計算科学演習 I (第11回) MPIを用いた並列計算 (III)

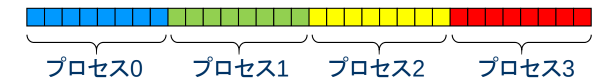
神戸大学大学院システム情報学研究科 横川 三津夫 yokokawa@port.kobe-u.ac.jp

今週の講義の概要

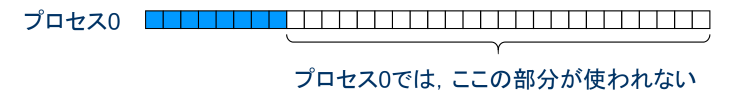
- 1. 前回課題の解説
- 2. 部分配列とローカルインデックス
- 3. ブロッキング関数とデッドロック
 - mpi_sendrecv
 - mpi_isend, mpi_irecv, mpi_wait
- 4. ノンブロッキング関数の応用

演習9-2:ベクトルの正規化【再掲】

- n次元ベクトルx の第i 要素をi とする (x(i) = i).
- このとき、x を正規化したベクトル $x/\|x\|_2$ を求めるプログラムを作成せよ。
 - \bullet $\|x\|_2$ は x の各要素の2乗和の平方根である.
 - ◆ ベクトルは、ブロック分割で各プロセスに配置する。
- 各プロセスの担当する要素(nprocs はMPIプロセス数)
 - istart = (n/nprocs)*myrank + 1
 - iend = (n/nprocs)*(myrank+1)



- ベクトルの格納方法
 - ◆ 各プロセスは長さ n の配列を持ち、そのうち自分の担当部分のみを使う



解答例

```
program dnorm2
use mpi
implicit none
integer, parameter :: n=1000
integer :: i,istart,iend
integer, parameter :: SP = kind(1.0)
integer, parameter :: DP = selected real kind(2*precision(1.0 SP))
real(DP) :: sum_local, sum, error_local, error, const
real(DP) :: x(n)
                                                                   配列x(n)の宣言
integer :: nprocs,myrank,ierr
call mpi_init( ierr )
call mpi comm size( MPI COMM WORLD, nprocs, ierr )
call mpi comm rank( MPI COMM WORLD, myrank, ierr )
istart = (n/nprocs)*myrank + 1
iend = (n/nprocs)*(myrank+1)
sum local = 0.0d0
do i = istart, iend
           = dble(i)
                                                                   配列xのうち、自分の担当する部分の要素をセット
 sum local = sum local + x(i)*x(i)
                                                                   要素の2乗の部分和を計算
end do
call mpi allreduce( sum local, sum, 1, MPI REAL8, MPI SUM, MPI COMM WORLD, ierr )
const = 1.0d0/sqrt(dble(n*(n+1)*(2*n+1))/6.0d0)
sum = 1.0d0/sqrt(sum)
                                                                   部分和の合計の平方根の逆数
error_local = 0.0d0
do i = istart, iend
  x(i) = x(i)*sum
                                                                   自分の担当する要素を正規化する
  error local = error local + abs( x(i) - i*const )
end do
call mpi_reduce( error_local, error, 1, MPI_REAL8, MPI_SUM, 0, MPI_C\(\phi\)MM_WORLD, ierr )
if( myrank == 0 ) write(6,*) "Error = ", error
call mpi finalize(ierr)
stop
end program
```

解答に対するコメント

- mpi_allreduce() を使い, すべてのプロセスにおいて, ベクトルの大きさを持つことがポイント.
- 真の値との差を求めるのに、i/sqrt(sum)との差を計算していた。

```
i/sqrt(sum) - i/sqrt(real(n*(n+1)*(2*n+1)/6))
```

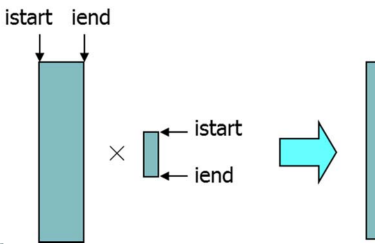
◆ たまたま x(i) = i としたので、これでも良いが、ベクトルの正規化を問題にしており、ベクトル x(i) はいつも決まって値ではないので、配列としてプログラムを作って欲しかった。

```
x(i)/sqrt(sum) - i/sqrt(real(n*(n+1)*(2*n+1)/6))
```

■ プログラムが正しいかどうかは、今回のケースでは x(i) が計算できるので、真値との差が0.0であることを確認する.

演習9-4: M-5 (mv_s.f90) を並列化せよ【再掲】

- プログラム書き換えの方針
 - ◆ MPIの定義、初期化、終了処理を忘れないこと。
 - ◆ 各プロセスの計算範囲を求める
 - istart = (n/nprocs)*myrank + 1
 - iend = (n/nprocs)*(myrank+1)



- ◆ A, x について、各プロセスが担当する部分のみ初期化する。
 - *A* : 第 istart 列 ~ 第 iend 列
 - x : 第 istart 要素 \sim 第 iend 要素
- ◆ 部分和ベクトルは、各プロセスの持つ要素のみを使って計算
 - 部分和ベクトルは、別の配列(例えば y_tmp)を用いる。
- 部分和ベクトルの合計
 - mpi_reduce 関数により,ランク0のプロセスで,配列 y_tmpの合計を配列yに入れる.
 - mpi_reduce関数の第3引数(count)に注意(前回資料 29ページ)
 - 結果は、

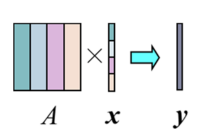
演習9-4:続き【再掲】

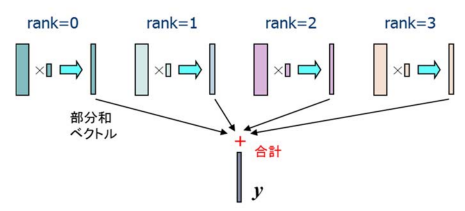
- n=1000として、プロセス数1、2、4、及び8と変化させて実 行させ、結果が正しいことを確認せよ。
- そのときの計算時間の変化を調べよ.
 - ◆ 初期設定、結果の確認部分は、計測範囲に含めないこと。
 - ◆ プロセス数(n), 計算時間(Tn), 加速率(Sn=T1/Tn)をまとめる.

n	Tn	Sn
1	XXXXXX	1.000
2	XXXXXXX	XXXXXXX
4	XXXXXXX	xxxxxx
8	XXXXXXX	XXXXXXX

解答例: MPIプログラム M-6

```
program mv
use mpi
implicit none
integer, parameter :: n=1000
integer :: i, j, istart, iend
                                                                 自プロセスの範囲を表わす変数の定義
integer, parameter :: SP = kind(1.0)
integer, parameter :: DP = selected_real_kind(2*precision(1.0_SP))
real(DP), dimension(n,n) :: a
real(DP), dimension(n) :: x, y, yp
                                                                 部分和を格納する変数の定義
real(DP) :: ans, err
integer :: nprocs, myrank, ierr
call mpi init( ierr )
call mpi_comm_size( MPI_COMM_WORLD, nprocs, ierr )
call mpi comm rank( MPI COMM WORLD, myrank, ierr )
```





_____ (次ページに続く)

解答例 (続き)

```
istart = (n/nprocs)*myrank + 1
                                               自プロセスの担当する範囲を計算
iend = (n/nprocs)*(myrank+1)
                                               A, x のうち、自プロセスの担当する範囲のみを初期化
do j = istart, iend
 x(j) = j
end do
do i = 1, n
 do j = istart, iend
   a(i,j) = dble(i+j)
 end do
end do
                                               部分和ベクトル yp の計算
do i = 1, n
 yp(i) = 0.0d0
 do j = istart, iend
  yp(i) = yp(i) + a(i,j)*x(j)
 end do
end do
call mpi_reduce(yp, y, n, MPI_REAL8, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD, ierr)     yp を合計して y を得る
if( myrank == 0 ) then
 err = 0.0d0
                                               プロセス0で結果をチェック
 do i = 1, n
   ans = dble(i*n*(n+1)/2+n*(n+1)*(2*n+1)/6)
   err = err + abs(y(i) - ans)
 end do
 print *, 'error =', err
end if
call mpi_finalize(ierr)
end program mv
```

解答に対するコメント

- 「初期設定、結果の確認部分は、計測範囲に含めないこと」と書いてあったが、「初期設定、結果の確認部分」も計測範囲に含めていたものが多かった。
- Sn=T1/Tn の式の意味を間違えていた。
- 4プロセスで4倍以上,8プロセスで8倍以上の性能向上があったものについては、考察が欲しいところ。

プログラムの問題点:メモリの無駄

```
istart = (n/nprocs)*myrank + 1
                                             自プロセスの担当する範囲を計算
iend = (n/nprocs)*(myrank+1)
                                             A, x のうち、自プロセスの担当する範囲のみを初期化
do j = istart, iend
 x(j) = j
end do
                                               例えば、rank=3では、緑の部分だけしか使っていない
do i = 1, n
                                               ので、メモリがもったいない。
 do j = istart, iend
   a(i,j) = dble(i+j)
 end do
end do
                                             部分和ベクトル vp の計算
do i = 1, n
 yp(i) = 0.0d0
 do j = istart, iend
  yp(i) = yp(i) + a(i,j)*x(j)
 end do
end do
call mpi_reduce(yp, y, n, MPI_REAL8, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD, ierr)     yp を合計して y を得る
if( myrank == 0 ) then
 err = 0.0d0
                                             プロセス0で結果をチェック
 do i = 1, n
   ans = dble(i*n*(n+1)/2+n*(n+1)*(2*n+1)/6)
   err = err + abs(y(i) - ans)
  end do
 print *, 'error =', err
end if
call mpi finalize(ierr)
end program mv
```

部分配列とローカルインデックス

■ 部分配列の利用

- ◆ プログラムM-6では、各プロセスが A, x 全体を格納できる配列を確保し、そのうち自分の担当部分のみに値を入れて使用している。
- ◆ 実際に使用する範囲のみを確保すれば、メモリを節約できる。
 - *A* : 第 istart 列 ~ 第 iend 列
 - x: 第 istart 要素 \sim 第 iend 要素
- ◆ これを実現するには、allocatable 配列を利用すればよい

■ ローカルインデックス

- ullet Fortranでは, allocate 文により、 x のインデックスを istart から始まるように できる.
 - C言語の malloc() と、メモリの動的確保という点では、同等の関数
- ◆ これにより、プログラムをほとんど変えずに部分配列を利用可能
- ◆ サイクリック分割等の場合は、やや複雑なインデックス変換が必要

演習10-1: 部分配列とローカルインデックス

■ allocate文を使って、メモリを節約するようにM-6 を書き換え、実行し、結果を確認せよ。

演習10-1: allocate文を使う.

```
program mv alloc
use mpi
implicit none
integer, parameter :: n=1000
integer :: i, j, istart, iend
integer, parameter :: SP = kind(1.0)
integer, parameter :: DP = selected real kind(2*precision(1.0 SP))
real(DP), dimension(:,:), allocatable :: a
                                                                   A. x を不定サイズの配列として定義
real(DP), dimension(:), allocatable :: x
real(DP), dimension(n)
                                     :: y, yp
real(DP) :: ans, err
integer :: nprocs, myrank, ierr
call mpi init( ierr )
call mpi comm size( MPI COMM WORLD, nprocs, ierr )
call mpi comm rank( MPI COMM WORLD, myrank, ierr )
istart = (n/nprocs)*myrank + 1
iend = (n/nprocs)*(myrank+1)
allocate( a(n,istart:iend) )
                                                                   A. x の領域を確保
allocate( x(istart:iend) )
```

(次ページに続く)

解答例 (続き)

```
do j = istart, iend
 x(j) = j
end do
do i = 1, n
 do j = istart, iend
   a(i,j) = dble(i+j)
 end do
                                                    Aの列番号、xの要素番号が
end do
                                                    istart から始まるようにしたので,
                                                    この部分は変えなくてよい
do i = 1, n
 yp(i) = 0.0d0
 do j = istart, iend
  yp(i) = yp(i) + a(i,j)*x(j)
 end do
end do
call mpi_reduce( yp, y, n, MPI_REAL8, MPI_SUM, 0, MPI_COMM_WORLD, ierr )
if( myrank == 0 ) then
 err = 0.0d0
 do i = 1, n
   ans = dble(i*n*(n+1)/2+n*(n+1)*(2*n+1)/6)
   err = err + abs(y(i) - ans)
 end do
 print *, 'error =', err
end if
                                               A. x の領域を開放
deallocate( a, x )
call mpi finalize(ierr)
end program mv alloc
```

MPIプログラム M-7: デッドロック

```
program deadlock
use mpi
implicit none
integer, parameter :: n=10
double precision :: a0(n), a1(n)
integer :: nprocs, myrank, ierr
integer :: istat(MPI STATUS SIZE)
call mpi init( ierr )
call mpi comm size( MPI COMM WORLD, nprocs, ierr )
call mpi comm rank( MPI COMM WORLD, myrank, ierr )
if( myrank == 0 ) then
  a0 = 1.0
else
  a1 = 2.0
endif
if( myrank == 0 ) then
   call mpi send( a0, n, MPI REAL8, 1, 100, MPI COMM WORLD, ierr )
   call mpi recv( a1, n, MPI REAL8, 1, 200, MPI COMM WORLD, istat, ierr )
else
   call mpi_send( a1, n, MPI_REAL8, 0, 200, MPI_COMM_WORLD, ierr )
   call mpi recv( a0, n, MPI REAL8, 0, 100, MPI COMM WORLD, istat, ierr )
end if
call mpi finalize( ierr )
end program deadlock
```

演習10-2 デッドロックを確認せよ

- プログラム M-7をコピーし,以下のことを確認せよ.
 - /tmp/cpmpi/M-7/deadloack.f90
 - ◆ プログラム5行目の nを, 10, 100としたときに, 結果がどうなるか確認せよ. プロセス数は2として実行する.
 - 注意) ジョブスクリプトの #PJM -L "elapse=00:00:xx" の xx は大きくしない.
 - ◆ M-7において、send、recvの順番を次のように変えて実行し、結果がどなるか確認せよ。

```
if( myrank == 0 ) then
    call mpi_recv( )
    call mpi_send( )
    else
        call mpi_recv( )
        call mpi_recv( )
        call mpi_send( )
    end if
```

```
if( myrank == 0 ) then
    call mpi_send()
    call mpi_recv()
    else
     call mpi_recv()
    call mpi_send()
    end if
```

実行結果は...

■ 次のシステム・メッセージが出るケースがある.

jwe0017i-u The program was terminated with signal number SIGXCPU.

- ⇒ CPUの時間制限を越えた.
- ⇒ ジョブが指定した時間内に終わらなかった.

- ジョブが終了するケースと、そうでないケースがある。
 - → 何故か?

ブロッキング関数とデッドロック

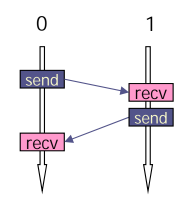
- mpi_send(), mpi_recv() はブロッキング関数
- ブロッキング関数の動作(実装による)
 - ◆ 送信/受信側のバッファ領域にメッセージが格納され、受信/送信側のバッファ領域が自由にアクセス(上書き)できるまで、呼出し元に制御が戻らない。
 - mpi_sendの場合,すべてのメッセージがMPI送信バッファに書き込みが終わった段階で,呼出し元に制御が戻る場合もある(後は,下位レイヤの通信プログラムに制御を任せてしまう).
 - mpi_recvは、すべてのメッセージを受信するまで、呼出し元に制御が戻らない。
 - 次の行に制御が移らない。
- ブロッキング関数は、その関数の処理が終了するまで、次 の処理に進まない。

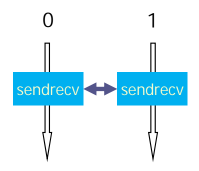
演習10-2の解説

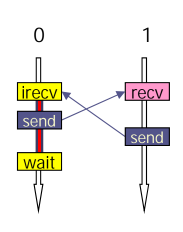
- ケース1: send-recv: send-recv かつ n=10
 - ◆ mpi_sendで送るメッセージのバイト数が小さいため、システムのバッファにすべて書き込めたので、制御が戻り、次の行が実行された、と考えられる。
 - ◆ mpiライブラリの実装に依る.
- ケース2: send-recv: send-recv かつ n=100
 - ◆ mpi_sendで送るメッセージのバイト数が大きく、すべてのメッセージがMPI通信バッファに書き込めず、相手のrecvの開始を待っているが、相手もmpi_sendを実行していて、受取ってくれないので、deadlockとなった。
- ケース3: recv-send: recv-send
 - ◆ どちらのプロセスもmpi_recv関数を実行し、データの到着を待っているが、お互いmpi_sendが実行できないので、そこで待っている間にCPUの制限時間に達した。
- ケース4: send-recv: recv-send
 - ◆ 送受信の順番が、シリアライズされたため、上手く実行できた。

デッドロックの回避方法

- ① 送受信の順序のシリアライズ(ケース4)
 - ◆ プロセス0: 送信してから受信
 - ◆ プロセス1: 受信してから送信
- ② mpi_sendrecv の利用
 - ◆ mpi_send と mpi_recv をまとめて行うルーチン
 - ◆ デッドロックは生じない
 - ◆ 1回の送受信の時間で済む
 - ◆ 送信相手と受信相手が異なってもよい
- ③ ノンブロッキング関数の利用
 - mpi_isend
 - mpi_irecv
 - ◆ ノンブロッキング関数では、制御が呼出し元にすぐに戻るので、 転送する変数に関係ない他の作業をすることが出来る。
 - 特に、通信と計算が同時に動作する
 - ◆ mpi_waitで、関数の終了を確認する必要がある。







双方向通信:mpi_sendrecv関数

- ◆ sendbuff: 受信するデータのための変数名(先頭アドレス)
- ◆ sendcount: 受信するデータの数(整数型)
- ◆ sendtype: 受信するデータの型(MPI_REAL, MPI_INTEGERなど)
- ◆ dest: 送信してくる相手プロセスのランク番号
- sendtag
- ◆ recvbuff: 受信するデータのための変数名(先頭アドレス)
- ◆ recvcount: 受信するデータの数 (整数型)
- ◆ recvtype: 受信するデータの型 (MPI_REAL, MPI_INTEGERなど)
- ◆ source: 送信してくる相手プロセスのランク番号
- ◆ tag: メッセージ識別番号. 送られて来たデータを区別するための番号
- ◆ comm: コミュニケータ (例えば, MPI_COMM_WORLD)
- ◆ status: 受信の状態を格納するサイズMPI_STATUS_SIZEの配列(整数型)
- ◆ ierr: 戻りコード (整数型)

ノンブロッキング送信関数 mpi_isend

mpi_isend(buff, count, datatype, dest, tag, comm, request, ierr)

※ ランク番号destのプロセスに、変数buffの値を送信する.

◆ buff: 送信するデータの変数名(先頭アドレス)

◆ count: 送信するデータの数(整数型)

◆ datatype: 送信するデータの型

● MPI_INTEGER, MPI_REAL, MPI_DOUBLE_PRECISIONなど

◆ dest: 送信先プロセスのランク番号

◆ tag: メッセージ識別番号. 送るデータを区別するための番号

◆ comm: コミュニケータ (例えば, MPI_COMM_WORLD)

◆ request: リクエスト識別番号

◆ ierr: 戻りコード(整数型)

ノンブロッキング受信関数 mpi_irecv

mpi_irecv(buff, count, datatype, source, tag, comm, request, ierr)

※ ランク番号sourceのプロセスから送られたデータを、変数buffに格納する.

◆ buff: 受信するデータのための変数名(先頭アドレス)

◆ count: 受信するデータの数(整数型)

◆ datatype: 受信するデータの型

● MPI_INTEGER, MPI_REAL, MPI_DOUBLE_PRECISIONなど

◆ source: 送信してくる相手プロセスのランク番号

◆ tag: メッセージ識別番号. 送られて来たデータを区別するための番号

◆ comm: コミュニケータ (例えば, MPI_COMM_WORLD)

◆ request: リクエスト識別変数

◆ ierr: 戻りコード(整数型)

待ちの関数 mpi_wait

```
mpi_wait( request, status, ierr )
```

※ リクエスト識別変数requestに対応した通信関数の終了を確認する. ブロッキング関数

- ◆ request: リクエスト識別変数
 - ◆ 対応するmpi_isend, またはmpi_irecvのリクエスト識別番号と一致させる
- ◆ status: 受信の状態を格納するサイズMPI_STATUS_SIZEの配列(整数型
- ◆ ierr: 戻りコード (整数型)

演習10-3

- プログラム M-7を、次の2つの方法で、deadlockしないプログラムにせよ。
 - ◆ mpi_irecv, mpi_waitを使う.
 - 21ページの③のとおり。
 - ◆ mpi_sendrecvを使う.
 - プロセス0, プロセス1は、それぞれ送る変数が違うことに注意。

■ データがきちんと転送されていることを確認すること.

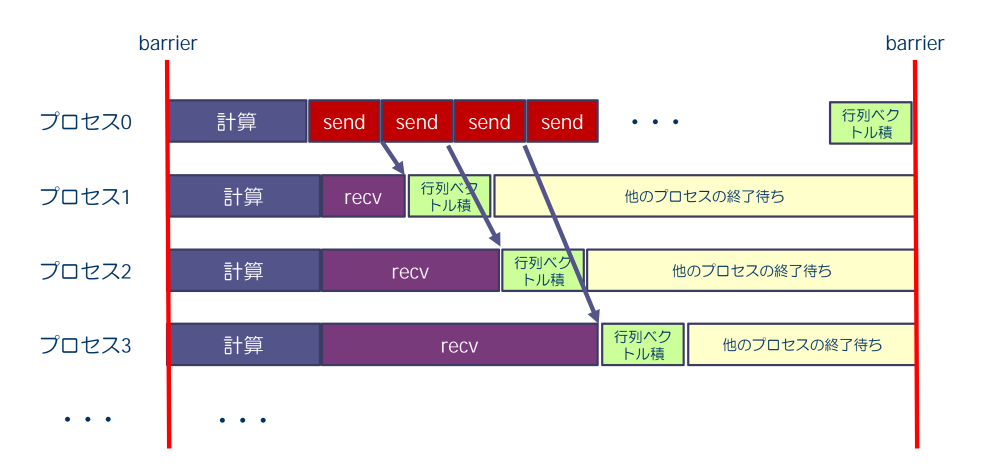
演習10-4: ノンブロッキング関数の応用

■問題

- ◈ 行列-ベクトル積において、たまたま行列 A 、ベクトルx が、最初、プロセス0にしかない場合を考える。
- \bullet すべてのプロセスで、y = Ax を計算させる.
 - この場合, A, x を他のプロセスに転送し計算しなければならない.
- プログラム M-8 (mv_time.f90) をコピーし,中身を読んで, プログラムの動きを想像した後,プロセス数8でM-8を実行 しなさい.
- 計算時間の計測結果をみて、実際のプログラムの動きを考えよ。
 - /tmp/cpmpi/M-8/mv_time.f90
 - ◆ プログラムは、ブロッキング関数で書いてある。

並列プログラム M-8の動作

■ブロッキング関数による動作

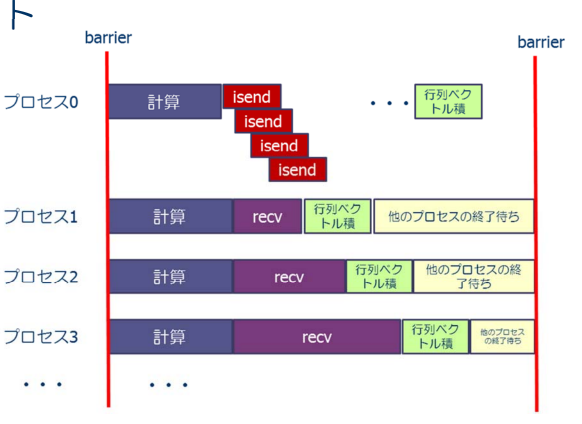


演習10-5:プログラムM-8の改良【提出課題】

■ プログラムM-8を, ノンブロッキング関数を用いて, 全体の計算時間を短縮せよ.

■ プログラミングのポイント

- ◆ ノンブロッキング関数を 使う。
- ◆ リクエスト識別番号は、 実行した関数を識別する ためのものだから、呼出 し毎に違った値を返す。
- ◆ ノンブロッキング関数の 終了は、プログラムの適 切な場所で確認する。



演習10-6 【任意課題】

- プログラムM-8は、行列 A 、ベクトルx の全体を、他のプロセスに配り、すべてy = Axを計算していた。
- 行列 A , ベクトルx をプロセスに均等に分配し、結果をプロセス0に集めてくるように、M-8を改良せよ。
 - 結果を確認すること。
- プロセス数を1, 2, 4, 8と変えて実行し, 計算時間について考察せよ.

課題の提出方法と提出期限

- 演習10-5(必須),演習10-6(任意)の提出方法
 - ① それぞれプログラムと実行結果を一つのファイルにまとめる。2つに分けてメールすること。

```
$ cat program.f90 > report10-5.txt
$ cat xxxxx.onnnnn >> report10-5.txt
```

- ② 以下の方法で、メールにより提出
 - \$ cat report10-5.txt | mail -s "10-5:アカウント" yokokawa@port.kobe-u.ac.jp
 - Note) <mark>アカウント</mark>は自分のログインID 番号(10-5)は,演習番号
- 期限:7月8日(火)午後5時

※ Wiki ページのアンケート(7/3)への協力をお願いします.