# Especificação e Verificação de Protocolos para Programas MPI

Nuno Dias Martins, César Santos, Eduardo R. B. Marques, Francisco Martins, and Vasco T. Vasconcelos

LaSIGE, Faculdade de Ciências, Universidade de Lisboa

**Resumo** Message Passing Interface (MPI) é a infraestrutura padrão de troca de mensagens para o desenvolvimento de aplicações paralelas. Duas décadas após a primeira versão da sua especificação, aplicações baseadas em MPI correm hoje rotineiramente em super computadores e em grupos de computadores. Estas aplicações, escritas em C ou Fortran, exibem intrincados comportamentos, o que torna difícil verificar estaticamente propriedades importantes, tais como a ausência de corridas ou impasses.

A abordagem que apresentamos neste artigo pretende validar programas escritos na linguagem C utilizando primitivas de comunicação MPI. Encontra-se dividida em duas linhas orientadoras. Definimos um protocolo de comunicação numa linguagem que criámos para o efeito, inspirada nos tipos de sessão. Este protocolo é depois traduzido para a linguagem de um verificador de *software* para C, o VCC. Anotamos depois o programa C com asserções que levam o verificador a provar ou a refutar a conformidade do programa com o protocolo. Grande parte das anotações necessárias são introduzidas automaticamente por um anotador que desenvolvemos. Até à data conseguimos validar com sucesso vários programas que atestam o sucesso da nossa abordagem.

## 1 Introdução

Message Passing Interface (MPI) [9] é um padrão para programação de aplicações paralelas de alto desempenho, suportando plataformas de execução com centenas de milhares de *cores*. Baseado no paradigma de troca de mensagens, a infraestrutura MPI pode ser utilizada em programas C ou Fortran.

Um único programa define o comportamento dos vários processos (de acordo com o paradigma *Single Program, Multiple Data*), utilizando chamadas a primitivas MPI, por exemplo para comunicações ponto-a-ponto ou para comunicações colectivas. O uso de MPI levanta vários problemas. É muito fácil escrever um programa contendo um processo que bloqueie indefinidamente à espera de uma mensagem, que exiba corridas na troca de mensagens entre processos, ou em que o tipo e a dimensão dos dados enviados e esperados por dois processos não coincidam. Em suma, não é possível, de um modo geral, garantir à partida (em tempo de compilação) propriedades fundamentais sobre a execução de um programa.

Lidar com este desafio não é trivial. A verificação de programas MPI utiliza regularmente técnicas avançadas como verificação de modelos ou execução simbólica [4,11]. Estas abordagens deparam-se frequentemente com o problema de escalabilidade, dado

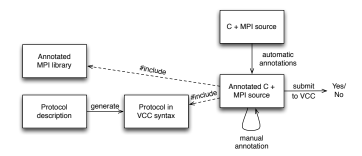


Figura 1. Abordagem de verificação

o espaço de procura crescer exponencialmente com o número de processos considerados. Assim sendo, a definição do espaço de procura pode estar limitado na prática a menos que uma dezena de processos na verificação de aplicações *real-world* [12]. A verificação é adicionalmente complicada por vários aspectos adicionais como a existência de diversos tipos de primitivas MPI com diferentes semânticas de comunicação [11], ou a dificuldade em destrinçar o fluxo colectivo e individual de processos num único corpo comum de código [1].

A abordagem que consideramos para a verificação de programas MPI é baseada em *tipos de sessão multi-participante* [6]. A ideia base é começar por especificar o protocolo de comunicação a ser respeitado pelo conjunto dos participantes constantes num dado programa. Este protocolo é expresso numa linguagem definida para o efeito (baseada em tipos de sessão). Validamos depois a aderência ao protocolo por parte de um dado programa. Se a relação de aderência for efectiva ficam garantidas propriedades como a ausência de condições de impasse e a ausência de corridas nas trocas de mensagens.

A visão global do processo de especificação e verificação de protocolos está ilustrada na figura 1. Definimos uma linguagem formal de descrição de protocolos, apropriada à expressão dos padrões mais comuns de programas MPI. A partir de um protocolo expresso nessa linguagem (*Protocol description*) geramos um *header* C que exprime o tipo num formato compatível com a ferramenta de verificação dedutiva VCC [2] (*Protocol in VCC syntax*). Para além do protocolo, a verificação é ainda guiada por um conjunto de contratos pré-definidos para primitivas MPI (*Annotated MPI library*) e por anotações no corpo do programa C (*Annotated C+MPI source*), quer geradas automaticamente ou, em número tipicamente mais reduzido, introduzidas pelo programador. Estes aspectos representam uma evolução bastante relevante do nosso trabalho anterior [8], onde não fazíamos uso de uma linguagem formal para definição do protocolo, e onde o processo dependia exclusivamente de anotações e definições produzidas manualmente.

O resto do artigo está estruturado do seguinte modo. Começamos com um programa exemplo (secção 2) ilustrando o tipo de primitivas MPI que endereçamos, e que servirá de base de discussão. Apresentamos depois a linguagem de especificação de protocolos (secção 3) e o processo de verificação de programas C face a um dado protocolo (sec-

ção 4). Terminamos o artigo com algumas conclusões e discussão sobre trabalho futuro (secção 5).

## 2 Exemplo motivador

O exemplo que consideramos é o do cálculo das diferenças finitas a uma dimensão, através do algoritmo iterativo descrito em [3]. A partir de um vetor inicial  $X^0$  calculamse sucessivas aproximações à solução do problema  $X^1, X^2, \ldots$ , até que uma condição de convergência se verifique ou que o número máximo de iterações tenha sido atingido. A figura 2 mostra o código de um programa C, adaptado também de [3]. Ilustramos seguidamente os seus aspectos essenciais.

```
int main(int argc, char** argv) {
       int procs;
                                  // Number of processes
                                  // Process rank
       int rank;
       MPI_Init(&argc, &argv);
       MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &procs);
       MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
       int psize = atoi(argv[1]);
                                                  // Global problem size
       if (rank == 0)
       read_vector(work, lsize * procs);
MPI_Scatter(work, lsize, MPI_FLOAT, &local[1], lsize, MPI_FLOAT, 0,
11
            MPI_COMM_WORLD);
12
       int left = (procs + rank - 1) % procs; // Left neighbour
       int right = (rank + 1) % procs;
                                                     // Right neighbour
13
14
       int iter = 0;
15
       // Loop until minimum differences converged or max iterations attained
16
       while (!converged(globalerr) && iter < MAX_ITER)) {</pre>
18
         if (rank == 0) {
           MPI_Send(&local[1]
                                        1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD);
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
           MPI_Send(&local[lsize],
                                        1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD);
           MPI_Recv(&local[lsize+1], 1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD, &status);
           MPI_Recv(&local[0],
                                         1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD, &status);
         } else if (rank == procs - 1) {
   MPI_Recv(&local[lsize+1], 1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD, &status);
                                         1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD, &status);
1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD);
           MPI_Recv(&local[0],
           MPI_Send(&local[1],
           {\tt MPI\_Send(\&local[lsize],}
                                        1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD);
         } else {
           MPI_Recv(&local[0],
                                         1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD, &status);
           MPI_Send(&local[1],
                                         1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD);
           MPI_Send(&local[lsize],
                                        1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD);
           MPI_Recv(&local[lsize+1], 1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD, &status)
         MPI_Allreduce(&localerr, &globalerr, 1, MPI_FLOAT, MPI_MAX, MPI_COMM_WORLD);
       }
39
       if (converged(globalerr)) { // Gather solution at rank 0
         MPI_Gather(&local[1], lsize, MPI_FLOAT, work, lsize, MPI_FLOAT, 0,
              MPI_COMM_WORLD);
41
42
       }
43
       MPI_Finalize();
45
       return 0;
46
```

Figura 2. Excerto do programa MPI para o problema das diferenças finitas (adaptado de [3])

O programa exemplo estipula o comportamento de todos os processos, podendo o comportamento de cada processo participante divergir em função do seu número de processo, designado por *rank*. O número total de processos, procs na figura, definido apenas em tempo de execução, e o rank de cada processo são obtidos respetivamente através das primitivas MPI\_Comm\_size e MPI\_Comm\_rank (linhas 5 e 6).

Neste algoritmo o participante  $\mathfrak o$  começa por ler o vetor inicial  $X^0$  (linhas 9–10) e distribui depois o vetor por todos os participantes (linha 11, chamada a MPI\_Scatter). Cada participante fica responsável pelo cálculo local de uma parte do vetor, de tamanho igual para todos os participantes.

Seguidamente, o programa executa um ciclo (linhas 16–37), especificando trocas de mensagens ponto-a-ponto (MPI\_Send, MPI\_Recv) entre cada processo e os seus vizinhos esquerdo (left) e direito (right), considerando uma topologia em anel segundo o *rank* dos participantes. A troca de mensagens tem como objetivo distribuir os valores de fronteira necessários ao cálculo local devido a cada participante. A diferença entre os vários participantes, 0 (linhas 19–22), procs-1 (linhas 23–27), e restantes (linhas 28–32) na ordem das chamadas a MPI\_Send e MPI\_Recv tem por fim evitar bloqueio, já que a troca de mensagens nas primitivas consideradas é bloqueante (síncrona e *unbuffered*) tanto para quem envia como para quem recebe.

Após a troca de mensagens, e ainda dentro do ciclo, o erro global é calculado com uma operação de redução e comunicado a todos os participantes (MPI\_Allreduce, linha 35). O ciclo termina quando se verifica a condição de convergência, ou após um número pré-definido de iterações. Após o ciclo, se tiver havido convergência, o participante 0 agrega a solução final, recebendo de cada um dos outros uma parte do vetor (usando MPI\_Gather, linhas 39–40).

O código apresentado é extremamente sensível a variações na estrutura das operações MPI. Por exemplo, a omissão de uma qualquer das operações de envio/receção de mensagem nas linhas 19–32 conduz a uma condição de bloqueio onde pelo menos um processo ficará eternamente à espera de conseguir enviar ou receber uma mensagem. Outro exemplo: trocando as linhas 20 e 21 no código, teríamos uma situação de bloqueio em todos os processos no envio ou receção de uma mensagem.

## 3 A linguagem de especificação de protocolos

Os protocolos que regem as comunicações globais num programa MPI são descritos numa linguagem de protocolos, desenhada especificamente para o efeito. As ações básicas dos nossos protocolos descrevem comunicações MPI individuais (message, gather, scatter, broadcast), a obtenção do número de processos (size) e a abstração sobre valores (val). Estas ações básicas são compostas através de operadores de sequência (;), ciclo (foreach), e de fluxo de controlo coletivo (loop e choice).

Um possível protocolo para o nosso exemplo encontra-se na figura 3. A linha 2 introduz o número de processos através da variável p e a linha 3 a dimensão do problema através da variável n. A diferença é que size corresponde a uma primitiva MPI, enquanto que val não tem correspondência com nenhuma primitiva MPI. No segundo caso o valor de n tem de ser indicado explicitamente pelo programador (*vide* secção 4). Os valores constantes nos protocolos podem ser de género inteiro (integer) ou vírgula flutuante

Figura 3. Protocolo para o programa de diferenças finitas

(float), bem como vetores (integer[n] ou float[n]). Além disso qualquer um destes géneros pode ser *refinado*. O género {x:natural|x%p==0} denota um número inteiro não negativo, múltiplo do número de processos p. Os géneros natural e positive são na verdade abreviaturas de {x:integer|x>=0} e de {x:integer|x>=0}, respetivamente.

O exemplo na figura 3 contém também algumas primitivas de comunicação. A linha 4 descreve uma operação de distribuição, iniciada pelo processo rank 0, de um vetor de números em vírgula flutuante de dimensão n, sendo que o processo i (0  $\leq i$  < p) recebe um i-ésimo pedaço (de dimensão n/p) do vetor original. As linhas 7 e 8 descrevem trocas de mensagens ponto a ponto. No primeiro caso é trocada uma mensagem entre o processo rank i e o processo rank (i+1)%p contendo um número em vírgula flutuante. A linha 10 descreve uma operação em que todos os processos comunicam um número em vírgula flutuante, o máximo entre eles é calculado e posteriormente distribuído por todos os processos. Finalmente a linha 13 descreve a operação scatter, recolhendo no processo 0 um vetor de dimensão n, composto por secções proveniente dos vários processos.

O ciclo foreach nas linhas 6–9 é intuitivamente equivalente à composição sequencial de p cópias das linhas 7–8, com i substituído por 0, 1, ..., p-1. As linhas 5 e 12 são exemplos do que apelidamos de *estruturas de controle coletivas*. O primeiro caso descreve um ciclo em que todos os processos decidem conjuntamente, mas sem comunicar entre eles, prosseguir ou abandonar o ciclo. O segundo caso descreve uma escolha em que todos os processos decidem conjuntamente (novamente sem comunicar) seguir pela linha 13 ou pela linha 15. A linha 15 denota um bloco de operações vazio.

Para esta linguagem implementámos um *plugin* Eclipse que verifica a boa formação dos protocolos e que gera um ficheiro na linguagem VCC, tal como descrito na secção seguinte (a figura 4 apresenta um exemplo do código gerado). O *plugin* foi escrito recorrendo à ferramenta Xtext [13].

### 4 Verificação de protocolos

A aderência de um programa C+MPI a um protocolo de comunicação é verificado utilizando a ferramenta VCC, tendo em conta os seguintes passos preliminares (*vide* figura 1).

```
_(ghost _(pure) \SessionType ftype (\integer rank)
      _(ensures \result ==
       seq(
 4
        action(size(), intRef(\lambda \integer y; y>0, 1)),
 5
        abs(body(\lambda \integer p;
 6
           action(val(), intRef(\lambda \integer x; x>0 && x%p==0, 1)),
 7
           abs(body(\lambda \integer n;
10
             action(scatter(0), floatRef(\lambda float v; \true, n)),
            seq(
13
              seq(
14
               foreach(0, p-1,
15
                body(\lambda \integer i;
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
                  sea(
                   message(i, (p+i-1)%p
                              floatRef(\lambda float v; \true, 1))[rank],
                               (i+1)%p
               floatRef(\lambda float v; \true, 1))[rank]))), action(allreduce(MPI_MAX),floatRef(\lambda float v; \true, 1)))),
             choice(
              action(gather(0), floatRef(\lambda float v; \true, n)),
              skip()
             ))))))))))
       );
     )
```

Figura 4. Diferenças finitas, função de projecção na linguagem VCC

- A partir da especificação do protocolo é gerado automaticamente um header C contendo a codificação do protocolo na linguagem VCC. Este header deve ser incluído no ficheiro C principal por forma a importar a definição do protocolo.
- O corpo do programa é modificado através da introdução automática de anotações, necessárias para guiar a verificação e orientadas pelo fluxo de controlo de programa.
   Não é necessário anotar cada chamada MPI, uma vez que os contratos destas estão definidos à partida no *header* mpi.h.
- O programador adiciona manualmente anotações complementares, incluindo marcas para guiar a verificação/anotação em aspectos que não conseguem ser inferidos automaticamente pelo passo acima, ou que se relacionam com aspectos técnicos de verificação de programas C utilizando o VCC, por exemplo associados ao uso de memória.

Ilustramos em seguida estes aspectos, juntamente com o processo de verificação por parte do VCC.

O protocolo em formato VCC. O protocolo para o problema das diferenças finitas constante na figura 3 é traduzido, pela ferramenta introduzida na secção anterior, na função VCC descrita na figura 4. São relevantes à sua compreensão alguns detalhes sintáticos: os blocos de anotação VCC são expressos na forma \_(annotation block); a palavra chave ghost indica que determinado bloco de anotações codifica uma definição "fantasma" necessária à lógica de verificação, mas de outra forma externa à lógica do programa C em si; a palavra chave pure descreve uma função sem efeitos colaterais, e a palavra chave ensures descreve a pós-condição de uma dada função; a sintaxe (\lambda type x; f[x]) codifica uma função anónima de domínio type.

De modo a capturar fielmente um protocolo como aquele descrito na figura 3, criámos um tipo de dados VCC a que chamámos \SessionType e que contém construtores para cada uma das acções básicas (size, val, scatter) e das primitivas de controle (seq, loop, choice, foreach). A única exceção é a primitiva message que é traduzida num construtor send, recv ou skip, tal como descrito abaixo. Deste modo, a ferramenta gera uma função de projeção VCC com assinatura

```
\SessionType ftype(\integer rank)
```

e que representa o protocolo global quando visto pelo prisma do participante rank, em linha com a teoria estabelecida para tipos de sessão multi-participante [6]. Tanto os géneros refinados ({x:natural|x%p==0}, linha 3 na figura 3) como a introdução de variáveis (n, na mesma linha) são codificados recorrendo a expressões lambda (linhas 5–7 na figura 4). As mensagens ponto-a-ponto são traduzidas para a forma message(from, to,type)[rank], tal como ilustrado na figura 3, linhas 11–12 e 13–14. Estes termos são depois transformados (projetados) em função de rank, como definido pelos seguintes axiomas na lógica VCC (e em linha com o descrito em [6]).

O processo de verificação. A verificação da aderência do programa C ao tipo projetado analisa o fluxo de controlo do programa entre o ponto de inicialização (chamada a MPI\_Init, linha 4, figura 2) e de término (MPI\_Finalize, linha 44, mesma figura). O protocolo é inicializado através da função ftype e é depois progressivamente reduzido, de modo a que no término esteja num estado congruente a skip() (por exemplo, um ciclo coletivo vazio—loop{}—ou um foreach sem desdobramentos possíveis—foreach (0,-1,...)—são ambos congruentes a skip()). Para manter estado, a verificação manipula uma variável ghost do tipo \SessionType desde o ponto de entrada da função main (). A inicialização e término são definidos com chamadas a respetivamente MPI\_Init e MPI\_Finalize, cujos contratos ilustram a lógica global de verificação:

```
int MPI_Init(... _(ghost GhostData gd) _(out \SessionType typeOut))
    _(ensures typeOut == ftype(gd->rank))
    ...
int MPI_Finalize(... _(ghost \SessionType typeIn))
    _(ensures congruent(typeIn, skip())
```

O predicado congruent usado em MPI\_Finalize exprime a congruência entre dois termos \SessionType.

Entre inicialização e término, a verificação tem de lidar com a progressiva redução do tipo em função de chamadas a primitivas de comunicação. Como exemplo, considere-se um fragmento do contrato de MPI\_Send.

```
__(ghost \SessionType typeIn)
__(out \SessionType typeOut))
__(requires actionType(first(inType)) == send(dest))
__(requires actionLength(first(inType)) == count)
__(requires refTypeCheck(refType(first(inType)), buf, count))
__(requires datatype == MPI_INT ==> \thread_local_array ((int *) buf, count))
__(requires datatype == MPI_FLOAT ==> \thread_local_array ((float *) buf, count))
__(ensures outType == next(inType))
...
```

O contrato estipula (na ordem mostrada) que: a primeira ação possível para o tipo de entrada é send(dest), onde dest é o destinatário especificado no programa; a dimensão do vetor constante na ação corresponde ao parâmetro count da função MPI\_Send; os dados a transmitir verificam as restrições de refinamento de tipos e são regiões válidas de memória; e, finalmente, como pós-condição, que o tipo após a execução da primitiva MPI é a continuação do tipo de entrada. As restantes primitivas de comunicação têm contratos similares.

Para lidar com o fluxo de controlo do programa, em particular ciclos e escolhas coletivas, são necessárias anotações diretas no corpo do programa. Estas são geradas automaticamente, num processo detalhado abaixo. Concentramo-nos agora no seu significado, usando para tal o ciclo coletivo do exemplo das diferenças finitas.

```
_(ghost \SessionType body = loopBody(_type);)
_(ghost \SessionType cont = next(_type);)
while (!converged(globalerr) && iter < MAX_ITER)
...
{
    _(ghost _type = body;)
...
    _(assert congruent(_type, skip())
}
_(ghost _type = cont);</pre>
```

O fragmento ilustra a extração dos tipos correspondentes ao corpo do ciclo (body) e à sua continuação (cont). O corpo tem de ser um construtor loop { ... }, o que no caso acontece na linha 12, figura 4). A verificação determina que o tipo no final do corpo do ciclo tem de ser congruente com skip(). Após o ciclo, a verificação prossegue com a análise do resto do programa, utilizando a continuação cont do termo.

A geração de anotações. Uma grande parte das anotações discutidas acima é introduzida de forma automática por um programa anotador. A função do anotador é ler código C e derivar o grosso das anotações necessárias à validação do programa. Em termos de implementação, o anotador utiliza a plataforma clang/LLVM [7] para processar código C. O anotador é incapaz de decidir se está ou não em presença de fluxo coletivo (loop ou choice) ou de um ciclo foreach. Para o guiar, o programador deve introduzir no código C marcas \_collective\_ e \_foreach\_. Baseado nestas marcas, o processo de anotação automático está sumariado na tabela 1.

A marca \_collective\_ identifica uma escolha ou ciclo coletivo. As anotações geradas destinam-se a extrair do tipo de sessão os corpos (dos ciclos ou da escolha) e as respetivas continuações. De forma análoga, a marca \_foreach\_ identifica ciclos no código C que devem ser vistos como em correspondência com protocolos foreach. A marca especifica qual a variável de iteração do ciclo e em resposta o anotador gera um

```
Código original
                                Código anotado
                                _(ghost \SessionType _cTrue = choiceTrue(_type);)
                                _(ghost \SessionType _cFalse = choiceFalse(_type);)
                                _(ghost \SessionType _cCont = next(_type);)
                                if (expr) {
/* Escolhas coletivas */
                                  _(ghost _type = cTrue;)
if( _collective_(expr)) {
                                   .(assert congruent(_type, skip()))
} else {
...}
                                } else {
                                  _(ghost _type = cFalse;)
                                  _(assert congruent(_type, skip()))
                                }
                                 (ghost _type = cCont;)
                                _(ghost \SessionType _lBody = loopBody(_type);)
/* Ciclos coletivos */
                                _(ghost \SessionType _lCont = next(_type);)
while (_collective_(expr)) {
                                while (expr) _ampi_loop {
                                  _(ghost _type = _lBody;)
/* similar p/ ciclos
                                  _(assert congruent(_type, skip()))
   for e do-while */
                                }
                                 (ghost _type = lCont;)
                                int v = ...;
/* foreach */
                                _(ghost STMap0
int v = \dots;
                                                     fBody = foreachBody(_type);)
                                _(ghost \SessionType fCont = foreachCont(_type);)
                                while(expr) {
while (_foreach_(v, expr)) {
                                  _(ghost _type = fBody[v];)
/* similar p/ ciclos
                                  _(assert congruent(_type, skip())
   for e do-while */
                                 (ghost _type = fCont;)
```

Tabela 1. Geração de anotações

conjunto de anotações para definir o tipo de sessão a ser consumido em cada iteração do ciclo, dependente do valor da variável de ciclo. Isto é ilustrado para a variável v no caso \_foreach\_ da tabela 1.

O caso particular do ciclo do protocolo das diferenças finitas (linhas 6–9, figura 3), por não identificar nem o emissor nem o recetor das mensagens através de um *rank* constante, não requer ciclo algum ao nível do código C, como aliás pode ser verificado analisando as linhas 18–33 da figura 2. Consideremos alternativamente um protocolo em que o participante 0 envia uma mensagem para todos os outros.

```
foreach i = 0 .. procs-1 { message 0 i float }
```

Por exemplo, a implementação deste protocolo pode ser expressa da forma abaixo, definindo um ciclo para o participante 0.

```
if (rank == 0) {
   int i = 0;
   while ( _foreach_(i, i < procs) )
      MPI_Send (... i++ ...); // 0 envia para i
} else {
   MPI_Recv (... 0 ...); // recebe de 0
}</pre>
```

Deste modo a geração de código anotado pode proceder como ilustrado na tabela 1.

Há uma ação nos protocolos que não corresponde a primitiva MPI alguma: val. É utilizada para que todos os participantes "injectem" no protocolo um mesmo valor, tipicamente um parâmetro do programa. À variável n do protocolo (linha 3, figura 3) corresponde a variável psize do programa C (linha 8, figura 2). Para que a correspondência seja feita é necessário que o programador coloque a marca \_apply\_(psize)\_ no ponto certo do programa, entre a chamada a MPI\_Comm\_size e a MPI\_Scatter, de acordo com o protocolo da figura 3.

Introduzindo as marcas necessárias no programa da figura 2, e correndo o nosso anotador, obtemos o programa da figura 5, pronto a ser submetido ao VCC.

Avaliação. Avaliámos o processo de verificação para alguns exemplos retirados de livros de texto, considerando duas medidas: o tempo de verificação e a comparação entre o número de anotações geradas automaticamente e o número de anotações que tiveram de ser introduzidas manualmente. Os exemplos são disponibilizados para consulta em http://www.di.fc.ul.pt/~edrdo/ampi-0.2.zip. Os resultados para o tempo de verificação em função do número de processos encontram-se tabelados abaixo.

Programa	4	8	16	32	64
Diferenças Finitas [3]	14,8	28,0	70,1	260,0	_
Iteração de Jacobi [10]	11,0	16,0	12,4	11,5	12,0
Simulação N-body [5]	6,1	8,3	42,8	_	

São mostrados os tempos de verificação de três programas distintos, tendo em conta a variação do número de processos entre 4 e 64. A unidade de tempo é o segundo e as entradas vazias indicam que a verificação não terminou após 5 minutos de espera. A primeira observação é um desempenho estável no caso da iteração de Jacobi. Isso poderá ser explicado pelo facto de o exemplo em causa usar apenas operações de comunicações coletiva e ter uma reduzida distinção entre as operações dos vários participantes. O contraste é bastante percetível com os outros dois exemplos, as diferenças finitas e a simulação N-body, que incluem comunicações ponto-a-ponto e tipos de comportamento distintos para participantes ou grupos de participantes, e para as quais o tempo de verificação cresce mais rápido do que o número de processos.

Na tabela abaixo estão detalhados o número de linhas de código no programa original, o número de anotações geradas automaticamente e manualmente.

Programa	Linhas	Anotações auto.	Anotações manuais
Diferenças Finitas [3]	256	38	17 (2,1)
Produto escalar de vectores [10]	357	38	30 (5,0)
Iteração de Jacobi [10]	429	55	56 (7,0)
Simulação N-body [5]	362	52	26 (3,7)

Verifica-se no caso geral que o número de anotações manuais é inferior ao número das automáticas, com uma exceção. Na coluna das anotações manuais é listado entre parênteses o número de anotações por função C anotada. Este número é relevante na medida em que cada função C contendo primitivas MPI tem de ser invariavelmente anotada com as necessárias pré e pós condições (algo não discutido neste artigo).

```
int main(int argc, char** argv _ampi_arg_decl) {
  int procs;
                            // Number of processes
                            // Process rank
  int rank;
  MPI_Init(&argc, &argv);
  MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &procs);
  MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
                                           // Global problem size
  int psize = atoi(argv[1]);
  _apply_(psize);
  if (rank == 0)
    read_vector(work, lsize * procs);
  MPI_Scatter(work, lsize, MPI_FLOAT, &local[1], lsize, MPI_FLOAT, 0,
       MPI_COMM_WORLD);
  int left = (procs + rank - 1) % procs; // Left neighbour
  int right = (rank + 1) % procs;
                                              // Right neighbour
  int iter = 0;
  // Loop until minimum differences converged or max iterations attained
_(ghost \SessionType lBody = loopBody(_type);)
  _(ghost \SessionType lCont = next(_type);)
  while (!converged(globalerr) && iter < MAX_ITER)</pre>
    _(writes &globalerr)
    _(writes \array_range(local, (unsigned) lpsize + 2))
  {
     (ghost _type = lBody;)
    if (rank == 0) {
                                1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD);
1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD);
      MPI_Send(&local[1]
      MPI_Send(&local[lsize],
      MPI_Recv(&local[\size+1], 1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD, &status);
MPI_Recv(&local[0], 1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD, &status);
      MPI_Recv(&local[0],
   } else {
      MPI_Recv(&local[0],
                                  1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD, &status);
                                  1, MPI_FLOAT, left, 0, MPI_COMM_WORLD);
1, MPI_FLOAT, right, 0, MPI_COMM_WORLD);
      MPI_Send(&local[1],
      MPI_Send(&local[lsize],
      MPI_Recv(&local[lsize+1], 1, MPI_FLOAT, right,0, MPI_COMM_WORLD, &status)
    }
    MPI_Allreduce(&localerr, &globalerr, 1, MPI_FLOAT, MPI_MAX, MPI_COMM_WORLD);
    _(assert congruence(_type, skip())
  _(ghost _type = lCont;)
  _(ghost \SessionType cTrue = choiceTrue(_type);)
  _(ghost \SessionType cFalse = choiceFalse(_type);)
   (ghost \SessionType cCont = next(_type);)
  if (converged(globalerr)) { // Gather solution at rank 0
     (ghost _type = cTrue;)
    MPI_Gather(&local[1], lsize, MPI_FLOAT, work, lsize, MPI_FLOAT, 0,
         MPI_COMM_WORLD)
     _(assert congruence(_type, skip()))
  } else {
    _(ghost _type = cFalse;)
    _(assert congruence(_type, skip()))
 _(ghost _type = cCont;)
MPI_Finalize();
  return 0;
}
```

Figura 5. O programa das diferenças finitas com anotações VCC

#### 5 Conclusão

Os resultados descritos neste artigo inserem-se num programa mais vasto de verificação de propriedades relacionadas com a troca de mensagens em programas *real-world*. Com a infraestrutura que montámos conseguimos, com limitada intervenção humana, verificar alguns programas com 200–500 linhas de código C.

Muitas perguntas se levantam. Trabalhámos com programas retirados de livros de texto [3,5,10], implementações de algoritmos bem conhecidos e para os quais foi relativamente simples gerar o protocolo, programas com uma codificação mais ou menos cuidada e que requerem poucas anotações manuais, programas que utilizam um subconjunto algo restrito de primitivas MPI. Mas até nestes casos se começam a verificar problemas com a dimensão do problema.

O que acontece com programas *real-world*, programas que não verificam algum destes pressupostos? Entre outras coisas, teremos de: a) suportar mais primitivas MPI. Tencionamos endereçar seguidamente as operações imediatas (MPI\_Isend, MPI\_Irecv e MPI\_Wait); b) trabalhar para minimizar o número de anotações manuais necessárias ao bom funcionamento do anotador, utilizando alguma forma de inferência; c) fazer correr as nossas ferramentas sobre mais programas.

**Agradecimentos.** Este trabalho é suportado pela FCT através do projeto Advanced Type Systems for Multicore Programming (PTDC/EIA-CCO/122547/2010) e do programa multianual LaSIGE (PEst-OE/EEI/UI0408/2011).

#### Referências

- Bronevetsky, G.: Communication-sensitive static dataflow for parallel message passing applications. In: CGO. pp. 1–12. IEEE Computer Society (2009)
- Cohen, E., Dahlweid, M., Hillebrand, M., Leinenbach, D., Moskal, M., Santen, T., Schulte, W., Tobies, S.: VCC: A practical system for verifying concurrent C. In: TPHOLs, LNCS, vol. 5674, pp. 23–42. Springer (2009)
- 3. Foster, I.: Designing and building parallel programs. Addison-Wesley (1995)
- Gopalakrishnan, G., Kirby, R.M., Siegel, S., Thakur, R., Gropp, W., Lusk, E., De Supinski, B.R., Schulz, M., Bronevetsky, G.: Formal analysis of MPI-based parallel programs. CACM 54(12), 82–91 (2011)
- 5. Gropp, W., Lusk, E., Skjellum, A.: Using MPI: portable parallel programming with the message passing interface, vol. 1. MIT press (1999)
- Honda, K., Yoshida, N., Carbone, M.: Multiparty asynchronous session types. In: POPL. pp. 273–284. ACM (2008)
- The LLVM Team. Clang: a C Language Family Frontend for LLVM. http://clang. llvm.org/(2012)
- 8. Marques, E., Martins, F., Vasconcelos, V., Ng, N., Martins, N.: Towards deductive verification of MPI programs against session types. In: PLACES (2013), (to appear)
- MPI Forum: MPI: A Message-Passing Interface Standard Version 3.0. High-Performance Computing Center Stuttgart (2012)
- 10. Pacheco, P.: Parallel programming with MPI. Morgan Kaufmann (1997)
- 11. Siegel, S., Gopalakrishnan, G.: Formal analysis of message passing. In: VMCAI. LNCS, vol. 6538, pp. 2–18 (2011)
- 12. Siegel, S., Rossi, L.: Analyzing BlobFlow: A case study using model checking to verify parallel scientific software. In: EuroPVM/MPI. LNCS, vol. 5205, pp. 274–282 (2008)
- 13. Xtext—language development made easy!, http://www.eclipse.org/Xtext/