

**Методическое пособие  
по выполнению практического задания по курсу  
“Суперкомпьютерные технологии”  
для студентов 5 курса ВМК  
март-апрель 2010 г.**

Авторы: В.Ю. Воронов, О.В. Джосан, Н.Н. Попова под руководством Н.Н. Поповой.

Тема: Исследование эффективности параллельных алгоритмов решения систем линейных уравнений на суперкомпьютерных вычислительных системах.

## **Общая формулировка задания**

Исследование алгоритмов решения систем линейных алгебраических уравнений  $Ax = b$ , где  $A$  – вещественная матрица размерности  $n \times n$ ,  $b$  – вектор вещественных значений размерности  $n$ .

Задание состоит из 2 частей. Первая часть варианчная, вторая часть задания однаковая для всех.

**Часть 1.** а) На основе предлагаемой MPI-программы решения системы линейных уравнений реализовать гибридную MPI/OpenMP программу.

б) Провести исследование MPI-программы для систем Regatta p690 и Blue Gene/P.

с) Провести исследование эффективности(ускорения) разработанной гибридной программы на Blue Gene/P, сравнить эффективность MPI-программы с полученной гибридной реализацией.

Метод решения определяется вариантом задания.

**Часть 2.** Провести исследование эффективности параллельной программы решения системы линейных уравнений, использующей параллельную математическую библиотеку PETSc.

Для выполнения задания предоставляются программы генерации матрицы системы линейных уравнений (см. раздел “Указания к выполнению задания”). Полные описания рассматриваемых алгоритмов можно найти в [3, 1, 2]. Материалы лекции по технологиям параллельного программирования MPI и OpenMP Владимира Александровича Бахтина доступны в [4].

Форма сдачи задания – отчет о вычислительных экспериментах в соответствии с требованиями и разработанная программная реализация. Срок сдачи задания – 5 апреля 2010 г.

## **Вариант 1. Метод сопряженных градиентов решения систем линейных уравнений**

На основе заданной MPI-реализации метода сопряженных градиентов реализовать гибридную MPI-OpenMP реализацию метода. Исходные коды и необходимая информация доступны на платформе pSeries Regatta в папке

`/home/basrav/supercomp2010/assignment_1.tar.gz`

Рассматривается задача решения системы линейных алгебраических уравнений над вещественными числами  $Ax = b$ , где матрица  $A$  размерности  $n$  - симметричная положительно определенная. Схема метода сопряженных градиентов представлена на Алгоритме (1).

Реализация метода сопряженных градиентов находится в файле архива `cg.c`. Генератор матрицы системы уравнений находится в файле архива `generator_spd.cpp`.

---

**Алгоритм 1** Схема метода сопряженных градиентов

---

**Require:** система уравнений  $Ax = b$ , порог точности решения  $\tau$ , максимальное число итераций  $M$ , начальное приближение решения  $x_0$   
 $k = 0; r_0 = 0;$   
**for all** пока  $\|r_k\| = \|b - Ax_k\| > \tau$  и  $k < M$  **do**  
     $k \leftarrow k + 1$   
    **if**  $k = 1$  **then**  
         $p_1 \leftarrow r_0$   
    **else**  
         $\beta_k \leftarrow \frac{r_{k-1}r_{k-1}}{r_{k-2}r_{k-2}}$   
         $p_k \leftarrow r_{k-1} + \beta_k p_{k-1}$   
    **end if**  
     $s_k = Ap_k$   
     $\alpha_k = \frac{r_{k-1}r_{k-1}}{p_k s_k}$   
     $x_k \leftarrow x_{k-1} + \alpha_k p_k$   
     $r_k \leftarrow r_{k-1} - \alpha_k s_k$   
**end for**  
**return**  $x_k$

---

## Вариант 2. Метод сопряженных градиентов с предобусловливателем Якоби

Для заданной MPI-программы метода сопряженных градиентов без предобусловливания реализовать гибридную MPI/OpenMP программу с *диагональным предобусловливанием*. Исходные коды и необходимая информация доступны на платформе pSeries Regatta в папке

`/home/basrav/supercomp2010/assignment_2.tar.gz`

Диагональное предобусловливание заключается в решении методом сопряженных градиентов модифицированной системы уравнений  $P^{-1}Ax = P^{-1}b$ , где  $P$  – диагональная матрица со значениями

$$p_{ij}^{-1} = \begin{cases} \frac{1}{a_{ii}} & \text{если } i = j \\ 0 & \text{если } i \neq j \end{cases} \quad (1)$$

Реализация метода сопряженных градиентов без предобусловливания находится в файле архива `cg.c`. Генератор матрицы системы уравнений находится в файле архива `generator_spd.cpp`. В качестве простейшей реализации выполнить преобразование исходной системы уравнений до рассылки данных по процессорам, т.е. в последовательном варианте. Параллельная реализация предобусловителя приветствуется.

## Вариант 3. Метод Якоби для решения системы линейных уравнений

По заданной MPI-реализации метода Якоби решения системы линейных уравнений разработать гибридную MPI/OpenMP реализацию метода. Исходные коды и необходимая информация доступны на платформе pSeries Regatta в папке

`/home/basrav/supercomp2010/assignment_3.tar.gz`

Краткая схема метода Якоби представлена на Алгоритме (2).

Реализация метода Якоби находится в файле архива `jacobi.c`. Генератор матрицы системы уравнений находится в файле архива `generator_relax.cpp`.

---

**Алгоритм 2** Схема метода Якоби

---

**Require:** система уравнений  $Ax = b$ , порог точности решения  $\tau$ , максимальное число итераций  $M$ , начальное приближение решения  $x_0$ ,  $A = D + R$ , где  $D$  – матрица из элементов, стоящих на главной диагонали;  $R$  – матрица внедиагональных элементов.  
 $k = 0; r_0 = 0;$   
**for all** пока  $\|r_k\| = \|b - Ax_k\| > \tau$  и  $k < M$  **do**  
     $k \leftarrow k + 1$   
    **if**  $k = 1$  **then**  
         $p_1 \leftarrow r_0$   
    **else**  
         $x_k \leftarrow D^{-1}(b - Rx_{k-1})$   
    **end if**  
    **end for**  
    **return**  $x_k$

---

#### Вариант 4. Метод Гаусса-Зейделя для решения системы линейных уравнений

По заданной MPI-реализации метода Якоби решения системы линейных уравнений разработать гибридную MPI/OpenMP реализацию метода Гаусса-Зейделя. Исходные коды и необходимая информация доступны на платформе pSeries Regatta в папке  
`/home/basrav/supercomp2010/assignment_4.tar.gz` Схема метода Гаусса-Зейделя представлена на Алгоритме (3).

---

**Алгоритм 3** Схема метода Гаусса-Зейделя

---

**Require:** система уравнений  $Ax = b$ , порог точности решения  $\tau$ , максимальное число итераций  $M$ , начальное приближение решения  $x_0$ ,  $A = L + D + U$ , где  $D$  – матрица из элементов, стоящих на главной диагонали;  $L$  – матрица элементов, стоящих под главной диагональю,  $U$  – матрица элементов, стоящая над главной диагональю.  
 $k = 0; r_0 = 0;$   
**for all** пока  $\|r_k\| = \|b - Ax_k\| > \tau$  и  $k < M$  **do**  
     $k \leftarrow k + 1$   
    **if**  $k = 1$  **then**  
         $p_1 \leftarrow r_0$   
    **else**  
         $x_k \leftarrow (L + D)^{-1}(b - Ux_{k-1})$   
    **end if**  
    **end for**  
    **return**  $x_k$

---

Реализация метода Якоби находится в файле архива `jacobi.c`. Генератор матрицы системы уравнений находится в файле архива `generator_relax.cpp`.

#### Вариант 5. Метод Гаусса для решения системы линейных уравнений

По заданной MPI-реализации метода Гаусса решения системы линейных уравнений разработать гибридную MPI/OpenMP реализацию метода Гаусса. Исходные коды и необходимая информация доступны на платформе pSeries Regatta в папке  
`/home/basrav/supercomp2010/assignment_5.tar.gz`

Реализация метода Гаусса находится в файле архива `gauss_elimination.c`. Генератор матрицы системы уравнений находится в файле архива `generator_relax.cpp`. Поскольку метод Гаусса является прямым, требования к отчету по заданию варианта отличаются от других вариантов.

## Требования к содержанию отчета

Отчет о выполнении задания должен содержать краткое описание проделанной работы по созданию гибридного кода, краткое описание того, как формулируется задача (какое выбрано решение, начальное приближение, порог точности решения, максимальное число итераций) и включать следующие результаты расчетов:

**0) На платформе Regatta:** необходимо построить график ускорения MPI-программы для числа процессоров  $pr = 1, 2, 4, 8$  и СЛАУ размерности  $N = 1024, 2048, 4096$ .

**а) По первой части задания (гибридная реализация):**

- Построить таблицу, содержащую время решения, число итераций при решении системы линейных уравнений размерности  $N = 1024, 2048, 4096$  для числа узлов  $pr = 1, 2, 4, 8, 16, 32, 64, 128$  в режиме `mode = SMP` с 3 нитями. **Для прямого**

Таблица 1: Пример таблицы из задания а).1

Число узлов n	Размерность СЛАУ N	Время решения T	Ускорение S	Кол-во итераций I
1	1024			
2	1024			
4	1024			
8	1024			
16	1024			
32	1024			
64	1024			
128	1024			
1	2048			
2	2048			
4	2048			
8	2048			
16	2048			
32	2048			
64	2048			
128	2048			
1	4096			
2	4096			
4	4096			
8	4096			
16	4096			
32	4096			
64	4096			
128	4096			

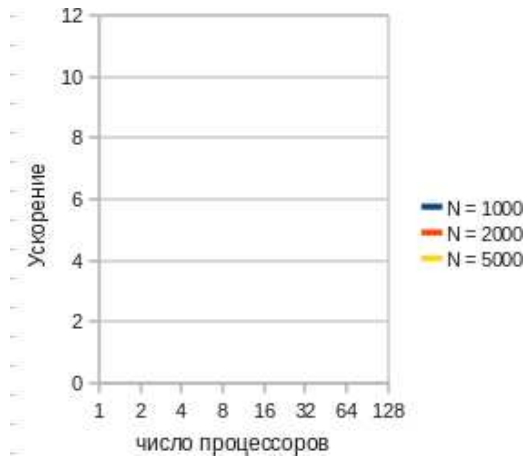
метода Гаусса в таблице указать вместо числа итераций получаемую степень точности решения.

2. Графики ускорения программы для числа узлов  $np = 1, 2, 4, 8, 16, 32, 64, 128$  для режима выполнения задачи  $mode = SMP$  с тремя OpenMP-нитями для размерности системы уравнений  $N = 1024, 2048, 4096$ . Ускорение вычисляется по формуле:

$$S(n) = \frac{T(\text{последовательная программа})}{T(n)},$$

где  $T(n)$  – время счета программы на заданном числе процессоров.

Рис. 1: Пример графика для задания а).2



3. График значений нормы невязки  $\|r_n\|$  в зависимости от номера итерации для числа узлов  $np = 128$  и размера системы уравнений  $N = 1024, 2048, 4096$  для режима выполнения задачи  $mode = SMP$  с 3 нитями. Для прямого метода Гаусса данный график в отчете не требуется.

б) По второй части задания (изучение эффективности алгоритмов из пакета PETSc):

- Построить графики ускорения метода сопряженных градиентов (без предобусловливания, с диагональным предобусловливателем Якоби, итого 2 графика) для аналогичных размеров задачи  $N = 1024, 2048, 4096$  и требований к точности решения  $\tau$  для числа узлов  $np = 1, 2, 4, 8, 16, 32, 64, 128$  в режиме  $mode = VN$ . Поскольку рассматриваемые системы уравнений генерируются псевдо-случайно, сходимость методов для заданной точности решения не всегда достигается. В случае отсутствия сходимости построить графики ускорения для одинакового значения максимального числа итераций (например, 50 итераций).

## Указания к выполнению задания

- Для исследования эффективности программы предоставлен генератор псевдо-случайных симметричных положительно определенных матриц (для метода сопряженных градиентов) и матриц особого вида для остальных методов. Файлы с исходными текстами генераторов `generator_spd.c` и `generator_relax.c` соответственно находятся в архиве с заданием. Распаковать архив можно следующими командами:

```
>gunzip assignment_N.tar.gz
>tar -xvf assignment_N.tar
```

Использование генератора:

```
>xlc generator_spd.cpp -o generator_spd # для первого генератора  
>xlc generator_relax.cpp -o generator_relax # для второго генератора  
>./generator_spd N output_file  
>./generator_relax N output_file
```

где  $N$  – размерность генерируемой матрицы, `output_file` – файл, в который будет сохранена матрица. **Обратите внимание**, что в MPI-реализациях задания предполагается, что размерность матрицы должна нацело делиться на число процессоров при запуске программы.

2. Создание вектора правой части  $b$  предлагается выполнять из известного решения  $x$  путем умножения  $b = Ax$ . В предлагаемых MPI-реализациях функция `double* GenerateSolution(int size)` создает решение  $x$ , по которому вычисляется вектор правой части. При необходимости изменить решение системы уравнений изменения следует вносить в данную функцию. **Предполагается, что задание будет выполнено для решения, отличного от реализованного в функции по умолчанию.**
3. Глобальные константы `EPSILON, MAX_ITERATION` задают требуемый порог нормы невязки для останова итерационного процесса и максимальное число итераций соответственно. **Предполагается, что задание будет выполнено для параметров, отличных от значений по умолчанию.**
4. Начальное приближение решения  $x_0$  задается в функции `double* GenerateInitialSolution(int size)`, все изменения следует вносить в данную функцию. **Предполагается, что задание будет выполнено для начального приближения, отличного от заданного в функции по умолчанию.**
5. В силу псевдо-случайной генерации матрицы системы уравнений, сходимость итерационных методов с заданной степенью точности может не достигаться. Для получения результатов и формирования отчета предлагается пользоваться двумя основными приемами. Во-первых, скорректировать начальное приближение  $x^0$  к решению  $x$  так, чтобы оба вектора находились достаточно близко в смысле нормы. Это может уменьшить необходимое число итераций. Во-вторых, в случае если сходимость не достигается или не улучшается, предлагается зафиксировать в вычислительных экспериментах максимальное число итераций разумным значением и строить графики ускорения решения на основе полученного результата.

## Указания по работе с программой решения систем уравнений на основе пакета PETSc

Для решения систем линейных уравнений на основе пакета PETSc доступна простая реализация. В архиве с заданием находится `make_petsc` и исполняемый код `petsc_linsol.c`.

Для работы с программой необходимо выполнить несколько шагов.

```
>export PETSC_DIR=/home/basrav/petsc-2.3.3-p15  
>export PETSC_ARCH=bgp-production
```

После этого можно компилировать код

```
> make -f make_petsc petsc_linsol
```

Код работает с файлами матрицы системы уравнений, которые получены с помощью описанного выше генератора.

Выбор методов решения системы уравнений в программе может выполняться с использованием параметров командной строки. Пример параметров командной строки (параметры команды **mpisubmit.bg** для краткости не указаны) для метода сопряженных градиентов без предобусловливания, порог точности решения  $\tau = 1.0e - 05$ , максимальное число итераций метода 100

```
mpisubmit.bg ... petsc_linsol -- -f matrix -ksp_type cg  
-pc_type none -atol 1.0e-05 -rtol 0.0 -ksp_max_iter 100
```

Пример параметров командной строки для метода сопряженных градиентов с предобусловливателем Якоби, порог точности решения  $\tau = 1.0e - 05$ , максимальное число итераций метода 100

```
mpisubmit.bg ... petsc_linsol -- -f matrix -ksp_type cg  
-pc_type jacobi -atol 1.0e-05 -rtol 0.0 -ksp_max_iter 100
```

Для вывода нормы невязки на каждой итерации решения использовать ключ **-ksp\_monitor**. Для вывода информации о производительности программы использовать ключ **-log\_summary**.

## Запуск задач на Blue Gene/P

Детальная информация по компиляции, запуску задач, отладке и анализу производительности находится на сайте <http://hpc.cmc.msu.ru>. Приведем схему основных шагов, которые позволяют быстро начать работу.

1. Компиляция Си-программы, содержащей только MPI-вызовы

```
>mpixlc filename.c -o outfile
```

2. Компиляция Си-программы с MPI/OpenMP

```
>mpixlc_r -qsmp=omp filename.c -o outfile
```

При реализации на языке C++ MPI или MPI/OpenMP кода следует использовать компилятор **mpixlc** или **mpixlc\_r** соответственно.

3. Копировать полученный исполняемый файл на параллельную файловую систему (запуск заданий выполняется только с нее)

```
>cp outfile /gpfs/data/username/userfolder  
>cd /gpfs/data/username/userfolder
```

4. Постановка задачи в очередь с помощью скрипта **mpisubmit.bg**. Для выполнения заданий практикума зарезервированы окна времени, в течение которых поставленные в очередь задачи будут работать. Чтобы узнать информацию об имеющихся окнах нужно выполнить команду **llqres**, пример:

```
>llqres  
ID          Owner      ST Start Time Duration #Nodes #BG C-nodes  
-----  
fen1.23.r    loadl     W  3/15 17:55      220   0    512  
fen1.22.r    loadl     W  3/14 20:55      190   0    512  
fen1.21.r    loadl     W  3/15 12:10      105   0    512
```

В данном примере указано, что на платформе доступно 3 окна времени (указаны время начала каждого окна, длительность, число процессорных узлов). В первой колонке указан идентификатор окна, который необходимо использовать с командой `mpisubmit.bg` для того, чтобы задача выполнялась в зарезервированном окне. Для этого нужно устанавливать при запуске задачи переменную окружения `LD_RES_ID` значение идентификатора окна времени. Более подробную информацию по выделенным окнам времени см. по ссылке <http://hpc.cmc.msu.ru/bgp/jobs/reservations>.  
**Внимание** Если не использовать параметр окна времени, то задачи никогда не будут выполняться.

Пример запуска MPI-задачи `outfile` на 64 узлах в режиме выполнения `VN` и максимальным лимитом времени выполнения 30 минут, параметры командной строки программы `parameter1 parameter2`:

```
>LD_RES_ID=fen1.23.r mpisubmit.bg -n 64 -m vn  
-w 00:30:00 outfile -- parameter1 parameter2
```

Пример запуска MPI/OpenMP задачи `outfile` на 16 узлах в режиме выполнения `SMP` и запуском для каждого MPI-процесса трех OpenMP-нитей, максимальным лимитом времени выполнения 30 минут, параметры командной строки программы `parameter1 parameter2`:

```
>LD_RES_ID=fen1.23.r mpisubmit.bg -n 16 -m smp -e "OMP_NUM_THREADS=2"  
-w 00:30:00 outfile -- parameter1 parameter2
```

5. Просмотр статуса задачи в очереди:

```
>l1q
```

6. После завершения вычислительных экспериментов необходимо удалять исполняемый файл из раздела `/gpfs/data/username`, удалять из него входные данные и все выходные файлы переносить в домашнюю папку. Раздел `/gpfs/data/username` должен служить только для запуска задач и необходимых для этого файлов с входными данными.

## Список литературы

- [1] G.H. Golub and C.F. Van Loan. *Matrix computations*. Johns Hopkins Univ Pr, 1996.
- [2] Y. Saad. *Iterative Methods for Sparse Linear Systems*. Society for Industrial Mathematics, 2003.
- [3] Н. С. Бахвалов, Н. П. Жидков, and Г. М. Кобельков. *Численные методы*. М: Наука, 1987.
- [4] В. А. Бахтин. Курс лекций по программированию на mpi/openmp. 2010. URL [ftp://ftp.keldysh.ru/K\\_student/MSU2010/MSU2010\\_MPI\\_OpenMP.pdf](ftp://ftp.keldysh.ru/K_student/MSU2010/MSU2010_MPI_OpenMP.pdf).