

Parallelisierung mit MPI (Jacobi: 240 Punkte)

Parallelisieren Sie das Jacobi-Verfahren in dem sequentiellen partdiff-Programm gemäß dem besprochenen Parallelisierungsschema.

Beachten Sie dabei folgende Anforderungen:

- Abbruch
 - Es gibt hier zwei Fälle, die auf Korrektheit der Parallelisierung zu prüfen sind:
 1. Abbruch nach fester Iterationszahl (beide Störfunktionen)
 2. Abbruch nach Genauigkeit (beide Störfunktionen)
 - Dabei soll nach gleicher Iterationszahl das Ergebnis (Matrix und Fehlerwert) identisch bleiben. Außerdem soll bei Abbruch nach Genauigkeit im parallelen Programm nach derselben Iterationszahl wie im sequentiellen abgebrochen werden.
 - Überprüfen Sie, dass die Ergebnisse mit 24 Prozessen auf zwei Knoten identisch zum sequentiellen (Original als Referenz nehmen) Fall sind.
 - Sie dürfen keine mathematischen Abkürzungen nutzen, die es erlauben würden, nur auf Grundlage eines prozesslokalen Residuums über den Abbruch nach Genauigkeit zu entscheiden. Der Abbruch darf lokal nur auf Grundlage des globale maximalen Residuums über alle Prozesse entschieden werden.
- Code
 - Zu keinem Zeitpunkt darf ein Prozess die gesamte Matrix im Speicher halten. Die Matrix soll auf alle Prozesse gleichmäßig verteilt werden.
 - Das Programm muss weiterhin mit einem Prozess funktionieren (nur kontrolliert abzurechnen reicht dieses Mal nicht mehr aus).
 - Das Programm muss mit beliebigen Prozesszahlen funktionieren (auch für $p \gg N$)
 - Erstellen Sie eine eigene Funktion für die MPI-Parallelisierung des Jacobi-Verfahrens.
 - GS muss dabei weiterhin sequentiell funktionieren.
 - **Hinweis:** Sie können die in den Materialien bereitgestellte Funktion `displayMatrixMPI` als Grundlage für die parallele Ausgabe der Matrix benutzen.
- Laufzeit
 - Das Programm darf mit zwei Prozessen nicht langsamer als die sequentielle Variante sein. Es muss ein zufriedenstellender Speedup erreicht werden.
- Kommunikation

- Nutzen Sie synchronisierende Funktionen (MPI_Ssend und MPI_Issend) um ihr Programm auf mögliche Verklemmungen zu untersuchen. Für die finale Abgabe können sie diese Funktionen gegen die Standard-Funktionen wieder austauschen.
- Jeder nichtblockierende Kommunikationsaufruf muss mit einem passenden MPI_Wait oder einem erfolgreichen MPI_Test abgeschlossen werden. Anderenfalls ist der Aufruf falsch.

Hybride Parallelisierung (60 Bonuspunkte)

Erweitern Sie Ihre MPI-Version des Jacobi-Verfahrens zusätzlich um OpenMP.

Leistungsanalyse

Ermitteln Sie die Leistungsdaten Ihres Hybrid-Programms und vergleichen Sie die Laufzeiten für folgende Konfigurationen in einem beschrifteten Diagramm:

- 3 Knoten × 12 Prozesse
- 3 Knoten × 24 Prozesse
- 3 Knoten × 1 Prozess × 12 Threads
- 3 Knoten × 1 Prozess × 24 Threads
- 3 Knoten × 2 Prozesse × 6 Threads
- 3 Knoten × 2 Prozesse × 12 Threads
- 3 Knoten × 12 Prozesse × 2 Threads

Verwenden Sie hierzu 512 Interlines. Der kürzeste Lauf sollte mindestens 10 Sekunden rechnen; wählen Sie geeignete Parameter aus!

Schreiben Sie eine halbe Seite Interpretation zu diesen Ergebnissen. Beachten Sie die bisherigen Vorgaben zu Messungen (3x, gleicher Knoten, Tabelle, etc.).

Hinweis: Es ist empfehlenswert die Störfunktion $f(x, y) = 2\pi^2 \sin(\pi x) \sin(\pi y)$ zu verwenden, da der erhöhte Rechenaufwand das Skalierungsverhalten verbessert.

Abgabe des Programms

Abzugeben ist ein gemäß den bekannten Richtlinien erstelltes und benanntes Archiv. Das enthaltene und gewohnt benannte Verzeichnis soll folgenden Inhalt haben:

- Alle Quellen, aus denen Ihr Programm besteht; **gut** dokumentiert! (Kommentare bei geänderten Code-Teilen!)
 - Erwartet werden die Dateien Makefile, askparams.c, partdiff.c und partdiff.h.
 - **Optional:** Eine Ausarbeitung leistungsanalyse.pdf mit den ermittelten Laufzeiten und der Leistungsanalyse.

- Ein Makefile
- **Keine** Binär oder Punktdateien!

Senden Sie das Archiv an hr-abgabe@wr.informatik.uni-hamburg.de.