$  a pre každé  $j \ge \{0, \dots, J-1\}$ .
- $d_{i,j}^x = \frac{\partial f(u_i, v_j)}{\partial x}$ , pre každé i z  $\{0, \dots, I-1\}$  a pre každé j z  $\{0, J-1\}$ .
- $d_{i,j}^y = \frac{\partial f(u_i,v_j)}{\partial y}$ , pre každé i z  $\{0,I-1\}$  a pre každé j z  $\{0,\ldots,J-1\}$ .
- $d_{i,j}^{xy} = \frac{\partial^2 f(u_i, v_j)}{\partial x \partial y}$ , pre každé  $i \neq \{0, I-1\}$  a pre každé  $j \neq \{0, J-1\}$ .

Na splajn interpolujúci funkciu f môžeme aplikovať De Boorovu interpoláciu a zo získaných derivácií už vieme zostrojiť jeho segmenty. Takto získaný splajn bude danú funkciu interpolovať, teda ju napodobní. To je žiadané napríklad v grafickom modelovaní, pretože pre počítač je jednoduchšie a rýchlejšie pracovať s polynómom interpolujúcim napríklad goniometrickú funkciu ako priamo s ňou. Obecne splajny minimalizujú integrál druhej derivácie funkcie (napr. zakrivenie, energie, ...). Poskytujú pružný nástroj na modelovanie reálnych situácií na lokálne požiadavky, pričom ich výpočet je

rýchly a stabilný. Navyše sa dá ukázať, že interpolácia funkcie kubickým splajnom je jednoznačná. Témou tejto práce sú práve metódy výpočtu prvých derivácií, ktorými je možné dosiahnuť práve spomenutý cieľ. Priebežné



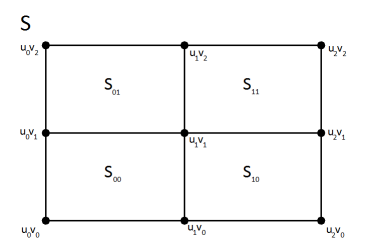
Obr. 1.2: Funkcia  $sin(\sqrt{x^2+y^2})$  interpolovaná bikubickým splajnom.

zhrnutie práce je úloha na základe vstupných uzlov  $u_0, ..., u_{I-1}, v_0, ..., v_{J-1}$  a funkčných hodnôt  $z_{0,0}, ..., z_{I,J}$  nájsť hladkú, po častiach definovanú funkciu  $S: [u_0, u_{I+1}] \times [v_0, v_{J+1}] \to \mathbb{R}$  so spojitými deriváciami prvého aj druhého rádu takú, že pre každé  $i \in 0, ..., I-1$  a  $j \in 0, ..., J-1$  platí  $z_{i,j} = S(u_i, v_j)$ . Funkciu S nazývame splajn (konkrétne povrchový splajn), pričom jednotlivé časti nazveme segmenty.

# 1.2.1 Konštrukcia hermitovho splajnu

Teraz si ukážeme ako môžeme podľa zadaných uzlov, ich funkčných hodnôt a derivácií zostrojiť segmenty splajnu ako funkcie dvoch premenných v priestore. Predpokladajme  $I \geq 3$  a  $J \geq 3$  z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ , rovnomerné uzly  $u_0, \ldots, u_{I-1}$  a  $v_0, \ldots, v_{J-1}$ . Úlohou je zostrojiť splajn S triedy  $C^2$  interpolujúci funkciu f. Položme

- funkčné hodnoty splajnu  $z_{0,0}, \ldots, z_{I-1,0}, \ldots, z_{0,J-1}, \ldots, z_{I-1,J-1},$
- x-ové derivácie splajnu  $d^x_{0,0},\,\ldots,\,d^x_{I-1,0},\,\ldots,\,d^x_{0,J-1},\,\ldots,\,d^x_{I-1,J-1},$
- y-ové derivácie splajnu  $d^y_{0,0},\,\ldots,\,d^y_{I-1,0},\,\ldots,\,d^y_{0,J-1},\,\ldots,\,d^y_{I-1,J-1},$
- $\bullet$ zmiešané derivácie splajnu  $d^{xy}_{0,0},\,\ldots,\,d^{xy}_{I-1,0},\,\ldots,\,d^{xy}_{0,J-1},\,\ldots,\,d^{xy}_{I-1,J-1}$



Obr. 1.3: Ukážka uzlov pre štvorsegmentový splajn.

a inicializujme ich podľa 1.4.

Dalším krokom je vypočítanie zvyšných hodnôt derivácií buď plným alebo redukovaným algoritmom. Výstupom oboch sú rovnaké hodnoty derivácií, ktoré nám zaručia spojitosť a hladkosť medzi jednotlivými segmentami budovaného splajnu, čím podľa definície bude patriť práve do triedy  $C^2$ .

Teraz už máme všetky potrebné hodnoty aby sme mohli definovať segmenty splajnu S podľa definície 1.7. Pre každé i z  $\{0,\ldots,I-2\}$  a j z  $\{0,\ldots,J-2\}$  položme segment  $S_{i,j}:[u_i,v_j]\times[u_{i+1},v_{j+1}]\to\mathbb{R}$  vzťahom:

$$S_{i,j}(x,y) = \lambda^{\mathrm{T}}(x,u_i,u_{i+1}) \cdot \Phi(u_i,u_{i+1},v_j,v_{j+1}) \cdot \lambda(y,v_j,v_{j+1}),$$

$$(1.3)$$

kde

$$\lambda(t, t_0, t_1) = \left(\frac{(t-t_1)^2(1-2\frac{t-t_0}{t_0-t_1})}{(t_0-t_1)^2}, \frac{(t-t_0)^2(1-2\frac{t-t_1}{t_1-t_0})}{(t_1-t_0)^2}, \frac{(t-t_1)^2(t-t_0)}{(t_0-t_1)^2}, \frac{(t-t_0)^2(t-t_1)}{(t_0-t_1)^2}\right)^{\mathrm{T}}, \\
\Phi(t_0, t_1, s_0, s_1) = \left(\frac{(t-t_1)^2(1-2\frac{t-t_0}{t_0-t_1})}{(t_0-t_1)^2}, \frac{(t-t_0)^2(1-2\frac{t-t_1}{t_1-t_0})}{(t_1-t_0)^2}, \frac{(t-t_1)^2(t-t_0)}{(t_0-t_1)^2}, \frac{(t-t_0)^2(t-t_1)}{(t_1-t_0)^2}\right)^{\mathrm{T}}, \\
(1.5)$$

**Lemma 1.10** Nech sú splnené podmienky na začiatku tejto časti. Splajn S na rovnomerne rastúcich uzloch s vyššie definovanými segmentami a deriváciami v uzloch vypočítaných podľa plného alebo podľa redukovaného algoritmu je triedy  $C^2$  a interpoluje funkčné hodnoty  $z_{0,0}, \ldots, z_{I-1,0}, \ldots, z_{0,J-1}, \ldots, z_{I-1,J-1}$ .

Ak i je z  $\{0, \ldots, I-2\}$  a j je z  $\{0, \ldots, J-2\}$ , tak štvorice uzlov  $(u_i, v_j)$ ,  $(u_i, v_{j+1})$ ,  $(u_{i+1}, v_j)$  a  $(u_{i+1}, v_{j+1})$  tvoria obdĺžnikový úsek nad ktorým sa nachádza splajnový segment. Každý segment  $S_{i,j}$  je bikubická funkcia z  $[u_i, u_{i+1}] \times [v_j, v_{j+1}]$  do  $\mathbb{R}$ . Výsledná funkcia S teda vznikne zjednotením segmentov  $S_{i,j}$ . Na vypočítanie každého segmentu potrebujeme štyri uzly, a pre každý uzol príslušne hodnoty  $z_{i,j}$ ,  $d_{i,j}^x$ ,  $d_{i,j}^y$  a  $d_{i,j}^{xy}$ . Hodnoty  $z_{i,j}$  máme vopred dané. Derivácie  $d_{i,j}^x$ ,  $d_{i,j}^y$  a  $d_{i,j}^{xy}$  buď môžu byť dané všetky, alebo iba niektoré a z nich vieme s malou odchýlkou odhadnúť hodnoty ostatných. Jeden z týchto spôsobov spočíva v De Boorovej interpolácii ktorú si v ďalších dvoch častiach objasníme. Potom predstavíme modifikovaný spôsob interpolácie špeciálne pre splajny s rovnomerne rastúcimi uzlami.

# 1.3 Trojdiagonálna LU dekompozícia

Základ De Boorovej interpolácie tkvie v opakovanom počítaní systémov trojdiagonálnych lineárnych rovníc.

**Definícia 1.11** Nech  $n \ge 3$  je z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ . Sústavu rovníc tvaru

$$\begin{pmatrix}
b_{0} & c_{0} & 0 & \cdots & 0 & 0 \\
a_{0} & b_{1} & c_{1} & \cdots & 0 & 0 \\
0 & a_{1} & b & \cdots & 0 & 0 \\
\vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\
0 & 0 & 0 & \cdots & b & c_{n-2} \\
0 & 0 & 0 & \cdots & a_{n-2} & b_{n-1}
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
x_{1} \\
x_{2} \\
x_{3} \\
\vdots \\
x_{n-1} \\
x_{n}
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
r_{1} \\
r_{2} \\
r_{3} \\
\vdots \\
r_{n-1} \\
r_{n}
\end{pmatrix}$$
(1.6)

nazveme trojdiagonálna sústava lineárnych rovníc.

Jeden z efektívnych spôsobov riešenia týchto rovníc spočíva v LU dekompozícii  $A\mathbf{x} = L\underbrace{U\mathbf{x}}_{\mathbf{v}} = \mathbf{r}$ , kde maticu A rozložíme na súčin matíc L a U v

tvare

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ l_1 & 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & l_2 & 1 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & l_{n-1} & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} u_0 & 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & u_1 & 1 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & u_2 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & \upsilon_{n-2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 & \upsilon_{n-1} \end{pmatrix}.$$
(1.7)

Pre  $k \neq \{1,\ldots,n\}$  sú hodnoty  $v_k$  a  $\lambda_k$  určené takto:

$$v_i = b, \left\{ \lambda_i = \frac{1}{v_{i-1}}, v = b - \lambda_i \right\}, i \in \{2, \dots, n\}.$$
 (1.8)

Pre priamy a spätný chod máme

Priamy: 
$$L\mathbf{y} = \mathbf{r}, \ y_1 = r_1, \ \{y_i = r_i - \lambda_i\}, \ i \in \{2, \dots, n\},$$
 (1.9)

Spätný: 
$$U\mathbf{d} = \mathbf{y}, d_i = \frac{y_i}{u_i}, \left\{ d_i = \frac{1}{u_i} (y_i - d_{i+1}) \right\}, i \in \{n - 1, \dots, 1\}.$$
 (1.10)

LU dekompozíciou sa rieši ako de Boorova sústava (1.15), tak aj naša redukovaná (1.26). Nižšie si ukážeme optimalizovaný pseudokód tohto algoritmu prevzatý z [8]. Procedúra algoritmu je priestorovo optimalizovaná kde LU rozklad robíme priamo na vstupných vektoroch predstavujúce diagonály a výsledok ukladáme do vektora obsahujúci pravú stranu.

## Algoritmus 1 Všeobecná LU dekompozícia

1: **procedúra** VyriešLU

```
vstup:
 2:
 3:
         a[0..n-2] spodná diagonála
 4:
         b[0..n-1] hlavná diagonála
         c[0..n-2] horná diagonála, po skončení sa nezachová
 5:
         r[0..n-1] pravá strana
 6:
         výstup: r[0..n-1] pravá strana obsahujúca výsledok
 7:
 8:
         c[0] \leftarrow c[0]/b[0]
 9:
         r[0] \leftarrow r[0]/b[0]
10:
                                                                        ▶ Priamy prechod
         pre i od 1 až n-1
11:
             m \leftarrow 1/b[i] - a[i] \cdot c[i-1]
12:
             c[i] \leftarrow m \cdot c[i]
r[i] \leftarrow m \cdot (r[i] - a[i] \cdot r[i-1])
13:
14:
                                                                         ⊳ Spätný prechod
         pre i od n-2 až 0
15:
             r[i] \leftarrow r[i] - c[i] \cdot r[i+1]
16:
```

**Lemma 1.12** Nech n je počet rovníc trojdiagonálnej lineárnej sústavy. Algoritmus 1 nájde riešenie v lineárnom čase, pričom vyžaduje 5n pamäte.

V prípade počítania derivácií je sústava rovníc v špeciálnom tvare podľa 1.15 pre plný alebo 1.26 pre redukovaný algoritmus v následujúcich častiach. V oboch prípadoch všetky čísla na hornej aj spodnej diagonále majú hodnotu 1. Na hlavnej diagonále sú to hodnoty 4 pri plnom algoritme a v prípade redukovaného postupu sú to hodnoty –14. Posledný prvok diagonály tiež môže obsahovať hodnotu –15 ak počet rovníc je párny. Teda pri implementácii si nemusíme pamätať vektory, stačí nám zapamätať si iba štyri hodnoty. Upravený algoritmus, ktorý rieši LU dekompozíciu špeciálne pre plný a redukovaný algoritmus je nižšie.

# Algoritmus 2 Špeciálna LU dekompozícia

```
1: procedúra VyriešLU
 2:
         vstup:
 3:
 4:
         b hodnota prvkov hlavnej diagonály
         b_l hodnota posledného prvku hlavnej diagonály
 5:
         r[0..n-1] pravá strana
 6:
         výstup: r[0..n-1] pravá strana obsahujúca výsledok
 7:
 8:
         p \leftarrow [0..n-2]
 9:
                                   ▶ Pomocný vektor nahradzujúci hornú diagonálu
         m \leftarrow 1/b
10:
         p[0] \leftarrow q
11:
         r[0] \leftarrow q \cdot r[0]
12:
         pre i od 1 až n-2
13:
              q \leftarrow 1/b - p[i-1]
14:

\begin{array}{l}
\bar{p}[i] \leftarrow m \\
r[i] \leftarrow m \cdot (r[i] - r[i-1])
\end{array}

15:
16:
         m \leftarrow 1/b_l - p[n-1]
17:
         p[i] \leftarrow m
18:
         r[i] \leftarrow m \cdot (r[n-1] - r[n-2])
19:
20:
         pre i od n - 2 až 0
              r[i] \leftarrow r[i] - p[i] \cdot r[i+1]
21:
```

**Lemma 1.13** Nech n je počet rovníc trojdiagonálnej lineárnej sústavy, všetky prvky na spodnej a hornej diagonále majú hodnotu 1 a pre hodnoty  $b_0$ ,  $b_1$ , ...,  $b_{n-1}$  na hlavnej diagonále platí  $b_0 = b_1 = \dots b_{n-2}$ . Algoritmus 2 nájde riešenie v lineárnom čase, pričom vyžaduje 2n pamäte.

Tento modifikovaný algoritmus má menej než polovičné pamäťové nároky než v prípade všeobecných trojdiagonálnych sústava čo nám v praxi umožňuje riešiť väčšie úlohy. Navyše pri reálnej implementácií nemusíme vektory r a p inicializovať pri každom volaní procedúry VyriešLU ale namiesto toho môžeme použiť prednačítané vyrovnávacie vektory, tzv. buffery. To nám ušetrí mnoho strojových cyklov, ktoré procesor strávi neustálym alokovaním a zmazaním potrebnej operačnej pamäte.

# 1.4 De Boorov výpočet derivácií

Nech sú dané uzly  $(u_0, \ldots, u_{I-1})$  a  $(v_0, \ldots, v_{J-1})$ , kde I, J sú z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ , pričom chceme interpolovať funkčné hodnoty  $\{z_{0,0}, \ldots, z_{0,J-1}, \ldots, z_{I-1,0}, \ldots, z_{I-1,J-1}\}$ . Výsledný splajn bude teda tvorený  $(I-1) \cdot (J-1)$  segmentami. Ako bolo spomenuté, každý segment splajnu potrebuje na svoje zostrojenie štyri uzly a hodnoty  $z, d^x, d^y$  a  $d^{xy}$ . Získanie derivácií však môže byť niekedy nákladné. Príkladom môže byť v prípad, keď funkčné hodnoty  $z_{i,j}$  sú získané vyhodnotením nejakej funkcie f. To môže byť v praxi na počítači značne nákladné najmä v prípade, ak pracujeme so symbolicky zapísanou funkciou vo forme textového reťazca, ktorú je potrebné dynamicky interpretovať počas behu programu.

Algoritmus nájdený Carlom de Boorom [5] umožňuje s malou odchýlkou vypočítať hodnoty derivácií v uzloch na základe následujúcich vstupných hodnôt, ktoré máme dané:

- $z_{i,j}$  pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}, j \in \{0, \dots, J-1\}.$
- $d_{i,j}^x$  pre  $i \in \{0, I-1\}, j \in \{0, \dots, J-1\}.$
- $d_{i,j}^y$  pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}, j \in \{0, J-1\}.$
- $d_{i,j}^{xy}$  pre  $i \in \{0, I-1\}, j \in \{0, J-1\}.$

**Príklad 1.14** Na príklade uzlov z obrázka 1.3 potrebujeme poznať hodnoty následovne:

- $\begin{array}{cccc} \bullet & d_{0,2}^x, & & , & d_{2,2}^x, \\ d_{0,1}^x, & & , & d_{2,1}^x, \\ d_{0,0}^x, & & , & d_{2,0}^x, \end{array}$
- $\bullet \ d_{0,2}^{xy}, \qquad , \ d_{2,2}^{xy}, \\ , \qquad , \qquad ,$

$$d_{0.0}^{xy}, , d_{2.0}^{xy},$$

Zvyšné derivácie  $d^x$ ,  $d^y$  a  $d^{xy}$  vieme jednoznačne vypočítať pomocou 2(I) + J + 5 lineárnych sústav s celkovo 3IJ + I + J + 2 rovnicami: Nižšie uvádzame modelové rovnice, pomocou ktorých sú zostrojené tieto sústavy lineárnych rovníc.

Pre  $j \in \{0, ..., J-1\}$ , teda pre každý stĺpec j vypočítame parciálne derivácie  $d^x$ 

$$d_{i+1,j}^{x} + 4d_{i,j}^{x} + d_{i-1,j}^{x} = \frac{3}{h_{x}} (z_{i+1,j} - z_{i-1,j}),$$

$$i \in \{1, \dots, I-2\}$$
(1.11)

Pre  $j \in \{0, J-1\}$ , teda pre prvý a posledný stĺpec vypočítame parciálne derivácie  $d^{x,y}$ 

$$d_{i+1,j}^{xy} + 4d_{i,j}^{xy} + d_{i-1,j}^{xy} = \frac{3}{h_x} (d_{i+1,j}^y - d_{i-1,j}^y),$$

$$i \in \{1, \dots, I-2\}$$
(1.12)

Pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}$ , teda pre každý riadok i vypočítame parciálne derivácie  $d^y$ 

$$d_{i,j+1}^{y} + 4d_{i,j}^{y} + d_{i,j-1}^{y} = \frac{3}{h_{y}} (z_{i,j+1} - z_{i,j-1}),$$

$$j \in \{1, \dots, J-2\}$$
(1.13)

Pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}$ , teda pre každý riadok j dopočítame parciálne derivácie  $d^{x,y}$ 

$$d_{i,j+1}^{xy} + 4d_{i,j}^{xy} + d_{i,j-1}^{xy} = \frac{3}{h_y} (d_{i,j+1}^x - d_{i,j-1}^x),$$

$$j \in \{1, \dots, J-2\}$$
(1.14)

Každá z týchto sústav má takýto maticový tvar:

$$\begin{pmatrix}
4 & 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\
1 & 4 & 1 & \cdots & 0 & 0 \\
0 & 1 & 4 & \cdots & 0 & 0 \\
\vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\
0 & 0 & 0 & \cdots & 4 & 1 \\
0 & 0 & 0 & \cdots & 1 & 4
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
D_1 \\
D_2 \\
D_3 \\
\vdots \\
D_{N-3} \\
D_{N-2}
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
\frac{\frac{3}{h}(Y_2 - Y_0) - D_0}{\frac{3}{h}(Y_3 - Y_1)} \\
\frac{\frac{3}{h}(Y_4 - Y_2)}{\frac{3}{h}(Y_{N-2} - Y_{N-4})} \\
\vdots \\
\frac{\frac{3}{h}(Y_{N-1} - Y_{N-3}) - D_{N-1}
\end{pmatrix}, (1.15)$$

kde podľa toho o ktorú z modelových rovníc sa jedná, hodnoty N, D a Y zadávame následovne. Nech k z  $1, \ldots, K-1$ :

- N = I,  $h = h_x$ ,  $D_k = d_{k,j}^x$  a  $Y_k = z_{k,j}$ , pre rovnicu 1.11.
- N = I,  $h = h_x$ ,  $D_k = d_{k,j}^{xy}$  a  $Y_k = d_{k,j}^y$ , pre rovnicu 1.12.
- N = J,  $h = h_y$ ,  $D_k = d_{i,k}^y$  a  $Y_k = z_{i,k}$ , pre rovnicu 1.13.
- N = J,  $h = h_y$ ,  $D_k = d_{i,k}^{xy}$  a  $Y_k = d_{i,k}^x$ , pre rovnicu 1.13.

Po vypočítaní všetkých derivácií môžeme funkčné hodnoty jednoznačne interpolovať splajnom.

# 1.5 Počítanie derivácií redukovanou sústavou

V rámci svojej bakalárskej práce som popisoval nový postup pre kubické splajnové krivky triedy  $C^2$ , teda splajny, kde interpolovaná funkcia f je typu  $\mathbb{R} \to \mathbb{R}$ . Cieľom tejto práce je postup zovšeobecniť pre bikubické splajny, teda pre splajny, kde interpolovaná funkcia f je typu  $\mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ . Podstatou je výsledok výskumu [2] doc. Töröka a RNDr. Szaba o vzťahu medzi bikvartickými polynómami a bikubickými splajnami a odvodenie sústav na základe tohto výsledku [3].

**Označenie 1.15** Teraz popíšeme tento nový algoritmus, ktorý pracovne označíme ako *redukovaný algoritmus*. Ďalej budeme pôvodný de Boorov postup, označovať pojmom *plný algoritmus*.

**Označenie 1.16** Postupnosť  $(a_0, a_1, ...)$  nazveme *rovnomere rastúcou* ak pre ľubovoľné i z  $\{0, 1, ...\}$  platí  $a_{i+1} > a_i$  a pre ľubovoľné i, j z  $\{0, 1, ...\}$  platí  $a_{j+1} - a_j = a_{i+1} - a_i$ .

**Poznámka 1.17** De Boorova interpolácia vo všeobecnosti nepredpokladá len rovnomerne rastúce postupnosti uzlov  $(u_0, \ldots, u_I)$  a  $(v_0, \ldots, v_J)$ . Náš postup v ďalšej časti článku ale funguje len s takýmito postupnosťami. Preto v tejto časti budeme naďalej uvažovať iba rovnomerne rastúce postupnosti uzlov.

Vstupné hodnoty sú identické ako pri pôvodnom algoritme. Teda máme dané  $(u_0, ..., u_{I-1})$  a  $(v_0, ..., v_{J-1})$ , kde I, J sú z  $\mathbb{N} \cup \{0\}$ , pričom chceme zostrojiť splajn S, ktorý interpoluje hodnoty  $\{z_{0,0}, \ldots, z_{I-1,0}, \ldots, z_{0,J-1} \ldots z_{I-1,J-1}\}$  aby pre každé  $i \in \{0, \ldots, I-1\}$ ,  $j \in \{0, \ldots, J-1\}$  platilo  $z_{i,j} = S(u_i, v_j)$ . Pre pripomenutie potrebujeme ešte poznať tieto hodnoty.

• 
$$d_{i,j}^x$$
 pre  $i \in \{0, I-1\}, j \in \{0, \dots, J-1\}.$ 

- $d_{i,j}^y$  pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}, j \in \{0, J-1\}.$
- $d_{i,j}^{xy}$  pre  $i \in \{0, I-1\}, j \in \{0, J-1\}.$

Zvyšné derivácie  $d^x$ ,  $d^y$  a  $d^{xy}$  vieme jednoznačne vypočítať pomocou 2(I) + J + 5 lineárnych sústav s celkovo 3IJ + I + J + 2 rovnicami: Nižšie uvádzame modelové rovnice, pomocou ktorých sú zostrojené tieto sústavy lineárnych rovníc. Označme  $I_l$  a  $J_l$  indexy po ktoré budeme iterovať. Platí:

$$I_l = \begin{cases} I-2 & \text{ak } I \text{ je nepárne,} \\ I-3 & \text{ak } I \text{ je párne,} \end{cases}$$

$$J_l = \begin{cases} J - 2 & \text{ak } J \text{ je nepárne,} \\ J - 3 & \text{ak } J \text{ je párne,} \end{cases}$$

Pre  $j \in \{0, \dots, J-1\},$ teda pre každý stĺpecjvypočítame parciálne derivácie  $d^x$ 

$$d_{i+2,j}^{x} - 14d_{i,j}^{x} + d_{i-2,j}^{x} = \frac{3}{h_{x}} (z_{i+2,j} - z_{i-2,j}) - \frac{12}{h_{x}} (z_{i+1,j} - z_{i-1,j}),$$

$$i \in \{2, 4, \dots, I_{l}\}$$
(1.16)

Rovnica je podobná ako plnom algoritme 1.11. Všimnime si, že sústavu rovníc teraz budujeme len pre párne indexy i, teda vyriešením tejto sústavy získame iba polovicu žiadaných hodnôt  $d^x$ . Pre  $i \in \{1, 3, ..., I_l\}$  a  $j \in \{0, ..., J-1\}$  zvyšné derivácie  $d^x$  vypočítame ako

$$d_{i,j}^{x} = \frac{3}{4h_{x}} (z_{i+1,j} - z_{i-1,j}) - \frac{1}{4} (d_{i+1,j}^{x} - d_{i-1,j}^{x})$$
(1.17)

Pre  $i \in \{0, \dots, I-1\}$ , teda pre každý riadok i analogicky vypočítame parciálne derivácie  $d^y$ 

$$d_{i,j+2}^{y} - 14d_{i,j}^{x} + d_{i,j-2}^{x} = \frac{3}{h_{y}} (z_{i,j+2} - z_{i,j+2}) - \frac{12}{h_{y}} (z_{i,j+1} - z_{i,j-1}),$$

$$i \in \{2, 4 \dots, I_{l}\}$$
(1.18)

Následne analogicky pre  $i \in \{1, 2, \dots, I-1\}$  a  $j \in \{1, 3, \dots, J_l\}$  zvyšné derivácie  $d^y$  vypočítame ako

$$d_{i,j}^{y} = \frac{3}{4h_{y}} (z_{i,j+1} - z_{i,j-1}) - \frac{1}{4} (d_{i,j+1}^{y} - d_{i,j-1}^{y})$$
(1.19)

Pre  $j \in \{0, J-1\}$ , teda pre prvý a posledný stĺpec vypočítame parciálne derivácie  $d^{x,y}$  rovnako ako pri plnom algoritme.

$$d_{i+1,j}^{xy} + 4d_{i,j}^{xy} + d_{i-1,j}^{xy} = \frac{3}{h_x} (d_{i+1,j}^y - d_{i-1,j}^y),$$

$$i \in \{1, \dots, I - 2\}$$
(1.20)

Pre  $i \in \{0, I-1\}$ , teda pre prvý a posledný riadok analogicky vypočítame parciálne derivácie  $d^{x,y}$ 

$$d_{i,j+1}^{xy} + 4d_{i,j}^{xy} + d_{i,j-1}^{xy} = \frac{3}{h_y} (d_{i,j-1}^x - d_{i-1,j}^x),$$

$$j \in \{1, \dots, J-2\}$$
(1.21)

Pre  $i \in \{2, 4, ..., I_l\}$ , teda pre každý stĺpec i dopočítame parciálne derivácie  $d^{x,y}$ 

$$d_{i,j+2}^{xy} + 4d_{i,j}^{xy} + d_{i,j-2}^{xy} = \frac{1}{7} (d_{i-2,j+2}^{xy} - d_{i-2,j-2}^{xy}) - 2d_{i-2,j}^{xy} + \frac{3}{7h_x} (d_{i-2,j+2}^{y} - d_{i-2,j-2}^{y}) + \frac{3}{7h_y} (-d_{i-2,j+2}^{x} - d_{i-2,j-2}^{x}) + \frac{9}{7h_x} (d_{i,j+2}^{y} - d_{i,j-2}^{y}) + \frac{9}{7h_x h_y} (-z_{i-2,j+2} + z_{i-2,j-2}) + \frac{12}{7h_x} (-d_{i-1,j+2}^{y} - d_{i,j-2}^{y}) + \frac{12}{7h_y} (d_{i-2,j+1}^{x} - d_{i-2,j-1}^{x}) + \frac{3}{7h_y} (d_{i,j+2}^{x} - d_{i,j-2}^{x}) + \frac{27}{7h_x h_y} (-z_{i,j+2} + z_{i,j-2}) + \frac{36}{7h_x h_y} (z_{i-1,j+2} - z_{i-1,j-2} + z_{i-2,j+1} - z_{i-,j-1}) - \frac{6}{h_x} d_{i-2,j}^{y} + \frac{144}{7h_x h_y} (-z_{i-1,j+1} + z_{i-1,j-1}) + \frac{24}{h_x} d_{i-1,j}^{y}, \quad j \in \{4, 6, \dots, J_l - 2\}$$

Následne vypočítame zvyšné derivácie  $d^{x,y}$ . Najprv pre  $i \in \{1, 3, ..., I_l\}$  a

 $j \in \{1, 3, ..., J_l\}$  platí

$$d_{i,j}^{xy} = \frac{1}{16} \left( d_{i+1,j+1}^{xy} + d_{i+1,j-1}^{xy} + d_{i-1,j+1}^{xy} + d_{i-1,j-1}^{xy} \right)$$

$$- \frac{3}{16h_y} \left( d_{i+1,j+1}^x - d_{i+1,j-1}^x + d_{i-1,j+1}^x - d_{i-1,j-1}^x \right)$$

$$- \frac{3}{16h_x} \left( d_{i+1,j+1}^y + d_{i+1,j-1}^y - d_{i-1,j+1}^y - d_{i-1,j-1}^y \right)$$

$$+ \frac{9}{16h_x h_y} \left( z_{i+1,j+1} - z_{i+1,j-1} - z_{i-1,j+1} + z_{i-1,j-1} \right).$$

$$(1.23)$$

Nakoniec pre $i \in \{1,3,\dots,I_l+1\}$  a  $j \in \{2,4,\dots,J_l\}$ 

$$d_{i,j}^{xy} = \frac{3}{4h_y} \left( d_{i,j+1}^x - z d_{i,j-1}^x \right) - \frac{1}{4} \left( d_{i,j+1}^{xy} - d_{i,j-1}^{xy} \right)$$
 (1.24)

a pre  $i \in \{2,4,\ldots,I_l\}$  a  $j \in \{1,3,\ldots,J_l+1\}$ 

$$d_{i,j}^{xy} = \frac{3}{4h_y} \left( d_{i,j+1}^x - z d_{i,j-1}^x \right) - \frac{1}{4} \left( d_{i,j+1}^{xy} - d_{i,j-1}^{xy} \right)$$
 (1.25)

Označenie 1.18 Zaveďme dve označenia.

- Rovnice 1.17, 1.19 budeme súhrne označovať pojmom resty.
- Rovnice 1.23, 1.24, 1.25 budeme súhrne označovať pojmom *zmiešané* resty.

Modelové sústavy rovníc 1.16 a 1.18 majú takýto maticový tvar

$$\begin{pmatrix}
-14 & 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\
1 & -14 & 1 & \cdots & 0 & 0 \\
0 & 1 & -14 & \cdots & 0 & 0 \\
\vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\
0 & 0 & 0 & \cdots & -14 & 1 \\
0 & 0 & 0 & \cdots & 1 & \mu
\end{pmatrix}
\cdot
\begin{pmatrix}
D_2 \\
D_4 \\
D_6 \\
\vdots \\
D_{v-2} \\
D_v
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
\frac{3}{h}(Y_4 - Y_0) - \frac{12}{h}(Y_3 - Y_1) - D_0 \\
\frac{3}{h}(Y_6 - Y_2) - \frac{12}{h}(Y_5 - Y_3) \\
\frac{3}{h}(Y_8 - Y_4) - \frac{12}{h}(Y_7 - Y_5) \\
\vdots \\
\frac{3}{h}(Y_{\nu+\tau} - Y_{\nu-4}) - \frac{12}{h}(Y_{\nu-3} - Y_{\nu-5}) \\
\frac{3}{h}(Y_{\nu+\tau} - Y_{\nu-2}) - \frac{12}{h}(Y_{\nu-1} - Y_{\nu-3} - \theta D_{K+1})
\end{pmatrix}, (1.26)$$

kde

$$\mu = -15, \ \tau = 0, \ \theta = -4, \ \text{a} \ \nu = N,$$
 ak  $K$  je párne,  
 $\mu = -14, \ \tau = 2, \ \theta = 1, \ \text{a} \ \nu = N - 1,$  ak  $N$  je nepárne, (1.27)

a podľa toho o ktorú z modelových rovníc sa jedná, hodnoty N, D a Y zadávame následovne. Nech k z  $1, \ldots, K-1$ . Potom

- N = I,  $h = h_x$ ,  $D_k = d_{k,j}^x$  a  $Y_k = z_{k,j}$ , pre rovnicu 1.16...
- $N=J,\;h=h_y,\;D_k=d^y_{i,k}$  a  $Y_k=z_{i,k},$  pre rovnicu 1.18.

Analogicky vieme zostrojiť maticový tvar aj pre modelovú sústavu pre derivácie  $d^{xy}$  podľa 1.22.

# Označenie 1.19 Špeciálne zaveďme označenia pre tieto hodnoty:

- Parciálne derivácie  $d^x$  a  $d^y$  počítané rovnicami 1.17 a 1.19 budeme nazývať zostatkové derivácie.
- Zmiešané parciálne derivácie  $d^xy$  počítané rovnicami 1.23, 1.24 a 1.25 budeme nazývať zmiešané zostatkové derivácie.

Paralelizácia Všimnime si, že v prípade oboch algoritmoch jednotlivé derivácie počítame v vždy jednom smere. Uvažujme napríklad výpočet smerových derivácií po osi x. Jedna LU dekompozícia vypočíta derivácie práve pre jeden riadok matice uzlov, pričom tieto výpočty sú vzájomne nezávislé. To umožňuje x-ové derivácie na jednotlivých riadkoch matice počítať paralelne. Analogická úvaha platí aj pre y-ové aj zmiešané derivácie.

# Kapitola 2

# Zrýchlenie

V predchádzajúcej kapitole sme popísali dva postupy výpočtu neznámych derivácií pre splajnové povrchy. Časová zložitosť oboch algoritmov je rovnaká a síce  $O(I \cdot J)$ . Pri určení asymptotickej časovej zložitosti zvyčajne zanedbávame rýchlosti jednoduchých krokov algoritmu ako sú napríklad aritmetické operácie, porovnávanie veľkosti čísel, kopírovanie a podobne. Keď porovnávame rýchlosť asymptoticky rovnako rýchlych postupoch musíme brať do úvahy vplyvy jednotlivých týchto triviálnych krokov. Pochopiteľne tieto operácie nemusia byť rovnako rýchle a môže nastať situácia kedy algoritmus s väčsím počtom krokov bude rýchlejší ako iný s menším počtom krokov ak tieto kroky bude procesor počítača schopný vykonávať rýchlejšie.

To je práve aj náš prípad. Redukovaný algoritmus De Boorovej interpolácie obsahuje väčší počet aritmetických operácií ako sú sčítanie, násobenie a delenie. V časti 2.2 si ukážeme, že redukovaný algoritmus je skutočne rýchlejší. Tu iba poznamenajme, že zrýchlenie nastáva vďaka zredukovanému počtu delení. V tejto kapitole si spočítame počty týchto operácií, ale predtým popíšeme technické parametre procesorov v dôsledku ktorých dosahujeme zrýchlenie. Následne pri počítaní rýchlosti algoritmov budeme schopní k jednotlivým krokom algoritmu a aritmetickým operáciám v jednotlivých krokoch priradiť váhy, ktoré určia cenu týchto krokov a z nich vypočítame celkové ceny algoritmov a následne zrýchlenie redukovaného spôsobu.

Na moderných procesoroch v prípade matematických operácií s plávajúcou desatinnou čiarkou platí, že sčítanie a násobenie sú podobne rýchle, pričom delenie je niekoľkonásobne pomalšie. Pamäťové operácie sú pritom v závislosti od konkrétneho typu operačnej pamäte približne dvadsaťnásobne pomalšie ako sčítanie, resp. násobenie.<sup>1</sup>

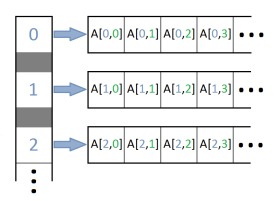
 $<sup>^{1}</sup>$ V praxi sa aj výpočty rádovo tisícov uzlov často zmestia do vyrovnávacej pamäte procesora (cache). V tom prípade sú pamäťové operácie len  $1\times 10\times$  pomalšie ako sčítanie.

# 2.1 Procesorová architektúra

Predtým ako začneme s počítaním operácií je nutné objasniť si ako moderné procesory narábajú s dátami a ako funguje aplikovanie výpočtov. Architektúry CPU prešli za posledné desaťročia značným vývojom. V dnešnej dobe už nemožno zvyšovať výpočtovú rýchlosť hrubou silou zvyšovaním frekvencie. Moderné procesorové mikroarchitektúry často používajú rôzne optimalizačné "triky a finty" ako dosiahnuť zlepšenie výkonu a ktoré majú značný vplyv na reálne rýchlosti programov a algoritmov. Dvomi takými optimalizáciami sú takzvané kešovanie a inštrukčný paralelizmus.

# 2.1.1 Kešovanie

Pri návrhu algoritmu je vhodné si uvedomiť tvar dátových štruktúr do ktorých pri reálnej implementácií budeme ukladať funkčné hodnoty, uzly a derivácie. Naša implementácia v prípade kriviek používa klasické vektory, teda polia. Pri povrchoch sa hodnoty reprezentujú maticami. Maticu je možné interpretovať buď ako "pole polí" respektíve "vektor vektorov" (anglicky "jagged array"), alebo ako jedno spojité pole, kde prvok na i-tom riadku a j-tom stĺpci má v takejto reprezentácii index  $n \cdot i + j$ , kde n je počet stĺpcov. My budeme v meraniach a výpočtoch uvažovať práve prvú reprezentáciu znázornenú na obrázku nižšie.



Obr. 2.4: Vizuálna reprezentácia dátovej štruktúry "pole polí".

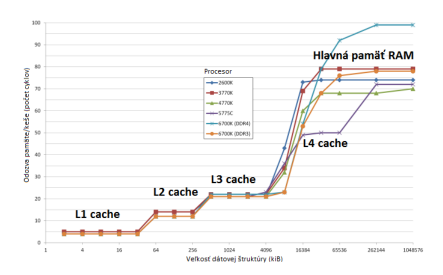
Operačná pamäť v dnešných počítačoch je rádovo pomalšia ako procesor, ktorý musí čakať desiatky až stovky strojových cyklov ak chce načítať hodnotu z pamäte. Moderné procesory preto používajú systém malých, ale rýchlych vyrovnávacích pamätí tzv. cache do ktorých sa prednačítavajú dáta a strojové inštrukcie programu z operačnej pamäte, v ideálnom prípade skôr

ako ich procesor bude potrebovať. Toto kešovanie je plne automatický proces riadený samotným CPU. Programátor má len nepriame možnosti ovplyvnenia tohto procesu, napríklad vhodným výberom dátových štruktúr a podobne.

Uvažujme maticu  $m \times n$  typu pole polí ako z obrázka vyššie. Ak z matice načítame prvok  $a_{0,0}$  tak je vysoko pravdepodobné, že procesor následne bude mať nakešované aj prvky  $a_{0,1}$ ,  $a_{0,2}$  pretože sú z jedného poľa a teda sú v pamäti "vedľa seba" (CPU kešuje pamäť po spojitých blokoch), ale už nemusí mať kešovaný prvok  $a_{1,0}$  lebo tento je už z iného poľa a teda z úplne inej oblasti pamäte. Z toho v praxi vyplýva, že výraz  $a_{0,0} + a_{0,1}$  procesor vyhodnotí rýchlejšie ako výraz  $a_{0,0} + a_{1,0}$  pretože v prvom prípade má obe hodnoty vo vyrovnávacej pamäti.

Pozorný čitateľ si môže všimnúť, že v prípade použitia druhej reprezentácie matice, teda jedného veľkého spojitého poľa dĺžky  $m \cdot n$  by sa zvýšila pravdepodobnosť kešovania aj prvku  $a_{1,0}$ . V tomto prípade sa totiž bude nachádzať v tom istom bloku pamäte ako prvok  $a_{0,0}$  iba o n prvkov (t.j. jeden celý stĺpec) ďalej. Toto je pravda a všeobecne sa druhá menovaná reprezentácia považuje za efektívnejšiu vzhľadom na procesorový čas a pamäť počítača, ale to platí len pre malé matice najmä s malým počtom stĺpcov n.

V aplikácii sme totiž vyskúšali obe varianty reprezentácie a pre matice s rádovo  $1000 \times 1000$  prvkami sa ako efektívnejšia ukazuje práve prvá reprezentácia, teda "pole polí". Totiž ak jeden prvok matice má 8 bajtov (veľkosť číselného typu double vo väčšine jazykoch), tak matica zaberá v pamäti približne 7,63 mebibajtov. Pri matici typu pole polí máme 1000 polí každé zaberajúce práve 7,81 kibibajtov (1 KiB =  $2^{10}$  B = 1024 B, 1 MiB =  $2^{10}$  KiB, atď.). Pre CPU je kešovanie takýchto polí podstatne jednoduchšie ako v prípade matice reprezentovanej jedným poľom, ktoré samotné má veľkosť práve 7,63 MiB, čo presahuje kapacitu väčšiny vyrovnávacích pamätí. Obrázok 2.5 názorne ukazuje vzťah medzi veľkosťou dátovej štruktúry v KiB a počtom strojových cyklov, ktoré procesor musí čakať pre prístup k jej prvkom. Ako vidieť do pri dosiahnutí veľkosti 32 KiB, dáta sú namiesto veľmi rýchlej vyrovnávacej pamäte L1 kešované do trojnásobne pomalšej vyrovnávacej pamäte L2 atď..



Obr. 2.5: Graf rýchlosti prístupu k dátam rôznych veľkostí na moderných CPU[9].

# 2.1.2 Inštrukčný paralelizmus

V posledných rokoch sa v počítačovej vede stále viac spomína pojem paralelizmu. Dnešné procesory architektúry x86 využívajú až štyri úrovne paralelizácie výpočtov. Na najvyššej úrovni hovoríme o návrhu kedy je procesor zložený z niekoľkých autonómne pracujúcich "podprocesorov" nazývaných jadrá. Tie zdieľajú systémové zbernice a pamäť pričom majú väčšinou vlastnú L1 alebo L2 cache. Každé jadro môže spracovávať na sebe nezávislé procesy prípadne jeden proces môže byť rozdelený do takzvaných vlákien, kde každé môže byť spracovávané iným jadrom. V tomto prípade hovoríme o takzvanom vláknovom paralelizme s ktorým sa stretávame najmä pri programovaní vo vyšších jazykoch ako sú C, Java, Haskell a iné.

**Poznámka 2.1** V našej implementácii testujeme vláknovo paralelizované aj klasické sériové verzie algoritmov. Princíp paralelizovanej verzie sme stručne popísali na konci časti 1.5.

Ďalšie úrovne paralelizácie majú spoločné označenie *inštrukčný paralelizmus*. Pod týmto pojmom rozumieme *superskalárnosť*, *pipelining* a *vektorizáciu*. Pri tejto úrovni paralelizmu má programátor len obmedzené možnosti jeho ovplyvnenia, všetku "ťažkú" prácu obstará prekladač a pri behu aplikácie zasa inštrukčný plánovač v samotnom procesorovom jadre.

Hlavný vplyv na výkon plného a najmä redukovaného algoritmu má superskalárnosť. Vysvetlime čo tento pojem znamená. Jadro je tvorené niekoľ-kými až desiatkami špecializovanými jednotkami ako sú aritmeticko logické jednotky (ALU), bitové posuvníky (Shift), numerické koprocesory (FPU) a podobne. Narozdiel od celých jadier pri vláknovom paralelizme, tieto jednotky vo všeobecnosti nedokážu fungovať samostatne a simultánne spracovávať viacero vlákien alebo procesov². Vedia iba v rámci jedného vlákna, za splnenia určitých podmienok, spracovávať niekoľko inštrukcií naraz. Nutnou podmienkou je napríklad vzájomná nezávislosť niekoľkých po sebe idúcich inštrukcií, teda keď výsledok jednej inštrukcie nezávisí na výsledku predchádzajúcej.

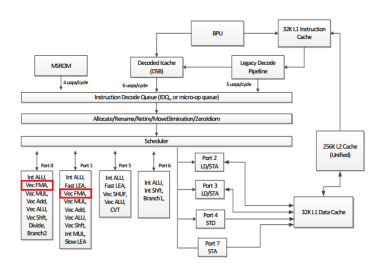
Tu ale paralelizácia nekončí. Aj samotné jednotky totiž dokážu simultánne spracovávať viac než jeden dátový vstup. Na tejto úrovni rozlišujeme medzi vektorizáciou, a pipeliningom. Prvá menovaná technika umožňuje jednu inštrukciu aplikovať na celé vektory, resp. polia. Vektorizácia funguje ak vykonávame operácie na vektore tak, že výpočet i-teho prvku nezávisí na výsledku výpočtu (napr.) (i-1)-teho prvku. V algoritme 2 pre LU dekompozíciu môžeme vidieť, že toto neplatí. Vektorizácia nás teda nemusí zaujímať.

Pipelining je založený na myšlienke princípu fungovania výpočtových jednotiek podobne ako výrobná linka vo fabrike, kde nový výrobok na linku vstúpi skôr ako je predchádzajúci dokončený. Teda aj väčšina výpočtových jednotiek dokáže s novým výpočtom začať ešte pred dokončením práve prebiehajúcej operácie. Táto technika sa prejavuje najviac ak máme veľký počet operácií rovnakého typu, ktoré sú navyše na sebe nezávislé podobne ako pri vektorizácii. To opäť nie je prípad našich algoritmov takže ho zanedbáme.

Poznámka 2.2 Aby som neuviedol čitateľa v omyl, svoje závery ohľadom vektorizácie a pipeliningu upresním. Procesor pri vykonávaní algoritmu robí mnoho operácií nevýpočtového charakteru, ktoré sú programátorovi skryté a kde sa môžu (nielen) tieto techniky prejaviť. Ale aj po zanedbaní dostávame korešpondujúce výsledky meraní a vypočítaného zrýchlenia, ktoré sa líšia najviac o jednu desatinu. Uvažovaním vplyvu týchto techník pri počítaní zrýchlenia by sa dosiahnutý cieľ a síce vysvetlenie príčin urýchlenia redukovaného algoritmu nezmenil. Teda vzhľadom na množstvo potenciálne investovaného času by nezanedbanie týchto techník bolo kontraproduktívne.

Spomenuli sme majoritný vplyv superskalárnosti. Na obrázku 2.6 vidíme schému jedného jadra procesorovej mikroarchitektúry Intel Skylake, ktorá je ku dňu písania práce najmodernejšou bežne dostupnou procesorovou ge-

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Existujú technológie ako napríklad Hyper-threading umožňujúce za určitých podmienok uplatniť vláknový paralelizmus aj v rámci jediného superskalárneho jadra.



Obr. 2.6: Schéma výpočtového jadra mikroarchitektúry Intel Skylake[10].

neráciou a na ktorej testujeme náš zrýchlenie redukovaného algoritmu. Jadrá (nielen) tejto architektúry sú vybavené dvomi sčítačko-násobičkami čísiel s plávajúcou desatinnou čiarkou, ktoré sú na obrázku zvýraznené červenou farbou. Pointa superskalárnosti v tomto prípade spočíva v možnosti výpočet výrazov typu  $a_0 \circ a_1 \circ \cdots \circ a_n$ , kde  $\circ \in \{+,\cdot\}$  rozložiť medzi dve jednotky a dosiahnuť dvojnásobného zrýchlenia. Toto má značný vplyv na rýchlosť najmä redukovaného algoritmu pri počítaní pravých strán trojdiagonálnych rovníc, ktoré sú na prvý pohľad zložitejšie ako v prípade plného algoritmu. Keďže procesor má ale iba jednu deličku, pre výrazy typu  $a_0/a_1/\ldots/a_n$  takýto trik fungovať nebude.

Procesorové jadro na obrázku vyššie má svojich 29 jednotiek prístupných cez osem zberníc (porty 0 až 7). To konkrétne v prípade procesorov Skylake znamená, že dokážu naraz využívať maximálne osem svojich výpočtových jednotiek za splnenia určitých podmienok. Málokedy ale proces alebo vlákno obsahuje vždy osmice vzájomne nezávislých inštrukcií. V situácií kedy jeden proces (vlákno) nemôže využiť všetky jednotky jadra, niektoré procesory umožňujú nevyužité porty priradiť inému procesu (vláknu). Táto technika sa nazýva Simultaneous Multi-Threading (ďalej len SMT). V literatúre sa, v prípade procesoroch Intelu, často môžeme stretnúť s názvom Hyper-Threading. Procesory AMD majú implementovaný odlišný variant tejto techniky zvaný Clustered Multi-Threading. Tu namiesto klasických jadier je procesor vybavený tzv. modulmi, kde každý modul má dve samostatné "oklieštené" jadrá schopné spracovávať iba celočíselné operácie a jedinú FPU jednotku spoločnú

pre oba jadrá. V praxi teda SMT predstavuje akýsi medzistupeň medzi vláknovým a inštrukčným paralelizmom, kedy procesor operačnému systému a bežiacim procesom hlási väčší počet jadier akým je v skutočnosti vybavený, pričom interne na úrovni mikroarchitektúry sa jedná iba o ďalšiu techniku superskalárnosti.

SMT má výrazne pozitívny vplyv na výkon procesora ak procesy (vlákna) zdieľajúce jedno jadro nepožadujú prístup k tým istým jednotkám. V opačnom prípade dochádza k javu kedy jeden proces (vlákno) musí čakať na uvoľnenie jednotky druhým procesom (vláknom) a vtedy môže dôjsť k zníženiu výkonu oproti identickému procesoru s neaktívnym SMT. V praktických meraniach má SMT na implementované algoritmy negatívny vplyv.

# 2.1.3 Rýchlosť aritmetických operácií

Procesory majú mnoho aritmetických jednotiek špecializovaných na určitý typ operácie. Je prirodzené predpokladať, že tieto jednotky budú pracovať navzájom rozličnými rýchlosťami. V prípade výpočtových algoritmov má pochopiteľne okrem výberu vhodných dátových štruktúr vplyv najmä rýchlosť vykonania základných matematických operácií a síce sčítania, odčítania, násobenia a delenia.

Najlepším zdrojom ako zistiť rýchlosť týchto operácií je dokumentácia inštrukčných sád procesorov. Inštrukčná sada x86 sa od svojho prvotného uvedenia v roku 1978 dočkala mnohých rozšírení. Moderné procesory obsahujú niekoľko spôsobov ako napríklad vynásobiť dve čísla. Keďže nie je v silách otestovať všetky možné rozšírenia sady, zvolili sme si jedno konkrétne rozšírenie a síce Streaming SIMD Extensions (skrátene SSE), konkrétne vo verzii 4 (SSE4). Sady z rodiny SSE sú v čase písania práce najpoužívanejšími sadami (najmä verzia SSE2) ktoré sú podporované prakticky všetkými procesormi od roku 2003.

V súčasnosti už existuje modernejšia náhrada tejto sady zvaná Advanced Vector Extensions (skratka AVX), ktorej hlavný prínos spočíva vo vylepšených vektorových operáciach. Vektorové operácie však vyžadujú aby výpočty využívajúce jednotlivé prvky vektora boli navzájom nezávislé. To nie je prípad ani jedného z testovaných algoritmov. Nakonfigurovaním prekladača na generovanie týchto inštrukcí by sme iba znemožnili beh aplikácie na polovici z testovaných procesorov. Praktické zrýchlenie sme testovali na šiestich procesoroch architektúry x86, pričom sme pokryli väčšinu mikroarchitektúr v rozmedzí rokoch 2007 až 2015.

V následujúcej tabuľke [11] uvidíme rýchlosti štyroch základných matematických operácií v rámci šiestich testovaných mikroarchitektúr. Tabuľka obashuje tieto stĺpce.

	Odozva				Inverzný prietok			
Architektúra (rok)	+	_	•	÷	+	-	•	÷
AMD Piledriver (2012)	5-6	5-6	5-6	9-27	0,5	0,5	0,5	5-10
Intel Penryn (2007)	3	3	5	$6-21^2$	1	1	1	$5-20^2$
Intel Nehalem (2008)	3	3	5	7-22	1	1	1	7-22
Intel Sandy Bridge (2011)	3	3	5	10-22	1	1	1	10-22
Intel Haswell (2013)	3	3	5	10-20	1	1	0,5	8-14
Intel Skylake (2015)	4	4	4	13-14	0,5	0,5	0,5	4

Tabuľka 2.1: Tabuľka aritmetických operácií na rôznych mikroarchitektúrach.

#### • Architektúra (rok)

Testovaná mikroarchitektúra a rok jej uvedenia na trh. Architektúry sú zoradené abecedne podľa výrobcu a následne podľa roku vydania.

#### Odozva

Počet strojových cyklov potrebných na vykonanie inštrukcie.

## Inverzný prietok

Počet strojových cyklov ktoré je nutné čakať kým je daná výpočtová jednotka schopná zopakovať inštrukciu. V prípade operácií sčítania, odčítania a násobenia je tento počet menší ako odozva. To znamená, že aritmetické sčítačky a násobičky sú schopné, vďaka technike pipeliningu, začať nový výpočet ešte pred dokončením aktuálnehu výpočtu.

Podľa tabuliek vidno, že operácie sčítania a odčítania sú rovnako rýchle čo sa pochopiteľne dalo očakávať. Tieto dve operácie preto budeme spoločne označovať symbolom ±. Od tejto chvíle ak spomenieme operáciu sčítania tak tým budeme súčasne myslieť aj operáciu odčítania. Ako vidieť zďaleka najpomalšie je práve delenie.

Pre zaujímavosť si môžeme ukázať praktické výsledky z testovacej aplikácie. Merali sme operácie na 512 prvkovom poli, pričom aby sme dostali "rozumne" dlhé časy výpočty boli opakované 500000 krát. Operácie boli v tvare  $a[i] = a[i] \circ a[i-1]$ , kde  $\circ \in \{+,\cdot,\div\}$ . Ďalej budeme merať aj pamäťovú operáciu kopírovania, pričom rozlišujeme medzi kopírovaním spojitých a nespojitých dát. Kopírovanie v implementácii algoritmov používame pri zapísaní vypočítaných derivácií z LU dekompozície do výslednej matice, ktorá obsahuje derivácie prislúchajúce k uzlom.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Odozva je nadobúda menšie hodnoty ak je deliteľ celý.

Procesor	±	•	÷	<b>&gt;</b> -	:•
AMD FX-6300	247	236	445	10,3	204
Intel Core 2 Duo E8200	namerat	u	c. toroka		
Intel Core i5 650					
Intel Core i3 2350M	261	362	894	11,5	175
Intel Core i5 4440					
Intel Core i7 6700K	77	80	147	3,5	68

Tabuľka 2.2: Rýchlosť aritmetických operácií na konkrétnych CPU.

#### Označenie 2.3 Označme dve triedy dátových štruktúr symbolmi:

- > označuje spojité dátové štruktúry ako napríklad vektory.
- : označuje nespojité dátové štruktúry ako napríklad spájané zoznamy alebo vektory referencií na konkrétne dáta. Taktiež označuje aj spojité vektory ak operácia kopírovania z jedného vektora do druhého nie je vykonávaná spojite (napr. kopírujeme iba prvky na nepárnych indexoch).

V tabuľke sú namiesto mikroarchitektúr uvedené konkrétne modely procesorov, pričom ich poradie zodpovedá poradiu z minulej tabuľky. Všetky údaju sú v milisekundách. V praxi vidno, že sčítavanie a násobenie môžeme považovať za podobne rýchle operácie. Je nutné podotknúť, že pomery rýchlosti operácií sú závislé od povahy testovania. My sme doby trvania aritmetických operandov  $0 \in \{+,\cdot,\div\}$  merali na jednom vektore, pričom testy boli v tvare  $a[i] = a[i] \circ a[i-1]$ , teda výpočet i-teho prvku závisel od výsledku výpočtu predchádzajúceho (i-1)-teho prvku. Týmto sme sa snažili povahu testu čo najviac napodobniť tvaru výpočtov v interpolačných algoritmoch.

**Poznámka 2.4** V prípade, ak by test bol v tvare  $a[i] = b[i] \circ c[i]$ , tak výpočty pre jednotlivé i by boli na sebe nezávislé. To by procesoru umožnilo použiť techniku pipeliningu a pomery časov násobenia a sčítania by vyšli, vďaka väčšiemu prietoku týchto dvoch operácií oproti deleniu, násobne väčšie. Jednak by takýto test nesúhlasil s tvarom výpočtov v testovaných algoritmoch a taktiež by nekorešpondovalo teoretické zrýchlenie s meraným zrýchlením.

# 2.2 Teoretické zrýchlenie

V tejto časti si spočítame počty operácií procedúr tvoriacich plný a redukovaný algoritmus. Na základe poznatkov z časti o procesorovej architektúre si formálne zadefinujme pojmy pre počty a ceny aritmetických operácií ktoré budeme v následujúcich častiach.

Označenie 2.5 Množinu všetkých matematických výrazov budeme označíme symbolom  $\mathbb{V}$ .

Zadefinujme si funkciu o ktorá vráti počet aritmetických operácií sčítania.

**Definícia 2.6** Nech  $\mathcal V$  je matematický výraz obsahujúci s sčítaní, n násobení a d delení. Definujme funkciu  $o: \mathbb V \to \mathbb N \times \mathbb N \times \mathbb N$  vzťahom

$$o(\mathcal{V}) = \langle s, n, d \rangle.$$

Funkciu o budeme nazývať počet operácií výrazu V.

Označenie 2.7 Podľa časti 2.1.2 o inštrukčnom paralelizme položme dve premenné, ktoré nám pomôžu definovať ceny aritmetických operácií.

- Hodnota  $\beta$  značí faktor superskalárnosti operácií s plávajúcou desatinnou čiarkou. Inými slovami hodnota  $\beta$  značí počet jednotiek jadra procesora schopných počítať desatinné čísla.
- Hodnota  $\gamma^{\div}$  značí pomer odozvy delenia a násobenia pri operáciách s plávajúcou desatinnou čiarkou. Inými slovami hodnota  $\gamma^{\div}$  značí koľkokrát je delenie pomalšie oproti sčítaniu v prípade, keď nedochádza k častému opakovanému násobeniu (resp. sčítaniu).
- Hodnota  $\gamma^{\succ}$  značí pomer rýchlosti kopírovania a násobenia pri operáciách s plávajúcou desatinnou čiarkou a spojitých dátach.
- Hodnota  $\gamma$ : značí pomer rýchlosti kopírovania a násobenia pri operáciách s plávajúcou desatinnou čiarkou a nespojitých dátach.

**Poznámka 2.8** Pre moderné procesory architektúry x86 budeme uvažovať  $\beta = 2$ ,  $\gamma^{\div} = 3$ ,  $\gamma^{\succ} = \frac{1}{25}$  a  $\gamma^{::} = 1$ .

**Poznámka 2.9** Faktor superskalárnosti  $\beta$  budeme uvažovať iba pre operácie sčítania a násobenia. Žiadny bežne dostupný procesor totiž nedokáže paralelizovať delenie.

Teraz si definujme funkciu c ktorá vráti cenu aritmetických operácií pre nejakú matematickú operáciu berúc do úvahy hodnoty  $\beta$  a  $\gamma^{\ddagger}$ .

**Definícia 2.10** Nech s je počet sčítaní, n je počet násobení a d je počet delení. Definujme funkcie cien operácií

•  $c: \mathbb{N} \times \mathbb{N} \times \mathbb{N} \to \mathbb{N} \times \mathbb{N} \times \mathbb{N}$  vzťahom

$$c(\langle s, n, d \rangle) = \left\langle \left[ \frac{s}{\beta} \right], \left[ \frac{s}{\beta} \right], \gamma^{+} d \right\rangle,$$

ktorú nazveme cena operácií.

• Nech V je matematický výraz a  $o(V) = \langle s, n, d \rangle$ . Potom cena operácií  $výrazu\ V$  je funkcia  $c: \mathbb{V} \to \mathbb{N} \times \mathbb{N} \times \mathbb{N}$  v tvare

$$c(\mathcal{V}) = c(o(\mathcal{V})).$$

V kontexte počítania operácií a cien budeme z dôvodu zjednodušenia procedúry považovať za množiny matematických výrazov, pričom algoritmy budeme považovať za množiny obsahujúce procedúry a výrazy. Stručne doplňme počty aj pre procedúry, resp. algoritmy.

Označenie 2.11 Nech  $\mathcal{P}$  je procedúra. Funkciu

$$o(\mathcal{P}) = \sum_{v \in \mathcal{P}} o(v)$$

nazveme počet operácií procedúry  $\mathcal{P}$ .

Analogicky označme aj ceny procedúr, resp. algoritmov.

Označenie 2.12 Nech  $\mathcal P$  je procedúra. Funkciu

$$c(\mathcal{P}) = \sum_{v \in \mathcal{P}} c(v)$$

nazveme cena operácií procedúry  $\mathcal{P}$ .

Dôvod, prečo je náš redukovaný algoritmus rýchlejší je práve fakt, že pri ňom dochádza k značne menšiemu počtu delení, ktoré je oproti ostatným trom operáciám výrazne pomalšie. Navyše v prípade redukovaného algoritmu sa prejavuje superskalárnosť procesora (najmä) pri príprave pravých strán rovníc pre LU dekompozíciu ako podľa 1.16, 1.18, 1.20, 1.21, 1.22 v časti 1.5 o počítaní derivácií redukovaným spôsobom. V ďalšej sekcii sy spočítame jednotlivé operácie a vypočítame teoretické zrýchlenie redukovaného algoritmu.

Procedúra	±	•	÷	<b>&gt;</b> -
InicalizujLU	K	K	0	0
$Vyrie\check{s}LU$	3K	2K	$\gamma^{\div}K$	$\gamma {}^{\scriptscriptstyle{\succ}} K$

Tabuľka 2.3: Ceny operácií LU dekompozície pre plný algoritmus vzhľadom na počet uzlov  $I \cdot J$ .

To budeme počítať tak, že si zadefinujeme "procedúry" ktoré predstavujú jednotlivé časti algoritmu podľa častí 1.3 o trojdiagonálnej LU dekompozícii, 1.4 o plnom algoritme a 1.5 o redukovanom algoritme.

Najprv položme procedúry predstavujúce LU dekompozíciu spoločné pre oba postupy.

- Procedúra InicalizujLU inicializuje hodnoty pravej strany sústavy rovníc  $r_0, \ldots, r_{K-1}$  a hodnotu b z LU dekompozície podľa rovnice 1.15 v prípade plného algoritmu, respektíve podľa rovnice 1.26 v prípade redukovaného algoritmu.
- Procedúra VyriešLU vypočíta sústavu rovníc na základe hodnôt pravej strany poskytnutými InicalizujLU.

Každý algoritmus inicializuje pravé strany inak, takže pre oba si ceny uvedieme osobitne.

## 2.2.1 Cena plného algoritmu

Počty základných aritmetických a pamäťových operácií pre vyššie uvedené procedúry môžeme zhrnúť do tabuľky, pričom uvažujeme počty v našej ukážkovej implementácii³. Riadky tabuľky predstavujú jednotlivé procedúry a stĺpce udávajú počet vykonaných operácii, kde K je počet neznámych. Podotýkam, že operáciu odčítania budeme uvažovať ako sčítanie. Operácia predstavuje kopírovanie vypočítaných derivácií do výslednej matice uzlov. Pri meraní sa ukázalo, že kopírovanie spojitých dát vieme má cenu 0,04 teda kopírovanie je 25 násobne rýchlejšie ako sčítanie alebo násobenie. V tabuľkách budeme pre sčítanie, násobenie a delenie uvádzať ich ceny podľa definície 2.10. V prípade plného algoritmu dochádza len ku kopírovaniu spojitých dát, teda počet kopírovaní v tabuľkách vynásobime 0,04.

 $<sup>^3</sup> Repozitár so zdrojovými kódmi k aplikáciám možno nájsť na adrese https://github.com/vildibald/VKDiplom-master$ 

Procedúry *VyriešLU* a *InicalizujLU* neobsahujú matematické výrazy s viac ako jedným sčítaním prípadne násobením. Superskalárnosť procesora sa teda v prípade plného algoritmu neprejaví. Uvažujme procedúry predstavujúce implementáciu plného algoritmu podľa časti 1.4:

- Procedúra VypočítajDx vypočíta parciálne derivácie d<sup>x</sup> pomocou procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.11. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie d<sup>x</sup> pre jeden stĺpec. Teda procedúra musí počítať LU pre každý stĺpec, ktorých je J.
- Procedúra VypočítajDxy vypočíta parciálne derivácie  $d^{xy}$  pomocou procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.12. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie  $d^{xy}$  pre jeden stĺpec. Procedúra musí počítať LU pre prvý a posledný stĺpec.
- Procedúra VypočítajDy vypočíta parciálne derivácie  $d^y$  pomocou procedúry procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.13. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie  $d^y$  pre jeden riadok. Teda procedúra musí počítať LU pre každý riadok, ktorých je I.
- Procedúra VypočítajDyx vypočíta parciálne derivácie  $d^{xy}$  pomocou procedúry procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.14. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie  $d^{xy}$  pre jeden riadok. Teda procedúra musí počítať LU pre každý riadok, ktorých je I.
- Procedúra *VypočítajPlný* vypočíta na základe vstupných hodnôt pre de Boorovu interpoláciu 1.4 zavolaním procedúr *VypočítajDx*, *VypočítajDyx*, *VypočítajDyx*.

Nech I značí počet uzlov na osi x a J značí počet uzlov na osi y. Všetky počty sú v tvare  $a \cdot IJ + b \cdot I + c \cdot J + d$ . Pre zjednodušenie budeme počty, tam kde je koeficient a nenulový, uvádzať v tvare  $a \cdot IJ$ . Keďže počty rastú kvadraticky tak pre veľké I a J bude odchýlka zanedbateľná. Pre plný algoritmus teda dostaneme tieto počty

Sčítaním všetkých cien operácií v tabuľke dostaneme následujúci výsledok.

**Lemma 2.13** Nech I a J označujú počty uzlov na osiach x a y. Potom sumárna cena operácií plného algoritmu je

- 12IJ sčítaní,
- 9IJ násobení,

Procedúra	±	ě	÷	<b>&gt;</b> -
VypočítajDx	4IJ	3IJ	$\gamma^{\div}IJ$	$\gamma$ $\vdash IJ$
$Vypo\check{c}itajDxy$	8I	6I	$2\gamma^{\div}I$	$\gamma^{\scriptscriptstyle \succ} I$
$Vypo\check{c}itajDy$	4IJ	3IJ	$\gamma^{\div}IJ$	$\gamma^{\scriptscriptstyle \succ} IJ$
$Vypo\check{c}itajDyx$	4IJ	3IJ	$\gamma^{\div}IJ$	$\gamma^{\scriptscriptstyle \succ} IJ$

Tabuľka 2.4: Ceny operácií plného algoritmu.

Procedúra	±	•	÷	:•
InicalizujLU	$^{3}/_{\beta}K$	, p	0	0
$Vyrie\check{s}LU$	3K	2K	$\gamma^{\div}K$	$\gamma^{:\cdot}K$

Tabuľka 2.5: Ceny operácií LU dekompozície pre redukovaný algoritmus.

- $3\gamma^{+}IJ$  delení,
- 3γ⁻IJ kopírovaní.

Cena plného algoritmu teda je

$$21IJ + 3\gamma^{+}IJ + 3\gamma^{+}IJ$$
.

### 2.2.2 Počty pre redukovaný algoritmus

Redukovaný spôsob na počítanie derivácií využíva iný tvar trojdiagonálej sústavy rovníc. Zmeňme počty operácií procedúr VyriešLU a InicalizujLU. Ďalej položme dve nové pomocné procedúry InicalizujZmiešLU, ktorá inicializuje hodnoty  $r_0, \ldots, r_{K-1}$  a b z LU dekompozície 1.8 pre zmiešané derivácie  $d^{xy}$  a k nej príslušnú VyriešZmiešLU.

V prípade redukovaného algoritmu nie je kopírovanie výsledku LU dekompozície spojité. Konkrétne to znamená, že potrebujeme do vektora dĺžky napríklad I na každú nepárnu pozíciu uložiť hodnotu z vektora I/2, pretože LU nám nájde iba polovicu hľadaných derivácií. Cena kopírovania bude podľa reálneho merania 0.6. Aby sme takéto kopírovanie vizuálne odlíšili od kopírovania v predchádzajúcej časti, budeme túto operáciu označovať symbolom ::

V prípade inicializovania pravej strany pre LU dekompozíciu v procedúre InicalizujLU dochádza k viacerým sčítaniam a/alebo násobeniam v rámci

Procedúra	±	•	÷	· ·
InicalizujZmiešLU VyriešZmiešLU	$\frac{33}{2}K$ $3K$	$\frac{17/_2K}{2K}$	$0\\ \gamma^{\div} K$	$0\\ \gamma^{:\cdot} K$

Tabuľka 2.6: Ceny operácií LU dekompozície na spojitých dátach pre zmiešané zostatkové derivácie.

jedného výrazu. Tu sa následne prejaví superskalárnosť výpočtových jednotiek procesorového jadra podľa časti 2.1.2. Moderné procesory architektúry x86 obsahujú práve dve jednotky pre výpočty s pohyblivou desatinnou čiarkou čo znamená  $\beta=2$ . To implikuje zaujímavý dôsledok, kedy algoritmus s väčším počtom matematických operácií je v praxi rýchlejší ako algoritmus s menším celkovým počtom operácií, ale s viacerými na sebe závislými výrazmi (t.j. prípad, keď výraz b musí byť vyhodnotený až po výraze a).

V prípade zmiešaných derivácií používame odlišné pravé strany rovníc pre LU dekompozíciu. Osobitne si spočítajme ceny aj pre tieto procedúry.

Analogicky ako v predchádzajúcej sekcii položme procedúry predstavujúce implementáciu redukovaného algoritmu podľa časti 1.5::

- Procedúra VypočítajDxResty vypočíta zvyšné parciálne derivácie  $d^x$  podľa 1.17.
- Procedúra VypočítajDx vypočíta parciálne derivácie  $d^x$  pomocou procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.16. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie na párnych riadkoch  $d^x$  pre jeden stĺpec. Teda procedúra musí počítať LU pre každý stĺpec, ktorých je J. Zvyšné derivácie dopočítame procedúrou VypočítajResty.
- Procedúra VypočítajDyResty vypočíta zvyšné parciálne derivácie  $d^y$  podľa 1.19.
- Procedúra VypočítajDy vypočíta parciálne derivácie dy pomocou procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.18. Jedno volanie VyriešLU vypočíta derivácie na párnych stĺpcoch dy pre jeden riadok. Teda procedúra musí počítať LU pre každý riadok, ktorých je I. Zvyšné derivácie dopočítame procedúrou VypočítajResty.
- Procedúra VypočítajDxy vypočíta parciálne derivácie  $d^{xy}$  pomocou procedúr InicalizujLU a VyriešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.20 a 1.21. Jedno volanie VyriešLU vypočíta na párnych riadkoch(stĺpcoch)

Procedúra	±	•	÷	· ·
VypočítajDx	$\frac{3}{2}IJ + \frac{3}{2\beta}IJ$	$1IJ + \frac{1}{\beta}IJ$	$1/2\gamma$ ÷ $IJ$	$\frac{1}{2}\gamma$ : IJ
$Vypo\check{c}itajDy$	$^{3}/_{2}IJ + ^{3}/_{2\beta}IJ$	$1IJ + \frac{1}{\beta}IJ$	$^{1}\!/_{2}\gamma^{\div}IJ$	$^{1\!\!}/_{2}\gamma^{:\cdot}IJ$
$Vypo\check{c}itajDxy$	8I + 8J	6I + 6J	2I + 2J	$\gamma^{\scriptscriptstyle \succ} I + \gamma^{\scriptscriptstyle \succ} J$
$Vypo\check{c}itajDyx$	$^{3}/_{4}IJ + ^{33}/_{4\beta}IJ$	$^{1}/_{2}IJ + ^{17}/_{4\beta}IJ$	$^{1}\!/_{4}\gamma^{\div}IJ$	$^{1}\!/_{2}\gamma$ :·

Tabuľka 2.7: Ceny operácií na spojitých dátach redukovaného algoritmu.

Procedúra	±		÷	:-
VypočítajDxResty	$^{3}\!/_{2\beta}IJ$	$^{1\!/}_{eta}IJ$	0	0
$Vypo\check{c}itajDyResty$	$^{3}/_{2\beta}IJ$	$^{1}\!/_{\beta}IJ$	0	0
<i>VypočítajZmiešResty</i>	$^{17}\!/_{4eta}IJ$	$^{7}\!/_{4eta}IJ$	0	0

Tabuľka 2.8: Ceny operácií pre zmiešané zostatkové derivácie.

derivácie  $d^{xy}$  pre jeden stĺpec(riadok). Procedúra musí počítať LU pre prvý a posledný stĺpec a pre prvý a posledný riadok.

- Procedúra VypočítajZmiešResty vypočíta zvyšné parciálne derivácie  $d^{xy}$  podľa 1.23, 1.24 a 1.25.
- Procedúra VypočítajDyx vypočíta parciálne derivácie dxy pomocou procedúr InicalizujZmiešLU a VyriešZmiešLU. Vstupné hodnoty vezmeme z 1.22, pričom na ich inicializovanie do LU dekompozície použijeme práve procedúru InicalizujZmiešLU. Jedno volanie VyriešLU vypočíta na párnych stĺpcoch dxy pre jeden riadok. Procedúra musí počítať LU pre každý párny riadok, ktorých je I. Zvyšné derivácie dopočítame procedúrou VypočítajZmiešResty.
- Procedúra VypočítajRedukovaný vypočíta na základe vstupných hodnôt pre de Boorovu interpoláciu 1.4 postupným vykonaním predchádzajúcich siedmich procedúr.

Opäť pre zjednodušenie budeme počty v tvare  $a \cdot IJ + b \cdot I + c \cdot J + d$  zanedbávať na  $a \cdot IJ$ . Ak hodnota I značí počet uzlov na osi x a hodnota J značí počet uzlov na osi x tak pre redukovaný algoritmus dostaneme počty v tabuľkách 2.7 a 2.8. Sčítaním operácií v predchádzajúcich dvoch tabuľkách dostaneme následujúci výsledok.

**Lemma 2.14** Nech I a J označujú počty uzlov na osiach x a y. Potom sumárny počet operácií plného algoritmu je

- ${}^{15}/{}_{4}IJ + {}^{37}/{}_{2\beta}IJ$  sčítaní,
- $\sqrt[5]{_2}IJ + \sqrt[10]{_{\beta}}IJ$  násobení,
- $\sqrt[5]{_4}\gamma^{\div}IJ$  delení,
- $\sqrt[3]{2}\gamma^{:}IJ$  kopírovaní.

Cena redukovaného algoritmu teda je

$$^{25}/_{4}IJ + ^{57}/_{2\beta}IJ + ^{5}/_{4} \cdot \gamma^{\div}IJ + ^{3}/_{2}\gamma^{\div}IJ.$$

### 2.2.3 Pamäťové nároky

Redukovaný algoritmus by nemal byť lepší len v počte aritmetických operácií, ale taktiež priniesť menšie pamäťové nároky vyplývajúce z polovičnej veľkosti sústav rovníc riešených LU dekompozíciou. Uvažujme maticu uzlov veľkosti I a J. Potrebujeme si pamätať  $I \cdot J$  funkčných hodnôt v uzloch, derivácií podľa x, y a zmiešaných derivácií. Samotné uzly si pamätať nemusíme lebo uvažujeme len uniformné splajny. Teda stačí si nám uložiť iba uzly  $u_0, u_{I-1}, v_0, v_{J-1}$ . Zvyšné uzly si vieme vypočítať vzorcom  $u_i = u_0 + |u_{I-1} - u_0| \cdot \frac{i}{I}$  pre ľubovoľné i z  $\{1, \ldots, I-2\}$ , respektíve  $v_j = v_0 + |v_{J-1} - v_0| \cdot \frac{j}{J}$  pre ľubovoľné j z  $\{1, \ldots, J-2\}$ . Potrebujeme si teda pamätať aspoň  $4 \cdot I \cdot J + 4$  čísel pre funkčné hodnoty uzlov.

Počítanie všeobecnej LU dekompozície podľa algoritmu 1 potrebuje päť vektorov, kde tri predstavujú trojdiagonálu, jeden pravú stranu, v ktorom na konci bude výsledok. Nám ale stačí uvažovať iba procedúru pre náš špeciálny tvar trojdiagonálnej sústavy podľa algoritmu 2. Pri použití tejto priestorovo optimalizovanej varianty výpočtu LU dekompozície potrebujeme na vypočítanie  $I \cdot J$  uzlov práve  $I \cdot J + 2I + 2J$  pamäte.

### 2.2.4 Zhrnutie

Po spočítaní jednotlivých matematických a pamäťových operácií v častiach 2.2.1 a 2.2.2 pristúpime k formulácii zrýchlenia.

Veta 2.15 Nech I a J označujú počty uzlov na osiach x a y. Potom zrýchlenie redukovaného algoritmu je

$$\frac{21IJ + 3\gamma^{\div}IJ + 3\gamma^{\succ}IJ}{^{25}\!/_{4}IJ + ^{57}\!/_{2\beta}IJ + ^{5}\!/_{4} \cdot \gamma^{\div}IJ + ^{3}\!/_{2}\gamma^{\div}IJ}.$$

Ukážme si dva príklady zrýchlenia aby sme názorne videli vplyv superskalárnosti na rýchlosť redukovaného algoritmu. V prvom príklade predpokladajme porovnanie algoritmov na primitívnom procesore.

**Príklad 2.16** Nech  $\beta=1$ , teda procesorové jadro má iba jednu jednotku pre výpočty s pohyblivou desatinnou čiarkou a  $\gamma^{\div}=3$ , to jest operácia delenia je trojnásobne pomalšia ako operácia sčítania podľa tabuliek 2.1 a 2.2 operácií v časti 2.1.3. Ďalej nech  $\gamma^{\succ}=\frac{1}{25}$  a  $\gamma^{::}=1$ . Dosadením do vzťahu z predchádzajúcej vety dostaneme

$$\frac{30,12}{40} \approx 0,75.$$

Pomer je menší ako 1 čo znamená, že bez superskalárnosti ( $\beta$  = 1) je redukovaný algoritmus pomalší ako plný.

**Príklad 2.17** Nech  $\beta = 2$ , teda procesorové jadro má práve dve jednotky pre výpočty s pohyblivou desatinnou čiarkou a  $\gamma^{\div} = 3$ . Ďalej nech  $\gamma^{\succ} = \frac{1}{25}$  a  $\gamma^{\div} = \frac{3}{5}$ . Analogicky ako v predchádzajúcom príklade dosadením do vzťahu dostaneme

$$\frac{30,12}{25,75} \approx 1,17.$$

V prípade superskalárnosti s faktorom 2 je redukovaný algoritmus o 17% rýchlejší ako plný.

Podľa príkladov vidíme, že rýchlosť redukovaného algoritmu je závislá na schopnosti hardvérovej architektúry procesora paralelizovať vyhodnotenia aritmetických výrazov s viacerými operandami. Je otázne nakoľko by s rastúcim faktorom  $\beta$  rástlo zrýchlenie. Keďže nemáme k dispozícii procesor s vhodnou hardvérovou výbavou, ktorý by mal viac ako dve jednotky pre výpočty s pohyblivou desatinnou čiarkou (ak vôbec taký existuje) je náročné predpokladať ako by si takýto stroj s redukovaným postupom poradil.

V následujúcej časti si ukážeme reálne výsledky a uvidíme či s nimi vypočítané zrýchlenie skutočne súhlasí.

## 2.3 Merané zrýchlenie

V kapitole Zrýchlenie sme určili teoretické zrýchlenie počítania uzlov, dosiahnuteľné zredukovaním veľkosti trojdiagonálnych sústav. V tejto časti si ukážeme reálne výsledky dosiahnuté v ukážkovej implementácii.

Ako bolo spomenuté, testovacia aplikácia bola implementovaná v jazyku C++. Program obsahuje testy pre sekvenčné aj paralelné počítanie derivácií

pre oba predmetné algoritmy. Použitý prekladač bol Intel C++ Compiler v 64 bitovej verzii nastavený na generovanie agresívne optimalizovaného binárneho kódu (-O2), pričom vláknovo paralelné verzie algoritmov boli implementované pomocou rozhrania OpenMP.

Testy boli vykonané na šiestich rôznych počítačových zostavách, všetky so systémom Windows 7 a 10. Testovacie stroje obsahujú rozličné multivláknové procesory od starého Penryn z roku 2007 až po najmodernejší Skylake z roku 2015 so vzájomne odlišnými architektúrami a hlavne spôsobmi vykonávania paralelizovaných procesov.

Stĺpec 1 obsahuje modely procesorov zoradených podľa mikroarchitektúry ako v tabuľke 2.1. Vedľa názvu modelu CPU sa nachádza údaj tvaru  $n{\rm C}/m{\rm T}$ , kde n je počet fyzických jadier procesora a m počet logických jadier. V prípade m>n je procesor vybavený určitou formou SMT. Stĺpce 2 a 3 predstavujú časy behov sériovej verzie pre povrchové splajny. Ostávajúce stĺpce analogicky znázorňujú časy a pomer paralelných verzií implementovaných podľa myšlienky uvedenej na konci časti 1.5. Všetky uvedené časové údaje sú v milisekundách.

	Sériovo		Paralelne	
Procesor	Plný	Redukovaný	Plný	Redukovaný
FX-6300 зс/6т	81	72	21	17
$\mathrm{C2D}\ \mathrm{E8200}\ _{\mathrm{2C/2T}}$				
Ci5 650 <sub>2C/4T</sub>	0.0			10
Ci3 2350M <sub>2C/4T</sub>	93	75	41	43
Ci5 4440 <sub>4C/4T</sub>	26	30	7	0
$\mathrm{Ci7}\ 6700\mathrm{K}\ _{\mathrm{4C/8T}}$	36	30	1	8

Tabuľka 2.9: Reálne merania plného a redukovaného algoritmu na mriežke  $1000 \times 1000$  uzlov.

V následujúcej tabuľke budeme uvažovať merané rýchlosti aritmetických operácií z tabuľky 2.2 v časti 2.1.3. V stĺpcoch 2 až 4 máme pomery rýchlostí  $\gamma^{\div}$ ,  $\gamma^{\succ}$  a  $\gamma^{\div}$  aritmetických operácií získané podľa tabuľky 2.2 v časti 2.1.3. Stĺpec 5 predstavuje teoretické zrýchlenie redukovaného algoritmu vypočítané podľa vety 2.15 v predchádzajúcej časti. Posledný stĺpec 6 predstavuje merané zrýchlenie sériovej verzie redukovaného algoritmu podľa predchádzajúcej tabuľky.

Merané zrýchlenie korešponduje s teoretickým zrýchlením v rámci malej odchýlky. Môžeme si všimnúť malé škálovanie výkonu paralelizovaného algoritmu najmä v prípade procesorov obsahujúcich nejakú formu SMT kde je

	Pomery operácií			Zrýchlenie		
Procesor	$\gamma^{\div}$	$\gamma^{\succ}$	$\gamma$ :·	teoretické	merané	
FX-6300 3C/6T	1,89	0,04	0,82	1,12	1,13	
$C2D~E8200_{~2C/2T}$						
$\mathrm{Ci}5~650_{~2\mathrm{C}/4\mathrm{T}}$						
Ci3 2350M <sub>2C/4T</sub>	2,47	0,04	0,67	1,16	1,24	
Ci5 4440 <sub>4C/4T</sub>	2.00	0.00	0.4	4.04	1.0	
$\mathrm{Ci7}\ 6700\mathrm{K}\ _{^{4\mathrm{C/8T}}}$	2,98	0,02	0,4	$1,\!21$	1,2	

Tabuľka 2.10: Porovnanie teoretického a meraného zrýchlenia na mriežke  $1000 \times 1000$  uzlov.

redukovaný algoritmus dokonca o niečo pomalší ako plný. Prvou zmýšľanou príčinou môže byť fakt, že v plnom algoritme všetky parciálne derivácie podľa nejakej premennej vypočítame trojdiagonálnymi sústavami naraz v jednom cykle. V redukovanom ale cez trojdiagonálne sústavy vyrátame len polovicu derivácií, pričom zvyšok dopočítame práve restami. Toto rozdelenie výpočtu na dve subprocedúry môže hypoteticky implikovať vysokú réžiu plánovača vlákien (tzv.  $thread\ scheduler$ ) vrstvy OpenMP alebo operačného systému. V implementácií sa nám podarilo spojiť výpočet restov spolu s LU dekompozíciou do jedného kroku v prípade derivácií podľa premenných x a y a resty tak môžeme počítať súčasne s deriváciami počítanými cez LU. Táto optimalizácia však momentálne nie je možná pri zmiešaných deriváciách. Do budúcna máme rozpracované zefektívnenie výpočtu zmiešaných restov, ktoré sa nám ale ešte nepodarilo do práce dokončiť.

V prípade SMT procesorov sa dá pomalosť vláknovo paralelnej verzie redukovaného algoritmu, aj keď to nemáme overené, vysvetliť samotnou superskalárnosťou podľa podsekcie 2.1.2. Dnešné procesorové mikroarchitektúry majú výpočtové jadrá vybavené práve dvomi matematickými jednotkami pre operácie s plávajúcou desatinnou čiarkou (označujú sa skratkou FPU). V tomto prípade SMT môže teoreticky každú jednotku prideliť inému vláknu. Pri redukovanom algoritme ale máme veľa operácií v tvare  $a_0 \circ a_1 \circ \cdots \circ a_n$ , kde  $\circ \in \{+,\cdot\}$ . Optimalizujúci prekladač môže takýto výpočet rozložiť do viacerých strojových inštrukcií. V tomto prípade dôjde k využitiu oboch FPU jadra v rámci jediného vlákna ale napriek tomu SMT na toto jadro priradí aj druhé vlákno ktoré počíta práve na FPU. Dôjde tak k zbytočnej réžii plánovača vlákien či už na úrovni OS alebo inštrukčného plánovača samotného procesora, čo spôsobí pokles výkonu. Ak je táto hypotéza korektná, tak aj v tomto prípade by bolo potrebné upraviť resty pri zmiešaných derivá-

ciách, aby sa ich výpočet dal vykonať paralelne v jednom kroku spolu s LU dekompozíciou.

Táto kapitola sa venovala počítaniu zrýchlenia redukovaného algoritmu vzhľadom na plný algoritmus. Ako sme videli, teoretické zrýchlenie je v súlade s nameraným zrýchlením v závislosti od typu procesora.

# Kapitola 3

# Implementácia a užívateľská príručka

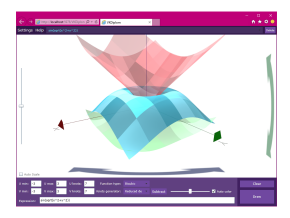
Jedným z naším cieľom je vytvorenie aplikácií na vizuálne a výkonnostné porovnávanie splajnov, ktorých uzly sú počítané De Boorovim a našim redukovaným algoritmom. Grafickú vizualizáciu sme implementovali v Microsoft Silverlight, čo je nástroj na tvorbu webových aplikácií spustiteľných priamo vo webovom prehliadači. Samotný vývoj aplikácii môže prebiehať v ľubovoľnom programovacom jazyku bežiacom pod Common Language Runtime. V našom prípade sme siahli po jazyku C#.



Silverlight je kompatibilný s väčšinou moderných webových prehliadačov a operačných systémov včítane Microsoft Windows, Apple OS X a vďaka technológii Moonlight – open-source implementácii Silverlight-u aj na väčšine Linuxových distribúcií. Framework je možné použiť aj na vývoj off-line aplikácií v operačných systémoch Windows Phone, Windows 8 a Windows RT.

**Poznámka 3.1** Naša aplikácia používa technológie, ktoré nie sú s Moonlight kompatibilné. V súčasnej dobe teda podporujeme iba MS Windows a Apple OS X. Prípadná portácia na GNU/Linux by musela byť vo forme off-line desktopovej aplikácie.

Pretože CLR znemožňuje korektne porovnávať procesorový čas a pamäťové nároky implementovaných algoritmov, rozhodli sme sa výkonnostný tester



Obr. 3.7: Ukážka z aplikácie.

oddeliť do samostatnej aplikácie implementovanej v natívnom jazyku, konkrétne v C++.

```
### Splendoods Produces Incompared To Program

1: Multiplication vs division benchmark.
2: Spline curve benchmark.
3: Spline surface benchmark (in parallel).
8: Disable/enable optimized LU decomposition in benchmarks.

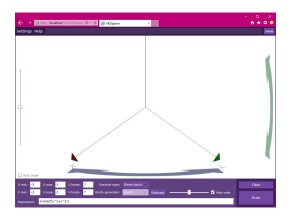
Q: End program
```

Obr. 3.8: Výkonnostný tester.

### 3.0.1 Vizualizácia

V tejto kapitole si ukážeme stručný návod na používanie a testovanie implementovaných aplikácií. Začnime aplikáciou na grafickú vizualizáciu.

Okno aplikácie sa skladá z troch hlavných častí, ktoré si trocha netradične prejdeme zdola nahor. Na obrázku 3.10 vidíme panel, pomocou ktorého môžeme na ľubovoľnom intervale a s ľubovoľným počtom uzlov (v rozumných medziach) interpolovať zapísanú funkciu dvoch premenných x a y. Popíšme si jednotlivé ovládacie prvky. Textové polia označené U min, U max a U knots (V min, V max a V knots) značia interval a počty uzlov na osi x (osi y). Do spodného textového políčka označené Expression môžeme napísať takmer ľubovoľnú matematickú funkciu premenných x a y ktorú si želáme vykresliť.



Obr. 3.9: Aplikácia po spustení.

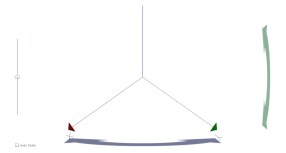


Obr. 3.10: Panel zadávania splajnu.

Vysúvateľný zoznam označený Function type umožňuje zvoliť typ interpolácie. Na výber máme ponúknuté tri možnosti akým spôsobom si želáme interpretovať matematický výraz v políčku Expression.

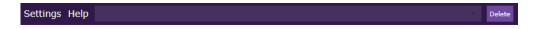
- *Direct function* vypočíta funkčné hodnoty potrebné pre grafickú vizualizáciu priamo z funkcie.
- Bicubic vypočíta z funkcie iba funkčné hodnoty v uzloch. Zvyšné potrebné body sú získané interpolačným hermitovým bikubickým splajnom.
- Biquartic funguje analogicky ako predchádzajúca položka. Použije sa ale bikvartický splajn.

Vysúvateľný zoznam označený *Knots generator* nám, v prípade výberu vykreslenia funkcie splajnom, umožňuje zvoliť plný (*De Boor*) alebo redukovaný (*Reduced de Boor*) algoritmus. Tlačítko *Subtract* umožní vykresliť rozdiel medzi aktuálne zadanými hodnotami a nejakou už vykreslenou funkciou. Pomocou posuvníka označený *Auto color* môžeme namiesto automaticky vybranej farby vykresliť novú plochu vlastnou farbou. Nakoniec v pravej časti okna sa nachádzajú tlačidlá *Clear* a *Draw*, pričom prvé odstráni všetky vykreslené funkcie a druhé nám vypočíta a zobrazí funkciu podľa aktuálne zadaných hodnôt.



Obr. 3.11: Hlavné zobrazovacie okná.

Na obrázku 3.11 vidíme dominantnú časť aplikácie a síce zobrazovanie funkciových plôch. V ľavej časti okna môžeme nájsť posuvník na škálovanie osi z. Na spodnej a pravej strane hlavnej časti okna sú tlačidlá reprezentované modrou horizontálnou, respektíve zelenou vertikálnou šípkou. Pri ich držaní myšou je možné rotovať obrazom v danej osi.



Obr. 3.12: Lišta nástrojov.

Položka Settings umožnuje prispôsobiť grafické vykresľovanie splajnov. Tieto nastavenia je vhodné upraviť najmä pri starších počítačoch na dosiahnutie optimálnej plynulosti vykresľovania. V strednej časti panela máme k dispozícii vysúvateľný zoznam vykresľovaných plôch, ktorým ich môžeme zvýrazňovať.

### 3.0.2 Výkonnostný tester

Teraz si popíšme druhú implementovanú aplikáciu zameranú nie na vykresľovanie, ale na ukážku či skutočne je redukovaný algoritmus rýchlejší. Na obrázku 3.13 môžeme vidieť úvodné okno aplikácie, ktoré obsahuje sedem položiek. Ich význam si teraz vyjasníme.

- 1. Multiplication vs division benchmark spustí niekoľko variant testovania pomerov rýchlosti operácií sčítania, násobenia a delenia.
- Spline curve benchmark pomerá časy výpočtov derivácií pre krivkový splajn interpolujúci preddefinovanú funkciu plným a redukovaným algoritmom. Pred spustením aplikácie vyžaduje postupné zadanie dvoj

```
□ Spinotonest Benchmusk2 - □ X

1: Multiplication vs division benchmark.
2: Spline curve benchmark.
3: Spline surface benchmark.
4: Spline surface benchmark (in parallel).
B: Disable/enable optimized LU decomposition in benchmarks.
Q: End program
```

Obr. 3.13: Výkonnostný tester.

```
Spline surface benchmark

Enter number of iterations:

10
Enter number of knots:

999
```

Obr. 3.14: Zadanie údajov pre testovanie.

Obr. 3.15: Výsledky testu.

údajov. Prvý udáva počet opakovaní testu pre každý algoritmus. Výsledný pomer vznikne vydelením aritmetických priemerov nameraných

časov pre každý algoritmus. Čím je zadané číslo väčšie, tým je meranie menej náchylné na odchýlky. Odporúča sa zadať dvojcifernú hodnotu a potvrdiť klávesou **Enter**. Druhé zadané číslo znamená počet uzlov splajnu. Odporúča sa zadať rádovo  $10^5$  až  $10^6$  uzlov. Menší počet dokáže väčšina moderných počítačov vypočítať príliš rýchlo aby ten čas dokázala aplikácia rozumne zmerať.

- 3. Spline surface benchmark analogicky ako predchádzajúci test testuje pomer časov výpočtu plného a redukovaného algoritmu pre plochy. Druhý zadaný údaj tentoraz znamená počet uzlov pre jeden rozmer. Celkový počet uzlov je teda štvorec zadanej hodnoty. Pre väčšinu počítačov sa odporúča zadať rádovo 10<sup>2</sup> až 10<sup>3</sup> uzlov.
- 4. Spline surface benchmark (in parallel) paralelná verzia testu pre plochy využívajúca na výpočet jednej matice uzlov všetky dostupné logické procesory.
- B. Disable/enable optimized LU prepne medzi naivnou a optimalizovanou variantou algoritmu pre počítanie LU dekompozície v testoch 2 a 3. Test 4 toto nastavenie neovplyvňuje z dôvodu značných pamäťových nárokov naivnej verzie LU dekompozície (program na väčšine strojov zahltí celú operačnú pamäť).
- Q. End~programako názov napovedá, pri stlačení tlačidla  ${\bf Q}$ dôjde k vyputiu aplikácie.

## Záver

Podarilo sa nám v prípade rovnomerne rozložených uzlov urýchliť výpočet derivácií splajnov v uzloch a tiež zmenšiť pamäťovú náročnosť výpočtu na polovicu. Napriek tomu, že výsledný redukovaný algoritmus obsahuje viac aritmetických operácií je vďaka povahe mikroarchitektúr moderných procesosov a tiež vďaka povahy samotných operácií rýchlejší o približne 20%. Prioritou teraz ostáva jednak zovšeobecniť redukovaný algoritmus aj pre splajny s nerovnomernými uzlami a upraviť zmiešané zbytkové derivácie aby sme mohli docieliť ďalšie zrýchlenie a najmä zefektívniť vláknovú paralelizáciu. Vláknovo paralelné počítanie uzlov redukovaným algoritmom nie je vo všeobecnosti v súčasnosti rýchlejšie ale závisí na spôsobe dosahovania vláknového paralelizmu na konkrétnej procesorovej mikroarchitektúre. Konkrétne podľa nameraných výsledkov vyplýva skutočnosť, že procesory Intelu s implementovaným SMT sú pri paralelnom počítaní uzlov horšie ako procesory bez tejto technológie. Výhodou ale ostávajú polovičné pamäťové nároky čo umožňuje riešiť väčšie úlohy a tak rozdeliť prácu medzi väčší počet logických procesorov. To by v budúcnosti umožnilo výpočty akcelerovať použitím masívne paralelizovaných čipoch ako sú napríklad grafické karty.

# Zoznam použitej literatúry

- [1] David Salomon, Curves and Surfaces for Computer Graphics, Springer, 2006
- [2] I. Szabó, L. Miňo, C. Török, Biquartic polynomials in bicubic spline construction, PF UPJŠ, 2014
- [3] Lukáš Miňo, Csaba Török, Fast algorith for spline surfaces, PF UPJŠ, 2015
- [4] Lukáš Miňo, Parametrické modelovanie dát komplexnej štruktúry, PF UPJŠ, 2014
- [5] C. de Boor, Bicubic spline interpolation, Journal of Mathematics and Physics, 41(3),1962, 212-218.
- [6] J. Albahari, B.Albahari, C# 5.0 in a Nutshell, O'Reilly, 2012
- [7] E. Süli, D. Mayers, An Introduction to Numerical Analysis, Cambridge University Press, 2003, ISBN 0 521 00794 1
- [8] https://en.wikibooks.org/wiki/Algorithm\_Implementation/Linear\_Algebra/Tridiagonal matrix algorithm
- [9] http://www.anandtech.com/show/9483/intel-skylake-review-6700k-6600k-ddr4-ddr3-ipc-6th-generation/9
- [10] http://www.intel.com/content/dam/www/public/us/en/documents/manuals/64-ia-32-architectures-optimization-manual.pdf
- [11] http://www.agner.org/optimize/instruction tables.pdf
- [12] http://www.lighterra.com/papers/modernmicroprocessors/
- [13] http://techreport.com/review/23750/amd-fx-8350-processor-reviewed/3