

Généralités sur les solveurs linéaires directs et utilisation de MUMPS

Résumé

Dans le cadre des simulations thermo-mécaniques avec *Code_Aster*, **l'essentiel des coûts calcul provient souvent de la construction et de la résolution des systèmes linéaires**. Pour effectuer plus efficacement ces résolutions, ***Code_Aster* a fait le choix d'intégrer la méthode directe déployée dans le package MUMPS** ('Multifrontal Massively Parallel sparse direct Solver; P.R.Amestoy, J.Y.L'Excellent et al; CERFACS/IRIT/INRIA/CNRS). Ceci en complément de sa multifrontale «maison» (C.Rose) et de ses autres solveurs: 'LDLT', 'GCPC', 'PETSC' et 'FETI'.

En mode parallèle distribué et en Out-Of-Core, le couplage *Aster*+MUMPS procure des **gains en CPU de l'ordre de la douzaine** sur 32 processeurs. Et ce, pour des **consommations RAM proches de celles de la multifrontale native** du code. Ce produit, *via* le parallélisme qu'il exhibe et ses fonctionnalités avancées (pivotage, pré/post-traitements, qualité de la solution...) devrait ainsi faciliter le passage des études standards. Il reste parfois la **seule alternative viable** pour exploiter certaines modélisations/analyses (quasi-incompressible, X-FEM...) ou passer de très grosses études.

Dans la première partie du document nous résumons la problématique générale de résolution de systèmes linéaires, puis nous abordons les grandes familles de solveurs directs creux et leurs déclinaisons dans les librairies du domaine public. Toutes choses qu'il faut avoir à l'esprit avant d'aborder, **dans la seconde partie**, le package MUMPS au travers de ses principales caractéristiques et de ses fonctionnalités avancées. Puis nous détaillons les aspects numériques, informatiques et fonctionnels de son intégration dans *Code_Aster*. Enfin, nous concluons par quelques résultats numériques.

Pour plus de détails et de conseils sur l'emploi des solveurs linéaires on pourra consulter les notices d'utilisation spécifiques [U4.50.01]/[U2.08.03]. Les problématiques connexes d'amélioration des performances (RAM/CPU) d'un calcul et, de l'utilisation du parallélisme, font aussi l'objet de notices détaillées: [U1.03.03] et [U2.08.06].

Table des Matières

1 Généralités sur les solveurs directs.....	3
1.1 Système linéaire et méthodes de résolution associées.....	3
1.2 Les bibliothèques d'algèbre linéaire.....	5
1.3 Quelques résultats et benchmarks.....	6
1.4 Méthodes directes: le principe.....	7
1.5 Méthodes directes: les différentes approches.....	9
1.6 Méthodes directes: les principales étapes.....	11
1.7 Méthodes directes: les difficultés.....	12
2 Le package MUMPS.....	14
2.1 Historique.....	14
2.2 Principales caractéristiques.....	14
2.3 Zooms sur quelques points techniques.....	16
2.3.1 Pivotage.....	16
2.3.2 Raffinement itératif.....	17
2.3.3 Fiabilité des calculs.....	17
2.3.4 Gestion mémoire (In-Core versus Out-Of-Core).....	19
2.3.5 Gestion des matrices singulières.....	21
3 Implantation dans Code_Aster.....	22
3.1 Contexte/synthèse.....	22
3.2 Deux types de parallélisme: centralisé et distribué.....	22
3.2.1 Principe.....	23
3.2.2 Différents modes de distribution.....	23
3.2.3 Equilibrage de charge.....	24
3.2.4 Retraiter les objets Code_Aster.....	25
3.3 Gestion de la mémoire MUMPS et Code_Aster.....	26
3.4 Gestion particulière des double Lagranges.....	26
3.5 Périmètre d'utilisation.....	27
3.6 Paramétrage et exemples d'utilisation.....	27
3.6.1 Paramètres d'utilisation de MUMPS via Code_Aster.....	27
3.6.2 Monitoring.....	28
3.6.3 Exemples d'utilisation.....	29
4 Conclusion.....	31
5 Bibliographie.....	32
5.1 Livres/articles/proceedings/thèses.....	32
5.2 Rapports/compte-rendus EDF.....	32
5.3 Ressources internet.....	32
6 Historique des versions du document.....	33

1 Généralités sur les solveurs directs

1.1 Système linéaire et méthodes de résolution associées

En simulation numérique de phénomènes physiques, **un coût calcul important provient souvent de la construction et de la résolution de systèmes linéaires**. La mécanique des structures n'échappe pas à la règle ! Le coût de la construction du système dépend du nombre de points d'intégration et de la complexité des lois de comportement, tandis que celui de la résolution est lié au nombre d'inconnues, aux modélisations retenues et à la topologie (largeur de bande, conditionnement). Lorsque le nombre d'inconnues explose, la seconde étape devient prépondérante¹ et c'est donc cette dernière qui va principalement nous intéresser ici. D'ailleurs, lorsqu'il est possible d'être plus performant sur cette phase de résolution, grâce à l'accès à une machine parallèle, nous verrons que cet atout pourra se propager à la phase de constitution du système proprement dite (calculs élémentaires et assemblages).

Ces **inversions de systèmes linéaires sont en fait omniprésentes dans les codes et souvent enfouies au plus profond d'autres algorithmes numériques**: schéma non-linéaire, intégration en temps, analyse modale.... On cherche, par exemple, le vecteur des déplacements nodaux (ou des incréments de déplacement)

u vérifiant un système linéaire du type

$$\mathbf{K}\mathbf{u} = \mathbf{f} \quad (1.1-1)$$

avec **K** une matrice de rigidité et **f** un vecteur traduisant l'application de forces généralisées au système mécanique.

De manière générale, la **résolution de ce type de problème requiert un (plus) large questionnement** qu'il n'y paraît:

- A-t-on accès à la matrice ou connaît-on simplement son action sur un vecteur ?
- Cette matrice est-elle creuse ou dense ?
- Quelles sont ses propriétés numériques (symétrie, définie positive...) et structurelles (réelle/complex, par bandes, par blocs...)?
- Veut-on résoudre un seul système (1.1-1), plusieurs en simultané² ou de manière consécutive³ ? Voir plusieurs systèmes différents et successifs dont les matrices sont très proches⁴ ?
- Dans le cas de résolutions successives, peut-on réutiliser des résultats précédents afin de faciliter les prochaines résolutions (cf. technique de redémarrage, factorisation partielle) ?
- Quel est l'ordre de grandeur de la taille du problème, de la matrice et de sa factorisée par rapport aux capacités de traitements des CPU et des mémoires associées (RAM, disque) ?
- Veut-on une solution très précise ou simplement une estimation (cf. solveurs emboîtés) ?
- A-t-on accès à des bibliothèques d'algèbres linéaires (et à leurs pré-requis MPI, BLAS, LAPACK...) ou doit-on faire appel à des produits « maison » ?

Dans **Code_Aster**, on construit explicitement la matrice et on la stocke au format MORSE⁵. Avec la plupart des modélisations, la matrice est creuse (du fait de la discrétisation par éléments finis), potentiellement mal conditionnée⁶ et souvent réelle, symétrique et indéfinie⁷. En non linéaire, en modal ou lors de chaînes

- 1 Pour **Code_Aster**, voir l'étude de 'profiling' conduite par N.Anfaoui[Anf03].
- 2 Même matrice mais plusieurs seconds membres indépendants; Cf. construction d'un complément de Schur.
- 3 Problème de type multiples seconds membres: même matrice mais plusieurs seconds membres successifs et interdépendants; Cf. algorithme de Newton sans réactualisation de la matrice tangente.
- 4 Problème de type multiples premiers membres: plusieurs matrices et seconds membres successifs et interdépendants, mais avec des matrices «spectralement» proches; Cf. algorithme de Newton avec réactualisation de la matrice tangente.
- 5 Dit encore SCR pour 'Symmetric Compressed Row storage' (en fait 'Column' dans **Code_Aster**).
- 6 En mécanique des structures le conditionnement $\eta(\mathbf{K})$ est connu pour être assez mauvais. Il peut varier, typiquement, de 10^5 à 10^{12} et le fait de raffiner le maillage, d'utiliser des éléments étirés ou des éléments structuraux a des conséquences dramatiques sur ce chiffre (cf. B.Smith. *A parallel implementation of an iterative substructuring algorithm for problems in 3D*. SIAM J.Sci.Comput., **14** (1992), pp406-423. §3.1 ou I.FRIED. *Condition of finite element matrices generated from nonuniform meshes*. AIAA J., **10** (1972), pp219-221.)
- 7 Le caractère indéfini plutôt que défini positif est dû à l'adjonction de variables supplémentaires (dites «de Lagrange») pour imposer des conditions limites de Dirichlet simples ou généralisées[R3.03.01].

thermo-mécaniques, on traite souvent des problèmes de type «multiples seconds membres». Les méthodes discrètes de contact-frottement tirent profit de facultés de factorisation partielle et la méthode par décomposition de domaines FETI est accélérée par des techniques de redémarrage. D'autre part, *Code_Aster* utilise aussi des scénarios de résolutions simultanées (compléments de Schur du contact et de la sous-structuration...).

Quant aux tailles des problèmes, même si elles enflent d'année en année, elles restent modestes par rapport à la CFD : de l'ordre du million d'inconnues mais pour des centaines de pas de temps ou d'itérations de Newton.

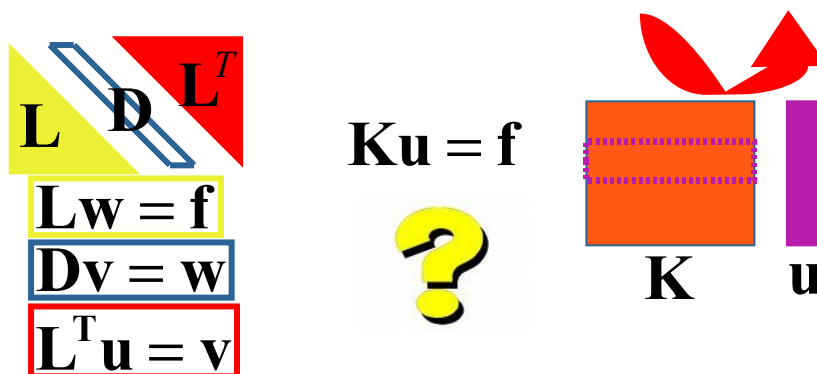
Par ailleurs, d'un **point de vue «middleware et hardware»**, le code s'appuie désormais sur de nombreuses bibliothèques optimisées et pérennes (MPI, BLAS, LAPACK, METIS, SCOTCH, PETSc, MUMPS...) et s'utilise principalement sur des clusters de SMP (réseaux rapides, grande capacité de stockage RAM et disque). On cherche donc surtout à optimiser l'utilisation des solveurs linéaires dans cette optique.

Depuis 60 ans, deux types de techniques se disputent la suprématie dans le domaine, les solveurs directs et les solveurs itératifs (cf. [Che05][Dav03][Duf06][Gol96][Las98][Liu89][Meu99][Saa03]).

Les premiers sont robustes et aboutissent en un nombre fini d'opérations (théoriquement) connu par avance. Leur théorie est relativement bien achevée et leur déclinaison suivant moult types de matrices et d'architectures logicielles est très complète. En particulier, leur algorithmique multi-niveaux est bien adaptée aux hiérarchies mémoires des machines actuelles. Cependant, ils requièrent des capacités de stockage qui croissent rapidement avec la taille du problème ce qui limite l'extensibilité de leur parallélisme⁸. Même si ce parallélisme peut se décomposer en plusieurs strates indépendantes, démultipliant ainsi les performances.

En revanche, les **méthodes itératives** sont plus «scalables» lorsque l'on augmente le nombre de processeurs. Leur théorie regorge de nombreux «problèmes ouverts», surtout en arithmétique finie. En pratique, leur convergence en un nombre «raisonnable» d'itérations, n'est pas toujours acquise, elle dépend de la structure de la matrice, du point de départ, du critère d'arrêt... Ce type de solveurs a plus de mal à percer en mécanique des structures industrielles où l'on cumule souvent hétérogénéités, non-linéarités et jonctions de modèles qui gangrènent le conditionnement de l'opérateur de travail. D'autre part, elles ne sont pas adaptées pour résoudre efficacement les problèmes de type «multiples seconds membres». Hors ceux-ci sont très fréquents dans l'algorithmique des simulations mécaniques.

Contrairement à leurs homologues directs, il n'est pas possible de proposer LE solveur itératif qui va résoudre n'importe quel système linéaire. L'adéquation du type d'algorithme à une classe de problèmes se fait au cas par cas. Ils présentent, néanmoins, d'autres avantages qui historiquement leur ont donné droit de cité pour certaines applications. A gestion mémoire équivalente, ils en requièrent moins que les solveurs directs, car on a juste besoin de connaître l'action de la matrice sur un vecteur quelconque, sans devoir véritablement la stocker. D'autre part, on n'est pas soumis au «diktat» du phénomène de remplissage qui détériore le profil des matrices, on peut exploiter efficacement le caractère creux des opérateurs et contrôler la précision des résultats⁹. **Bref, l'utilisation de solveurs directs relève plutôt du domaine de la technique alors que le choix du bon couple méthode itérative/préconditionneur est plutôt un art !** En dépit de sa simplicité biblique sur le papier, la résolution d'un système linéaire, même symétrique défini positif, n'est pas «un long fleuve tranquille». Entre deux maux, remplissage/pivotage et préconditionnement, il faut choisir !



⁸ On parle aussi de «scalabilité» ou de passage à l'échelle.

⁹ Ce qui peut être très intéressant dans le cadre de solveurs emboîtés (par ex. Newton+GCPC), cf. V.Frayssé. *The power of backward error analysis*. HDR de l'Institut National Polytechnique de Toulouse (2000).

Figure 1.1-1._ Deux classes de méthodes pour résoudre
un système linéaire: les directes et les itératives.

Remarques:

- Une troisième classe de méthodes essaie de tirer partie des avantages respectifs des directes et des itératives: les méthodes de Décomposition de Domaine (DD)[R6.01.03].
- Les deux grandes familles de méthodes doivent plus être vues comme complémentaires que comme concurrentes. On cherche souvent à les mixer: méthodes DD, préconditionneur par factorisation incomplète (cf. [R6.01.02] § 4.2) ou de type multigrille, procédure de raffinement itératif en fin de solveur direct...

1.2 Les bibliothèques d'algèbre linéaire

Pour effectuer efficacement la résolution d'un système linéaire, **la question du recourt à une librairie ou à un produit externe est désormais incontournable**. Pourquoi ? Parce que cette stratégie permet:

- Des développements moins techniques, moins invasifs et beaucoup plus rapides dans le code hôte.
- D'acquérir, à moindre frais, un large périmètre d'utilisation tout en externalisant bon nombres des contingences associées (typologie du problème cf. §1.1, représentation des données, architecture de la machine cible...).
- De bénéficier du retour d'expérience d'une communauté d'utilisateurs variée et des compétences (très) pointues d'équipes internationales.

Ces bibliothèques conjuguent en effet souvent efficacité, fiabilité, performance et portabilité:

- Efficacité car elles exploitent la localité spatiale et temporelle des données et jouent sur la hiérarchie mémoire (exemple des différentes catégories de BLAS).
- Fiabilité car elles proposent des outils pour estimer l'erreur commise sur la solution (estimation du conditionnement et des 'backward/forward errors') voire pour l'améliorer (pour les directs, équilibrage de la matrice et raffinement itératif).

Depuis l'émergence dans les années 70/80 des premières bibliothèques publiques¹⁰ et privées/constructeurs¹¹ et de leurs communautés d'utilisateurs, l'offre s'est démultipliée. La tendance étant bien sûr de proposer des solutions performantes (vectoriel, parallélisme à mémoire centralisé puis distribué, parallélisme multiniveau via des threads) ainsi que des «toolkits» de manipulation d'algorithmes d'algèbre linéaire et des structures de données associées. Citons de manière non exhaustive: ScaLAPACK(Dongarra & Demmel 1997), SparseKIT(Saad 1988), PETSc(Argonne 1991), HyPre(LL 2000), TRILINOS(Sandia 2000)...



Figure 1.2-1._ Quelques «logos» de bibliothèques d'algèbre linéaire.

Remarque:

- Pour structurer plus efficacement leur utilisation et proposer des solutions «boîte noire», des macro-librairies ont récemment vu le jour. Elles regroupent un panel de ces produits auxquels elles rajoutent des solutions «maisons»: Numerical Platon (CEA-DEN), Arcane (CEA-DAM)...

Concernant plus spécifiquement les **méthodes directes de résolution de systèmes linéaires**, une cinquantaine de packages sont disponibles. On distingue les produits «autonomes» de ceux incorporés à une librairie, les publics des commerciaux, ceux traitant des problèmes denses et d'autres des creux. Certains ne fonctionnent qu'en mode séquentiel, d'autres supportent un parallélisme à mémoire partagée et/ou distribuée.

¹⁰ EISPACK(1974), LINPACK(1976), BLAS(1978) puis LAPACK(1992)...

¹¹ NAG(1971), IMSL/ESSL(IBM 1971), ASL/MathKeisan(NEC), SciLib(Cray), MKL(Intel), HSL(Harwell)...

Enfin, certains produits sont généralistes (symétrique, non symétrique, SPD, réel/complexe...) d'autres adaptés à un besoin/scénario bien précis.

On peut trouver une liste assez exhaustive de tous ces produits sur le site d'un des pères fondateurs de LAPACK/BLAS: Jack Dongarra[Don]. Le tableau ci-dessous (tableau 1.2-1) en est une version expurgée. Il ne reprend que les solveurs directs du domaine public et oublie de mentionner: CHOLMOD, CSPARSE, DMF, Oblio, PARASPAR, PARDISO, PaStiX (l'autre solveur direct français avec MUMPS), S+, SPRSBLKKT et WSMP. Cette ressource internet recense aussi des packages implémentant des solveurs itératifs, des préconditionneurs, des solveurs modaux ainsi que de nombreux produits support (BLAS, LAPACK, ATLAS...).

DIRECT SOLVERS	License	Support	Rea I	Complex	F77	C	Seq	Dist	SPD	Gen
DENSE										
FLAME	LGPL	oui	X	X	X	X	X			
LAPACK	BSD	oui	X	X	X	X	X			
LAPACK95	BSD	oui	X	X	95		X			
NAPACK	BSD	oui	X		X		X			
PLAPACK	?	oui	X	X	X	X		M		
PRISM	?	non	X		X		X	M		
ScaLAPACK	BSD	oui	X	X	X	X		M/P		
Trilinos/Pliris	LGPL	oui	X	X		X et C++		M		
SPARSE										
DSCPACK	?	oui	X			X	X	M	X	
HSL	?	oui	X	X	X		X		X	X
MFACT	?	oui	X			X	X	M	X	
MUMPS	PD	oui	X	X	X	X	X	M	X	X
PSPASES	?	oui	X		X	X		M	X	
SPARSE	?	?	X	X		X	X		X	X
SPOOLES	PD	?	X	X		X	X	M		X
SuperLU	Own	oui	X	X	X	X	X	M		X
TAUCS	Own	oui	X	X		X	X		X	X
Trilinos/Amesos	LGPL	oui	X				X	M	X	X
UMFPACK	LGPL	oui	X	X		X	X			X
Y12M	?	oui	X		X		X		X	X

Tableau 1.2-1. Extrait de la page web de Jack Dongarra[Don] sur les produits libres implémentant une méthode directe; 'Seq' pour séquentiel, 'Dist' pour parallèle ('M' OpenMP et 'P' MPI), 'SPD' pour symétrique définie positive et 'Gen' pour matrice quelconque.

Remarque:

- Une ressource internet plus détaillée mais focalisée sur les solveurs directs creux est maintenue par un autre grand nom du numérique: T.A.Davis[Dav], un des contributeurs de Matlab.

1.3 Quelques résultats et benchmarks

Pour attester du bien fondé de son approche, chaque produit/librairie procure sur son site web des résultats de runs séquentiels et parallèles. Ils sont souvent basés sur des «matrices de test» tirées de collections publiques (MatrixMarket[MaMa], Université de Floride, SPARSEKIT, Harwell...). Compte-tenu, notamment, de la difficulté de l'exercice et de son fort investissement en temps et en moyens (humain et machine), on trouve assez peu de comparatifs sur les solveurs linéaires.

Parmi ces **benchmarks**, quatre ont retenu notre attention. Ils comparent bon nombre des produits cités au paragraphe précédent lors de la résolution de différents types de systèmes creux (réels/complexes, symétrique ou non...). Les matrices, issues de bibliothèques spécialisées, sont de tailles variables (de 10^4 à 5.10^7 inconnues) et modélisent divers domaines d'applications (mécanique des structures, électromagnétisme, CFD, électronique...).

- Non symétrique en séquentiel[Gup01] traité par UMFPACK, SuperLU, MUMPS, SPOOLES, UMFPACK et WSMP; Etude très fouillée en séquentiel sur 40 matrices; Résultats: échecs répétés de certains produits et net avantage à **MUMPS** et surtout à **WSMP**.

- Symétrique défini positif ou indéfini en séquentiel[GHS05] traités par BCSLIB, MA57, MUMPS, Oblio, PARDISO, SPOOLES, SPRSBLKKT, TAUCS, UMFPACK et WSMP; Etude sur 150 matrices; Résultats

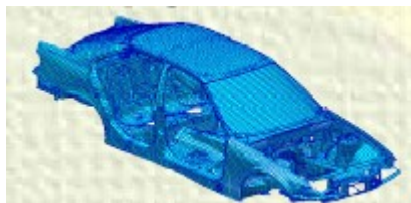
en SPD: peu d'échecs, tous les produits sont *ex aequo* avec un léger avantage à **WSMP** et **PARDISO**;
Résultats en indéfini: jusqu'à 25% d'échecs avec un net avantage pour **PARDISO** et **MA57**.

• Symétrique défini positif en séquentiel[GGS08] traités par PETSc, HyPre, TRILINOS, ILUPACK et WSMP; Etude très fouillée et exhaustive (807 runs x 30 matrices!) qui teste les solveurs itératifs/préconditionneurs des principales bibliothèques (CG/GMRES + factorisation incomplète/multigrille/SAI) et les comparent au solveur direct WSMP; Résultats: le solveur direct l'emporte «haut la main» en terme de robustesse, rapidité et consommation mémoire jusqu'à des tailles de problèmes conséquentes (10^7 degrés de liberté); Les solveurs itératifs à base de direct (AMG et factorisation incomplète) marquent le pas: en seconde et troisième position on trouve le préconditionneur AMG d'HyPre et le Cholesky incomplet IC(0) de PETSc.

• Non symétrique en parallèle[ADEL00] traités par MUMPS et SuperLU; Etude très algorithmique/informatique effectuée par les core-teams des deux produits; Résultats: léger avantage pour MUMPS qui affiche des speed-ups parfois très intéressants (90 sur les 128 processeurs d'un CRAY T3E cf. tableau 1.3-1).

Les codes sont utilisés, au moins dans un premier temps, en «boîte noire» par les testeurs. D'où souvent des échecs ce qui peut paraître surprenant pour des solveurs directs supposés (beaucoup) plus robustes que les itératifs. En fait, ces produits sont souvent victimes de leurs sophistications. Ces «plantions» sont du à un paramétrage par défaut mal adapté ou à un manque de mémoire RAM.

Dans ces benchmarks le solveur direct MUMPS est souvent en bonne position. C'est une des raisons qui ont conduit à son intégration dans *Code_Aster*. D'autre part, même en séquentiel, ses performances (RAM/CPU) sont comparables à celles du solveur de référence du code, la multifrontale[R6.02.02][BHV06][BD08]. Ses facultés de pivotage, que n'a pas la multifrontale, le rend même indispensable pour traiter certaines modélisations/méthodes d'analyse: éléments incompressibles, X-FEM...



Matrix	Ops $\times 10^9$	Factorization time in seconds on 1 proc	Factorization time in seconds on 64 proc	Factorization time in seconds on 128 proc
AUDIKW_1	5682	3262.8	S/U 90 54.6	35.9
BRGM	31010	-	283.9	-
CONESHL_mod	1640	1099.0	S/U 90 19.6	12.1
CONV3D64	23880	-	207.5	146.5
ULTRASOUND80	3915	1542.2	S/U 52 37.1	29.5

Tableau 1.3-1. _ Extraits du site officiel de MUMPS[Mum] : exemple de maillage de voiture ($1.5 \cdot 10^5$ degrés de liberté) et résultats de calculs parallèles sur des matrices de tests publics.

Speed-ups (noté S/U) jusqu'à 90 sur 128 processeurs sur l'étape de factorisation numérique (cf. § 1.6).

Remarque:

- Un autre solveur direct français, PaStiX[Pas] procure des speed-ups intéressants jusqu'à une centaine de processeurs. Notamment grâce à son parallélisme à deux niveaux (MPI+threads) très adapté aux machines type cluster de SMP. Il semble détenir le record du plus gros système linéaire résolu par un direct (en 2008) : 83 millions d'inconnues en complexe double précision traitant un problème de Maxwell (5h sur 768 processeurs de la machine TERA-10 du CEA-DAM).

1.4 Méthodes directes: le principe

L'idée de base des méthodes directes est de **décomposer la matrice du problème K en un produit de matrices particulières** (triangulaires inférieure et supérieure, diagonale) plus faciles à «inverser». C'est ce qu'on appelle la **factorisation**¹² de la matrice de travail:

- Si K est SPD, elle admet la «factorisation de Cholesky» unique: $K = LL^T$ avec L triangulaire inférieure;

¹² Par analogie avec les factorisations polynomiales des petites classes...

- Si $\mathbf{K}$ est symétrique quelconque et régulière, elle admet au moins une «factorisation $\mathbf{LDL}^T$ » : $\mathbf{PK}=\mathbf{LDL}^T$ avec $\mathbf{L}$ triangulaire inférieure à coefficients diagonaux égaux à l'unité, $\mathbf{D}$ une matrice diagonale¹³ et $\mathbf{P}$ une matrice de permutation;
- Si $\mathbf{K}$ est quelconque et régulière, elle admet au moins une «factorisation $\mathbf{LU}$ » : $\mathbf{PK}=\mathbf{LU}$ avec $\mathbf{L}$ triangulaire inférieure à diagonale l'unité, $\mathbf{U}$ triangulaire supérieure et $\mathbf{P}$ une matrice de permutation;

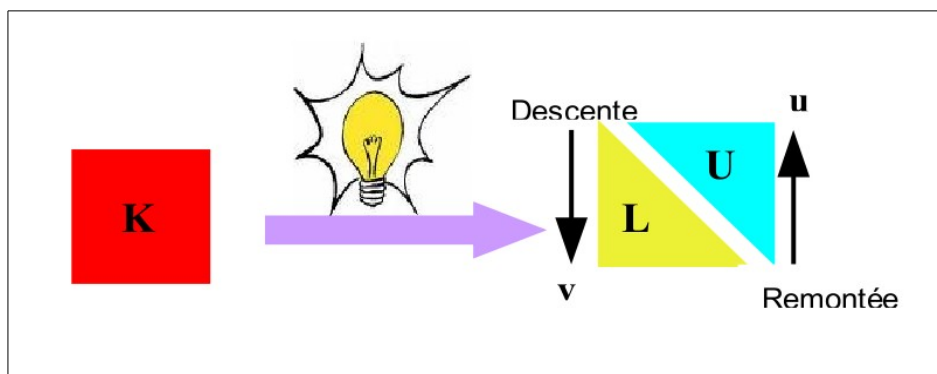


Figure 1.4-1._ Principe des méthodes directes.

Remarque:

- Par exemple, la matrice symétrique et régulière $\mathbf{K}$ ci-dessous se décompose sous la forme $\mathbf{LDL}^T$ suivante (sans avoir besoin ici de permutation $\mathbf{P}=\mathbf{Id}$)

$$\mathbf{K} := \begin{bmatrix} 10 & & \\ 20 & 45 & \\ 30 & 80 & 171 \end{bmatrix} \begin{matrix} \text{sym} \end{matrix} = \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 3 & 4 & 1 \end{bmatrix}}_{\mathbf{L}} \underbrace{\begin{bmatrix} 10 & 0 & 0 \\ 0 & 5 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\mathbf{D}} \underbrace{\begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 0 & 1 & 4 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}}_{\mathbf{L}^T} \quad (1.4-1)$$

Une fois cette décomposition effectuée, la résolution du problème est grandement facilitée. Elle ne s'exprime plus que sous forme des résolutions linéaires les plus simples qui soient: à base de matrices triangulaires ou diagonales. Ce sont les fameuses «**descente-remontées**» (' **forward/backward algorithms** '). Par exemple dans le cas d'une factorisation $\mathbf{LU}$, le système (1.1-1) sera résolu par

$$\begin{matrix} \mathbf{Ku}=\mathbf{f} \\ \mathbf{PK}=\mathbf{LU} \end{matrix} \Rightarrow \begin{matrix} \mathbf{Lv}=\mathbf{Pf} \text{ (descente)} \\ \mathbf{Uu}=\mathbf{v} \text{ (remontée)} \end{matrix} \quad (1.4-2)$$

Dans le premier système diagonal inférieur (descente), on détermine le vecteur solution intermédiaire $\mathbf{v}$. Ce dernier sert alors de second membre au système diagonal supérieur (remontée) dont est solution le vecteur $\mathbf{u}$ qui nous intéresse.

Cette phase est peu coûteuse (en dense, de l'ordre de N^2 contre N^3 pour la factorisation¹⁴ avec N la taille du problème) et peut donc être répétée de nombreuses fois en conservant la même factorisée. Ce qui est très utile lorsqu'on résout un problème de type **multiples seconds membres** ou lorsqu'on souhaite effectuer des **résolutions simultanées**.

Dans le **premier scénario**, la matrice $\mathbf{K}$ est fixée et on change successivement de second membre $\mathbf{f}_i$ pour calculer autant de solution $\mathbf{u}_i$ (les résolutions sont interdépendantes). Cela permet de mutualiser et donc d'amortir ce coût initial de la factorisation. Cette stratégie est abondamment utilisée, notamment dans *Code_Aster*: boucle non linéaire avec réactualisation périodique (ou pas de réactualisation) de la matrice tangente (par ex. opérateur *Aster* STAT_NON_LINE), méthodes de sous-espaces ou de la puissance inverse

¹³ Elle peut comporter aussi des blocs diagonaux 2×2 .

¹⁴ En dense, Coppersmith et Winograd (1982) ont montré qu'on pouvait, au mieux, diminuer cette complexité algorithmique à CN^α avec $\alpha=2,49$ et C constante (pour des N grands).

(sans accélération de Rayleigh) en calcul modal (MODE_ITER_SIMULT/INV), chaînage thermo-mécanique avec des caractéristiques matériaux indépendantes de la température (MECA_STATIQUE), décomposition de domaine via FETI...

Dans le **second scénario**, on a connaissance de tous les $\mathbf{f}_i$ en même temps et on organise, par blocs, les phases de descente-remontée, pour calculer simultanément les solutions $\mathbf{u}_i$ indépendantes. On peut ainsi utiliser des routines d'algèbre linéaire de haut niveau plus efficaces, voire même jouer sur les consommations mémoire en stockant le vecteur $\mathbf{f}_i$ en creux. Cette stratégie est (partiellement) utilisée dans Code_Aster, par exemple, dans la construction des compléments de Schur des algorithmes de contact-frottement ou pour la sous-structuration.

Remarque:

- Le produits MUMPS prévoit ces deux types de stratégie et propose même des fonctionnalités pour faciliter la construction et la résolution de complément de Schur.

Examinons maintenant le **processus de factorisation en lui-même**. Il est déjà clairement explicité dans les autres documentations théoriques de Code_Aster sur le sujet[R6.02.01][R6.02.02], ainsi que dans les références bibliographiques déjà citées[Duf06][Gol96][Las98]. Aussi nous ne le détaillerons pas. Précisons juste que c'est un processus itératif organisé schématiquement autour de trois boucles: l'une «dite en i » (sur les lignes de la matrice de travail), la seconde «en j » (resp. colonnes) et la troisième «en k » (resp. étapes de la factorisation). Elles construisent itérativement une nouvelle matrice $\tilde{\mathbf{A}}_{k+1}$ à partir de certaines données de la précédente, $\tilde{\mathbf{A}}_k$, via la formule classique de factorisation qui s'écrit formellement:

$$\begin{array}{c} \text{Boucles en } i, j, k \\ \tilde{\mathbf{A}}_{k+1}(i, j) := \tilde{\mathbf{A}}_k(i, j) - \frac{\tilde{\mathbf{A}}_k(i, k) \tilde{\mathbf{A}}_k(k, j)}{\tilde{\mathbf{A}}_k(k, k)} \end{array} \quad (1.4-3)$$

Initialement le processus est activé avec $\tilde{\mathbf{A}}_0 = \mathbf{K}$ et à la dernière étape, on récupère dans la matrice carrée $\tilde{\mathbf{A}}_N$ les parties triangulaires ($\mathbf{L}$ et/ou $\mathbf{U}$) voire diagonale ($\mathbf{D}$) qui nous intéressent. Par exemple, dans le cas $\mathbf{L} \mathbf{D} \mathbf{L}^T$:

$$\begin{array}{l} \text{Boucles en } i, j \\ \text{si } i < j: \mathbf{L}(i, j) = \tilde{\mathbf{A}}_N(i, j) \\ \text{si } i = j: \mathbf{D}(i, j) = \tilde{\mathbf{A}}_N(i, j) \end{array} \quad (1.4-4)$$

Remarque:

- La formule (1.4-3) contient en germe les problèmes inhérents aux méthodes directes: en stockage creux, le fait que le terme $\tilde{\mathbf{A}}_{k+1}(i, j)$ peut devenir non nul alors que $\tilde{\mathbf{A}}_k(i, j)$ l'est (notion de remplissage de la factorisée, 'fill-in', impliquant donc une renumérotation ou 'ordering'); la propagation d'erreur d'arrondis ou la division par zéro via le terme $\tilde{\mathbf{A}}_k(k, k)$ (notion de pivotage et d'équilibrage des termes de la matrice ou 'scaling').

1.5 Méthodes directes: les différentes approches

L'ordre des boucles i, j et k n'est pas figé. On peut les permuter et effectuer les mêmes opérations mais dans un ordre différent. Cela définit ainsi six variantes $kij, kji, ikj \dots$ qui vont manipuler différentes zones de la matrice courante $\tilde{\mathbf{A}}_k$: «zone des nouveaux termes calculés» via (1.4-2), «zone déjà calculée et utilisée» dans (1.4-2), «zone déjà calculée et inutilisée» et «zone non encore calculée». Par exemple, dans la variante jik , on a le schéma de fonctionnement suivant pour j fixé

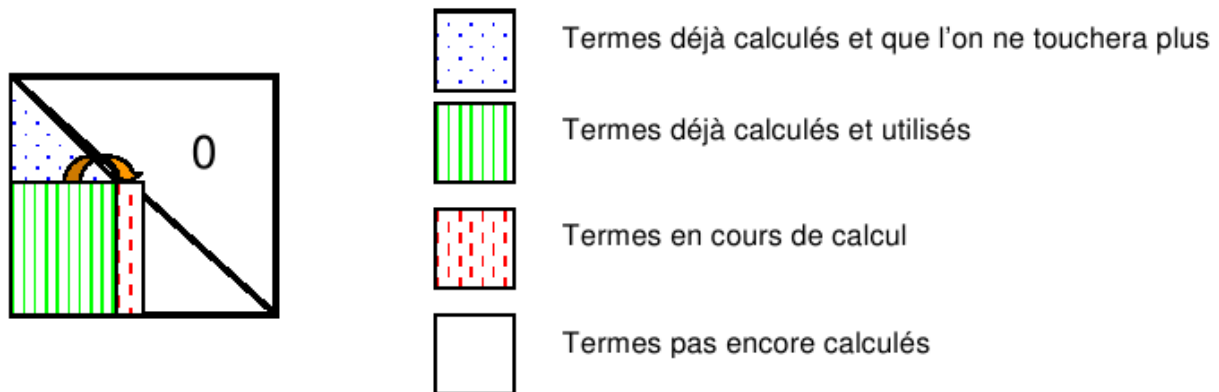


Figure 1.5-1._ Schéma de construction d'une factorisation « jik » ('right looking').

Remarques:

- La méthode $\mathbf{LDL}^T$ de Code_Aster ($\text{SOLVEUR}/\text{METHODE} = \text{'LDLT'}$) est une factorisation « *ijk* », les multifrontales de C.Rose ($\text{...} = \text{'MULT_FRONT'}$) et de MUMPS ($\text{...} = \text{'MUMPS'}$) sont elles orientées colonnes (« *kji* »).
- Certaines variantes portent des noms particuliers: algorithme de Crout (« *jki* ») et celui de Doolittle (« *ikj* »).
- Dans les papiers on utilise souvent la terminologie anglo-saxonne désignant l'orientation des manipulations matricielles plutôt que l'ordre des boucles: 'looking forward method', 'looking backward method', 'up-looking', 'left-looking', 'right-looking', 'left-right-looking'...

Toutes ces variantes se déclinent encore suivant:

- Que l'on exploite certaines propriétés de la matrice (symétrie, définie-positivité, bande...) ou que l'on cherche le périmètre d'utilisation le plus large;
- Que l'on effectue des traitements scalaires ou par blocs;
- Que la décomposition en blocs soit déterminée par des aspects mémoires (cf. méthode $\mathbf{LDL}^T$ paginée de Code_Aster) ou plutôt liée aux indépendances des tâches ultérieures (via un graphe d'élimination cf multifrontale [R6.06.02] § 1.3);
- Que l'on réintroduit des termes nuls dans les blocs pour faciliter l'accès aux données¹⁵ et susciter des opérations algébriques très efficaces, souvent via des BLAS¹⁶ (cf. multifrontale de C.Rose et MUMPS);
- Que l'on groupe les contributions affectant un bloc de lignes/colonnes (approche 'fan-in', cf. PaStiX) ou qu'elles soient appliquées au plus tôt ('fan-out');
- Qu'en parallélisme, on cherche à ménager différents niveaux de séquences de tâches indépendantes, qu'on les ordonnance statiquement ou dynamiquement, qu'on recouvre du calcul par de la communication...
- Que l'on applique des pré et post-traitements pour réduire le remplissage et améliorer la qualité des résultats: renumérotation des inconnues, mise à l'échelle des termes de la matrice, pivotage partiel (ligne) ou total (ligne et colonne), scalaire ou par blocs diagonaux, raffinement itératif...

Pour les regrouper on distingue souvent quatre catégories:

- Les algorithmes classiques: Gauss, Crout, Cholesky, Markowitz (Matlab, Mathematica, Y12M ...);
- Les méthodes frontales (MA62 ...);
- Les méthodes multifrontales (MULT_FRONT Aster, MUMPS, SPOOLES, TAUCS, UFMPACK, WSMP ...)
- Les supernodales (SuperLU, PaStiX, CHOLMOD, PARDISO ...).

¹⁵ Ce compromis creux/dense permet de diminuer les adressages indirects aux données et ainsi de mieux utiliser la hiérarchie mémoire des machines actuelles.

¹⁶ Le ratio «calcul/accès mémoire» des Blas niveau 3 (produit matrice/matrice) est N fois meilleur (avec N la taille du problème) que celui des autres niveaux de Blas. Il est aussi souvent supérieur à celui de routines «faites à la main» non optimisées sur ces aspects «localité des données/hiérarchie mémoire».

1.6 Méthodes directes: les principales étapes

Lorsqu'on traite des systèmes creux, la phase de factorisation numérique (1.4-3) ne s'applique pas directement à la matrice initiale $\mathbf{K}$, mais à une **matrice de travail** $\mathbf{K}_{\text{travail}}$ résultant d'une **phase de prétraitements**. Et ce **afin de réduire le remplissage, d'améliorer la précision des calculs** et donc d'optimiser les coûts ultérieurs en CPU et en mémoire. Grossièrement cette matrice de travail peut s'écrire sous la forme du produit matriciel suivant

$$\mathbf{K}_{\text{travail}} := \mathbf{P}_o \mathbf{D}_r \mathbf{K} \mathbf{Q}_c \mathbf{D}_c \mathbf{P}_o^T \quad (1.6-1)$$

dont nous allons décrire les différents éléments par la suite. On peut ainsi décomposer le fonctionnement d'un solveur direct en quatre étapes:

- 1) Prétraitements et factorisation symbolique: elle intervertit l'ordre des colonnes de la matrice de travail (via une matrice de permutation $\mathbf{Q}_c$) afin d'éviter les divisions par zéro du terme $\tilde{\mathbf{A}}_k(k, k)$ et de réduire le remplissage. De plus elle rééquilibre les termes afin de limiter les erreurs d'arrondi (via les matrices de mise à l'échelle $\mathbf{D}_r/\mathbf{D}_c$). Cette phase peut être aussi **cruciale pour l'efficacité algorithmique** (gain d'un facteur 10 parfois constaté) et la qualité des résultats (gain de 4 ou 5 décimales).
Dans cette phase, on crée aussi les structures de stockage de la matrice factorisée creuse et des auxiliaires (pivotage dynamique, communication...) requis par les phases suivantes. De plus, on estime l'arbre de dépendance des tâches, leur répartition initiale selon les processeurs et les consommations mémoires totales prévues.
- 2) L'étape de renumérotation: elle interverti l'ordre des inconnues de la matrice (via la matrice de permutation $\mathbf{P}_o$) afin de réduire le remplissage qu'implique la factorisation. En effet, dans la formule (1.4-3) on voit que la factorisée ($\tilde{\mathbf{A}}_{k+1}(i, j) \neq 0$) peut contenir un nouveau terme non nul dans son profil alors que la matrice initiale n'en comportait pas ($\tilde{\mathbf{A}}_k(i, j) = 0$). Du fait du terme $\frac{\tilde{\mathbf{A}}_k(i, k) \tilde{\mathbf{A}}_k(k, j)}{\tilde{\mathbf{A}}_k(k, k)}$ non nécessairement nul. En particulier, il est non nul lorsqu'on peut trouver des termes non nuls de la matrice initiale du type $\tilde{\mathbf{A}}_k(i, l)$ ou $\tilde{\mathbf{A}}_k(l, j)$ ($l < i$ et $l < j$). Ce phénomène peut conduire à des surcoûts mémoire et calcul très importants (la factorisée peut être 100 fois plus grosse que la matrice creuse initiale !).
D'où l'idée de renuméroter les inconnues (et donc de permuter les lignes et les colonnes de $\mathbf{K}$) afin de freiner ce phénomène qui est le **vrai «talon d'achille» des directs**. Pour ce faire, on fait souvent appel à des produits externes (METIS, SCOTCH, CHACO, JOSTLE, PARTY...) ou à des heuristiques embarquées avec les solveurs (AMD, RCMK...). Bien sûr, ces produits affichent des performances différentes suivant les matrices traitées, le nombre de processeurs... Parmi eux, **METIS et SCOTCH sont très répandus et «sortent souvent du lot»** (gain jusqu'à 50%).
- 3) La phase de factorisation numérique: elle met en œuvre la formule (1.4-3) via les méthodes entrevues au paragraphe § 1.5 précédent. C'est la phase, de loin, **la plus coûteuse** qui va construire explicitement les factorisations creuses $\mathbf{LL}^T$, $\mathbf{LDL}^T$ ou $\mathbf{LU}$.
- 4) La phase de résolution: elle effectue les descentes-remontées (1.4-2) dont «jaillit» (enfin !) la solution $\mathbf{u}$. Elle est **peu coûteuse** et **mutualise éventuellement une factorisation numérique ultérieure** (multiples seconds membres, résolutions simultanées, redémarrage de calcul...).

Remarques:

- Les étapes 1 et 2 ne requièrent que la connaissance de la connectivité et du graphe de la matrice initiale. Donc finalement que des données stockables et manipulables sous forme d'entiers. Seules les deux dernières étapes utilisent des réels sur les termes effectifs de la matrice. Elles n'ont besoin des termes de la matrice que si les étapes de scaling sont enclenchées (calcul de $\mathbf{D}_r/\mathbf{D}_c$).
- Les étapes 1 et 4 sont indépendantes tandis que les 1, 2 et 3, a contrario, sont liées. Suivant les produits/approches algorithmiques, on les agglomère différemment: 1 et 2 sont liés dans MUMPS, 1 et 3 dans SuperLu et 1, 2 et 3 dans UFMPACK... MUMPS permet d'effectuer séparément mais successivement les étapes 1+2, 3 et 4, voire de mutualiser leurs résultats pour effectuer divers séquences. Pour l'instant, dans Code_Aster, on alterne les séquences 1+2+3 et 4, 4, 4... et à nouveau 1+2+... (cf. chapitre suivant).
- Certains produits proposent de tester plusieurs stratégies dans une ou plusieurs étapes et choisissent la plus adaptée: SPOOLES et WSMP pour l'étape 1, TAUCS pour l'étape 3 etc.
- Les outils de renumérotation de la première phase sont basés sur des concepts très variés : méthodes d'ingénieurs, techniques géométriques ou d'optimisation, théorie des graphes, théorie spectrale, méthodes tabou, algorithmes évolutionnaires, ceux mémétiques, ceux basés dits de «colonies de fourmis», réseaux neuronaux... Tous les coups sont permis pour améliorer l'optimum local sous la forme duquel s'exprime la problématique du renuméroteur. Ces outils servent aussi souvent à partitionner/distribuer des maillages (cf. [R6.01.03] §6). Pour l'instant, Code_Aster utilise les renumérateurs METIS/AM/AMD (pour METHODE= 'MULT_FRONT', 'FETI' et 'MUMPS'), AMF/QAMD/PORD (pour 'MUMPS') et RCMK¹⁷ (pour 'GCPC', 'LDLT' et 'PESTC').
- Quelque soit le solveur linéaire¹⁸ utilisé, Code_Aster effectue une phase de factorisation préliminaire (étape 0) pour décrire les inconnues du problème (lien degré de liberté physique ou tardif/numéro de ligne de la matrice via la structure de données NUME_DDL) et prévoir le stockage ad hoc du profil MORSE de la matrice (sauf pour le domaine global avec FETI).

1.7 Méthodes directes: les difficultés

Parmi les difficultés que doivent surmonter les «méthodes directes creuses» on trouve:

- La **manipulation de structures de données complexes** qui optimisent le stockage (cf. profil de la matrice) mais qui complexifie l'algorithmique (cf. pivotage, OOC...). Cela contribue à abaisser le ratio «calcul/accès aux données».
- La **gestion efficace des données vis-à-vis de la hiérarchie mémoire** et la bascule IC/OOC¹⁹. Cette question récurrente à beaucoup de problèmes, mais qui ici est prégnante du fait de la forte consommation calcul.
- La gestion du **compromis creux/dense** (pour les méthodes par fronts) vis-à-vis de la consommation mémoire, de la facilité d'accès aux données et de l'efficacité des briques élémentaires d'algèbre linéaire.
- Le choix de la **bonne renumérotation**: c'est un problème NP-complet ! Pour les problèmes de grandes tailles, on ne peut trouver en un temps «raisonnable» la renumérotation optimale. On doit se contenter d'une solution «locale».
- La gestion effective de la **propagation des erreurs d'arrondi** via le scaling, le pivotage et les calculs d'erreurs sur la solution (erreur directe/inverse²⁰ et conditionnement).
- La **taille de la factorisée qui est souvent le «goulet d'étranglement» n°1**. Sa répartition entre processeurs (via le parallélisme distribué) et/ou l'OOC ne permettent pas toujours de surmonter cet écueil (cf. figure 1.7-1).

17 Pour minimiser le remplissage, la factorisation incomplète est utilisée comme préconditionneur de ces solveurs itératifs.

18 Parmi 'MULT_FRONT'/'LDLT'/'MUMPS'/'GCPC'/'PESTC'/'FETI'.

19 IC pour In-Core (toutes les structures de données sont en RAM) et OOC pour Out-Of-Core (certaines sont basculées sur disque).

20 Référencées souvent sous le vocable anglo-saxon: 'forward/backward errors'.



Figure 1.7-1._ Le «boulet» des solveurs directs creux: la taille de la factorisée.

La figure 1.7-1 reprend deux exemples: un cas-test canonique (cube) et une étude industrielle (pompe RIS). Avec les notations suivantes: M pour millions de termes, N la taille du problème, nnz le nombre de termes non nuls de la matrice et K^{-1} celui de sa factorisée renumérotée via METIS. Le surfacteur lorsqu'on passe de l'une à l'autre est noté entre parenthèses.

2 Le package MUMPS

2.1 Historique

Le package MUMPS implémente une multifrontale «massivement» parallèle (**'MULTifrontal Massively Parallel sparse direct Solver'** [Mum]) mise au point durant le Projet européen PARASOL (1996-1999) par les équipes de trois laboratoires: CERFACS, ENSEEIHT-IRIT et RAL (I.S.Duff, P.R.Amestoy, J.Koster et J.Y.L'Excellent...). Depuis cette version finalisée (MUMPS 4.04 22/09/99) et public (libre de droit), une trentaine d'autres versions ont été livrées (3/4 par an). Ces développements corrigent des anomalies, étendent le périmètre d'utilisation, améliorent l'ergonomie et surtout, enrichissent les fonctionnalités. MUMPS est donc un produit pérenne, développable et maintenu par des équipes de l'IRIT, du CNRS, du CERFACS et de l'INRIA (une demi-douzaine de personnes).



Figure 2.1-1._ Logos des principaux contributeurs à MUMPS [Mum].

Le produit est public et téléchargeable sur son site web: <http://graal.ens-lyon.fr/MUMPS> . On recense environ **1000 utilisateurs directs** (dont 1/3 Europe + 1/3 USA) sans compter ceux qui l'utilisent *via* les librairies qui le référence: PETSc, TRILINOS, Matlab et Scilab. Son site propose de la documentation (théorique et d'utilisation), des liens, des exemples d'application, ainsi qu'un forum de discussion (en anglais) traçant le retour d'expérience sur le produit (bugs, problèmes d'installation, conseils...). Chaque année une dizaine de travaux algorithmiques/informatiques aboutissent à des améliorations du package (thèse, post-doc, travaux de recherche...). D'autre part il est utilisé régulièrement pour des études industrielles (EADS, CEA, BOEING, GéoSciences Azur, SAMTECH, Code_Aster...).

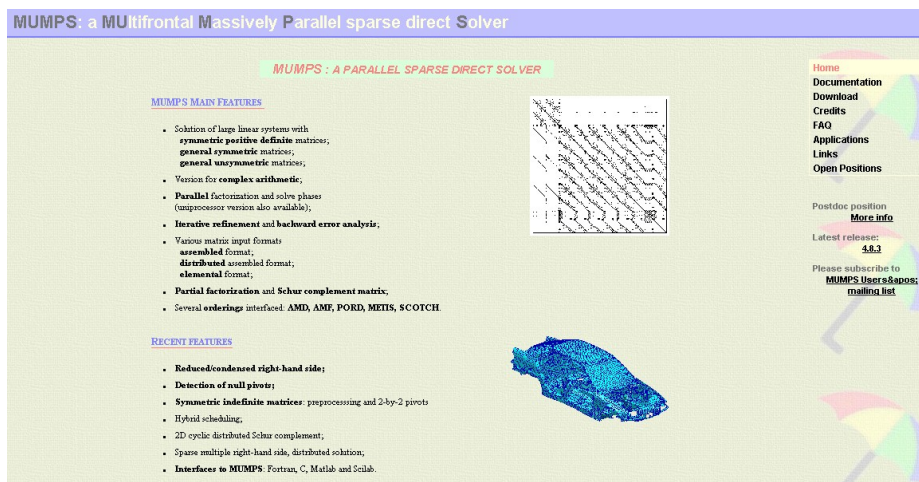


Figure 2.1-2._ La page d'accueil du site web de MUMPS [Mum].

2.2 Principales caractéristiques

MUMPS implémente une **multifrontale** [ADE00][ADKE01][AGES06] effectuant une factorisation **LU** ou **LDL^T** (cf. § 1.4). Ses principales caractéristiques sont:

- **Large périmètre d'utilisation**: SPD, symétrique quelconque, non symétrique, réel/complexe, simple/double précision, matrice régulière/singulière (tout ce périmètre est exploité dans *Code_Aster*);
- **Admet trois modes de distribution des données**: par élément, centralisé ou distribué (les deux derniers modes sont exploités dans *Code_Aster*);
- **Interfaçage** en Fortran (exploité), C, matlab et scilab.
- **Paramétrage par défaut** et possibilité de laisser le package choisir certaines de ses options en fonction du type de problème, de sa nature et du nombre de processeurs (exploité).
- **Modularité** (3 phases distinctes interchangeableables cf. § 1.6 et figure 2.2.1) et ouverture de certaines arcanes numériques de MUMPS. L'utilisateur (très) avancé peut ainsi sortir du produit le résultat de certains prétraitements (scaling, pivotage, renumérotation), les modifier ou les remplacer par d'autres et les réinsérer dans la chaîne de calculs propre à l'outil;
- Différentes **stratégies de résolutions**: multiples seconds membres, résolutions simultanées et compléments de Schur (seules les deux premières sont exploitées et en dense);
- Différents **renumérateurs** embarqués ou externes: METIS, AMD, QAMD, AMF, PORD, SCOTCH, 'fourni par l'utilisateur' (exploités sauf le deux dernier);
- **Fonctionnalités connexes**: détection de petits pivots, calcul de rang et de noyaux (bientôt exploité), analyse d'erreur sur la solution (exploitée);
- **Pré et posttraitements**: mise à l'échelle, permutation ligne/colonne et scalaire/bloc 2x2, raffinement itératif (exploité);
- **Parallélisme**: potentiellement à 2 niveaux (MPI + OpenMP des BLAS3), gestion asynchrone des flots de tâches/données et leur réordonnancement dynamique, recouvrement calcul/communication; Distribution des données associée à la distribution des tâches; Ce parallélisme ne commence, pour l'instant, qu'au niveau de la phase de factorisation²¹ (exploité).
- **Mémoire**: déchargement sur disque ou non de la factorisée (modes In-Core ou Out-Of-Core) avec estimation préalable des consommations RAM par processeur dans les deux cas; Le mode OOC ne commence, pour l'instant, qu'au niveau de la phase de factorisation (exploité).

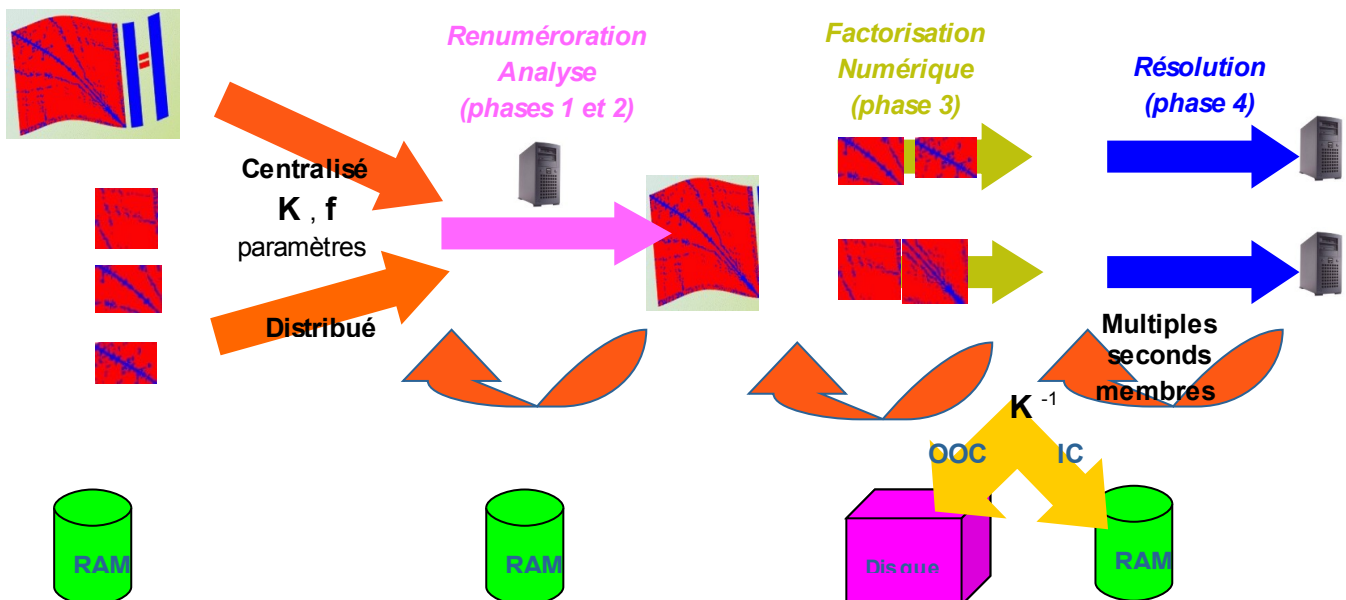


Figure 2.2-1._ Organigramme fonctionnel de MUMPS: ses trois étapes en parallèle centralisé/distribué et IC/OOC.

Remarque:

21 Dans le cadre de l'ANR SOLSTICE[SOL], ce parallélisme va être étendu à la phase initiale d'analyse.

- En terme de parallélisme, MUMPS exploite deux niveaux (cf. [R6.01.03] § 2.6.1): l'un externe lié à l'élimination concurrente de fronts (via MPI), l'autre interne, au sein de chaque front (via des BLAS «threadées»). La méthode multifrontale native de Code_Aster n'exploite que le second niveau et en parallélisme à mémoire partagée (via OpenMP). Donc sans recouvrement, réordonnancement dynamique et distribution des données entre les processeurs. Par contre, par ses connections fines avec Code_Aster, elle exploite toutes les facilités du gestionnaire mémoire JEVEUX (OOC, redémarrage, diagnostic...) et les spécificités de modélisation du code (éléments de structures, Lagranges).

2.3 Zooms sur quelques points techniques

2.3.1 Pivotage

La technique de pivotage consiste à choisir un terme $\tilde{A}_k(k, k)$ adapté (dans la formule 1.4-3) pour éviter de diviser par un terme trop petit (ce qui amplifierait la propagation des erreurs d'arrondi lors du calcul des termes $\tilde{A}_{k+1}(i, j)$ suivants). Pour ce faire, on permute des lignes (pivotage partiel) et/ou des colonnes (resp. total) pour trouver le dénominateur de (1.4-3) adapté. Par exemple, dans le cas d'un pivotage partiel, on choisit comme «pivot» le terme $\tilde{A}_k(r, k)$ tel que

$$\tilde{A}_k(r, k) \geq u \max_i |\tilde{A}_k(i, k)| \quad \text{avec } u \in]0, 1] \quad (2.3-1)$$

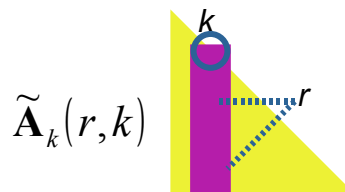


Figure 2.3-1. _ Choix du pivot partiel à l'étape k .

D'où une amplification des erreurs d'arrondi au maximum de $(1 + \frac{1}{u})$ à cette étape. **Ce qui est important ici**

ce n'est pas tant de choisir le terme le plus grand possible en valeur absolu ($u=1$) que d'éviter de choisir le plus petit ! L'inverse de ces pivots intervient aussi lors de la phase de descente-remontée, donc il faut ménager ces deux sources d'amplification d'erreurs en choisissant un u médian. MUMPS, comme beaucoup de package, propose par défaut $u=0.01$ (paramètre MUMPS CNTL(1)).

Pour pivoter on utilise généralement des termes diagonaux scalaires mais aussi des blocs de termes (des blocs diagonaux 2x2).

Dans MUMPS, deux types de pivotage sont mis en œuvre, l'un dit 'statique' (lors de la phase d'analyse), l'autre dit 'numérique' (resp. factorisation numérique). Ils sont paramétrables et activables séparément (cf. paramètres MUMPS CNTL(1), CNTL(4) et ICNTL(6)). Pour des matrices SPD ou à diagonale dominante, ces facultés de pivotage peuvent être désactivées sans risque (le calcul y gagnera en rapidité), par contre, dans les autres cas de figure, il faut les initialiser pour gérer les éventuels pivots très petits ou nuls. Cela implique en général un surcroît de remplissage de la factorisée mais accroît la stabilité numérique.

Remarques:

- Cette fonctionnalité de pivotage rend MUMPS indispensable pour traiter certaines modélisations de Code_Aster (éléments quasi-incompressibles, formulations mixtes, X-FEM...). Du moins tant que d'autres solveurs directs incluant du pivotage ne seront pas disponibles dans le code.
- L'utilisateur Aster n'a pas accès directement au paramétrage fin de ces facultés de pivotage. Elles sont activées avec les valeurs par défaut. Il peut juste les débrancher partiellement en posant SOLVEUR/PRETRAITEMENTS='SANS' (par défaut='AUTO').
- Le surcroît de remplissage du au pivotage numérique doit s'ordonner au plus tôt dans MUMPS (dès la phase d'analyse). Et ce, en prévoyant arbitrairement un pourcentage de surconsommation mémoire par rapport au profil prévu. Ce chiffre doit être renseigné en pourcents dans le paramètre

MUMPS ICNTL(14) (accessible à l'utilisateur Aster via le mot-clé SOLVEUR/PCENT_PIVOT initialisé par défaut à 20%). Par la suite, si cette évaluation s'avère insuffisante, suivant le type de gestion mémoire choisie (mot-clé SOLVEUR/GESTION_MEMOIRE), soit le calcul s'arrête en ERREUR_FATALE, soit on retente plusieurs fois une factorisation numérique en doublant à chaque fois la taille de cet espace réservé au pivotage.

• Certains produits restreignent leur périmètre/robustesse en ne proposant pas de stratégie de pivotage (SPRSBLKKT, MULT_FRONT_Aster...), d'autres se limitent à des pivots scalaires (CHOLMOD, PaStiX, TAUCS, WSMP...) ou proposent des stratégies particulières (méthode de perturbation+correction de Bunch-Kaufmann pour PARDISO, de Bunch-Parlett pour SPOOLES...).

2.3.2 Raffinement itératif

En fin de résolution, ayant obtenu la solution $\mathbf{u}$ du problème, on peut évaluer facilement son résidu $\mathbf{r} := \mathbf{K}\mathbf{u} - \mathbf{f}$. Connaissant déjà la factorisée de la matrice, ce résidu peut alors alimenter à peu de frais le processus itératif d'amélioration suivant (dans le cas général non symétrique):

Boucle en i

$$\begin{aligned} (1) \quad & \mathbf{r}^i = \mathbf{f} - \mathbf{K}\mathbf{u}^i \\ (2) \quad & \mathbf{LU} \, \delta \mathbf{u}^i = \mathbf{r}^i \\ (3) \quad & \mathbf{u}^{i+1} \leftarrow \mathbf{u}^i + \delta \mathbf{u}^i \end{aligned} \quad (2.3-2)$$

Ce processus est «indolore»²² puisqu'il ne coûte principalement que le prix des descente-remontées de l'étape (2). Il peut ainsi s'itérer jusqu'à un certain seuil ou jusqu'à un nombre d'itérations maximum. Si le calcul de résidu ne comporte pas trop d'erreur d'arrondi, c'est-à-dire si l'algorithme de résolution est plutôt fiable (cf. paragraphe suivant) et que le conditionnement du système matriciel est bon, ce processus de raffinement itératif²³ est très bénéfique sur la qualité de la solution.

Dans MUMPS ce processus est activable ou non (paramètre ICNTL(10) < 0) et borné par un nombre d'itérations maximum N_{err} (ICNTL(10)). Le processus (2.3-2) se poursuit tant que le «résidu équilibré» $\mathbf{B}_{err}$ est supérieur à un seuil paramétrable *seuil* (CNTL(2), fixé par défaut à $\sqrt{\varepsilon}$ avec ε précision machine)

$$\mathbf{B}_{err} := \max_j \frac{|\mathbf{r}_j^i|}{(|\mathbf{K}| |\mathbf{u}^i| + |\mathbf{f}|)_j} < \text{seuil} \quad (2.3-3)$$

ou qu'il ne décroît pas d'un facteur au moins 5 (non paramétrable). En général, une ou deux itérations suffisent. Si ce n'est pas le cas, c'est souvent révélateur d'autres problèmes: mauvais conditionnement ou erreur inverse (cf. paragraphe suivant).

Remarques:

- Pour l'utilisateur Code_Aster ces paramètres MUMPS ne sont pas directement accessibles. La fonctionnalité est activable ou non via le mot-clé POSTTRAITEMENTS.
- Cette fonctionnalité est présente dans de nombreux packages: Oblio, PARDISO, UFMPACK, WSMP...

2.3.3 Fiabilité des calculs

Pour estimer la qualité de la solution d'un système linéaire[ADD89][Hig02], MUMPS propose des outils numériques déduits de la théorie de l'analyse inverse des erreurs d'arrondi initiée par Wilkinson (1960). Dans cette théorie, les erreurs d'arrondi dues à plusieurs facteurs (troncature, opération en arithmétique finie...) sont assimilées à des perturbations sur les données initiales. Cela permet de les comparer à d'autres sources d'erreurs (mesure, discrétisation...) et de les manipuler plus facilement via trois indicateurs obtenus en post-traitement:

- Le conditionnement $\text{cond}(\mathbf{K}, \mathbf{f})$: il mesure la sensibilité du problème aux données (problème instable, mal formulé/discrétisé...). C'est-à-dire, le facteur multiplicatif que la manipulation des données va opérer sur le résultat. Pour l'améliorer, on peut essayer de changer la formulation du problème ou

²² C'est vrai lorsque MUMPS fonctionne en mode de gestion mémoire In-Core et en séquentiel. Par contre, lorsque les données sont distribuées entre les processeurs et entre les mémoires RAM et disque (parallélisme et Out-Of-Core sont activés), cette étape peut être un peu coûteuse.

²³ On parle aussi «d'amélioration itérative» ('iterative refinement').

d'équilibrer les termes de la matrice, en dehors de MUMPS ou *via* MUMPS (SOLVEUR/PRETRAITEMENTS='OUI' dans Code_Aster).

- **L'erreur inverse** $be(\mathbf{K}, \mathbf{f})$ ('backward error'): elle mesure la **propension de l'algorithme de résolution à transmettre/amplifier les erreurs d'arrondi**. Un outil est dit «fiable» lorsque ce chiffre est proche de la précision machine. Pour l'améliorer, on peut essayer de changer d'algorithme de résolution ou de modifier une ou plusieurs de ses étapes (dans Code_Aster on peut jouer sur les paramètres SOLVEUR/TYPE_RESOL, PRETRAITEMENTS et RENUM).
- **L'erreur directe** $fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})$ ('forward error'): elle est le produit des deux chiffres précédents et fournit un **majorant de l'erreur relative sur la solution**.

$$\frac{\|\delta \mathbf{u}\|}{\|\mathbf{u}\|} < \underbrace{cond(\mathbf{K}, \mathbf{f})}_{fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})} \times be(\mathbf{K}, \mathbf{f}) \quad (2.3-4)$$

On peut donner une représentation graphique (cf. figure 2.3-2) de ces notions en exprimant **l'erreur inverse** comme l'écart entre «les données initiales et les données perturbées», tandis que **l'erreur directe** mesure l'écart entre «la solution exacte et la solution réellement obtenue» (celle du problème perturbé par les erreurs d'arrondi).

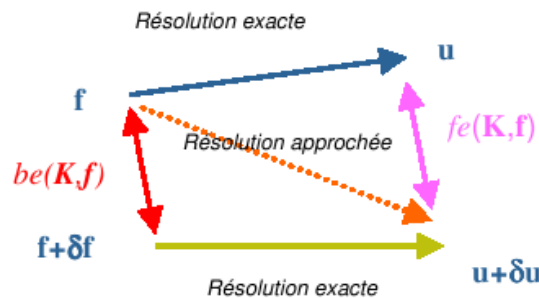


Figure 2.3-2._ Représentation graphique de la notion d'erreurs directe et inverse.

Dans le cadre des systèmes linéaires, l'erreur inverse se mesure *via* le **résidu équilibré**

$$be(\mathbf{K}, \mathbf{f}) := \max_{j \in J} \frac{|\mathbf{f} - \mathbf{K}\mathbf{u}|_j}{(\|\mathbf{K}\|\|\mathbf{u}\| + \|\mathbf{f}\|)_j} \quad (2.3-5)$$

On ne peut pas toujours l'évaluer sur tous les indices ($J \neq [1, N]_N$). En particulier lorsque le dénominateur est très petit (et le numérateur non nul), on lui préfère la formulation (avec J^* tel que $J \cup J^* = [1, N]_N$)

$$be^*(\mathbf{K}, \mathbf{f}) := \max_{j \in J^*} \frac{|\mathbf{f} - \mathbf{K}\mathbf{u}|_j}{(\|\mathbf{K}\|\|\mathbf{u}\|)_j + \|\mathbf{K}_{j \cdot}\|_\infty \|\mathbf{u}\|_\infty} \quad (2.3-6)$$

où $\mathbf{K}_{j \cdot}$ représente la $j^{ième}$ ligne de la matrice $\mathbf{K}$. A ces deux indicateurs, on associe deux estimations du conditionnement matriciel (l'un lié aux lignes retenues dans l'ensemble J et l'autre à son complémentaire J^*): $cond(\mathbf{K}, \mathbf{f})$ et $cond^*(\mathbf{K}, \mathbf{f})$. La théorie nous fournit alors les résultats suivant:

- **La solution approchée $\mathbf{u}$ est la solution exacte du problème perturbé**

$$\begin{aligned} (\mathbf{K} + \delta \mathbf{K}) \mathbf{u} &= (\mathbf{f} + \delta \mathbf{f}) \\ \text{avec } \delta \mathbf{K}_{ij} &\leq \max(be, be^*) |\mathbf{K}_{ij}| \\ \text{et } \delta \mathbf{f}_i &\leq \max(be \cdot |\mathbf{f}_i|, be^* \cdot \|\mathbf{K}_{i \cdot}\|_\infty \|\mathbf{u}\|_\infty) \end{aligned} \quad (2.3-7)$$

- On a la majoration suivante (*via* l'erreur directe $fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})$) sur **l'erreur relative en solution**

$$\frac{\|\delta \mathbf{u}\|}{\|\mathbf{u}\|} < \underbrace{\text{cond} \times \text{be} + \text{cond}^* \times \text{be}^*}_{fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})} \quad (2.3-8)$$

En pratique, on scrute surtout cette dernière estimation $fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})$ et ses composantes. Son ordre de grandeur $n(10^{-n})$ indique *grosso-modo* le nombre de décimales « vraies » de la solution calculées. Pour les problèmes mal conditionnés, une tolérance de 10^{-3} n'est pas rare, mais elle doit être prise au sérieux car ce type de pathologie peut sérieusement perturber un calcul.

Même dans le cadre très précis de la résolution de système linéaire, il existe de nombreuses façons de définir la sensibilité aux erreurs d'arrondis du problème considéré (c'est-à-dire son conditionnement). Celle retenue par MUMPS et, qui fait référence dans le domaine (cf. Arioli, Demmel et Duff 1989), est indissociable de la 'backward error' du problème. La définition de l'un n'a pas de sens sans celle de l'autre. Il ne faut donc pas confondre ce type de conditionnement avec la notion de conditionnement matriciel classique.

D'autre part, le conditionnement fourni par MUMPS prend en compte le SECOND MEMBRE du système ainsi que le CARACTERE CREUX de la matrice. En effet, ce n'est pas la peine de tenir compte d'éventuelles erreurs d'arrondis sur des termes matriciels nuls et donc non fournis au solveur ! Les degrés de liberté correspondant ne « se parlent pas » (vu de la lorgnette élément fini). Ainsi, ce conditionnement MUMPS respecte la physique du problème discrétisé. Il ne replonge pas le problème dans l'espace trop riche des matrices pleines.

Ainsi, le chiffre de conditionnement affiché par MUMPS est beaucoup moins pessimiste que le calcul standard que peut fournir un autre produit (Matlab, Python...). Mais martelons, que ce n'est que son produit avec la 'backward error', appelée 'forward error', qui a un intérêt. Et uniquement, dans le cadre d'une résolution de système linéaire via MUMPS.

Remarques:

- Cette analyse de la qualité de la solution n'est pas limitée aux solveurs linéaires. Elle se décline aussi, par exemple, pour les solveurs modaux[Hig02].
- Dans MUMPS, les estimateurs $fe, be, be^*, cond$ et $cond^*$ sont accessibles via, respectivement, les variables `RINFO(9/7/8/10 et 11)`. Ces post-traitements sont un peu coûteux (~jusqu'à 10% du temps calcul) et donc désactivables (via `ICNTL(11)`).
- Pour l'utilisateur Code_Aster ces paramètres MUMPS ne sont pas directement accessibles. Ils sont affichés dans un encart spécifique du fichier de message (libellé « monitoring MUMPS ») si on renseigne le mot-clé `INFO=2` dans l'opérateur. D'autre part, cette fonctionnalité n'est activée que si il choisit d'estimer et de tester la qualité de sa solution via le paramètre `SOLVEUR/RESI_RELA`. Suivant les opérateurs Aster, ce paramètre est par défaut débranché (valeur négative) ou fixé à 10^{-6} . Lorsqu'il est activé (valeur positive), on teste si l'erreur directe $fe(\mathbf{K}, \mathbf{f})$ est bien inférieure à `RESI_RELA`. Si cela n'est pas le cas, le calcul s'arrête en `ERREUR_FATALE` en précisant la nature du problème et les valeurs incriminées.
- L'activation de cette fonctionnalité n'est pas indispensable (mais souvent utile) lorsque la solution recherchée est elle-même corrigée par un autre processus algorithmique (algorithme de Newton, schéma de Newmark): bref, dans les opérateurs linéaires `THER_LINEAIRE`, `MECA_STATIQUE`, `STAT_NON_LINE`, `DYNA_NON_LINE`...
- Ce type de fonctionnalité semble peu présent dans les bibliothèques: LAPACK, Nag, HSL...

2.3.4 Gestion mémoire (In-Core versus Out-Of-Core)

On a vu que l'inconvénient majeur (cf. §1.7) des méthodes directes réside dans la taille de la factorisée. **Pour permettre de passer en mémoire vive des systèmes plus grands, MUMPS propose de décharger cet objet sur disque:** c'est le mode **Out-Of-Core** (mot-clé `GESTION_MEMOIRE='OUT_OF_CORE'`) par opposition au mode **In-Core** (mot-clé `GESTION_MEMOIRE='IN_CORE'`) où toutes les structures de données résident en RAM (cf. figure 2.2-1 et 2.3-2). Ce mode d'économie de la RAM est complémentaire de la distribution de données qu'induit naturellement le parallélisme. La plus-value de l'OOC est donc surtout prégnante pour des nombres de processeurs modérés (<32 processeurs).

D'autre part, l'équipe MUMPS a été très attentive au surcoût CPU engendré par cette pratique. En retravaillant dans l'algorithmique du code les manipulations des entités déchargées, ils ont pu limiter au strict minimum ces surcoûts (quelques pourcents et surtout dans la phase de résolution).



Figure 2.3-2. Deux types de gestion mémoire standards:
entièrement en RAM ('IN_CORE') et RAM/disque ('OUT_OF_CORE').

Ces deux modes de gestion mémoire sont « sans filet ». Aucune correction ne sera opérée ultérieurement en cas de problème. Si on ne sait *a priori* pas lesquels de ces deux modes choisir et si on veut limiter, autant que faire se peut, les problèmes dus à des défauts de place mémoire, on peut choisir le mode automatique: `GESTION_MEMOIRE='AUTO'`. Des heuristiques internes à *Code_Aster* gèrent alors toutes seules les contingences mémoire de MUMPS en fonction de la configuration informatique (machine, parallélisme) et des difficultés numériques du problème.

Dans le même ordre d'idée, une option du même mot-clé, `GESTION_MEMOIRE='EVAL'`, permet de calibrer les besoins d'un calcul en affichant dans le fichier message les ressources mémoires requises par le calcul *Code_Aster*+MUMPS.

```
*****
- Taille du système linéaire: 500000

- Mémoire RAM minimale consommée par Code_Aster                : 200 Mo
- Estimation de la mémoire Mumps avec GESTION_MEMOIRE='IN_CORE' : 3500 Mo
- Estimation de la mémoire Mumps avec GESTION_MEMOIRE='OUT_OF_CORE' : 500 Mo
- Estimation de l'espace disque pour Mumps avec GESTION_MEMOIRE='OUT_OF_CORE': 2000 Mo

==> Pour ce calcul, il faut donc une quantité de mémoire RAM au minimum de
- 3500 Mo si GESTION_MEMOIRE='IN_CORE',
- 500 Mo si GESTION_MEMOIRE='OUT_OF_CORE'.
En cas de doute, utilisez GESTION_MEMOIRE='AUTO'.
*****
```

Figure 2.3-3. Extrait de fichier de message avec `GESTION_MEMOIRE='EVAL'`.

Remarques:

- Les paramètres MUMPS `ICNTL(22)/ICNTL(23)` permettent de gérer ces options mémoire. L'utilisateur Aster les active indirectement via le mot clé `SOLVEUR/GESTION_MEMOIRE`.
- Le déchargement sur disque est entièrement contrôlé par MUMPS (nombre de fichiers, fréquence déchargement/rechargement...). On renseigne juste l'emplacement mémoire: c'est tout naturellement le répertoire de travail de l'exécutable Aster propre à chaque processeur (`%OOC_TMPDIR='.'`). Ces fichiers sont automatiquement effacés par MUMPS lorsqu'on détruit l'occurrence MUMPS associée. Cela évite donc un engorgement du disque lorsque différents systèmes sont factorisés dans une même résolution.
- D'autres stratégies d'OOC seraient envisageables voire sont déjà codées dans certains packages (PaStiX, Oblio, TAUCS...). On pense en particulier au fait de pouvoir moduler le périmètre des objets déchargés (cf. phase d'analyse parfois coûteuse en RAM) et de pouvoir les réutiliser sur disque lors d'une autre exécution (cf. *POURSUITE* au sens Aster ou factorisation partielle).

2.3.5 Gestion des matrices singulières

Un des gros point fort du produit est sa **gestion des singularités**. Il est non seulement capable de **détecter les singularités numériques**²⁴ d'une matrice et d'en synthétiser l'information pour un usage externe (calcul de rang, avertissement à l'utilisateur, affichage d'expertise..), mais en plus, malgré cette difficulté, il calcule une **solution «régulière»**²⁵ voire tout ou partie du **noyau associé**.

Ces nouveaux développements étaient un des livrables de l'ANR SOLSTICE[SOL]. Nous les avons demandés à l'équipe MUMPS (en partenariat avec l'équipe Algo du CERFACS) pour rendre ce produit iso-fonctionnel par rapport aux autres solveurs directs de Code_Aster.

A EDF, cette fonctionnalité trouve un deuxième champ d'application avec les modélisations numériquement singulières de code_Carmel3D. Hormis les solutions itératives déjà intégrées au code, MUMPS est probablement l'un des rares produits armés pour résoudre ce type de difficultés. En effet, les systèmes `FCARMEL` présentent systématiquement (du fait des modélisations non jaugées) de très grosses singularités: de l'ordre de 15% de la taille du problème.

Sur ce point, les besoins Carmel/Aster se complètent :

- pour `Code_Carmel3D` il s'agit de trouver une solution possible du problème,
- pour `Code_Aster`, cette situation est souvent considérée comme pathologique. On souhaite alors avertir l'utilisateur d'un problème dans sa mise en données (condition limite, contact..) ou renvoyer un signal à l'algorithmique (raffinement du pas de temps...).

Et en pratique, comment MUMPS procède t'il ?

A gros traits, lors de la construction de la matrice factorisée, il détecte les lignes comportant des pivots²⁶ très petits (par rapport au un critère `CNTL(3)`²⁷). Il les répertorie dans le vecteur `PIVNUL_LIST(1:INFOG(28))` et, suivant le cas de figure, soit il les remplace par une valeur pré-fixée (*via* `CNTL(5)`²⁸), soit il les stocke à part. Le bloc ainsi constitué (de plus petite taille) subira ultérieurement un algorithme QR *ad hoc*.

Et pour finir, les itérations de raffinement itératifs viennent compléter cet écheveau. Comme elles n'utilisent cette factorisée « retouchée » uniquement que comme préconditionneur, et qu'elles bénéficient, par contre, de l'information exacte du produit matrice-vecteur, elles ramènent²⁹ la solution « biaisée » dans le bon chemin !

Remarques:

- Les paramètres MUMPS `ICNTL(13)/ICNTL(24)/ICNTL(25)` et `CNTL(3)/CNTL(5)` permettent de paramétrer ces fonctionnalités. Ils ne sont pas modifiables par l'utilisateur. Par prudence, on garde la fonctionnalité activée en permanence.
- Cette fonctionnalité peut aussi s'avérer utile en décomposition de domaine (solveur linéaire de type FETI) et en calcul modal (filtrage des modes rigides).

24 Les singularités dites numériques sont déterminées à une précision numérique près, contrairement à la singularité dite exacte ou vraie.

25 C'est une solution possible du problème du moment que le second membre $\mathbf{f} \in \ker((\mathbf{K}^T)^T)$. Ce qui dans notre cas symétrique revient à $\mathbf{f}$ élément de l'espace image.

26 Il s'agit, en toute rigueur, de la norme infinie de la ligne de la matrice de travail comportant le pivot.

27 Par défaut on le fixe à 10^{-8} (en double précision) et 10^{-4} (en simple) car ces chiffres représentent (empiriquement) une perte d'au moins la moitié du niveau de précision si on poursuit quand même la factorisation.

28 Cette valeur doit être assez grande pour limiter l'impact de cette modification sur le reste de la factorisation. Dans `Code_Aster/Code_Carmel3D`, on la fixe à $10^6 \|\mathbf{K}_{travail}\|$.

29 C'est le même mécanisme que pour le pivotage statique.

3 Implantation dans Code_Aster

3.1 Contexte/synthèse

Pour améliorer les performances des calculs réalisés, la **stratégie retenue par Code_Aster** [Dur08], comme par la plupart des grands codes généralistes en mécanique des structures, consiste notamment à diversifier son panel de solveurs linéaires³⁰ afin de mieux cibler les besoins et les contraintes des utilisateurs: machine locale, cluster ou centre de calcul; encombrement mémoire et disque; temps CPU; étude industrielle ou plus exploratoire...

Côté parallélisme et solveur linéaire, deux voies sont particulièrement prospectées³¹:

- le «**parallélisme numérique**» de bibliothèques de solveurs externes telles que MUMPS et PETSc, éventuellement complété par un «parallélisme informatique» (interne au code) pour les calculs élémentaires et les assemblages matriciels/vectoriels;
- le «**parallélisme mécanique**»[R6.01.03] (interne au code) d'une méthode de Décomposition de Domaine (DD) de type **FETI-1**.

Nous nous intéressons ici au premier scénario au travers de MUMPS. **Ce solveur externe est «plugé» dans Code_Aster et accessible aux utilisateurs depuis la v8.0.14.** Il nous permet ainsi de bénéficier, «à moindre frais», du Rex d'une large communauté d'utilisateurs et des compétences très pointues d'équipes internationales. Le tout en conjuguant efficacité, performance, fiabilité et large périmètre d'utilisation.

Ce travail a d'abord été réalisé en exploitant le mode séquentiel In-Core du produit. En particulier, grâce à ses facultés de pivotage, il rend de précieux services en traitant de nouvelles modélisations (éléments quasi-incompressibles, X-FEM...) qui peuvent s'avérer problématiques pour les autres solveurs linéaires.

Depuis, **MUMPS est quotidiennement utilisé sur des études** [GM08][Tar07][GS11]. Notre Rex s'est bien sûr étoffé et nous entretenons une **relation partenariale active avec l'équipe de développement de MUMPS** (notamment via l'ANR SOLSTICE[SOL] et une thèse en cours). D'autre part, son intégration dans *Code_Aster* bénéficie d'un enrichissement continu: parallélisme centralisé IC[Des07] (depuis la v9.1.13), parallélisme distribué IC[Boi07] (depuis la v9.1.16) puis mode IC et OOC[BD08] (depuis la v9.3.14).

En mode parallèle distribué, l'usage de MUMPS procure des **gains en CPU** (par rapport à la méthode par défaut du code) **de l'ordre de la douzaine sur 32 processeurs** de la machine *Aster*. Sur des cas très favorables ce résultat peut être bien meilleur et, pour des «études frontières», MUMPS reste parfois la seule alternative viable (cf. internes de cuve [Boi07]).

Quant aux consommations RAM, on a vu aux chapitres précédents que c'est la principale faiblesse des solveurs directs. Même en mode parallèle, où l'on a pourtant naturellement une distribution des données entre les processeurs, ce facteur peut s'avérer handicapant. Pour surmonter ce problème il est possible d'activer dans *Code_Aster*, une fonctionnalité récente de MUMPS (développée dans le cadre de l'ANR pré-citée): l'«Out-Of-Core» (OOC), pendant du «In-Core» (IC) par défaut. Elle permet de réduire ce goulot d'étranglement en déchargeant sur disque bon nombre de données. Grâce à l'OOC, on peut ainsi **s'approcher des consommations RAM de la multifrontale native** de *Code_Aster* (même en séquentiel), voire descendre en dessous en conjuguant les efforts du parallélisme et de ce déchargement sur disque. Les premiers essais montrent un gain en RAM entre l'OOC et l'IC d'au moins 50% (voire plus sur des cas favorables) pour un surcoût en CPU limité (<10%).

Le solveur MUMPS permet donc, non seulement de résoudre des problèmes numériquement difficiles, mais, inséré dans un processus de calcul *Aster* déjà partiellement parallèle, il en démultiplie les performances. Il procure au code un cadre parallèle performant, générique, robuste et grand public. Il facilite ainsi le passage des études standards (< million de degrés de liberté) et rend accessible au plus grand nombre le traitement de gros cas (~ plusieurs millions de degrés de liberté).

3.2 Deux types de parallélisme: centralisé et distribué

³⁰ Cette recherche continue d'amélioration des performances ne se réduit évidemment pas qu'aux seuls solveurs linéaires. Le code propose bon nombre d'outils pour répondre aux mêmes objectifs: distribution de calculs indépendants, X-FEM, amélioration du contact-frottement, des solveurs EDO/modaux/non-linéaires, maillage adaptatif, éléments finis de structure...

³¹ Cf. [R6.01.03] pour une vision détaillée des stratégies de parallélisme potentielles et de celles effectivement mises en œuvre dans le code.

3.2.1 Principe

MUMPS est un solveur linéaire parallélisé. Ce parallélisme peut être activé de plusieurs manières notamment suivant les aspects séquentiels ou parallèles du code qui l'utilise. Ainsi, ce **parallélisme peut être limité aux flots de données/traitements internes à MUMPS**, ou, *a contrario* **s'intégrer à un flot de données/traitements parallèles déjà organisés en amont du solveur**, dès les phases de calculs élémentaires de *Code_Aster*. Le premier mode ('CENTRALISE') a pour lui la robustesse et un plus large périmètre d'utilisation, le second ('GROUP_ELEM'/'MAIL_***' et 'SOUS_DOMAINE') est moins générique mais plus efficace.

Car les phases souvent les plus coûteuses en temps CPU d'une simulation sont: la construction du système linéaire (purement *Code_Aster*, découpée en trois postes: factorisation symbolique, calculs élémentaires et assemblages matriciels/vectoriels) et sa résolution (dans MUMPS, cf. §1.6: renumérotation + analyse, factorisation numérique et descente-remontée). Le premier mode de parallélisation ne profite que du parallélisme des étapes 2 et 3 de MUMPS, alors que les trois autres parallélisent aussi les calculs élémentaires et les assemblages de *Code_Aster* (cf. figure 2.2-1 et 3.2-1).

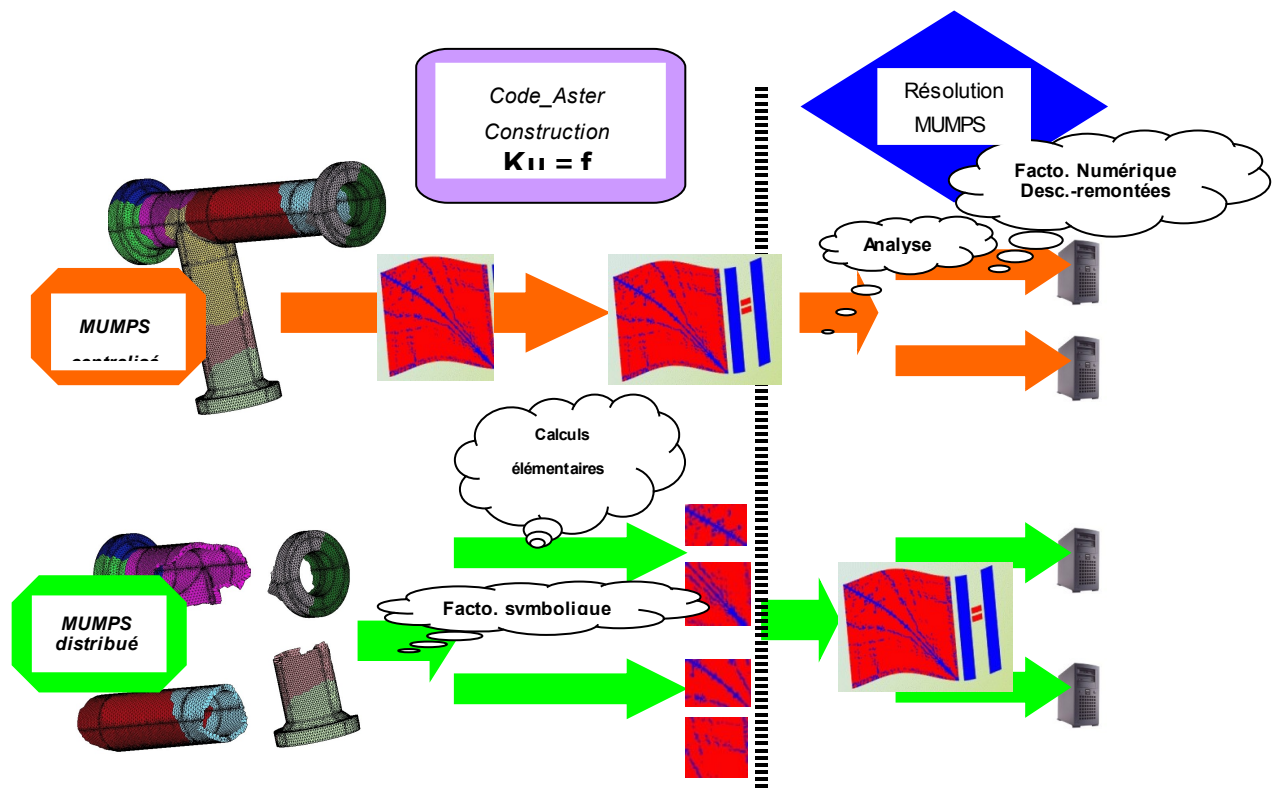


Figure 3.2-1._ Flots de données/traitements parallèles de MUMPS centralisé/distribué.

3.2.2 Différents modes de distribution

Les quatre stratégies de distribution ont besoin d'organiser un flot de «données/traitements» parallèle en distribuant les données initiales. *Code_Aster* étant un code éléments finis, la distribution naturelle de données est celle par groupe de mailles. Cette distribution se paramètre dans l'opérateur `AFFE_MODELE`. Elle peut se modifier en cours de calcul *via* la commande `MODI_MODELE`.

A chaque affectation ou modification du modèle, ces stratégies distribuent donc les mailles aux différents processeurs. Soit par paquets de mailles ('GROUP_ELEM'/'MAIL_***'), soit par sous-domaines ('SOUS_MODELE') *via* une décomposition du modèle en sous-domaines construits en amont de l'opérateur (cf. `DEFI_PART_FETI/OPS`).

Dans les deux cas, les processeurs ne remplissent que les morceaux de matrices et de second membres qui leurs correspondent puis les transmettent à MUMPS. Ce dernier les assemble en interne avant d'effectuer la résolution proprement dite. Détaillons chaque mode:

• **CENTRALISE** : Les mailles ne sont pas distribuées (comme en séquentiel). Chaque processeur connaît tout le maillage. Le parallélisme des calculs élémentaires/assemblages n'est donc pas mis en œuvre. Il ne commence qu'au niveau de MUMPS. Chaque processeur construit et fournit au solveur linéaire l'intégralité du système à résoudre. Ce mode d'utilisation est utile pour les tests de non-régression. Dans tous les cas de figure où les calculs élémentaires représentent une faible part du temps total (par ex. en élasticité linéaire), cette option peut être suffisante.

• **'GROUP_ELEM (défaut)/MAIL_DISPERSÉ/MAIL_CONTIGU'** : le parallélisme débute, en amont de MUMPS, dès la phase de calcul élémentaire de Code_Aster. Chaque processeur alloue la matrice entière³² (et les structures de données Aster connexes NUME_DDL, MATR_ELEM...), n'en calcule et remplit que les termes *ad hoc* et fournit les valeurs non nulles à MUMPS. Ce dernier va alors les regrouper (pour sa phase d'analyse+renumérotation) avant d'effectuer la résolution parallélisée du système.

La distribution des mailles du modèle est initiée, soit suivant le **type de maille** ('GROUP_ELEM'), soit par **paquets de mailles contiguës** ('MAIL_CONTIGU'), soit par **distribution cyclique** ('MAIL_DISPERSÉ'). Par exemple, avec un modèle comportant 8 mailles et pour un calcul sur 4 processeurs, on a les répartitions de charge suivantes:

Mode de distribution	Maille 1	Maille 2	Maille 3	Maille 4	Maille 5	Maille 6	Maille 7	Maille 8
MAIL_CONTIGU	Proc. 0	Proc. 0	Proc. 1	Proc. 1	Proc. 2	Proc. 2	Proc. 3	Proc. 3
MAIL_DISPERSÉ	Proc. 0	Proc. 1	Proc. 2	Proc. 3	Proc. 0	Proc. 1	Proc. 2	Proc. 3

• **'SOUS_DOMAINE'** : parallélisme similaire aux options précédentes, mais cette fois la distribution initiale des mailles se base sur une **décomposition en sous-domaines** construite en amont (via les opérateurs DEFI_PART_FETI/OPS). Par exemple, avec une structure de données SD_FETI comportant 5 sous-domaines et un calcul sur 2 processeurs: les mailles des sous-domaines 1 et 2 sont assignées au premier processeur, les mailles des sous-domaines restant au second.

3.2.3 Équilibrage de charge

La distribution par mailles est très simple mais peut conduire à des déséquilibres de charge car elle ne tient pas explicitement compte des mailles spectrales, des mailles de peau (cf. figure 3.2-2 sur un exemple comportant 8 mailles volumiques et 4 mailles de peau), de zones particulières (non linéarités...). La distribution par sous-domaines est plus souple et peut s'avérer plus efficace en permettant d'adapter son flot de données à sa simulation.

Une autre cause de déséquilibre peut provenir des conditions de Dirichlet par dualisation (DDL_IMPO, LIAISON_***...). Par soucis de robustesse, leur traitement est affecté seulement au processeur maître. Cette surcharge de travail, souvent négligeable, introduit cependant dans certains cas, un déséquilibre plus marqué. L'utilisateur peut le compenser en renseignant un des mot-clés CHARGE_PROC0_MA/SD. Ce traitement différencié concerne en fait tous les cas de figures impliquant des mailles dites «tardives» (Dirichlet via des Lagranges mais aussi force nodale, contact méthode continue...).

Pour plus de détails sur les spécifications informatiques et les implications fonctionnelles de ce mode de parallélisme on pourra consulter les documentations [U2.08.03] et [U4.50.01].

Remarques:

- Sans l'option MATR_DISTRIBUEE (cf. paragraphe suivant), les quatre stratégies sont équivalentes en terme d'occupation mémoire. Comme pour le solveur linéaire FETI, on tarit le plus tôt possible le flot de données et d'instructions. Par contre, il ne s'agit plus de raisonner en terme de sous-domaines et de problème d'interface, mais de traiter sélectivement des blocs matriciels/vectoriels du problème global, que MUMPS va rassembler. Cette stratégie «mono-domaine» distribué est donc une voie intermédiaire entre FETI et MUMPS centralisé ou la multifrontale Aster. D'où des gains en terme de robustesse, de génécité et d'efforts d'implantation dans le code.
- Pour l'instant, la distribution par sous-domaines est basée sur un partitionnement au sens FETI générés par les opérateurs DEFI_PART_*. Ces derniers génèrent en fait une structure de données

³² Sauf si l'option SOLVEUR/MATR_DISTRIBUEE (cf §3.2.4) est activée.

de type `SD_FETI` (sous-domaines, interface, charges projetées...) trop riche pour les seuls besoins de MUMPS. Pour éviter des surcoûts calculs et des failles de robustesse, on peut juste se contenter (pour des contingences purement informatiques) de préciser dans la liste des charges fournie à ces opérateurs de partitionnement (mot-clé `EXCIT`), une seule charge, voire une charge «bidon», n'impliquant si possible aucun Lagrange (`DDL_IMPO`, `LIAISON_*`...). Cette dernière ne servira alors pas forcément dans le calcul effectif.

- En mode distribué, chaque processeur ne manipule que des matrices partiellement remplies. Par contre, afin d'éviter d'introduire trop de communications MPI dans le code (critères d'arrêt, résidu...), ce scénario n'a pas été retenu pour les seconds membres. Leur construction est bien parallélisée, mais en fin d'assemblage, les contributions de tous les processeurs sont sommées et envoyées à tous. Ainsi tous les processeurs connaissent entièrement les vecteurs impliqués dans le calcul.

- De même, la matrice est pour l'instant dupliquée : dans l'espace JEVEUX (RAM ou disque) et dans l'espace F90 de MUMPS (RAM). A terme, du fait du déchargement sur disque de la factorisée, elle va devenir un objet dimensionnant de la RAM. Il faudra donc la construire directement via MUMPS.

3.2.4 Retailer les objets Code_Aster

En mode parallèle, lorsqu'on distribue les données JEVEUX en amont de MUMPS, on ne redécoupe pas forcément les structures de données concernées. Avec l'option `MATR_DISTRIBUEE='NON'`, tous les objets distribués sont alloués et initialisés à la même taille (la même valeur qu'en séquentiel). Par contre, chaque processeur ne va modifier que les parties d'objets JEVEUX dont il a la charge. Ce scénario est particulièrement adapté au mode parallèle distribué de MUMPS (mode par défaut) car ce produit regroupe en interne ces flots de données incomplets. Le parallélisme permet alors, outre des gains en temps calcul, de réduire la place mémoire requise par la résolution MUMPS mais pas celle nécessaire à la construction du problème dans JEVEUX.

Ceci n'est pas gênant tant que l'espace RAM pour JEVEUX reste très inférieur à celui requis par MUMPS. Comme JEVEUX stocke principalement la matrice et MUMPS, sa factorisée (généralement des dizaines de fois plus grosse), le goulet d'étranglement RAM du calcul est théoriquement sur MUMPS. Mais dès qu'on utilise quelques dizaines de processeurs en MPI et/ou qu'on active l'OOC, comme MUMPS distribue cette factorisée par processeur et décharge ces morceaux sur disque, la «balle revient dans le camp de JEVEUX».

D'où l'option `MATR_DISTRIBUEE` qui retaille la matrice, au plus juste des termes non nuls dont a la responsabilité le processeur. L'espace JEVEUX requis diminue alors avec le nombre de processeurs et descend en dessous de la RAM nécessaire à MUMPS. Les résultats de la figure 3.2-2 illustrent ce gain en parallèle sur deux études: une Pompe RIS et la cuve Epicure.

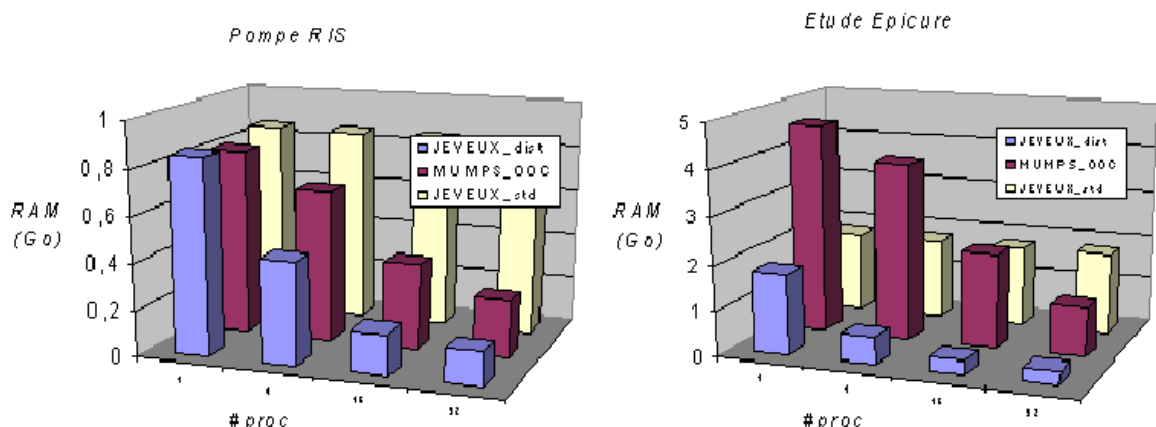


Figure 3.2-2. Evolution des consommations RAM (en Go) en fonction du nombre de processeurs, de Code_Aster (JEVEUX standard `MATR_DISTRIBUEE='NON'` et distribué, resp. 'OUI') et de MUMPS OOC. Résultats effectués sur une Pompe RIS et sur la cuve de l'étude Epicure.

Remarques:

- On traite ici les données résultant d'un calcul élémentaire (`RESU_ELEM` et `CHAM_ELEM`) ou d'un assemblage matriciel (`MATR_ASSE`). Les vecteurs assemblés (`CHAM_NO`) ne sont pas distribués car les gains mémoire induits seraient faibles et, d'autre part, comme ils interviennent dans

l'évaluation de nombreux critères algorithmiques, cela impliquerait trop de communications supplémentaires.

- En mode `MATR_DISTRIBUE`, pour faire la jointure entre le bout de `MATR_ASSE` local au processeur et la `MATR_ASSE` globale (que l'on ne construit pas), on rajoute un vecteur d'indirection sous la forme d'un `NUME_DDL` local.

3.3 Gestion de la mémoire MUMPS et Code_Aster

Pour activer ou désactiver les facultés OOC de MUMPS (cf. figure 3.3-1), l'utilisateur renseigne le mot-clé `SOLVEUR/GESTION_MEMOIRE='IN_CORE'/'OUT_OF_CORE'/'AUTO'` (défaut). Cette fonctionnalité est bien sûr cumulable avec le parallélisme d'où une plus grande variété de fonctionnement pour éventuellement s'adapter aux contingences d'exécution: «séquentiel IC ou OOC», «parallélisme centralisé IC ou OCC», «parallélisme distribué par sous-domaines IC ou OOC»...

Pour un petit cas linéaire, le mode «séquentiel IC» suffit; pour un plus gros cas toujours en linéaire, le mode «parallèle centralisé IC» (ou mieux OOC) amène véritablement un gain en CPU et en RAM; en non linéaire, avec réactualisation fréquente de la matrice tangente, le mode «parallèle distribué OOC» est conseillé.

Pour plus de détails sur les spécifications informatiques et les implications fonctionnelles de ce mode de gestion de la mémoire MUMPS on pourra consulter les documentations [BD08] et [U2.08.03/U4.50.01].

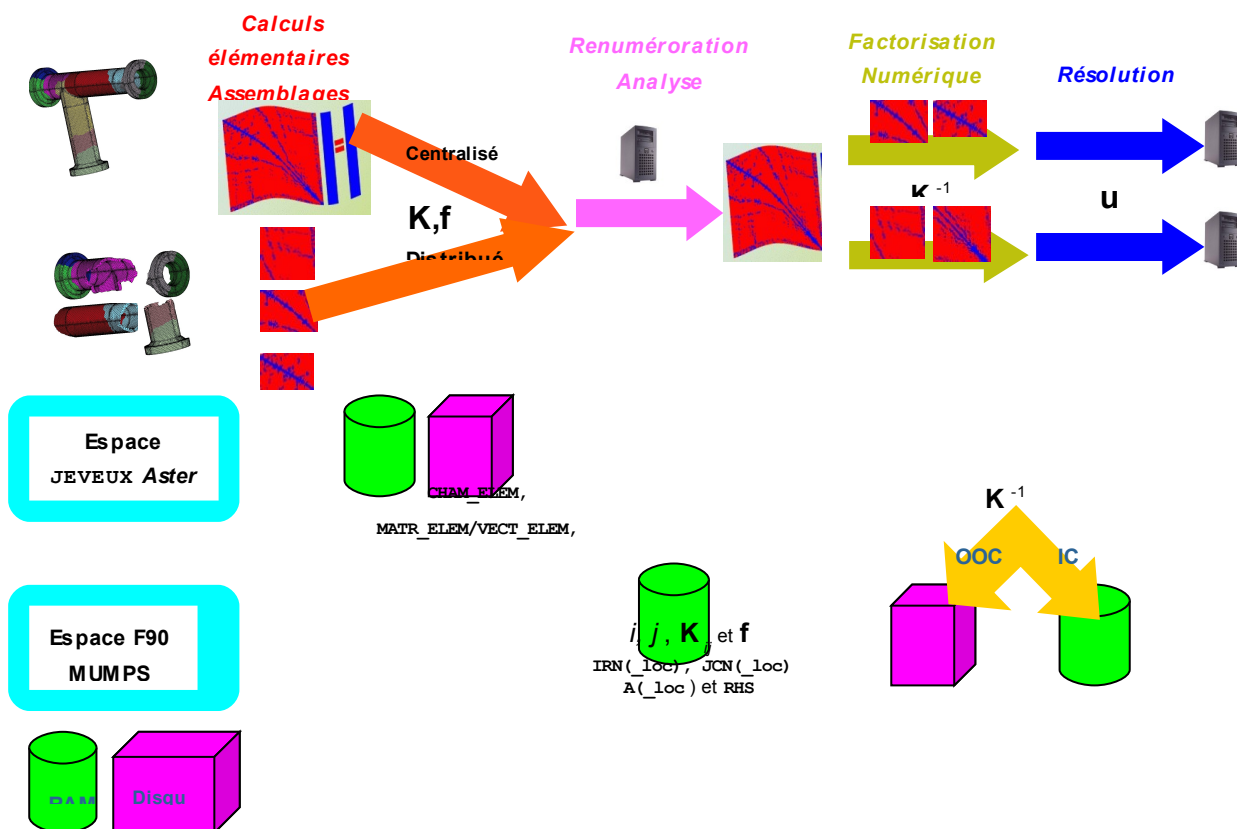


Figure 3.3-1. Schéma fonctionnel du couplage Code_Aster/MUMPS

vis-à-vis des principales structures de données et de l'occupation mémoire (RAM et disque).

3.4 Gestion particulière des double Lagranges

Historiquement, les solveurs linéaires directs de *Code_Aster* ('MULT_FRONT' et 'LDLT') ne disposaient pas d'algorithme de pivotage (qui cherche à éviter les accumulations d'erreurs d'arrondis par division par des termes très petits). Pour contourner ce problème, la prise en compte des conditions limites par des Lagranges

(AFFE_CHAR_MECA/THER...) a été modifiées en introduisant des doubles Lagranges. Formellement, on ne travaille pas avec la matrice initiale K_0

$$K_0 = \begin{bmatrix} K & \text{blocage} \\ \text{blocage} & 0 \end{bmatrix} \begin{matrix} u \\ \text{lagr} \end{matrix}$$

mais avec sa forme doublement dualisée K_2

$$K_2 = \begin{bmatrix} K & \text{blocage} & \text{blocage} \\ \text{blocage} & -1 & 1 \\ \text{blocage} & 1 & -1 \end{bmatrix} \begin{matrix} u \\ \text{lagr}_1 \\ \text{lagr}_2 \end{matrix}$$

D'où un surcoût mémoire et calcul.

Comme MUMPS dispose de facultés de pivotage, ce choix de dualisation des conditions limites peut être remis en cause. En initialisant le mot-clé ELIM_LAGR2 à 'OUI', **on ne tient plus compte que d'un Lagrange, l'autre étant spectateur**³³. D'où une matrice de travail K_1 simplement dualisée

$$K_1 = \begin{bmatrix} K & \text{blocage} & 0 \\ \text{blocage} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{bmatrix} \begin{matrix} u \\ \text{lagr}_1 \\ \text{lagr}_2 \end{matrix}$$

plus petite car les termes extra-diagonaux des lignes et des colonnes associées à ces Lagranges spectateurs sont alors initialisées à zéro. *A contrario*, avec la valeur 'NON', MUMPS reçoit les matrices dualisées usuelles.

Pour les **problèmes comportant de nombreux Lagranges (jusqu'à 20% du nombres d'inconnues totales)**, l'activation de ce paramètre est souvent payante (matrice plus petite). Mais lorsque **ce nombre explose (>20%)**, ce procédé peut-être contre-productif. Les gains réalisés sur la matrice sont annulés par la taille de la factorisée et surtout le nombre de pivotages tardifs que MUMPS doit effectuer. Imposer ELIM_LAGR2='NON' peut être alors très intéressant (gain de 40% en CPU sur le cas-test mac3c01).

3.5 Périmètre d'utilisation

A priori, tous les opérateurs/fonctionnalités utilisant la résolution d'un système linéaire sauf les options ³⁴ de calcul 'SEPRE' et 'AJUSTE' de MODE_ITER_INV. Pour plus de détails on pourra consulter les documentations Utilisateur [U2.08.03/U4.50.01]

3.6 Paramétrage et exemples d'utilisation

Récapitulons le paramétrage principal permettant de piloter MUMPS dans Code_Aster et illustrons son utilisation via un cas-test officiel (mumps05b) et une géométrie d'étude (pompe RIS). Pour plus d'informations on pourra consulter les documentations Utilisateur associées [U2.08.03/U4.50.01], les notes EDF [BD08][Boi07][Des07] ou les cas-tests utilisant MUMPS.

3.6.1 Paramètres d'utilisation de MUMPS via Code_Aster

Opérande	Mot-clé	Valeur par défaut	Détails/conseils	Réf.
SOLVEUR/ METHODE= 'MUMPS'				
Paramètres	TYPE_RESOL	'AUTO'	'AUTO', 'NONSYM', 'SYMGEN' et 'SYMDEF'.	§1

³³ Pour maintenir la cohérence des structures de données et garder une certaine lisibilité/maintenabilité informatique, il est préférable de «bluffer» le processus habituel en passant de K_2 à K_1 , plutôt qu'au scénario optimal K_0 .

³⁴ Car MUMPS ne fournit pas encore le calcul du déterminant d'une matrice.

Opérande	Mot-clé	Valeur par défaut	Détails/conseils	Réf.
fonctionnels		('NONSYM' si la matrice est non symétrique, 'SYMGEN' sinon)	Paramètre permettant de préciser la nature du problème à traiter.	
	PCENT_PIVOT	10%	Surcoût mémoire prévu pour les pivotages.	§2.3
	ELIM_LAGR2	'OUI'	'OUI' / 'NON'.	§3.4
	RESI_RELA	-1 (non linéaire) 10 ⁻⁶ (linéaire)	Si ce paramètre est positif, MUMPS effectue des itérations de raffinement itératif et examine la qualité de la solution. Si l'erreur relative en solution est inférieure à cette valeur, Aster s'arrête en ERREUR FATALE.	§2.3
Paramètres numériques	PRETRAITEMENTS	'AUTO'	'AUTO' et 'SANS'.	§ 1.6 § 2.3
	RENUM	'AUTO'	'AUTO', 'AMD', 'AMF', 'QAMD', 'PORD', 'SCOTCH' et 'METIS'. Dans le premier cas de figure MUMPS choisit le meilleur renuméroteur disponible, dans les autres, on lui impose. Si ce renuméroteur n'est pas disponible: ERREUR FATALE.	§1.6
	FILTRAGE_MATRICE / MIXER_PRECISION		Options pour «relaxer» les résolutions effectuées via MUMPS.	[U4.50.01]
	POSTTRAITEMENTS	'AUTO'	'AUTO', 'FORCE' et 'SANS'.	§2.3
Mémoire	GESTION_MEMOIRE	'AUTO'	'IN_CORE', 'OUT_OF_CORE', 'AUTO' ou 'EVAL'.	§ 3.3
	MATR_DISTRIBUEE	'NON'	'OUI' ou 'NON'.	§ 3.2

Tableau 3.6-1._ Récapitulatif du paramétrage de MUMPS dans Code_Aster.

3.6.2 Monitoring

En positionnant le **mot-clé INFO à 2** et en utilisant le **solveur MUMPS**, l'utilisateur peut faire afficher dans le fichier de message un monitoring synthétique des différentes phases de la construction et de la résolution du système linéaire: répartition par processeur du nombre de mailles, des termes de la matrice et de sa factorisée, l'analyse d'erreur (si demandée) et un bilan de leur éventuel déséquilibre. A **ce monitoring orienté CPU, on rajoute quelques informations sur les consommations RAM de MUMPS**: par processeur, estimation (d'après la phase d'analyse) des besoins en RAM en IC, en OOC et la valeur effectivement utilisée avec rappel de la stratégie choisie par l'utilisateur. Les temps consommés pour chacune des étapes du calcul suivant les processeurs peuvent apparaître aussi. Ils sont gérés par un mécanisme plus global qui n'est pas spécifique à MUMPS (cf. §4.1.2 [U1.03.03] ou la documentation Utilisateur de l'opérateur DEBUT/POURSUIITE).

```
*****
<MONITORING MUMPS >
TAILLE DU SYSTEME      803352
CONDITIONNEMENT/ERREUR ALGO  2.2331D+07  3.3642D-15
ERREUR SUR LA SOLUTION  7.5127D-08
RANG   NBRE MAILLES   NBRE TERMES K   LU FACTEURS
N   0   :           54684           7117247           117787366
N   1   :           55483           7152211           90855351
...
EN % : VALEUR RELATIVE ET DESEQUILIBRAGE MAX
      :  1.45D+01   2.47D+00   2.38D+00           1.50D+01   4.00D+01   2.57D+01
      :  1.40D-01  -1.09D+00  -5.11D+00          -9.00D-02   1.56D+00  -4.16D-01

MEMOIRE RAM ESTIMEE ET REQUISE                PAR MUMPS EN Mo (FAC_NUM + RESOL)
RANG ASTER : ESTIM IN-CORE | ESTIM OUT-OF-CORE | RESOL. OUT-OF-CORE
N   0   :           1854           512           512
N   1   :           1493           482           482
```

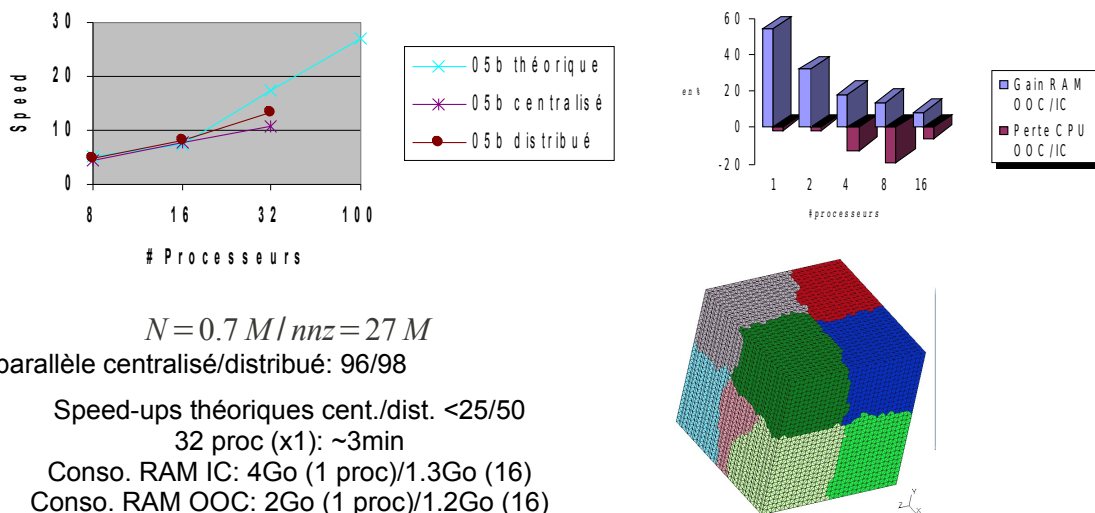
...				
#1	Resolution des systemes lineaires	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	105.68	3.67 59.31
#1.1	Numerotation, connectivite de la matrice	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	3.26	0.04 3.26
#1.2	Factorisation symbolique	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	3.13	1.20 4.11
#1.3	Factorisation numerique (ou precond.)	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	45.22	0.83 23.48
#1.4	Resolution	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	54.07	1.60 28.46
#2	Calculs elementaires et assemblages	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	3.44	0.03 3.42
#2.1	Routine calcul	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	2.20	0.01 2.20
#2.1.1	Routines te00ij	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	2.07	0.00 2.06
#2.2	Assemblages	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	1.24	0.02 1.22
#2.2.1	Assemblage matrices	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	1.22	0.02 1.21
#2.2.2	Assemblage seconds membres	CPU (USER+SYST/SYST/ELAPS) :	0.02	0.00 0.01

Figure 3.5-1._Extrait de fichier de message en INFO =2.

3.6.3 Exemples d'utilisation

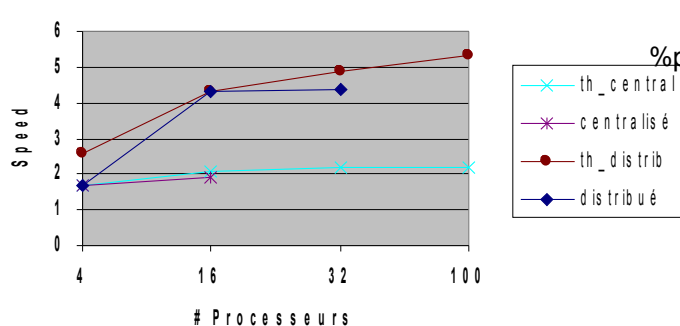
Concluons ce chapitre par deux séries de tests illustrant les **écarts de performance suivant le cas de figure et le critère observé** (cf. figures 3.5-2/3). Le cas-test canonique du cube en linéaire se parallélise très bien. En centralisé (resp. en distribué), plus de 96% (resp. 98%) des phases de construction et d'inversion du système linéaire sont parallélisés. Soit un speed-up théorique proche de 25 (resp. 50). En pratique, sur les nœuds parallèles de la machine centralisée Aster, on obtient d'assez bonnes accélérations: speed-up effectif de 14 sur 32 processeurs au lieu des 17 théoriques.

Sur l'étude non linéaire de la pompe, les gains que l'on peut espérer sont plus faibles. Compte-tenu de la phase d'analyse séquentielle de MUMPS, seulement 82% des calculs sont parallèles. D'où des speed-ups théoriques et effectifs appréciables mais plus modestes. D'un point de vue mémoire RAM, la gestion OOC de MUMPS procure des gains intéressants dans les deux cas, mais plus marqués pour la pompe: en séquentiel, gain IC vs OOC de l'ordre de 85%, contre 50% pour le cube. En augmentant le nombre de processeurs, la distribution de données qu'induit le parallélisme rogne progressivement ce gain. Mais il reste prégnant sur la pompe jusqu'à 16 processeurs et disparaît quasiment avec le cube.



$N = 0.7 M / nnz = 27 M$
%parallèle centralisé/distribué: 96/98
Speed-ups théoriques cent./dist. <25/50
32 proc (x1): ~3min
Conso. RAM IC: 4Go (1 proc)/1.3Go (16)
Conso. RAM OOC: 2Go (1 proc)/1.2Go (16)

Figure 3.5-2._ Calcul mécanique linéaire (op. MECA_STATIQUE) sur le cas-test officiel du cube (mumps05b). On construit et résout un seul système linéaire. Simulation effectuée sur la machine centralisée Aster(Bull). Consommations RAM Aster+MUMPS mesurées.



$N = 0.8 M / nnz = 28.2 M$
%parallèle centralisé/distribué: 55/82

Speed-ups théoriques cent./dist. <3/6
16 proc ~15min

Conso. RAM IC : 5.6Go (1 proc)/0.6Go (16)
Conso. RAM OOC: 0.9Go (1 proc)/0.3Go (16)

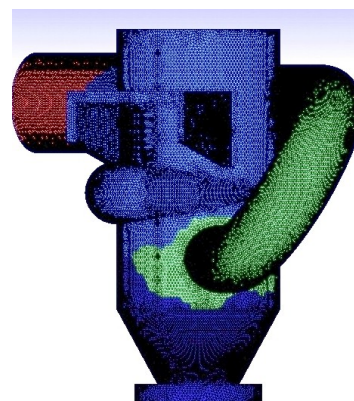
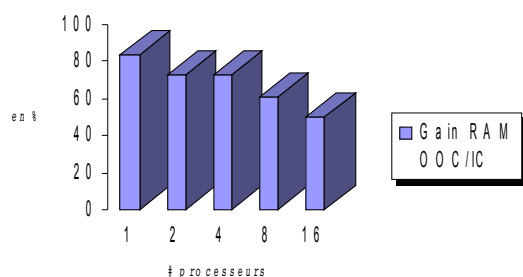


Figure 3.5-3._ Calcul mécanique non linéaire (op. *STAT_NON_LINE*) sur une géométrie plus industrielle (pompe RIS). On construit et résout 12 systèmes linéaires (3 pas de temps x 4 pas de Newton). Simulation effectuée sur la machine centralisée Aster(Bull). Consommations RAM MUMPS estimées.

4 Conclusion

Dans le cadre des simulations thermo-mécaniques avec *Code_Aster*, **l'essentiel des coûts calcul provient souvent de la construction et de la résolution des systèmes linéaires**. Depuis 60 ans, deux types de techniques se disputent la suprématie dans le domaine, les solveurs directs et ceux itératifs. *Code_Aster*, comme bon nombre de codes généralistes, a fait le choix d'une offre diversifiée dans le domaine. Avec toutefois **une orientation plutôt solveurs directs creux**. Ceux-ci sont plus adaptés à ses besoins que l'on peut résumer sous le triptyque «robustesse/problèmes de type multiples seconds membres/parallélisme modéré». Le code s'appuyant désormais sur de nombreux «middlewares» optimisés et pérennes (MPI, BLAS, LAPACK, METIS...) et s'utilisant principalement sur des clusters de SMP (réseaux rapides, grande capacité de stockage RAM et disque), on cherche à optimiser le traitement des solveurs linéaires dans cette optique.

Compte-tenu de la technicité requise³⁵ et d'une offre internationale pléthorique³⁶, pour effectuer efficacement ces résolutions, la question du recourt à un produit externe est désormais incontournable. Cela permet d'acquérir, à moindre frais, une fonctionnalité souvent efficace, fiable, performante et bénéficiant d'un large périmètre d'utilisation. On peut ainsi bénéficier du retour d'expérience d'une large communauté d'utilisateurs et des compétences (très) pointues d'équipes internationales.

Ainsi ***Code_Aster* a fait le choix d'intégrer la multifrontale parallèle du package MUMPS**. Ceci en complément, notamment, de sa multifrontale «maison». Mais si celle-ci bénéficie d'une adaptation de longue haleine aux modélisations *Aster*, elle reste moins riche en fonctionnalités (pivotage, pré/post-traitements, qualité de la solution...) et moins performantes en parallèle (pour des consommations RAM du même ordre). Pour exploiter certaines modélisations (éléments quasi-incompressibles, X-FEM...) ou passer des «études frontières» (cf. internes de cuves), ce couplage «*Code_Aster*+MUMPS» devient parfois la seule alternative viable.

Depuis, son intégration dans *Code_Aster* bénéficie d'un enrichissement continu et **MUMPS (SOLVEUR/METHODE='MUMPS')** est quotidiennement utilisé sur des études. Notre Rex s'est bien sûr étoffé et nous entretenons une **relation partenariale active avec la «core-team» de MUMPS** (notamment via l'ANR SOLSTICE et une thèse).

En mode **parallèle**, l'usage de MUMPS procure des **gains en CPU** (par rapport à la méthode par défaut du code, la multifrontale «maison») **de l'ordre de la douzaine sur 32 processeurs** de la machine *Aster*. Sur des cas plus favorables ou en exploitant un deuxième niveau de parallélisme via le BLAS, ce gain CPU peut-être bien meilleur.

Le solveur MUMPS permet donc, non seulement de résoudre des problèmes numériquement difficiles, mais, inséré dans un processus de calcul *Aster* déjà partiellement parallèle, il en démultiplie les performances. **Il procure au code un cadre parallèle performant, générique, robuste et grand public**. Il facilite ainsi le passage des études standards (< million de degrés de liberté) et rend accessible au plus grand nombre le traitement de gros cas (~ plusieurs millions de degrés de liberté).

35 Pour donner un ordre de grandeur, le package MUMPS fait plus de 10⁵ lignes (F90/C).

36 Rien que dans le domaine public, on recense des dizaines de packages, librairies, «macro-librairies»...

5 Bibliographie

5.1 Livres/articles/proceedings/thèses...

- [ADD89] M.Arioli, J.Demmel et I.S.Duff. Solving sparse linear systems with sparse backward error. SIAM journal on matrix analysis and applications . 10, 165:190 (1989).
- [ADEL00] P.R.Amestoy, I.S.Duff, J.Y.L'Excellent et X.S.Li. Analysis and comparaison of two general sparse solvers for distributed memory computers . Rapport CERFACS TR/PA/00/90 (2000).
- [ADE00] P.R.Amestoy, I.S.Duff et J.Y.L'Excellent. Multifrontal parallel distributed symmetric and unsymmetric solvers . Comput. Methods in Appl. Mech. Eng. 184, 501:520 (2000).
- [ADKE01] P.R.Amestoy, I.S.Duff, J.Koster et J.Y.L'Excellent. A fully asynchronous multifrontal solveur using distributed dynamic scheduling . SIAM journal of matrix analysis and applications, 23, 15:41 (2001).
- [AGES06] P.R.Amestoy, A.Guermouche, J.Y.L'Excellent et S.Pralet. Hybrid scheduling for the parallel solution of linear systems . Parallel computing. 32, 136:156 (2006).
- [Che05] K.Chen. Matrix preconditioning techniques and applications . Ed. Cambridge University Press (2005).
- [Dav06] T.A.Davis. Direct methods for sparse linear systems . Ed. SIAM (2006).
- [Duf06] I.S.Duff et al. Direct methods for sparse matrices . Ed. Clarendon Press (2006).
- [GGS08] T.George, A.Gupta et V.Sarin. An experimental evaluation of iterative solvers for large SPD systems of linear equations . Rapport du centre de recherche IBM T.J.Watson (2008).
- [GHS05] N.Gould, Y.Hu et J.A.Scott. A numerical evaluation of sparse direct solvers for the solution of large sparse, symmetric linear systems of equations . Rapport du Rutherford Appleton Laboratory (2005).
- [Gol96] G.Golub & C.Van Loan. Matrix computations . Ed. Johns Hopkins University Press (1996).
- [Gup01] A.Gupta. Recent advances in direct methods for solving unsymmetric sparse systemes of linear equations. Rapport du centre de recherche IBM T.J.Watson (2001).
- [Hig02] N.J.Higham. Accuracy and stability of numerical algorithms . Ed. SIAM (2002).
- [Las98] P.Lascaux & R.Théodor. Analyse numérique matricielle appliquée à l'art de l'ingénieur . Ed. Masson (1998).
- [Liu89] J.W.H.Liu. Computer solution of large sparse positive definite systems . Prentice Hall (1981).
- [Meu99] G.Meurant. Computer solution of large linear systems . Ed. Elsevier (1999).
- [Saa03] Y.Saad. Iterative methods for sparse matrices . Ed. PWS (2003).

5.2 Rapports/compte-rendus EDF

- [Anf03] N.Anfaoui. Une étude des performances de Code_Aster: proposition d'optimisation . Stage de DESS de mathématiques appliquées de PARIS VI (2003).
- [BD08] O.Boiteau et C.Denis. Activation des fonctionnalités «Out-Of-Core» de MUMPS dans Code_Aster . Compte-rendu EDF R&D CR-I23/08/047 (2008).
- [Boi07] O.Boiteau. Intégration de MUMPS parallèle distribué dans Code_Aster . Note EDF R&D HI-I23/07/03167 (2007).
- [BHV06] O.Boiteau, F.Hulsemann et X.Vasseur. Comparaison du solveur linéaire MUMPS et de la multifrontale de Code_Aster . Note EDF R&D HI-23/06/004 (2006).
- [Des07] T.DeSoza. Evaluation et développement du parallélisme dans Code_Aster . Stage de Master ENPC (2007) et note EDF R&D HT-62/08/01464 (2008).
- [Dur08] C.Durand et al. HPC avec Code_Aster: états des lieux et perspectives . Note EDF R&D HT-62/08/0139 (2008).
- [GM08] S.Géniaut et F.Meissonnier. Faisabilité d'une étude de nocivité de fissure dans une vanne MP par la méthode X-FEM et avec la plate-forme SALOME . Compte-rendu EDF R&D CR-AMA/08/0255 (2008).
- [GS11] V.Godard et N.Sellenet. Calcul HPC avec Code_Aster: état des lieux et perspectives. CR-AMA-11.042 (2011).
- [Tar07] N.Tardieu. GCP+MUMPS, une solution simple pour la résolution de problèmes avec contact en parallèle . Compte-rendu EDF R&D CR-AMA/07/0257 (2007).
- [SOL] O.Boiteau. Suivi de l'ANR SOLSTICE. Compte-rendu EDF R&D, slides... sur la base Notes dédiée du département SINETICS.

5.3 Ressources internet

- [Dav] T.A.Davis. Pointeur sur les packages de solveurs creux directs: <http://www.cise.ufl.edu/research/sparse/codes/>.
- [Don] J.Dongarra. Pointeur sur les packages de solveurs: <http://www.netlib.org/utk/people/JackDongarra/la-sw.html> .
- [MaMa] Site web de MatrixMarket: <http://math.nist.gov/MatrixMarket/index.html>.
- [Mum] Site web officiel de MUMPS: <http://graa.ens-lyon.fr/MUMPS> .
- [Pas] Site web officiel de PaStiX: <http://pastix.gforge.inria.fr/files/README-txt.html>.

6 Historique des versions du document

Version Aster	Auteur(s) ou contributeur(s), organisme	Description des modifications
9.4	O.BOITEAU EDF R&D SINETICS	Texte initial
V10.4	O.BOITEAU EDF R&D SINETICS	Corrections formelles dues au portage .doc/.odt; Mise à jour sur le parallélisme; Prise en compte des rqs de l'équipe MUMPS ; Rajout de nouveaux mot-clés (ELIM_LAGR2, LIBERE_MEMOIRE, MATR_DISTRIBUEE); Amaigrissement de la partie conseil/périmètre d'utilisation maintenant dévolue à la note U2.08.03.
V11.3	O.BOITEAU EDF R&D SINETICS	Rajout du nouveau mot-clé GESTION_MEMOIRE à la place de OUT_OF_CORE et LIBERE_MEMOIRE. Rajout du paragraphe sur la prise en compte de systèmes singuliers.