

Paralelní maticové operace

12. dubna 2018

B4B36PDV – Paralelní a distribuované výpočty

Osnova

- Paralelní maticové operace
- Semestrální úloha

Paralelní maticové operace

Násobení vektorů

Skalární součin vektorů u a v délky n lze spočítat jako

$$u \times v = \sum_{i=0}^{n-1} u[i] \cdot v[i]$$

Co když je mnoho prvků v obou vektorech nulových?

Násobení vektorů

Skalární součin vektorů u a v délky n lze spočítat jako

$$u \times v = \sum_{i=0}^{n-1} u[i] \cdot v[i]$$

Co když je mnoho prvků v obou vektorech nulových?

 Potom je neefektivní jak samotné násobení, tak i vektorová reprezentace

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?



(1,1) (2,5) (6,2) (8,2)

(2,3) (4,3) (6,1) (7,2)



Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?



$$\begin{matrix} & \bullet \\ (1,1) & (2,5) & (6,2) & (8,2) \\ (2,3) & (4,3) & (6,1) & (7,2) \end{matrix}$$



Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?

$$\begin{array}{cccc} (1,1) & (2,5) & (6,2) & (8,2) \\ (2,3) & (4,3) & (6,1) & (7,2) \end{array}$$

●
●

Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?

$$\begin{array}{cccc} (1,1) & (2,5) & (6,2) & (8,2) \\ (2,3) & (4,3) & (6,1) & (7,2) \end{array}$$



Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?

$$\begin{array}{cccc} & \bullet & & \\ (1,1) & (2,5) & (6,2) & (8,2) \\ (2,3) & (4,3) & (6,1) & (7,2) \end{array}$$

Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Řídké vektory

Vektory s **málo nenulovými hodnotami** lze reprezentovat kompaktněji!

Místo toho, abychom si pamatovali všechny (i nulové) prvky, tak si pamatujeme pouze:

- na jakých indexech jsou nenulové prvky
- jaké hodnoty jsou na těchto indexech

Např. vektor $v = (0, 0, 0, 0, 3, 0, 1, 0, 0, 0, 2)$ reprezentujeme pomocí
 $v = \{(4, 3), (6, 1), (10, 2)\}$

Jak spočteme skalární součin vektorů u a v ?

$$\begin{array}{cccc}(1,1) & (2,5) & (6,2) & (8,2) \\ (2,3) & (4,3) & (6,1) & (7,2)\end{array}$$



Reprezentace musí být seřazená podle indexů!

Násobení matice vektorem

Součin matice A o rozměrech $m \times n$ a vektoru u délky n lze spočítat jako

$$Au = (A_1 \times u, A_2 \times u, \dots, A_m \times u),$$

kde A_i , $i \in [m]$ jsou jednotlivé řádky matice A .

Násobení matice vektorem

Součin matice A o rozměrech $m \times n$ a vektoru u délky n lze spočítat jako

$$Au = (A_1 \times u, A_2 \times u, \dots, A_m \times u),$$

kde A_i , $i \in [m]$ jsou jednotlivé řádky matice A .

Jak tento výpočet zparalelizovat?

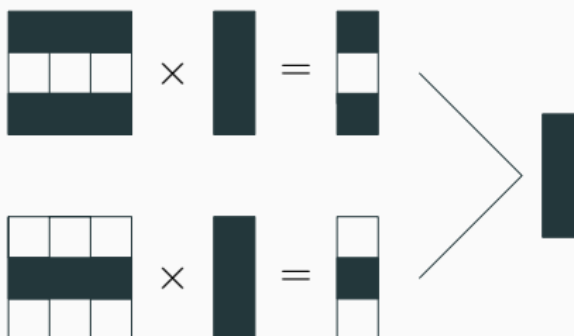
Násobení matice vektorem

Součin matice A o rozměrech $m \times n$ a vektoru u délky n lze spočítat jako

$$Au = (A_1 \times u, A_2 \times u, \dots, A_m \times u),$$

kde A_i , $i \in [m]$ jsou jednotlivé řádky matice A .

Jak tento výpočet zparalelizovat?



Je nutné slévat částečné výsledky jednotlivých vláken. Jak na to?

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Deklarujeme si vlastní redukci!

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Deklarujeme si vlastní redukci!

```
#pragma omp declare reduction(name:type:expression) \
initializer(expression)
```

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Deklarujeme si vlastní redukci!

```
#pragma omp declare reduction(name:type:expression) \
    initializer(expression)
```

- name = název vlastní redukce
- type = typ, nad kterým je redukce definována (např. std::vector<int>)
- expression = funkce, která se má vykonávat nad dvěma částečnými výsledky

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Deklarujeme si vlastní redukci!

```
#pragma omp declare reduction(name:type:expression) \
    initializer(expression)
```

- name = název vlastní redukce
 - type = typ, nad kterým je redukce definována (např. std::vector<int>)
 - expression = funkce, která se má vykonávat nad dvěma částečnými výsledky
- částečné výsledky jsou uložené v proměnných `omp_in` a `omp_out`
- výsledek redukce uložíme zpět do proměnné `omp_out`

Vlastní redukce

Standardní redukce jsou definované na jednoduchých proměnných.

Co když chceme agregovat výsledky ve složitější datové struktuře?

Deklarujeme si vlastní redukci!

```
#pragma omp declare reduction(name:type:expression) \
    initializer(expression)
```

- name = název vlastní redukce
 - type = typ, nad kterým je redukce definována (např. std::vector<int>)
 - expression = funkce, která se má vykonávat nad dvěma částečnými výsledky
- částečné výsledky jsou uložené v proměnných `omp_in` a `omp_out`
- výsledek redukce uložíme zpět do proměnné `omp_out`
- initializer = jaká má být počáteční hodnota lokální kopie redukované proměnné v každém vlákně (lokální proměnná = `omp_priv`)

```
void merge_elements(element_t & dest, element_t & in) {
    dest = gcd(dest,in); }

...
#pragma omp declare reduction(merge : \
                           element_t : \
                           merge_elements) \
                           initializer(omp_priv = 0)

element_t result;
#pragma omp parallel for reduction(merge : result)
for(int i = 0; i < size, i++{
    // do something with result
}
```

```
void merge_elements(element_t & dest, element_t & in) {  
    dest = gcd(dest,in); }  
...  
#pragma omp declare reduction(merge : \  
    element_t : \  
    merge_elements) \ initializer(omp_priv = 0)  
element_t result;  
#pragma omp parallel for reduction(merge : result)  
for(int i = 0; i < size, i++{  
    // do something with result  
}
```

Doimplementujte násobení matice s vektorem

Doimplementujte tělo metody `multiply_parallel`. Vlastní redukci jsme vám již deklarovali. Redukce využívá funkci `merge`. Doimplementujte i tělo redukce (funkce `merge`). Všechny vektory se kterými pracujete jsou řídké!

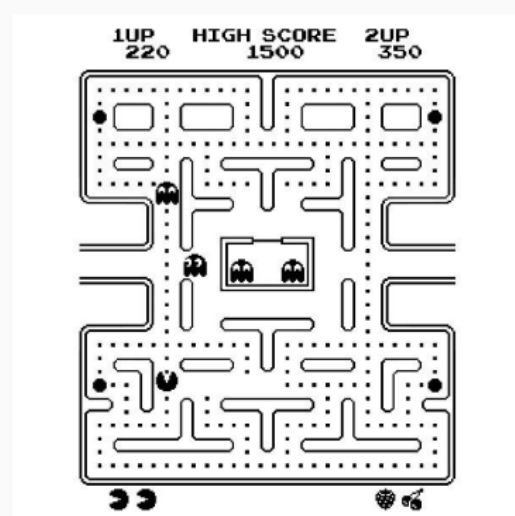
Semestrální úloha

Stavové prostory

Diskrétní dynamické systémy mají různé *konfigurace*

Mezi konfiguracemi lze přecházet pomocí akcí

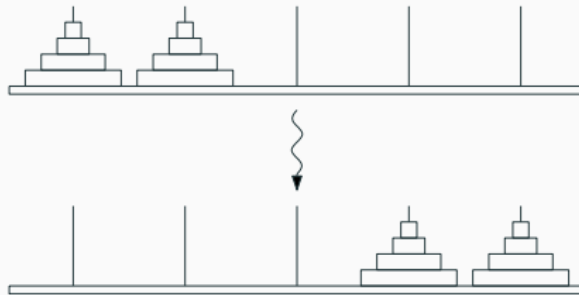
Jak takové systémy vypadají?



Hanojské věže

Přesouváme věže z disků z **počátečních** kolíků na **koncové**.

- Jen jeden disk v jednom kroku
- Větší disk nemůže být na menším

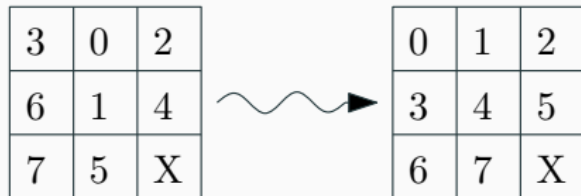


⚠ Doména je korektní, pokud $DISCS * TOWERS * \lceil \log_2(RODS) \rceil \leq 64$.

Loydův hlavolam (“sliding puzzle”)

Přesouváme X po poli abychom se dostali z počáteční konfigurace na setříděnou.

- Jen jedno prohození v jednom kroku.
- Prohodíme X s poličkem o jedno nahoře, dole, vlevo nebo vpravo.



⚠ Doména je korektní pro rozměry pole 3×3 a 4×4 .

Splňování booleovských formulí (“SAT”)

Pro danou formuli v **konjunktivním normálním tvaru** hledáme ohodnocení, ve kterém bude **splněná**.

$$(\neg x \vee \neg y) \wedge y$$

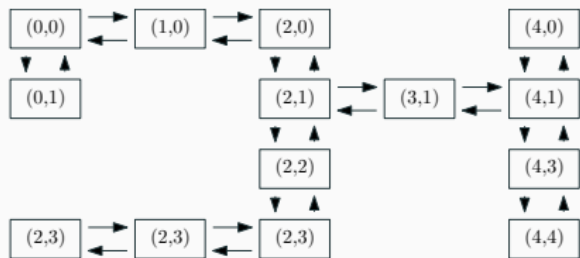
- Přiřazení ohodnocení jen jedné proměnné v jednom kroku.
- Přiřadíme hodnotu jakékoli proměnné s indexem větším než proměnná ohodnocená v minulém kroku.

$$[X, X] \xrightarrow{\text{wavy arrow}} [0, 1]$$

⚠ Doména je korektní, pokud $NUM_VARS \leq 40$.

Hledáme cestu z počáteční pozice na koncovou.

- Pohybujeme se o jedno políčko v každém kroku.
- Změníme pozici, pokud nám v cestě nebrání zeď.

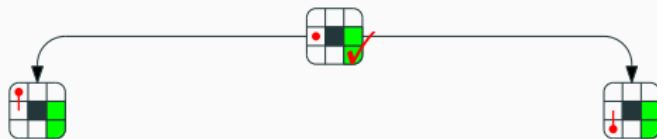


⚠ Doména je korektní, pokud $\log_2(WIDTH * HEIGHT) \leq 64$.

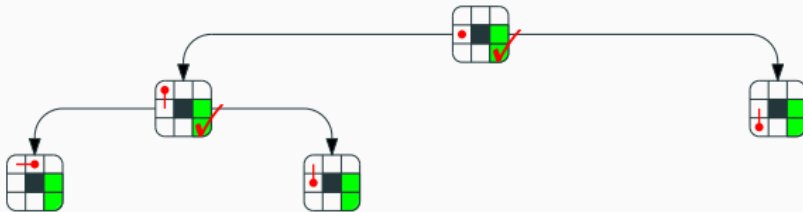
Prohledávání do šířky (BFS)



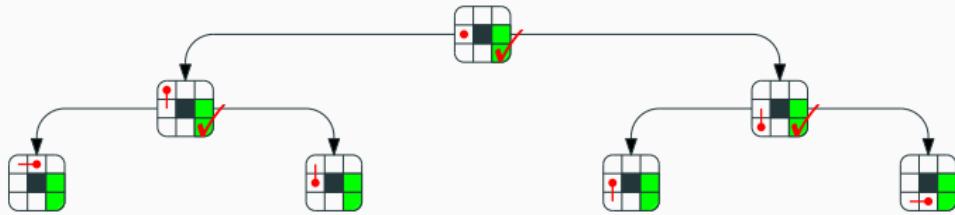
Prohledávání do šířky (BFS)



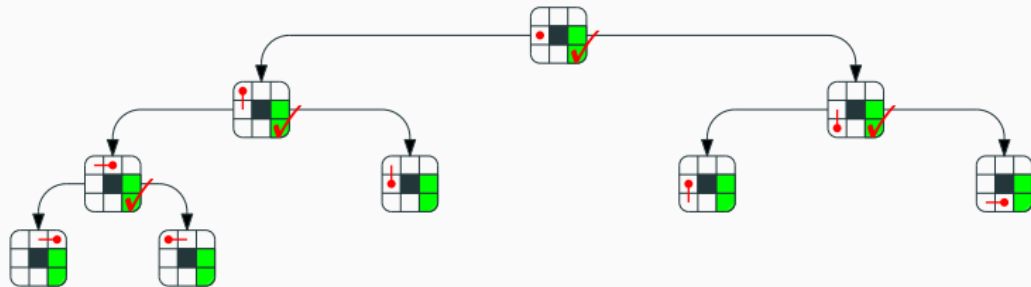
Prohledávání do šířky (BFS)



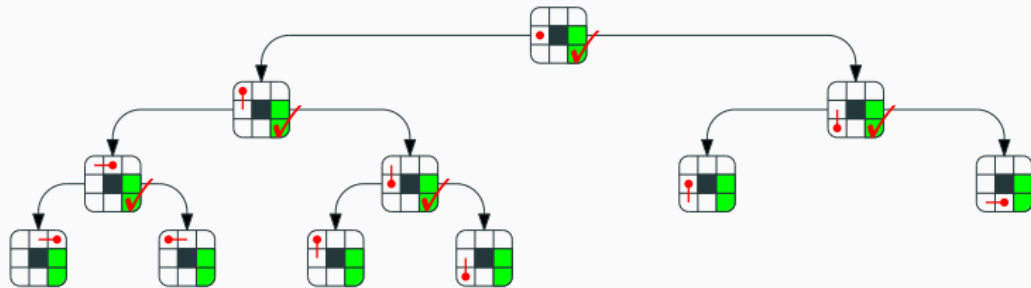
Prohledávání do šířky (BFS)



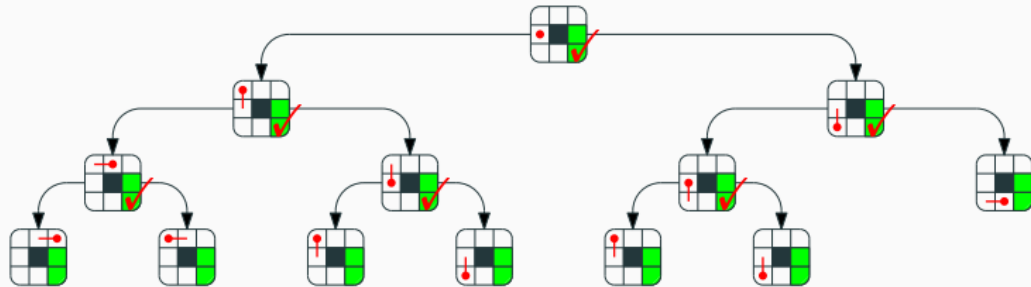
Prohledávání do šířky (BFS)



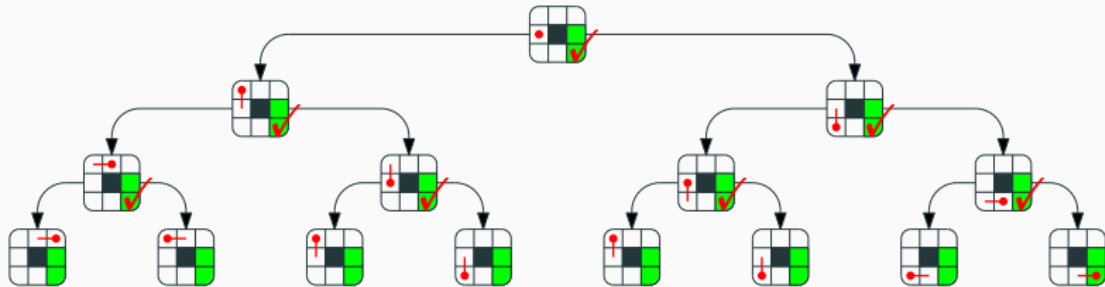
Prohledávání do šířky (BFS)



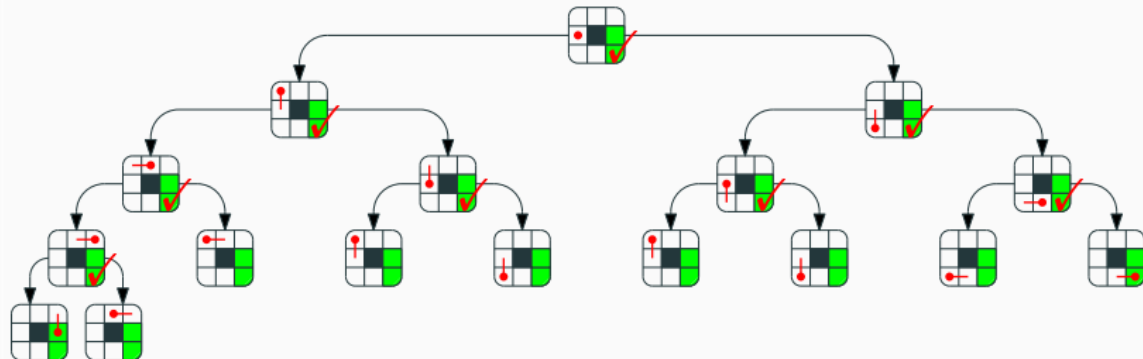
Prohledávání do šířky (BFS)



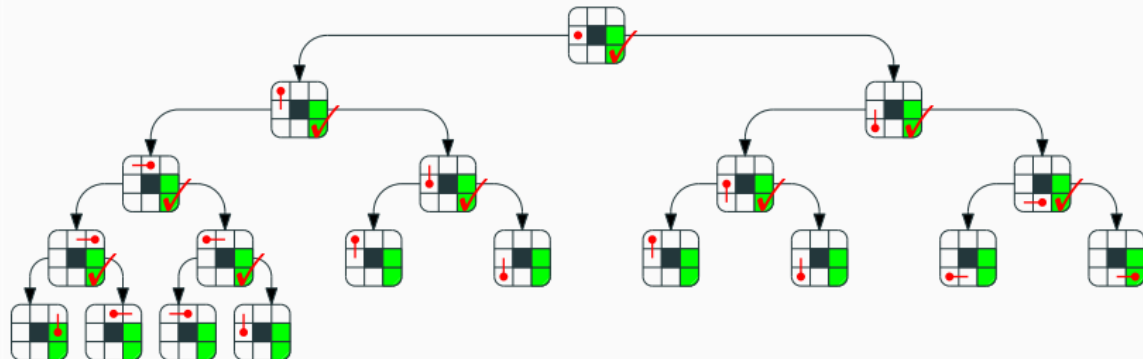
Prohledávání do šířky (BFS)



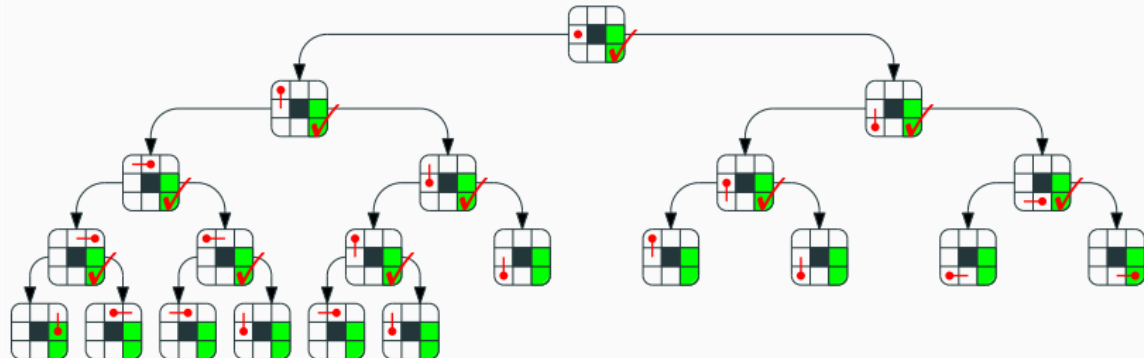
Prohledávání do šířky (BFS)



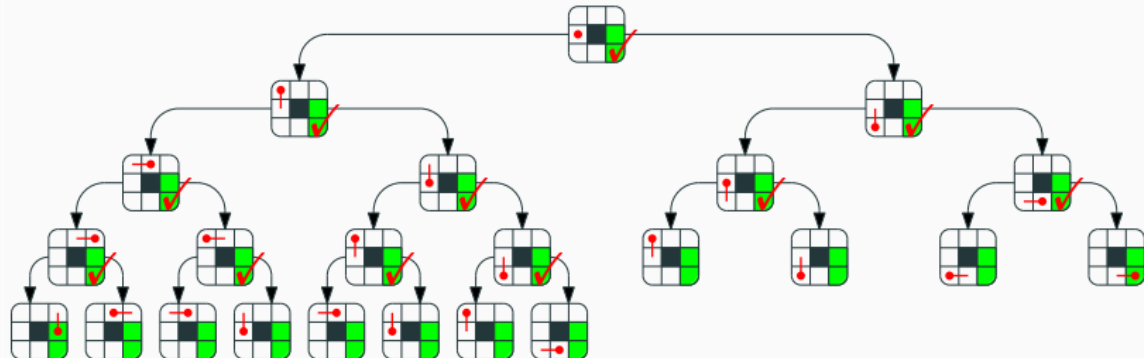
Prohledávání do šířky (BFS)



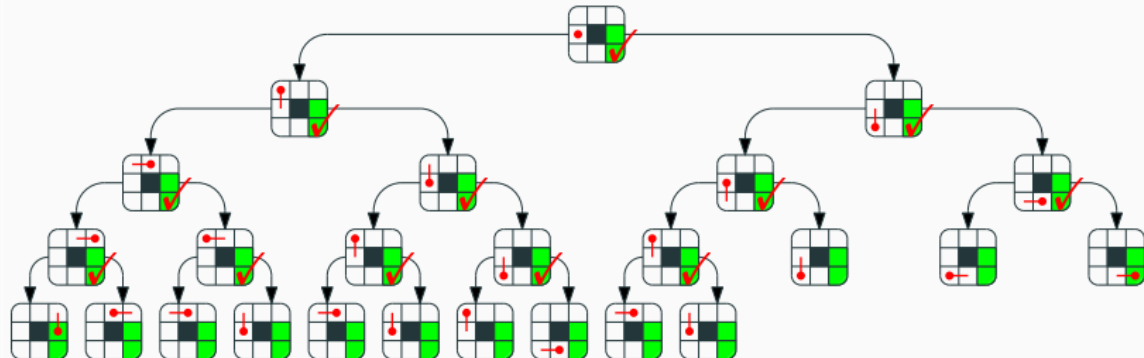
Prohledávání do šířky (BFS)



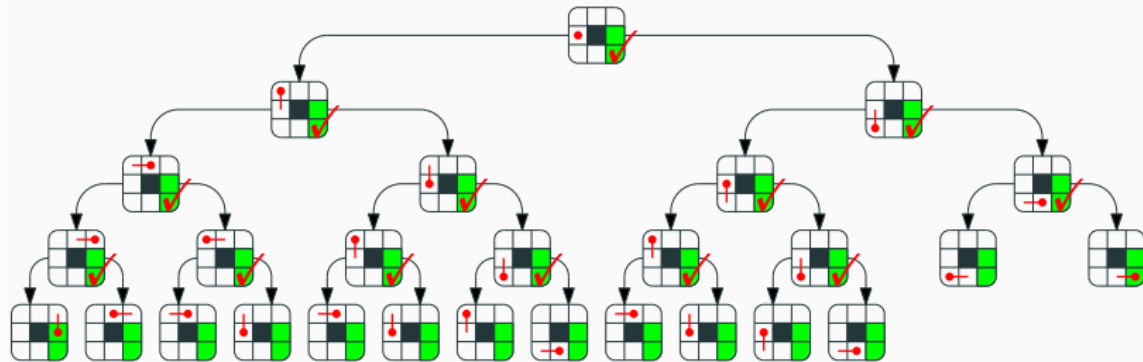
Prohledávání do šířky (BFS)



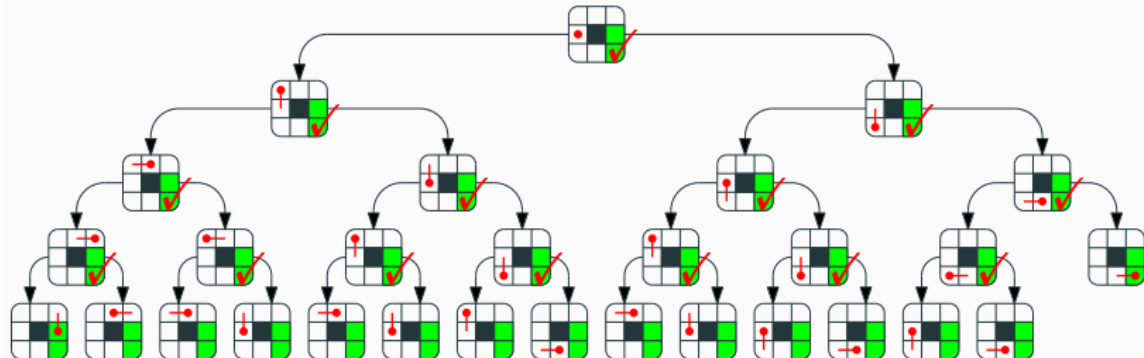
Prohledávání do šířky (BFS)



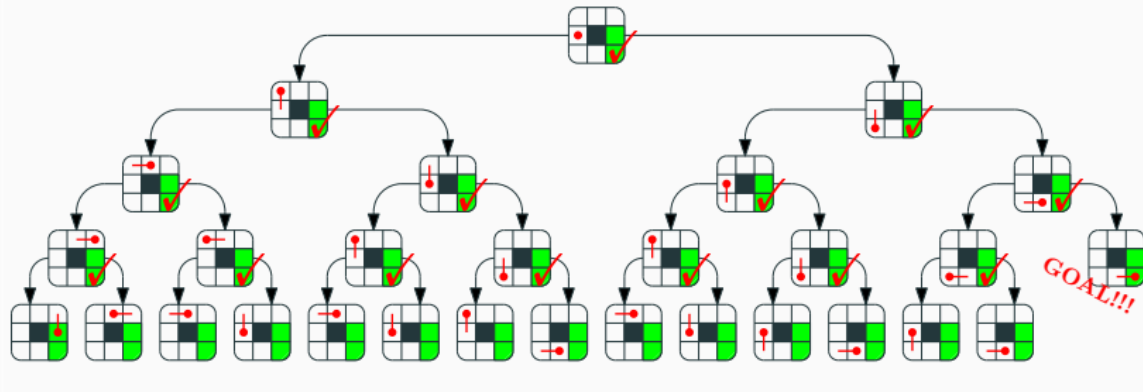
Prohledávání do šířky (BFS)



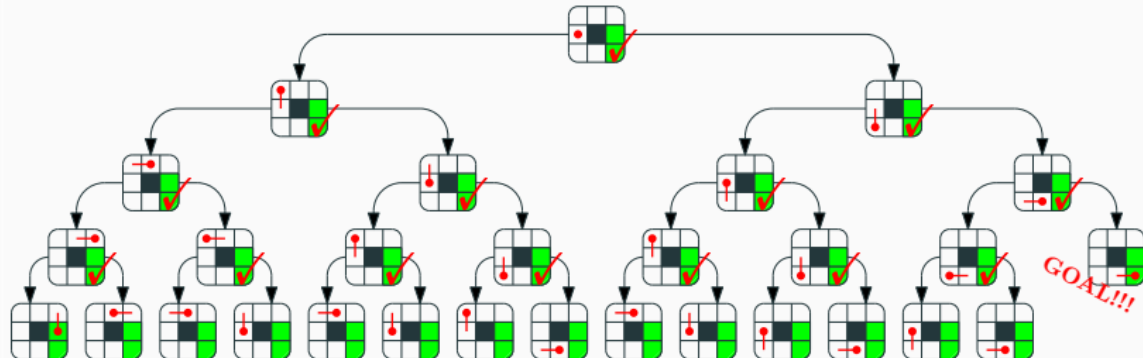
Prohledávání do šířky (BFS)



Prohledávání do šířky (BFS)



Prohledávání do šířky (BFS)



Optimální, ale (potenciálně) s exponenciální pamětí!

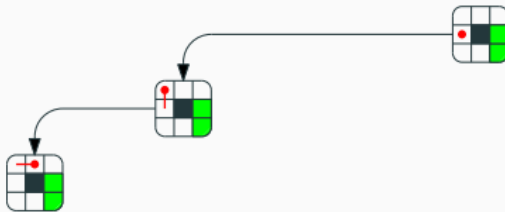
Prohledávání do hloubky (DFS)



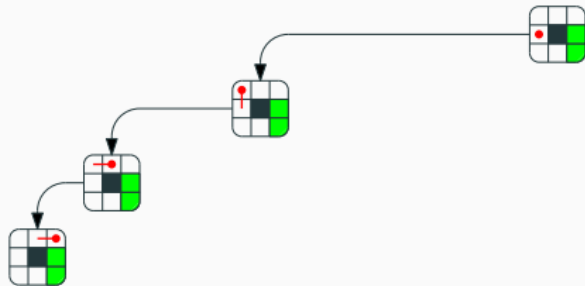
Prohledávání do hloubky (DFS)



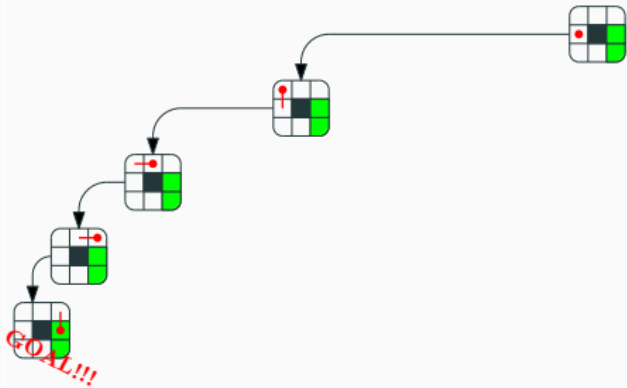
Prohledávání do hloubky (DFS)



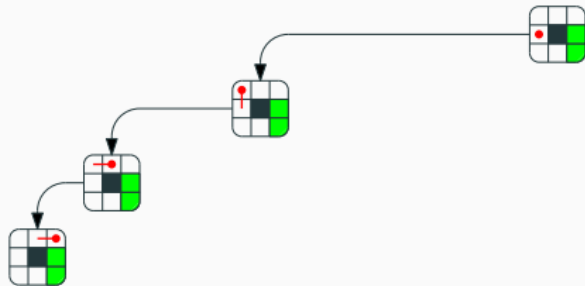
Prohledávání do hloubky (DFS)



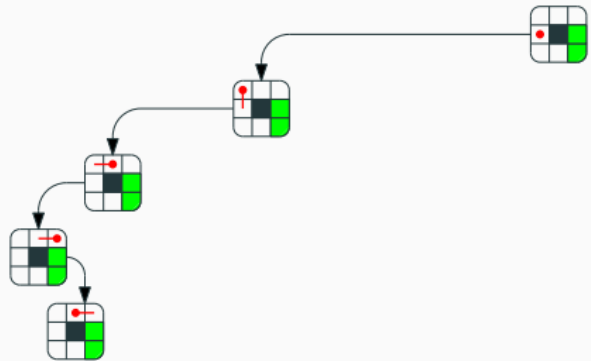
Prohledávání do hloubky (DFS)



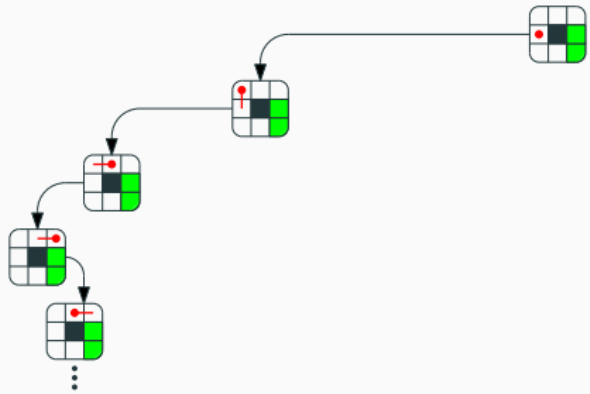
Prohledávání do hloubky (DFS)



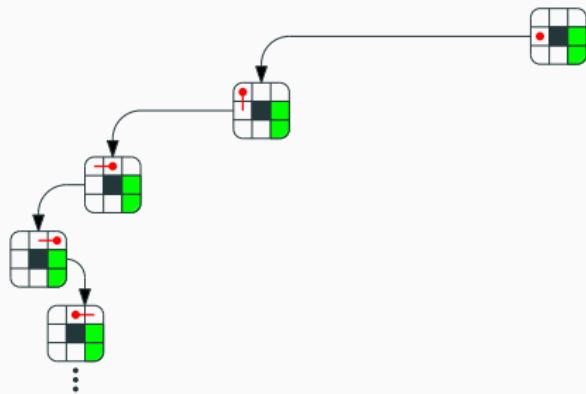
Prohledávání do hloubky (DFS)



Prohledávání do hloubky (DFS)



Prohledávání do hloubky (DFS)



Malá paměťová náročnost, ale bez garancí!

Co když chceme jak garance,
tak malou paměťovou náročnost?

→ Budeme prohledávat do *omezené* hloubky

ID-DFS



limit = 0

ID-DFS



limit = 1

ID-DFS



limit = 1

ID-DFS



limit = 1

ID-DFS



limit = 1

ID-DFS



limit = 1

ID-DFS



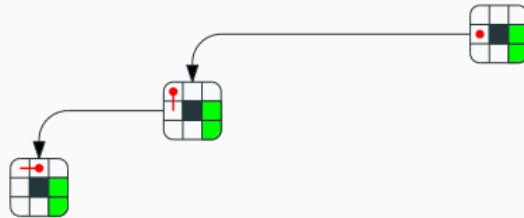
limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



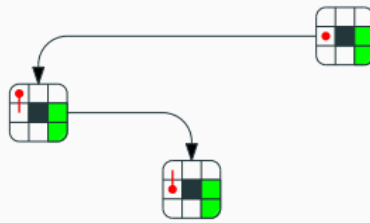
limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



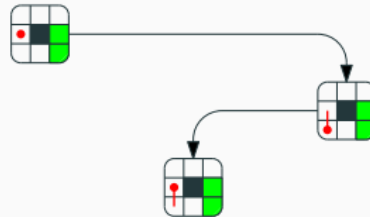
limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



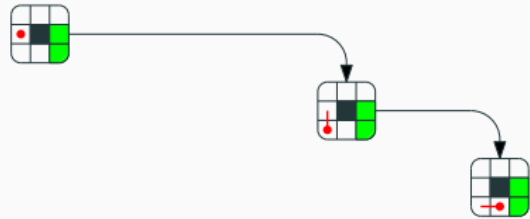
limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



limit = 2

ID-DFS



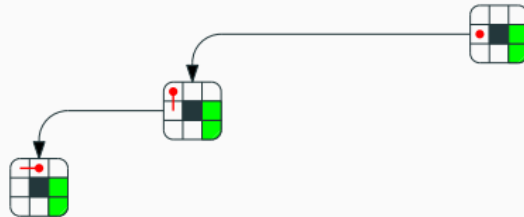
limit = 3

ID-DFS



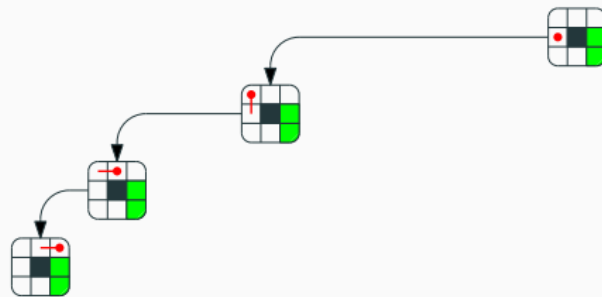
limit = 3

ID-DFS



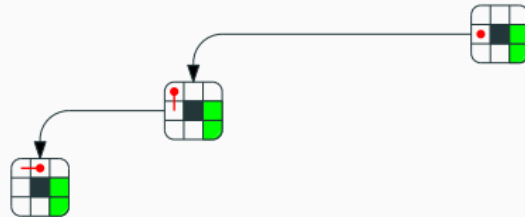
limit = 3

ID-DFS



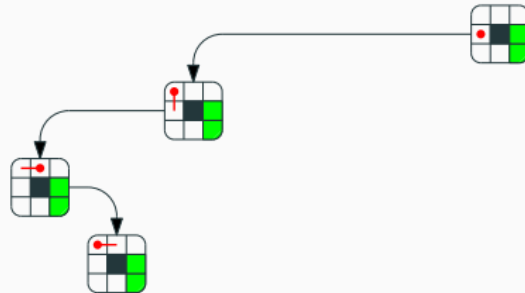
limit = 3

ID-DFS



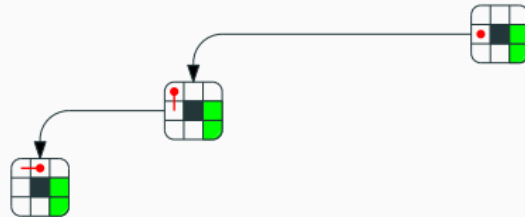
limit = 3

ID-DFS



limit = 3

ID-DFS



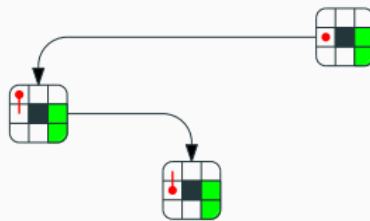
limit = 3

ID-DFS



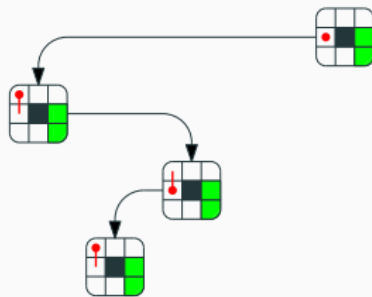
limit = 3

ID-DFS



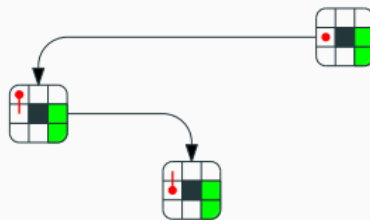
limit = 3

ID-DFS



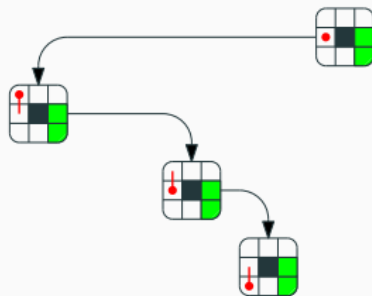
limit = 3

ID-DFS



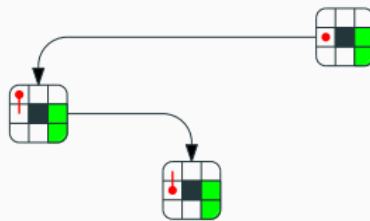
limit = 3

ID-DFS



limit = 3

ID-DFS



limit = 3

ID-DFS



limit = 3

ID-DFS



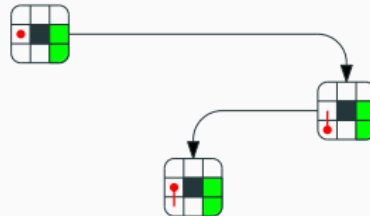
limit = 3

ID-DFS



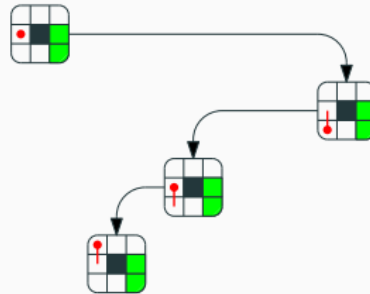
limit = 3

ID-DFS



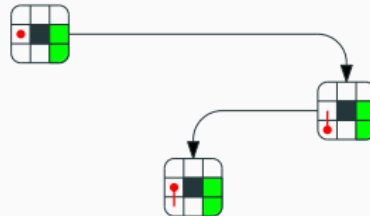
limit = 3

ID-DFS



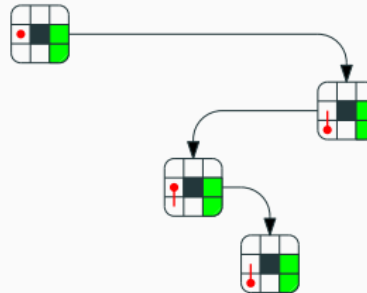
limit = 3

ID-DFS



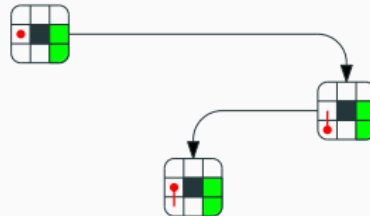
limit = 3

ID-DFS



limit = 3

ID-DFS



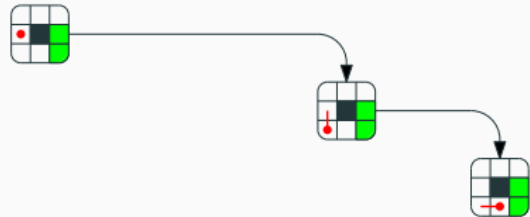
limit = 3

ID-DFS



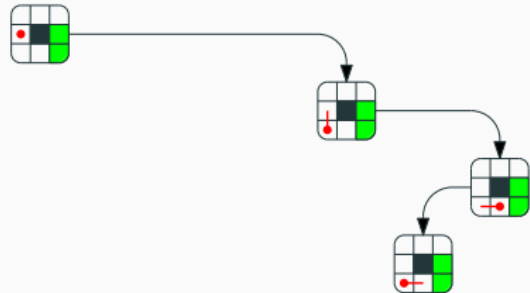
limit = 3

ID-DFS



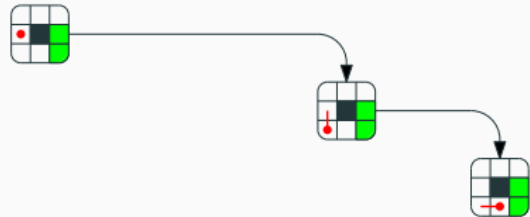
limit = 3

ID-DFS



limit = 3

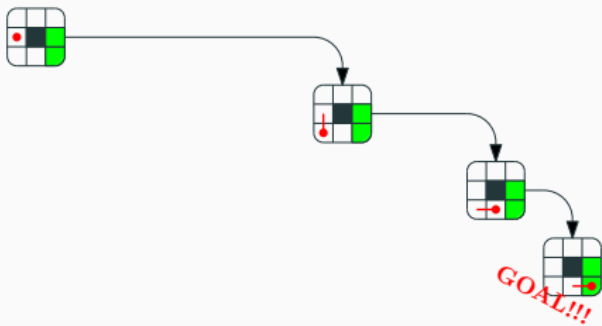
ID-DFS



limit = 3

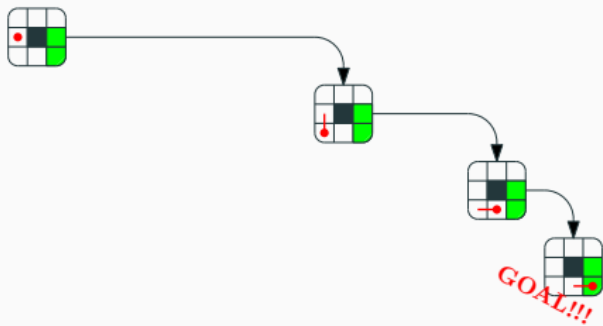
ID-DFS

limit = 3



ID-DFS

limit = 3



V paměti máme pouze aktuální cestu :-)

Co byste ještě měli vylepšit?

Nechceme vás příliš ovlivňovat...

Co byste ještě měli vylepšit?

Nechceme vás příliš ovlivňovat...

- Některé uzly jsme navštěvovali mnohokrát (i na stejné cestě!)
(Zkuste zabránit vstupování do stejných stavů – v paralelní verzi možná budete muset dělat kompromisy...)

Co byste ještě měli vylepšit?

Nechceme vás příliš ovlivňovat...

- Některé uzly jsme navštěvovali mnohokrát (i na stejně cestě!)
(Zkuste zabránit vstupování do stejných stavů – v paralelní verzi možná budete muset dělat kompromisy...)
- Nemusíte implementovat přesné verze těchto algoritmů
(Například, v ID-DFS si můžete pamatovat o něco víc než jen aktuální cestu. Také můžete malé části stromu procházet pomocí BFS...)

Co byste ještě měli vylepšit?

Nechceme vás příliš ovlivňovat...

- Některé uzly jsme navštěvovali mnohokrát (i na stejně cestě!)
(Zkuste zabránit vstupování do stejných stavů – v paralelní verzi možná budete muset dělat kompromisy...)
- Nemusíte implementovat přesné verze těchto algoritmů
(Například, v ID-DFS si můžete pamatovat o něco víc než jen aktuální cestu. Také můžete malé části stromu procházet pomocí BFS...)

... ale především po vás budeme chtít tyto algoritmy paralelizovat :-)

Shared pointers

Zejména v ID-DFS algoritmu je správná správa paměti nutností!
(Váš algoritmus musí být schopný běžet v prostředí s omezenou pamětí)

Shared pointers

Zejména v ID-DFS algoritmu je správná správa paměti nutností!
(Váš algoritmus musí být schopný běžet v prostředí s omezenou pamětí)

Dosud jste se pravděpodobně setkali zejména s *raw pointery* ;
napříkad `state * s;`

Shared pointers

Zejména v ID-DFS algoritmu je správná správa paměti nutností!
(Váš algoritmus musí být schopný běžet v prostředí s omezenou pamětí)

Dosud jste se pravděpodobně setkali zejména s *raw pointery* ;
napříkad `state * s;`

Veškerá zodpovědnost za správnou správu paměti by byla na vás :-(

Shared pointers

Naším cílem ale není zkoušet vás z toho, kdo je lepší programátor v C/C++...

Proto správu paměti (částečně) přebíráme za vás!

Jak to děláme?

Shared pointers

Naším cílem ale není zkoušet vás z toho, kdo je lepší programátor v C/C++...

Proto správu paměti (částečně) přebíráme za vás!

Jak to děláme?

C++11 shared pointers

Shared pointers

S RAII návrhovým vzorem jsme se už setkali u `std::unique_lock`.

```
template <typename lock_t>
class unique_lock {
private:
    lock_t & mutex;

public:
    unique_lock(lock_t & mutex) : mutex(mutex) {
        mutex.lock();
    }

    ~unique_lock() {
        mutex.unlock();
    }
};
```

Shared pointers

S RAII návrhovým vzorem jsme se už setkali u `std::unique_lock`.

```
template <typename lock_t>
class unique_lock {
private:
    lock_t & mutex;

public:
    unique_lock(lock_t & mutex) : mutex(mutex) {
        mutex.lock();
    }

    ~unique_lock() {
        mutex.unlock();
    }
};
```

Vlastnictví zámku je unikátní.

Shared pointers

Obdobně funguje i `std::unique_ptr` pro správu pointeru.

Paměť se uvolní okamžitě po zániku instance `std::unique_ptr`!

Co když to ale nechceme?

Shared pointers

Obdobně funguje i `std::unique_ptr` pro správu pointeru.

Paměť se uvolní okamžitě po zániku instance `std::unique_ptr`!

Co když to ale nechceme?

- Instanci `std::unique_ptr` uložíme například do vektoru. Dále používáme raw pointer (získaný přes `ptr.get()`).
To ale na sebe opět bereme zodpovědnost za správu paměti!

Shared pointers

Obdobně funguje i `std::unique_ptr` pro správu pointeru.

Paměť se uvolní okamžitě po zániku instance `std::unique_ptr`!

Co když to ale nechceme?

- Instanci `std::unique_ptr` uložíme například do vektoru. Dále používáme raw pointer (získaný přes `ptr.get()`).
To ale na sebe opět bereme zodpovědnost za správu paměti!
- Důsledně budeme spravovat, kdo aktuálně pointer vlastní. Paměť zanikne, když ho nějaká funkce nikomu nepředá (pomocí `std::move`).
To je celkem dost pracné!

Shared pointers

Obdobně funguje i `std::unique_ptr` pro správu pointeru.

Paměť se uvolní okamžitě po zániku instance `std::unique_ptr`!

Co když to ale nechceme?

- Instanci `std::unique_ptr` uložíme například do vektoru. Dále používáme raw pointer (získaný přes `ptr.get()`).
To ale na sebe opět bereme zodpovědnost za správu paměti!
- Důsledně budeme spravovat, kdo aktuálně pointer vlastní. Paměť zanikne, když ho nějaká funkce nikomu nepředá (pomocí `std::move`).
To je celkem dost pracné!
- Použijeme `std::shared_ptr` a pointery předáváme jako kdyby to byly raw pointery.

Shared pointers

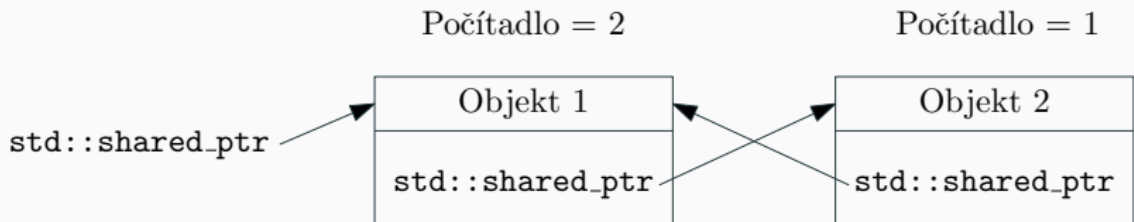
Shared pointers = jednoduchá automatická správa paměti (jednoduchý „garbage collector“)

- Každý shared pointer si drží počítadlo, kolik instancí std::shared_ptr na dané místo v paměti ukazuje
 - Při kopírování shared pointeru se počítadlo zvýší
 - Při rušení instance se počítadlo sníží
- Když počítadlo dospěje na nulu, paměť se dealokuje

Shared pointers

Při rozumné práci fungují výborně, ale...

⚠ Pozor na cykly!!!

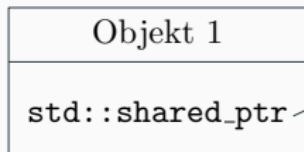


Shared pointers

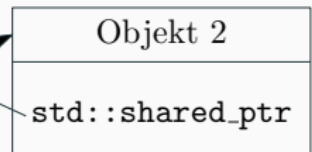
Při rozumné práci fungují výborně, ale...

⚠ Pozor na cykly!!!

Počítadlo = 1



Počítadlo = 1



Shared pointer

Se shared pointery dokonce můžete provádět atomické operace:

```
// 'atomicka promenna'  
std::shared_ptr<const state> & concurrent_ptr = ...;  
  
// ocekavana hodnota:  
std::shared_ptr<const state> local_copy  
    = atomic_load(&concurrent_ptr);  
  
// hodnota k zapsani  
std::shared_ptr<const state> new_ptr = ...;  
  
while(...) {  
    if(atomic_compare_exchange_strong(  
        &concurrent_ptr, &local_copy, new_ptr)) {  
        break;  
    }  
}
```

Doimplementujte metodu iddfs

Doimplementujte tělo metody `iddfs`, která bude vykonávat sekvenční prohledávání do hloubky s definovanou maximální hloubkou (kterou budete iterativně zvyšovat, dokud nenarazíte na cíl). Vyzkoušejte si práci se sdílenými ukazateli a s doménovými metodami `is_goal()` a `next_states()`.

Díky za pozornost!

Budeme rádi za Vaši
zpětnou vazbu! →



[https://goo.gl/forms/
CQFLaG37GZebCNIi1](https://goo.gl/forms/CQFLaG37GZebCNIi1)