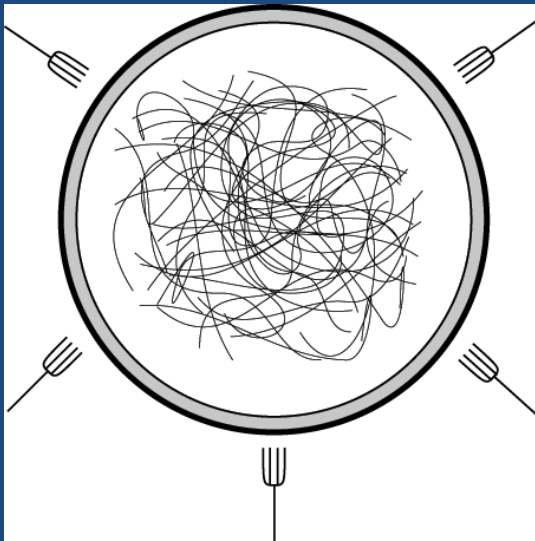


ЯЗЫКИ ПАРАЛЛЕЛЬНОГО ПРОГРАММИРОВАНИЯ



Люди – это параллельные миры,
а реальная жизнь – лишь тонкая
поверхность их пересечения.

О. Муравьева

Распараллеливающие компиляторы

2

```
do 10 i=1, n
  do 10 j=1, n
    A(i+j)=A(2*n-i-j+1)*q+p
```



```
do 10 i=1, n
  do 20 j=1, n-i
    A(i+j)=A(2*n-i-j+1)*q+p
  do 30 j=n-i+1, n
    A(i+j)=A(2*n-i-j+1)*q+p
```

```
do 10 i=1, n
  A(i)=UserFunc(A, B(i))
```



?

Параллельные расширения существующих языков

3

- Дополнение имеющегося языка последовательного программирования параллельными конструкциями
 - ▣ Параллельные расширения и диалекты языка Fortran
 - Fortran-DVM, Cray MPP Fortran, F--, Fortran 90/95, Fortran D95, Fortran M, Fx, HPF, Opus, Vienna Fortran и др.
 - ▣ Параллельные расширения и диалекты языков C/C++
 - C-DVM, A++/P++, CC++, Charm/Charm++, Cilk, HPC, HPC++, Maisie, Mentat, mpC, MPC++, Parsec, pC++, sC++, uC++ и др.

Язык High Performance FORTRAN

4

- HPF – набор расширений языка FORTRAN, которые дают компилятору информацию для оптимизации выполнения программы на многопроцессорном (многоядерном) компьютере.
- Примеры
 - `!HPF$ PROCESSORS (n)`
 - Определение количества процессоров, которые могут использоваться программой.
 - `!HPF$ DISTRIBUTE (BLOCK) ONTO procs :: список переменных`
 - Блочное распределение данных массива список переменных по процессорам (распределение равными блоками).
 - `ALIGN список переменных1(i) WITH список переменных2(i+1)`
 - Установка связи между распределением двух массивов. Для всех значений переменной i элемент массива список переменных1(i) должен быть размещен в памяти того же процессора, что и элемент массива список переменных2(i).
 - `FORALL (i=1:1000) список переменных1(i)=список переменных2(i)`
 - Определение набора операторов, которые могут выполняться параллельно.

Параллельные языки и расширения

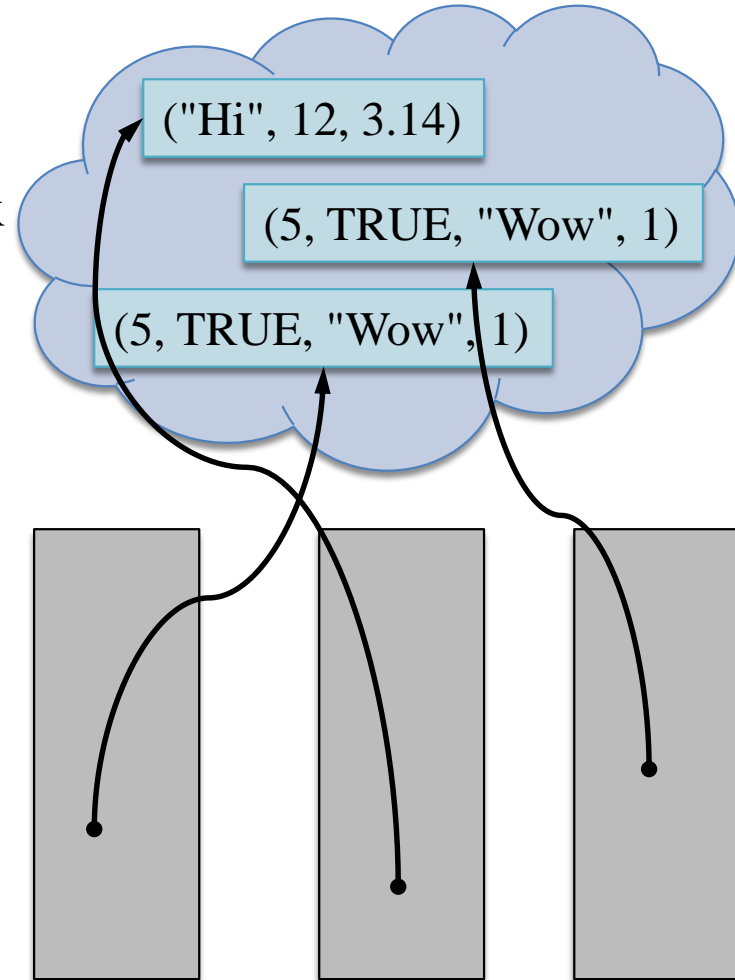
5

- Параллельные языки и расширения
 - ▣ HOPMA, ABCCL, Adl, Ada, Concurrent Pascal, MC#, Erlang, Linda, Modula-3, NESL, occam, Orca, Parallaxis, Phantom, Sisal, SR, ZPL и др.

Язык и модель Linda

6

- ❑ Разработаны в 1980 гг. в Йельском университете (США).
- ❑ Параллельная программа – множество параллельных процессов, каждый из которых работает как последовательная программа.
- ❑ Процессы имеют доступ к общей памяти – *пространству кортежей*.
- ❑ *Кортеж* – упорядоченная последовательность значений.
- ❑ Процессы взаимодействуют друг с другом неявно, через пространство кортежей с помощью операций "поместить", "забрать", "скопировать" кортеж.
- ❑ Программа считается завершенной, если все процессы завершились или заблокированы.



Функции Linda

7

- `OUT(<кортеж>)`
 - ▣ Поместить кортеж в пространство кортежей.
 - ▣ Если такой кортеж уже имеется, то создается дубликат.
 - ▣ Вызывающий процесс не блокируется.
 - ▣ Примеры
 - `out("myTuple", 1);`
 - `out(FALSE, 3.14,);`

Функции Linda

8

- `IN(<кортеж>)`
 - Получить указанный кортеж и удалить его из пространства кортежей.
 - Если параметру соответствует несколько кортежей, то случайным образом выбирается один из них.
 - Вызывающий процесс блокируется, пока соответствующий кортеж не появится в пространстве кортежей.
 - Примеры
 - `in("myTuple", 1);`
 - `int i, j;`
`in("myTuple", 1, formal i, ?j);`

Функции Linda

9

- READ(<кортеж>)
 - Получить указанный кортеж из пространства кортежей (не удаляя его).
 - Если параметру соответствует несколько кортежей, то случайным образом выбирается один из них.
 - Вызывающий процесс блокируется, пока соответствующий кортеж не появится в пространстве кортежей.
 - Примеры
 - `int i;`
 - `float j;`
 - `char * s;`
 - `read(?s, formal i, ?j);`

Функции Linda

10

- EVAL(<кортеж>)
 - ▣ Поместить кортеж в пространство кортежей.
 - ▣ Если такой кортеж уже имеется, то создается дубликат.
 - ▣ Вызывающий процесс не блокируется.
 - ▣ Для вычисления поля кортежа, которое содержит обращение к какой-либо функции, порождается параллельный процесс.
 - ▣ Функция не ожидает завершения порожденного процесса.
 - ▣ Поля кортежа вычисляются в произвольном порядке.
 - ▣ Примеры
 - `eval("myTuple", myFunc1(a,b,c), TRUE, myFunc1(i,j,k));`

Примеры программ на языке Linda

11

- Получение номера собственного процесса и общего количества процессов
 - ▣ `out("Next", 1);`
 - ▣ `in("Next", ?myNumber);`
`out("Next", myNumber+1);`
 - ▣ `read("Next", ?numProcesses);`

Примеры программ на языке Linda

12

- Барьерная синхронизация процессов
 - ▣ `out("I want barrier", numProcesses);`
 - ▣ `in("I want barrier", ?Barrier);`
`Barrier--;`
`if (Barrier!=0) {`
`out("I want barrier", Barrier);`
`read("Barrier");`
`} else`
`out("Barrier");`

Примеры программ на языке Linda

13

- Параллельные процессы, работающие по схеме "мастер-рабочие"

- ▣

```
int i, workers;
void main(int argc, char * argv[])
{
    workers=atoi(argv[1]);
    for (i=0; i<workers; i++)
        eval("Рабочий", Worker(i));
    for (i=0; i<workers; i++)
        in("Завершение работы");
}
```
- ▣

```
void Worker(int i)
{
    /* Работа */
    out("Завершение работы");
}
```

Параллельные API

14

- Программирование на стандартных языках программирования с использованием высокоуровневых коммуникационных библиотек и интерфейсов (API) для организации взаимодействия параллельных процессов (нитей).
- Коммуникационные библиотеки и интерфейсы
 - ▣ MPI, OpenMP, PVM, CVM, FM, Gala, GA, HPVM, ICC, Quarks, ROMIO, ShMem, SVMlib, TOOPS и др.

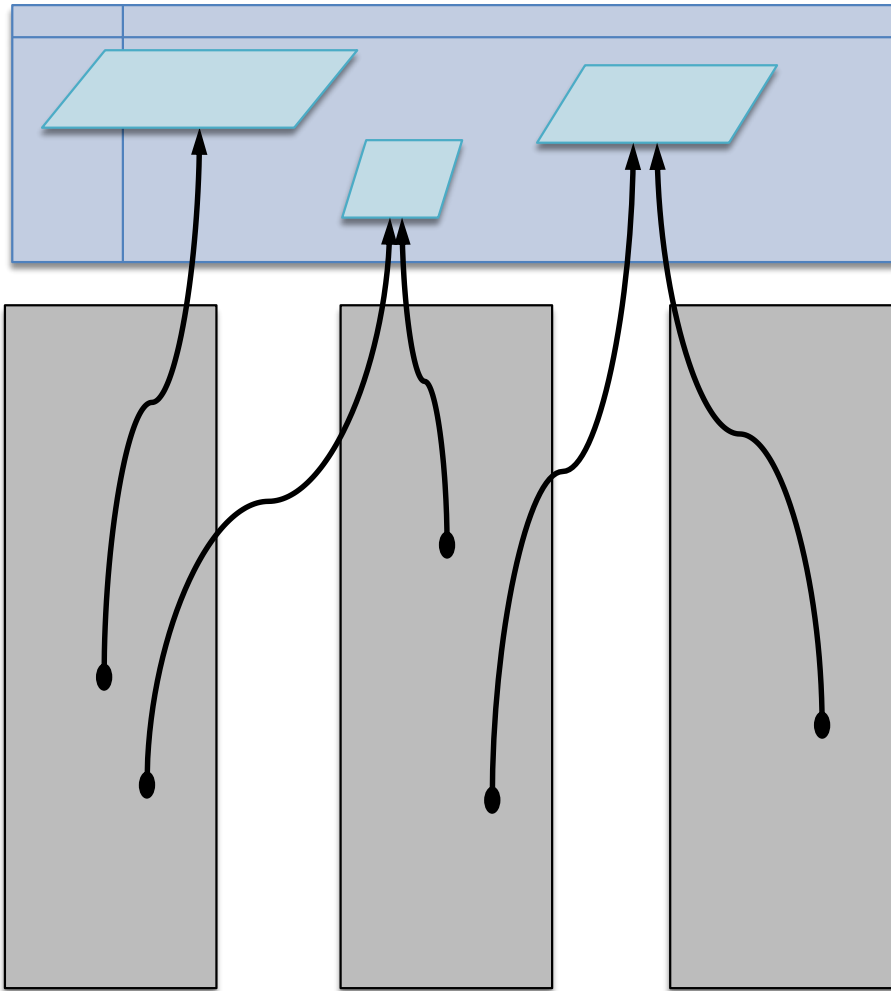
Технология OpenMP

15

- *OpenMP* – расширение языков C, C++ и FORTRAN, реализующее модель программирования в общей памяти и модель Fork-Join.
- Расширение представляет собой набор директив компилятора и спецификаций подпрограмм.
- Расширение реализуется разработчиками компиляторов для различных аппаратно-программных платформ.

Программирование в общей памяти

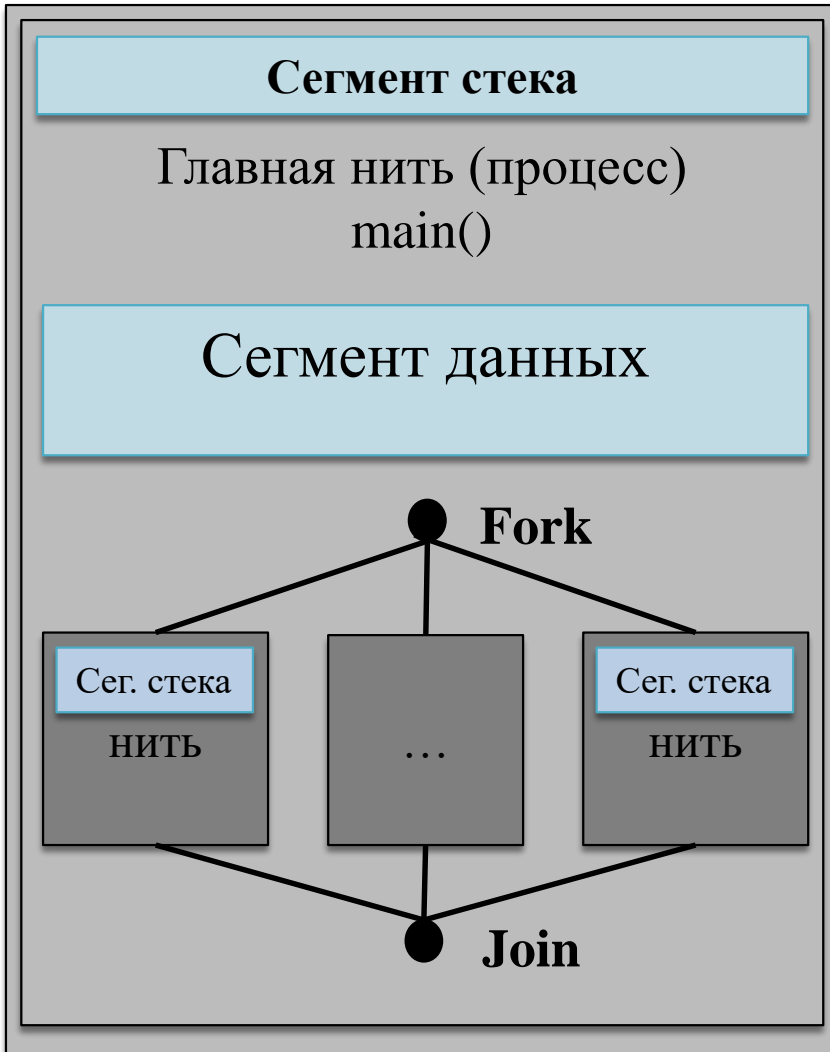
16



- Параллельное приложение состоит из нескольких процессов, выполняющихся одновременно.
- Процессы разделяют общую память.
- Обмены между процессами осуществляются посредством чтения/записи данных в общей памяти.

Модель FORK-JOIN

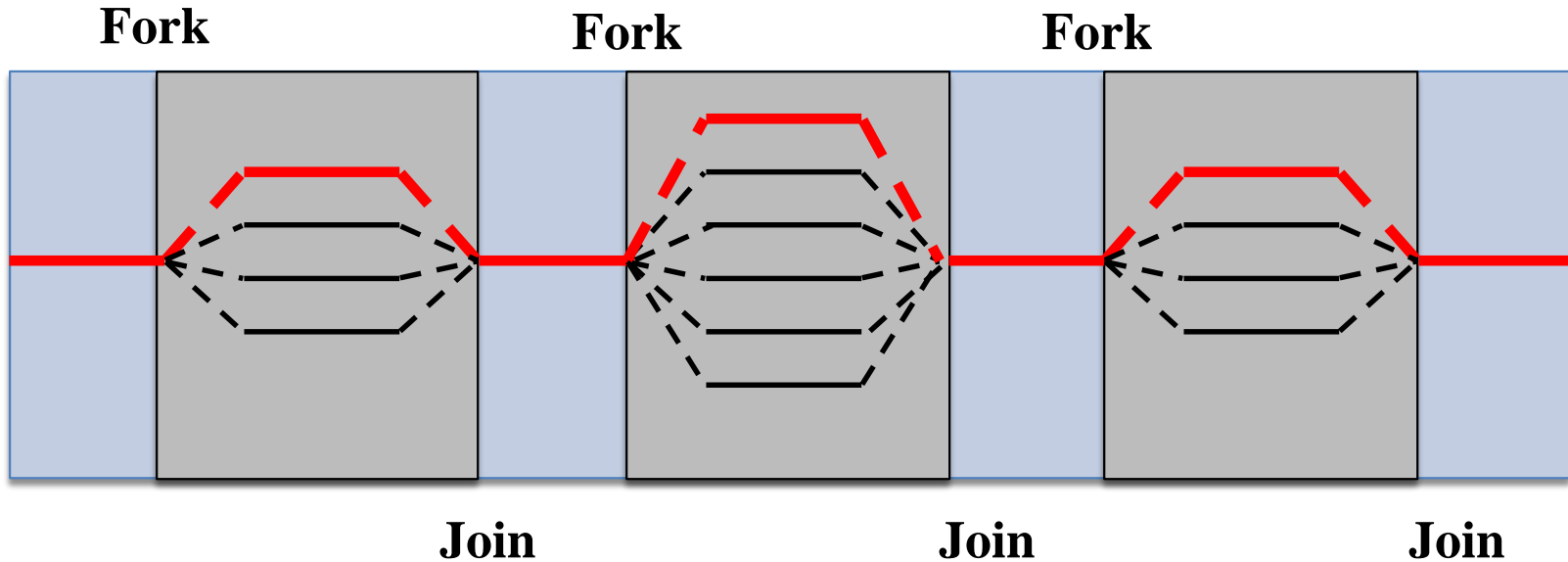
17

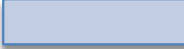





- ❑ Программа – *полновесный процесс (главная нить)*, который может запускать другие, *легковесные процессы (нити)*.
- ❑ Каждая нить имеет собственный сегмент стека.
- ❑ Все нити процесса разделяют сегмент данных процесса.

OpenMP-программа

18



- Последовательные регионы 
- Параллельные регионы 
- Нити 
- Главная нить 

Состав OpenMP

19

- *Переменные окружения* определяют поведение приложения, например:
 - ▣ OMP_NUM_THREADS – количество нитей в параллельном регионе
 - ▣ OMP_DYNAMIC – разрешение или запрет динамического изменения количества нитей.
 - ▣ OMP_NESTED – разрешение или запрет вложенных параллельных регионов.
- *Директивы компилятора #pragma* определяют поведение нитей, например:
 - ▣ #pragma omp parallel – создание параллельного региона
 - ▣ #pragma omp critical – определение критической секции.
- *Библиотечные функции* для просмотра и изменения параметров приложения, например:
 - ▣ int omp_get_thread_num(void) – номер текущей нити
 - ▣ int omp_get_num_procs(void) – общее количество нитей.

Простая программа на OpenMP

20

Последовательный код

```
void main()
{
    printf("Hello!\n");
}
```

Параллельный код

```
#include "omp.h"
void main()
{
    #pragma omp parallel
    {
        printf("Hello!\n");
    }
}
```

Результат

Hello!

Результат (для 2-х нитей)

Hello!
Hello!

Область видимости переменных

21

- *Общая переменная (shared)* – доступна для модификации всем нитям.
- *Частная переменная (private)* – доступна для модификации только одной (создавшей ее) нити только на время выполнения этой нити.
- Правила видимости переменных:
 - все переменные, определенные **вне** параллельной области – **общие**;
 - все переменные, определенные **внутри** параллельной области – **частные**.

Общие и частные переменные

22

```
void main()
{
  int a, b, c;
  ...
  #pragma omp parallel
  {
    int d, e;
    ...
  }
}
```

- Общие переменные
 - ▣ a, b, c
- Частные переменные
 - ▣ d, e

Явное указание области видимости

23

- Для явного указания области видимости используются следующие параметры директив:
 - ▣ `shared()` – общие переменные
 - ▣ `private()` – частные переменные
- Примеры:
`#pragma omp parallel shared(buf)`
`#pragma omp for private(i, j)`

Общие и частные переменные

24

```
void main()
{
    int a, b, c;
    ...
#pragma omp parallel shared(a) private(b)
{
    int d, e;
    ...
}
}
```

- Общие переменные
 - ▣ a, c
- Частные переменные
 - ▣ b, d, e

Общие и частные переменные

25

```
void main()
{
    int rank;
    #pragma omp parallel
    {
        rank = omp_get_thread_num();
    }
    printf("%d\n", rank);
}
```

Одно (случайное) число из
[0;OMP_NUM_THREADS-1]

```
void main()
{
    int rank;
    #pragma omp parallel
    {
        rank = omp_get_thread_num();
        printf("%d\n", rank);
    }
}
```

OMP_NUM_THREADS чисел из
[0;OMP_NUM_THREADS-1] в
случайном порядке, возможно, с
повторениями

Общие и частные переменные

26

```
void main()
{
    int rank;
#pragma omp parallel
    shared (rank)
    {
        rank = omp_get_thread_num();
        printf("%d\n", rank);
    }
}
```

OMP_NUM_THREADS чисел из [0;OMP_NUM_THREADS-1] в случайном порядке, возможно, с повторениями

```
void main()
{
    int rank;
#pragma omp parallel
    private (rank)
    {
        rank = omp_get_thread_num();
        printf("%d\n", rank);
    }
}
```

OMP_NUM_THREADS чисел из [0;OMP_NUM_THREADS-1] в случайном порядке без повторений

Распределение циклических вычислений между нитями

27

- `#pragma omp for` [список утверждений]
- Утверждения
 - ▣ `private`(список переменных)
 - ▣ `firstprivate`(список переменных)
 - ▣ `lastprivate`(список переменных)
 - ▣ `reduction`(оператор:список переменных)
 - ▣ `ordered`
 - ▣ `schedule`(тип распределения [,размер])
 - ▣ `nowait`

Распределение циклических вычислений между нитями

28

- `#pragma omp for schedule(тип распределения [,размер])`
- Типы распределения
 - `static` – итерации делятся на блоки заданного размера и статически разделяются между потоками; если размер не определен, итерации делятся между потоками равномерно и непрерывно
 - `dynamic` – распределение итерационных блоков осуществляется динамически (по умолчанию `размер=1`)
 - `guided` – размер итерационного блока уменьшается экспоненциально при каждом распределении; размер определяет минимальный размер блока (по умолчанию `размер=1`)
 - `runtime` – правило распределения определяется переменной `OMP_SCHEDULE` (при использовании `runtime` параметр `размер` задаваться не должен)

Распределение циклических вычислений между нитями

29

```
#include <omp.h>
#define CHUNK 100
#define NMAX 1000
main ()
{
    int i, n, chunk;
    float a[NMAX], b[NMAX], c[NMAX];
    for (i=0; i < NMAX; i++)
        a[i] = b[i] = i * 1.0;
    n = NMAX; chunk = CHUNK;
#pragma omp parallel shared(a,b,c,n,chunk) private(i)
    {
#pragma omp for schedule(dynamic,chunk) nowait
        for (i=0; i < n; i++)
            c[i] = a[i] + b[i];
    }
}
```

Операция редукции

30

- Редукция подразумевает определение для каждой нити частной переменной для вычисления "частичного" результата и автоматическое выполнение операции "слияния" частичных результатов.

Операция	Нач. значение
+	0
*	1
-	0
^	0
&	~0
	0
&&	1
	0

Операция редукции

31

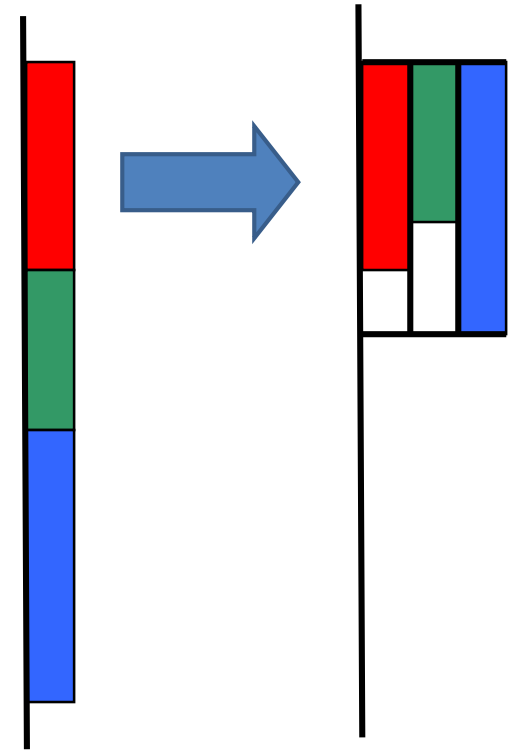
```
#include <omp.h>
void main ()
{
    int i, n, chunk;
    float a[100], b[100], result;
    n = 100; chunk = 10;
    result = 0.0;
    for (i=0; i < n; i++) {
        a[i] = i * 1.0; b[i] = i * 2.0;
    }
    #pragma omp parallel for default(shared) \
    private(i) schedule(static,chunk) \
    reduction(+:result)
    for (i=0; i < n; i++)
        result = result + (a[i] * b[i]);
    printf("Final result= %f\n",result);
}
```

Явное распределение вычислений между нитями

32

```
#pragma omp parallel sections  
{  
  #pragma omp section  
  phase1();  
  #pragma omp section  
  phase2();  
  #pragma omp section  
  phase3();  
}
```

- Явное определение блоков кода, которые могут исполняться параллельно.



Послед.

Паралл.

Явное распределение вычислений между нитями

33

- `#pragma omp master`
 - Определяет фрагмент кода, который должен быть выполнен только главной нитью (все остальные нити пропускают данный фрагмент).
- `#pragma omp single`
 - Определяет фрагмент кода, который должен быть выполнен только одной нитью – первой, достигнувшей данную точку (все остальные нити пропускают данный фрагмент).

Синхронизация нитей

34

- `#pragma omp critical`
 - ▣ Определяет критическую секцию – фрагмент кода, который должен выполняться только одной нитью в каждый текущий момент времени.
- `#pragma omp barrier`
 - ▣ Определяет точку барьерной синхронизации.

Технология OpenMP: резюме

35

- Поэтапное распараллеливание
 - Можно распараллеливать последовательные программы поэтапно, не меняя их структуру.
- Единственность разрабатываемого кода
 - Нет необходимости поддерживать последовательный и параллельный вариант программы, поскольку директивы игнорируются обычными компиляторами.
- Отсутствие передачи сообщений
 - Разделяемые нитями данные располагаются в общей памяти и для организации взаимодействия не требуется операций передачи сообщений.
- Мобильность
 - OpenMP фиксирован как стандарт, который реализован для языков C, C++, FORTRAN и ОС MS Windows и UNIX/Linux.

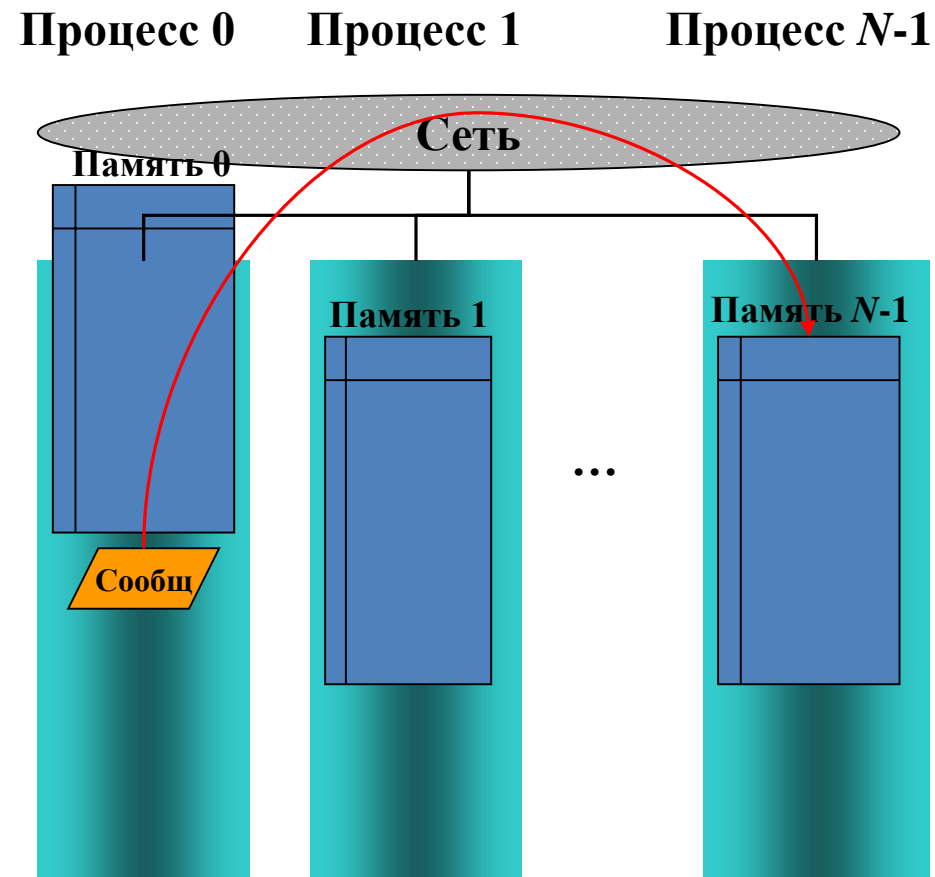
Технология MPI

36

- *MPI* – расширение языков C, C++ и FORTRAN, реализующее модель передачи сообщений и модели выполнения параллельных программ SPMD и MPMD.
- Расширение представляет собой набор спецификаций подпрограмм.
- Расширение реализуется разработчиками MPI-библиотек для различных аппаратно-программных платформ.

Модель передачи сообщений

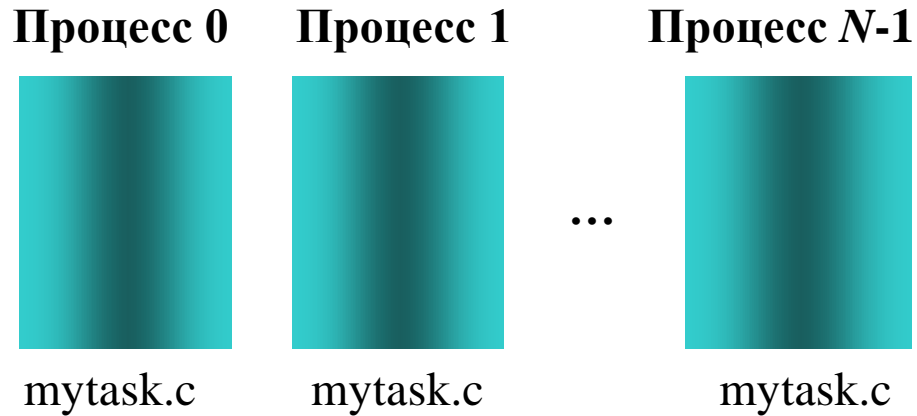
37



- *Параллельное приложение* состоит из нескольких *процессов*, выполняющихся одновременно.
- Каждый процесс имеет приватную память.
- Обмены данными между процессами осуществляются посредством явной отправки/получения *сообщений*.
- Процессы могут выполняться как на одном и том же, так и на разных процессорах.

Модель выполнения SPMD

38



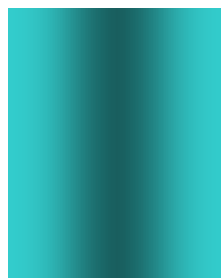
```
void main()
{
...
switch (myrank) {
case 0: do_mastertask(); /* Мастер */
case 1: do_task1(); /* Рабочий 1 */
case 2: do_task2(); /* Рабочий 2 */
...
}
...
}
```

- *Модель SPMD (Single Program Multiple Data)* предполагает, каждый процесс параллельного приложения имеет один и тот же исходный код.

Модель выполнения MPMD

39

Процесс 0



master.c

```
void main()
{
  /*
  Мастер
  */
  ...
}
```

Процесс 1



mytask1.c

```
void main()
{
  /*
  Рабочий 1
  */
  ...
}
```

...

Процесс N-1



mytaskn.c

```
void main()
{
  /*
  Рабочий N
  */
  ...
}
```

- *Модель MPMD (Multiple Program Multiple Data)* предполагает, каждый процесс параллельного приложения имеют различные исходные коды.

MPI-программа

40

- *MPI-программа* – множество параллельных взаимодействующих процессов.
- Процессы порождаются один раз, во время запуска программы*.
- Каждый процесс работает в своем адресном пространстве, каких-либо общих данных нет. Единственный способ взаимодействия процессов – явный обмен сообщениями.

* Порождение дополнительных процессов и уничтожение существующих возможно только начиная с версии MPI-2.0.

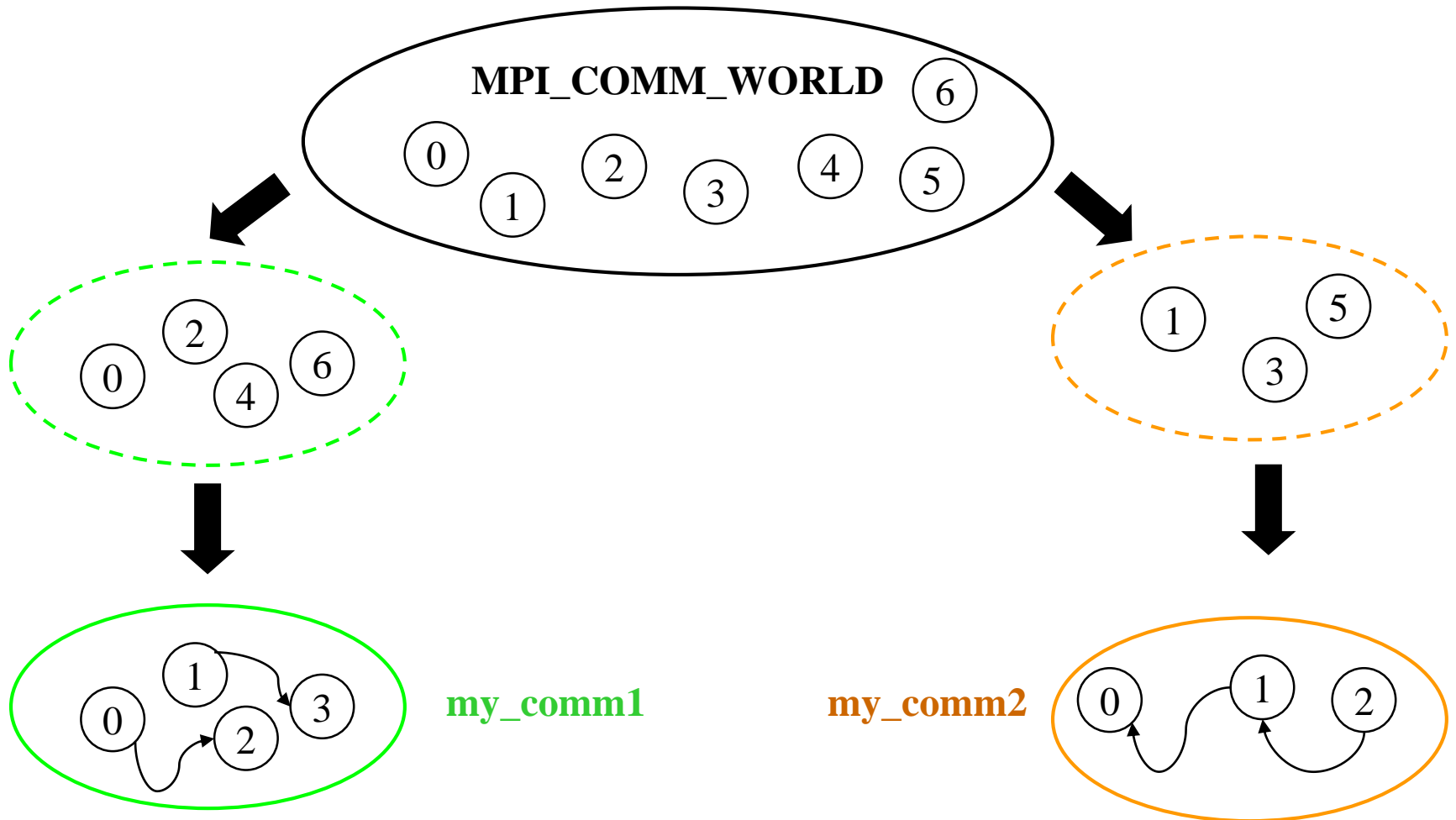
Коммуникаторы

41

- Для локализации области взаимодействия процессов можно создавать специальные программные объекты – *коммуникаторы*. Процесс может входить в разные коммуникаторы.
- Взаимодействия процессов проходят в рамках некоторого коммуникатора. Сообщения, переданные в разных коммуникаторах, не пересекаются и не мешают друг другу.
- Атрибуты процесса MPI-программы:
 - номер коммуникатора;
 - номер в коммуникаторе (от 0 до $n-1$, n – число процессов в коммуникаторе).
- Стандартные коммуникаторы:
 - `MPI_COMM_WORLD` – все процессы приложения
 - `MPI_COMM_SELF` – текущий процесс приложения
 - `MPI_COMM_NULL` – пустой коммуникатор

Коммуникаторы

42



Сообщение

43

- *Сообщение* процесса – набор данных стандартного (определенного в MPI) или пользовательского типа.
- Основные атрибуты сообщения:
 - номер процесса-отправителя (получателя)
 - номер коммутатора
 - тег (уникальный идентификатор) сообщения (целое число)
 - тип элементов данных в сообщении
 - количество элементов данных
 - указатель на буфер с сообщением

Структура MPI-программы

44

```
#include "mpi.h"           /* Подключение библиотеки */

void main(int argc, char * argv[])
{

    MPI_Init(&argc, &argv); /* Инициализация */

    ...                    /* Обмены */

    MPI_Finalize();        /* Завершение */

}
```

MPI-функции

45

- Имеют имена вида MPI_...
- Возвращают целое число – MPI_SUCCESS или код ошибки.
- Простые функции общего назначения:
 - ▣ /* Количество процессов в коммутаторе */
int MPI_Comm_size(MPI_Comm comm, int * size);
 - ▣ /* Номер (ранг) текущего процесса в коммутаторе */
int MPI_Comm_rank(MPI_Comm comm, int * rank);

Пример MPI-программы

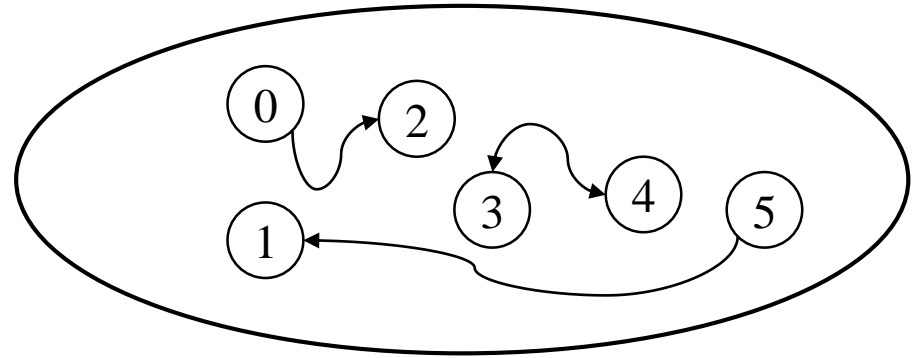
46

```
#include <stdio.h>
#include "mpi.h"
int total, iam;
int main(int argc, char * argv[])
{
    MPI_Init(&argc, &argv);
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &total);
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &iam);
    printf("Привет! Я %d-й процесс из %d.\n", iam, total);
    MPI_Finalize();
    return 0;
}
```

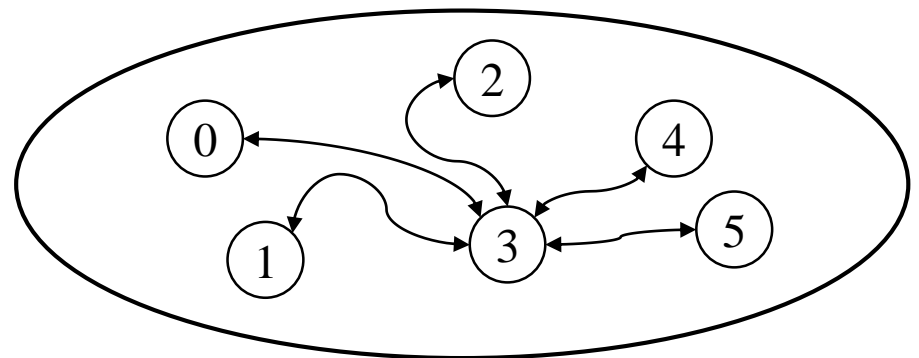
Виды взаимодействия процессов

47

- *Взаимодействие "точка-точка"* – обмен между двумя процессами одного коммутатора.



- *Коллективное взаимодействие* – обмен между всеми процессами одного коммутатора.



Взаимодействие "точка-точка"

48

- Участвуют два процесса: отправитель сообщения и получатель сообщения.
 - Отправитель должен вызвать одну из функций отправки сообщения и явно указать атрибуты получателя (коммуникатор и номер в коммуникаторе) и тег сообщения.
 - Получатель должен вызвать одну из функций получения сообщения и указать (тот же) коммуникатор отправителя; получатель может не знать номер отправителя и тег сообщения.
- Свойства:
 - Сохранение порядка (если P0 передает P1 сообщения A и затем B, то P1 получит A, а затем B).
 - Гарантированное выполнение обмена (если P0 вызвал функцию отправки, а P1 вызвал функцию получения, то P1 получит сообщение от P0).

Виды коммуникационных функций "точка-точка"

49

- *Блокирующая* функция запускает операцию и возвращает управление процессу только после ее завершения.
 - После завершения допустима модификация отправленного (принятого) сообщения.

- *Неблокирующая* функция запускает операцию и возвращает управление процессу немедленно.
 - Факт завершения операции проверяется позднее с помощью другой функции.
 - До завершения операции недопустима модификация отправляемого (получаемого) сообщения.

Процесс

Блокирующий прием (отправка)

Ожидание завершения

Другие действия

Процесс

● Неплокирующий прием (отправка)

● Другие действия

● } Проверка завершения

Отправка сообщений при использовании функций "точка-точка"

- *Стандартная* — завершается сразу после отправки сообщения.
- *Синхронная* — завершается после приема подтверждения от адресата.
- *Буферизованная* — завершается, как только сообщение копируется в системный буфер для дальнейшей отправки.
- *"По готовности"* — начинается, если адресат инициализировал прием и завершается сразу после отправки.

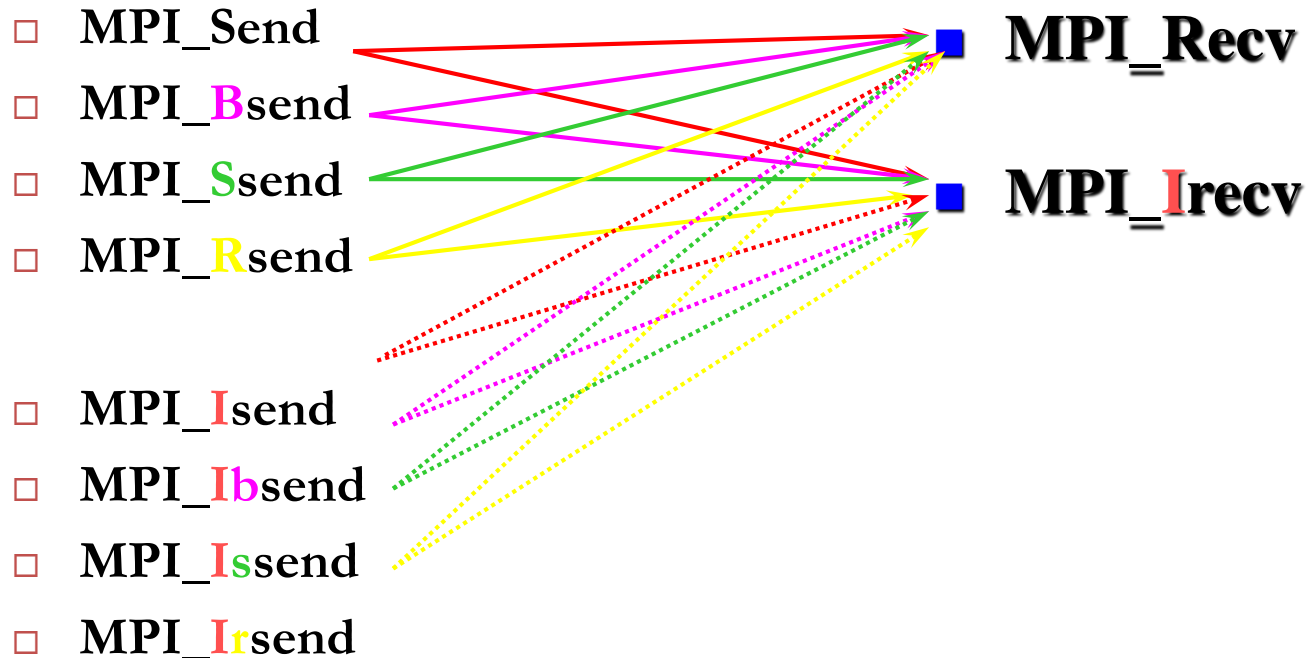
Коммуникационные функции "точка-точка"

- Отправка: **MPI_[I][R, S, B]Send**
- Прием: **MPI_[I]Recv**

Блокирующие		Неблокирующие			
Отправка		Прием	Отправка		Прием
<i>Стандартная</i>	MPI_Send	MPI_Recv	<i>Стандартная</i>	MPI_Isend	MPI_Irecv
<i>Синхронная</i>	MPI_Ssend		<i>Синхронная</i>	MPI_Issend	
<i>Буферизованная</i>	MPI_Bsend		<i>Буферизованная</i>	MPI_Ibsend	
<i>По готовности</i>	MPI_Rsend		<i>По готовности</i>	MPI_Irsend	

Коммуникационные функции "точка-точка"

52



Блокирующая стандартная отправка сообщения

53

- `int MPI_Send`
 - ▣ IN `void * buf` – указатель на буфер с сообщением
 - ▣ IN `int count` – количество элементов в буфере
 - ▣ IN `MPI_Datatype datatype` – MPI-тип данных элементов в буфере
 - ▣ IN `int dest` – номер процесса-получателя
 - ▣ IN `int tag` – тег сообщения
 - ▣ IN `MPI_Comm comm` – коммуникатор

Блокирующее стандартное получение сообщения

54

- `int MPI_Recv`
 - ▣ OUT `void * buf` – указатель на буфер с сообщением
 - ▣ IN `int count` – количество элементов в буфере
 - ▣ IN `MPI_Datatype datatype` – MPI-тип данных элементов в буфере
 - ▣ IN `int src` – номер процесса-отправителя
 - ▣ IN `int tag` – тег сообщения
 - ▣ IN `MPI_Comm comm` – коммуникатор
 - ▣ OUT `MPI_Status* status` – информация о фактически полученных данных (указатель на структуру с двумя полями: `source` – номер процесса-источника, `tag` – тег сообщения)

Неблокирующая стандартная отправка сообщения

55

- `int MPI_Isend`
 - ▣ IN `void * buf` – указатель на буфер с сообщением
 - ▣ IN `int count` – количество элементов в буфере
 - ▣ IN `MPI_Datatype datatype` – MPI-тип данных элементов в буфере
 - ▣ IN `int dest` – номер процесса-получателя
 - ▣ IN `int tag` – тег сообщения
 - ▣ IN `MPI_Comm comm` – коммуникатор
 - ▣ OUT `MPI_Request *request` – дескриптор операции (для последующей проверки завершения операции)

Неблокирующее стандартное получение сообщения

56

- `int MPI_Irecv`
 - ▣ OUT `void * buf` – указатель на буфер с сообщением
 - ▣ IN `int count` – количество элементов в буфере
 - ▣ IN `MPI_Datatype datatype` – MPI-тип данных элементов в буфере
 - ▣ IN `int src` – номер процесса-отправителя
 - ▣ IN `int tag` – тег сообщения
 - ▣ IN `MPI_Comm comm` – коммуникатор
 - ▣ OUT `MPI_Request *request` – дескриптор операции (для последующей проверки завершения операции)

Завершение неблокирующих обменов

57

□ /* Проверка завершения */

int MPI_Test

(MPI_Request *request, int *flag, MPI_Status *status)

▣ int MPI_Testany (...)

▣ int MPI_Testall (...)

▣ int MPI_Testsome (...)

□ /* Ожидание завершения */

int MPI_Wait

(MPI_Request *request, MPI_Status *status)

▣ int MPI_Waitany (...)

▣ int MPI_Waitall (...)

▣ int MPI_Waitsome (...)

Тупики (deadlocks)

58

□ Гарантированный тупик

P0

MPI_Recv (от процесса P1);
MPI_Send (процессу P1);

P1

MPI_Recv (от процесса P0);
MPI_Send (процессу P0);

■ Возможный тупик

P0

MPI_Send (процессу P1);
MPI_Recv (от процесса P1);

P1

MPI_Send (процессу P0);
MPI_Recv (от процесса P0);

Разрешение тупиков

59

P0

MPI_Send (процессу P1);
MPI_Recv (от процесса P1);

P1

MPI_Recv (от процесса P0);
MPI_Send (процессу P0);

P0

MPI_Send (процессу P1);
MPI_Recv (от процесса P1);

P1

MPI_Irecv (от процесса P0);
MPI_Send (процессу P0);
MPI_Wait

P0

/ Совмещенные прием и передача */*
MPI_Sendrecv

P1

/ Совмещенные прием и передача */*
MPI_Sendrecv

Получение сообщений

60

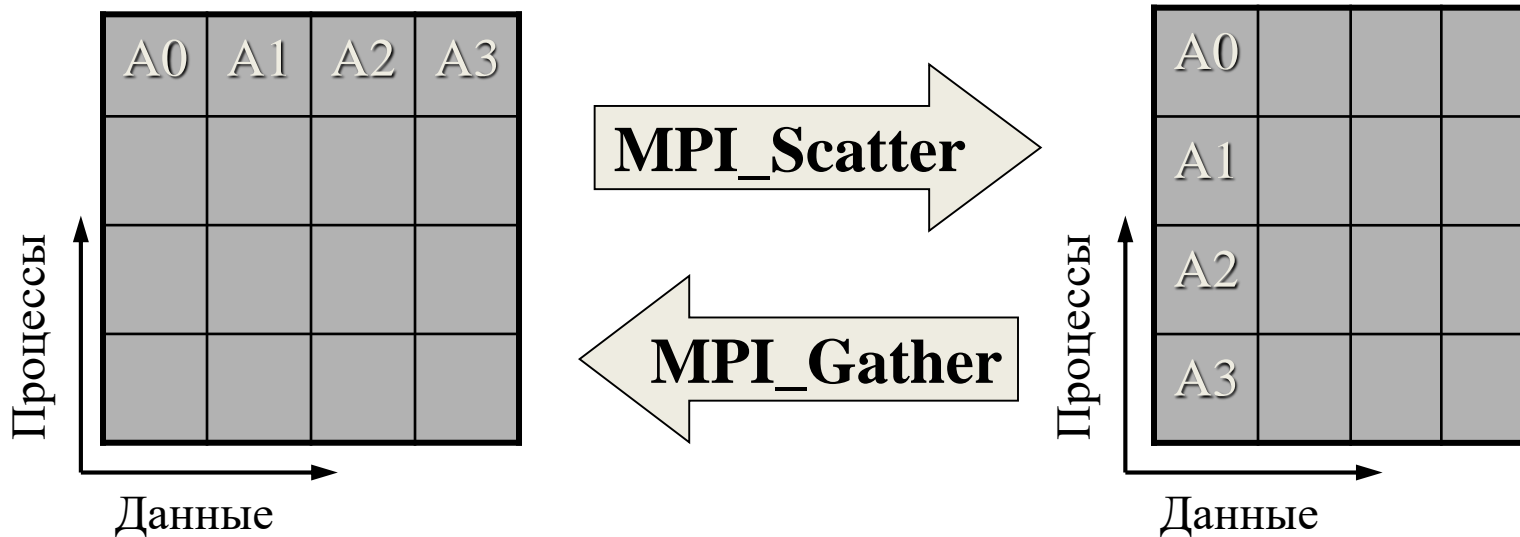
- "Джокеры"
 - ▣ MPI_ANY_SOURCE – получить сообщение, отправленное любым процессом
 - ▣ MPI_ANY_TAG – получить сообщение, имеющее любой тег
- Информация об ожидаемом сообщении
 - ▣ */* С блокировкой */*
int MPI_Probe(int src, int tag, MPI_Comm comm, MPI_Status * status);
 - ▣ */* Без блокировки */*
int MPI_Iprobe
(int src, int tag, MPI_Comm comm, int * flag, MPI_Status * status);
 - ▣ */* Количество элементов в принятом сообщении */*
int MPI_Get_count(MPI_Status * status, MPI_Datatype type, int * cnt);

Коллективные операции

- Прием и/или передачу выполняют одновременно *все* процессы коммутатора.
- Коллективная функция имеет большое количество параметров, часть которых нужна для приема, а часть для передачи. При вызове в разных процессах та или иная часть игнорируется.
- Значения *всех* параметров коллективных функций (за исключением адресов буферов) должны быть идентичными во всех процессах.
- MPI назначает теги для сообщений автоматически.

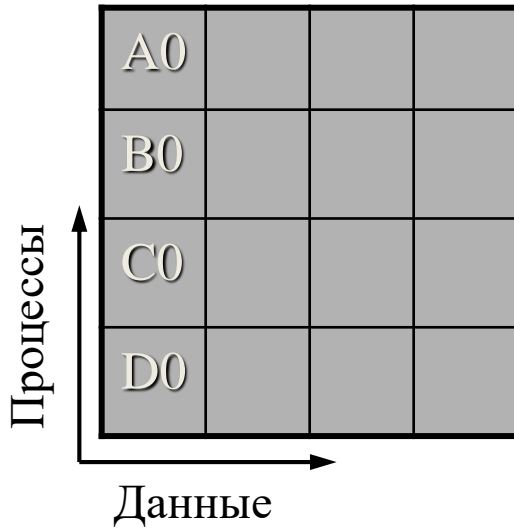
Коллективный прием сообщения

- /* Сборка элементов данных из буферов всех процессов в буфере процесса с номером rootRank */
int MPI_Gather
(void * sbuf, int scount, MPI_Datatype stype, void * rbuf,
int rcount, MPI_Datatype rtype, int rootRank, MPI_Comm comm);
- /* Рассылка элементов данных из буфера процесса с номером rootRank в буфера всех процессов (обратная к MPI_Gather) */
int MPI_Scatter

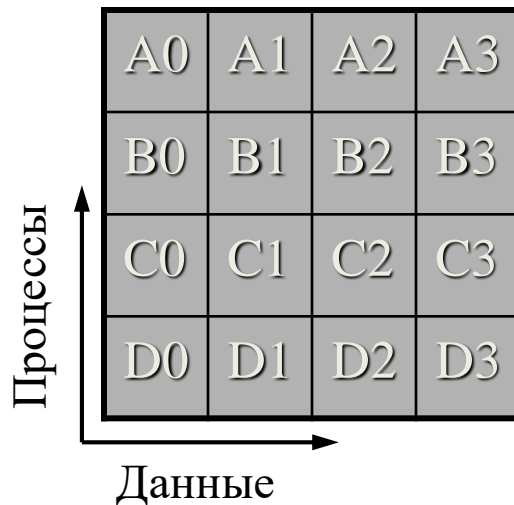
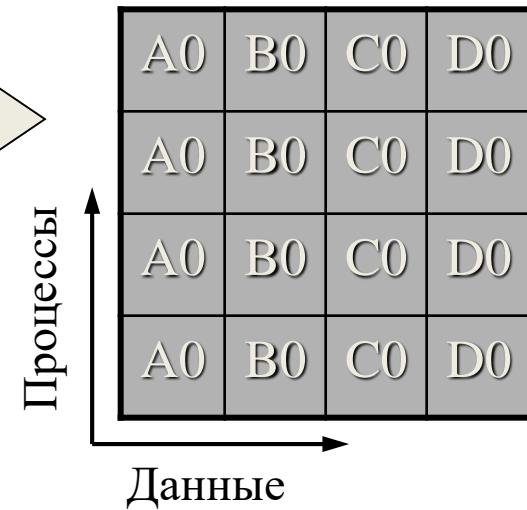


Широковещательные прием и передача

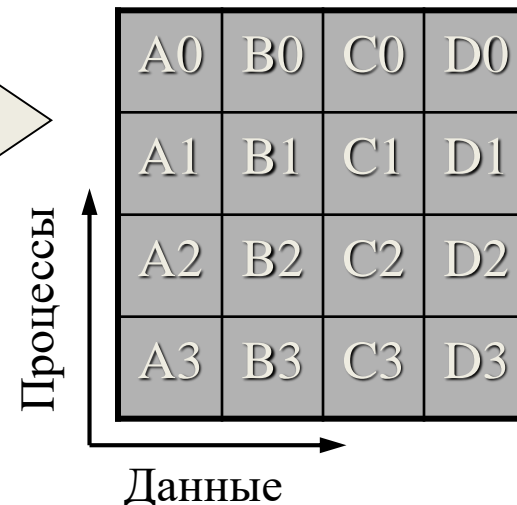
63



MPI_Allgather



MPI_Alltoall



Глобальные операции над данными

64

- /* Выполнение count независимых глобальных операций op над соответствующими элементами массивов sbuf. Результат выполнения над i -ми элементами sbuf записывается в i -й элемент массива rbuf процесса rootRank. */

```
int MPI_Reduce
```

```
(void * sbuf, void * rbuf, int count, MPI_Datatype type, MPI_Op op,  
int rootRank, MPI_Comm comm);
```

- Глобальные операции:

- ▣ MPI_MAX, MPI_MIN
- ▣ MPI_SUM, MPI_PROD
- ▣ ...
- ▣ MPI_Op_Create()

Стандартные типы данных в MPI

Тип MPI	Соответствующий тип C
MPI_CHAR	signed char
MPI_SHORT	signed short int
MPI_INT	signed int
MPI_LONG	signed long int
MPI_UNSIGNED_CHAR	unsigned char
MPI_UNSIGNED_SHORT	unsigned short int
MPI_UNSIGNED	unsigned int
MPI_UNSIGNED_LONG	unsigned long int
MPI_FLOAT	float
MPI_DOUBLE	double
MPI_LONG_DOUBLE	long double
MPI_BYTE	-
MPI_PACKED	-

Пользовательские типы данных

66

□ */* Создание типа "массив" */*

```
int MPI_Type_contiguous(int count, MPI_Datatype oldtype,  
MPI_Datatype *newtype);
```

```
#define N 100  
int A[N];  
MPI_Datatype MPI_INTARRAY100;  
...  
MPI_Type_contiguous(N, MPI_INT, & MPI_INTARRAY100);  
MPI_Type_commit(&MPI_INTARRAY100);  
...  
MPI_Send(A, 1, MPI_INTARRAY100, ... );  
/* то же, что и MPI_Send(A, N, MPI_INT, ... ); */  
...  
MPI_Type_free( &intArray100 );
```