UNIVERSIDADE FEDERAL DE SANTA CATARINA DEPARTAMENTO DE INFORMÁTICA E ESTATÍSTICA CIÊNCIAS DA COMPUTAÇÃO

David Grunheidt Vilela Ordine
Comparação das tecnologias de comunicação entre clusters no processador MPPA-256 atráves do CAP Benchmarks

Florianópolis 30 de junho de 2020

David Grunheidt Vilela Ordine

Comparação das tecnologias de comunicação entre clusters no processador MPPA-256 atráves do CAP Benchmarks

Trabalho de Conclusão de Curso submetido ao Curso de Bacharelado em Ciências da Computação da Universidade Federal de Santa Catarina para a obtenção do título de Bacharel em Ciência da Computação.

Orientador: Prof. Márcio Bastos Castro, Dr. Coorientador: Pedro Henrique Penna, Dr.

Florianópolis 30 de junho de 2020

Ficha de identificação da obra elaborada pelo autor, através do Programa de Geração Automática da Biblioteca Universitária da UFSC.

Ravenhurst, Omar

Template LaTeX seguindo a RN 46/2019/CPG da UFSC / Omar Ravenhurst ; orientador, Ben Trovato, coorientador, Lars Thørväld, 2019.

666 p.

Tese (doutorado) - Universidade Federal de Santa Catarina, Centro Tecnológico, Programa de Pós-Graduação em Ciência da Computação, Florianópolis, 2019.

Inclui referências.

1. Ciência da Computação. 2. Documentação. 3. LaTeX. I. Trovato, Ben. II. Thørväld, Lars. III. Universidade Federal de Santa Catarina. Programa de Pós-Graduação em Ciência da Computação. IV. Título.

David Grunheidt Vilela Ordine

Comparação das tecnologias de comunicação entre clusters no processador MPPA-256 atráves do CAP Benchmarks

Este Trabalho de Conclusão de Curso foi julgado adequado para obtenção do Título de Bacharel em Ciência da Computação e aprovado em sua forma final pelo curso de Graduação em Ciências da Computação.

Florianópolis, 30 de junho de 2020.

Prof. José Francisco Danilo de Guadalupe Correa Fletes, Me. Coordenador do Curso

Banca Examinadora:

Prof. Márcio Bastos Castro, Dr.
Orientador
Universidade Federal de Santa Catarina

Pedro Henrique Penna, Dr. Coorientador Université Grenoble Alpes

Prof. Prof1, Dr.

Avaliador
Universidade Federal de Santa Catarina

Prof. Prof2, Dr.
Avaliador
Universidade Federal de Santa Catarina

Prof. Prof3, Dr.

Avaliador

Universidade Federal de Santa Catarina

Este trabalho é dedicado a minha família, que sempre me
apoiou e esteve do meu lado, e também aos meus amigos, os quais me ajudaram a passar por todo o processo de escrita e implementação de uma maneira mais feliz.

AGRADECIMENTOS

Agradeço a todos os meus colegas de trabalho e de curso, os quais contribuíram significativamente para a conclusão deste trabalho, através da troca de experiência e conhecimentos técnicos. Em especial, agradeço ao meu orientador, Márcio Bastos Castro, e meu co-orientador, Pedro Henrique Penna, por despertarem em mim interesse na área da computação paralela e me ajudarem no processo de aprendizado e desenvolvimento deste trabalho.

RESUMO

O principal método para o ganho em desempenho, no processo de evolução dos processadores single-core, foi o aumento da frequência de clock do processador, o qual, com a crescente desproporção entre o gasto energético e o aumento de performance, deixou de ser viável. Diz-se então que esta desproporção foi a barreira de evolução para esta classe de processadores. Soluções que utilizam processadores multi-core, por exemplo, supercomputadores, também enfrentam uma barreira similar, nos dias de hoje, ao agrupar diversos destes processadores em *clusters*, ou agrupar diversos núcleos em um mesmo *chip*. Processadores manycore de baixo consumo energético, como o MPPA-256 e o Adapteva Epiphany, surgiram como uma possível solução para este problema. Entretanto, devido a questões arquiteturais, como uma memória distribuída e limitada no chip, a implementação de uma aplicação que beneficia-se totalmente do hardware de um processador desta classe mostra-se desafiadora. Porém, quando bem feita, sobressai alguns processadores multi-core do estado da arte, através do menor consumo energético. Neste projeto foram propostas para o CAP Bench, um benchmark desenvolvido para avaliar o desempenho e o consumo de energia do MPPA-256, otimizações nas aplicações da versão atual e a criação de uma versão das aplicações que utiliza uma nova tecnologia de comunicação assíncrona entre clusters, com objetivo de analisar as duas tecnologias de cada versão. Os resultados até o momento mostram que as aplicações que utilizam a nova biblioteca apresentam melhor desempenho sobre as aplicações da versão antiga. Isso se deve principalmente pela característica assíncrona desta biblioteca.

Palavras-chave: Benchmark. Manycore. Desempenho. Green-Computing.

RESUMO ESTENDIDO

Introdução

Similar ao que aconteceu com os sistemas que utilizavam processadores single core, os supercomputadores da atualidade estão se deparando com uma barreira que impede o avanço em direção ao Exascale. A principal causa deste impedimento tem relação com as características intrínsecas da arquitetura de processadores multicore que compõem muitos destes supercomputadores. Assim como processadores singlecore não puderam mais aumentar a frequência de clock de um núcleo após um certo limite, só é possível diminuir o tamanho dos transistores que formam um núcleo de processamento até um certo ponto, e da mesma maneira, só é possível alocar uma certa quantidade de núcleos em um chip, antes que o gerenciamento desses núcleos fique algo inviável de ser implementado ou o tamanho do chip fique muito grande. Além disso, ao longo do tempo a relação entre dissipação de calor e ganho em performance mostrou-se não escalável para esta arquitetura. Assim, a comunidade científica de High-Performance Computing (HPC) começou a pesquisar e desenvolver novas arquiteturas que apresentassem melhor escalabilidade entre as variáveis citadas acima, surgindo então a classe de processadores manycore de baixo consumo energético, por exemplo, o MPPA-256, que será estudado neste trabalho.

Fundamentação Teórica

Atualmente, arquiteturas com múltiplos processadores são algo comum em diversos sistemas, porém, nem todos sabem como caracterizar estes sistemas de acordo com a disposição dos elementos que os compõem. Dentre essas arquiteturas, temos os sistemas multiprocessadores e os multicomputadores, sendo a principal diferença entre eles o compartilhamento ou não de memória por parte dos núcleos de processamento. Enquanto os sistemas de multiprocessadores conectam esses núcleos a uma memória através de um barramento, os multicomputadores conectam as unidades de processamento através de uma rede, onde cada unidade tem sua memória privada, e a comunicação entre as unidades é feita via troca de mensagens através de alguma API. Além disso, os multiprocessadores podem ser divididos em duas categorias, os UMA e NUMA, onde o que os difere é o tempo de acesso a uma palavra na memória ser o mesmo ou não, para qualquer palavra. Vale citar que o MPPA-256, processador usado neste trabalho, se enquadra na classe dos multiprocessadores. Para estes sistemas existem diversas bibliotecas e padrões voltados a programação paralela, sendo os mais comuns o MPI, padrão o qual bibliotecas de troca de mensagem entre processos se baseiam, e a OpenMP, API muito usada quando o assunto é multithreading. Ambos permitem abstrair qual plataforma o programa paralelo em questão irá executar, o que facilita a implementação deste programa, sendo esse um dos principais motivos pelo q ual são amplamente adotados. Já para o MPPA-256, duas bibliotecas são estudadas neste trabalho. A biblioteca IPC, utilizada na primeira versão do benchmark, tem um baixo nível de abstração, sendo necessário conhecer vários aspectos da arquitetura do processador para que seja feita uma implementação otimizada e eficiente de alguma aplicação. Já a ASYNC tem um alto nível de abstração e permite a troca de mensagens de modo assíncrono, o que muitas vezes pode ser uma vantagem para determinadas aplicações.

Trabalhos Correlatos

São diversas as pesquisas que trazem como resultado um benchmark capaz de medir um ou diversos sistemas da área de HPC. Benchmarks híbridos são os mais comuns na atualidade, mas com os trabalhos mostrados é possível notar desde benchmarks específicos para certas arquiteturas, como sistemas de grande processamento que usam placas FPGA ou supercomputadores que usam GPUs, até específicos para certas aplicações que executam em um supercomputador, como as aplicações que simulam diversos modelos da física, por exemplo, a física quântica ou física atmosférica, e até para sistemas de gerenciamento e análise de Big Data. A característica comum a todos estes trabalhos é que todos foram desenvolvidos para medir o desempenho de alguma aplicação ou sistema durante a ascensão no uso deste, para que futuras aplicações ou sistemas semelhantes possam ser medidos através de um padrão bem definido.

Desenvolvimento Resultados preliminares Conclusão

Palavras-chave: Benchmark. Manycore. Desempenho. Green-Computing.

ABSTRACT

Throughout the evolving process of *single-core* processors, the main method to gain performance was to increase the processor *clock* frequency, which led to the growing disproportion between energy consumption and increase in performance, making this method not viable anymore. This disproportion was then the barrier to the evolution of this class of processors. *Multi-core* processors solutions, for example, supercomputers, also face a similar barrier nowadays when grouping this processors into clusters, or grouping several cores into a single chip. Low consumption manycore processors, for instance, the MPPA-256 and the Adapteva Epiphany, are arising to solve this problem. However, due to architectural characteristics, such as a limited and distributed memory, implementing applications that fully benefits from the hardware of a processor of this class is not an easy task. Yet, when a good implementation is done, it can outstand state-of-the-art processors, through lower energy consumption. This project proposes to the CAP Bench, a benchmark developed to evaluate both MPPA-256 performance and energy consumption, optimizations to its applications and the implementation of a new version, using a new communication technology, based on asynchronous primitives, aiming to analyze the technologies used in each version. The results until now show that the applications that use the new technology have a better performance than the old ones. This is due, mainly, by the asynchronous characteristic of this library.

Keywords: Benchmark. Manycore. Performance. Green-Computing.

LISTA DE ILUSTRAÇÕES

Figura 1	_	Comparação da evolução da eficiência energética em relação ao número	
		de núcleos do supercomputador número 1 do mundo ao passar dos anos	
		segundo o ranking TOP500	32
Figura 2	_	Evolução da eficiência energética do supercomputador número 1 do	
		mundo segundo o ranking TOP500	32
Figura 3	_	Diferentes esquemas possiveis de um multiprocessador UMA baseado	
		em barramento	36
Figura 4	_	Esquema genérico de um multiprocessador NUMA	37
Figura 5	_	Tipos de topologias de rede de multicomputadores	39
Figura 6	_	Visão arquitetural simplificada do MPPA-256	40
Figura 7	_	Esquema do modelo fork-join	42
Figura 8	_	Fluxo de uma aplicação seguindo o modelo $mestre/escravo$ no MPPA-256.	45
Figura 9	_	Fluxo de uma aplicação usando funções do tipo POSIX da IPC no	
		MPPA-256	46
Figura 10) —	Fluxo de uma aplicação usando a API ASYNC no MPPA-256	47
Figura 11	. —	Exemplo de figura com duas subfiguras	56
Figura 12	2 –	Segunda Figura.	57

LISTA DE TABELAS

Tabela 2 –	Exemplo	de tabela	e símbolos	 		 						 5	57

LISTA DE LISTAGENS

Listagem 1 –	Execução de um $loop$ de forma paralela	42
Listagem $2-$	Leitura e armazenamento seguro em variável compartilhada entre	
	threads	43
Listagem $3-$	Exemplo de uma aplicação usando a MPI	44
Listagem $4-$	Definição das macros de sincronização em um $cluster$ de E/S	48
Listagem 5 –	Definição das macros de sincronização em um $\it cluster$ de computação.	48
Listagem 6 $-$	Definição das taréfas por parte do <i>cluster</i> de IO	51
Listagem 7 –	Meta informações do presente documento	56

LISTA DE ALGORITMOS

A	lgoritmo	1 –	Exemple	o do am	biente	algorithimic	C		 					56

LISTA DE ABREVIATURAS E SIGLAS

API	Application Programming Interface33, 34, 41, 43, 46, 47, 49, 51, 52,	55
ASYNC	MPPA Asynchronous Communication API33, 34, 41, 45, 46, 47,	51
CC	Cluster de Computação	52
CMP	Chip MultiProcessadores	37
CPU	Central Processing Unit	50
DHT	Distributed Hash Table	. 55
E/S	Entrada e Saída	52
Flops	Floating-point Operations per Second	.31
FN	Friendly Numbers.	51
FPGA		49
GPU	Unidade de Processamento Gráfico	50
НРС	High-Performance Computing	50
IPC	MPPA Interprocess Communication API	51
MPI	Message Passing Interface	50
NoC	Network-on-Chip	45
NUMA	Nonuniform Memory Access	37
OpenMP	Open Multi-Processing	52
RAM	Random-Access Memory	. 35
SIMD	Single Instruction Multiple Data	. 38
SO	Sistema Operacional	. 39
SPMD	Single Program, Multiple Data	43
SQ	Square Matrix	. 55
UM	Memória Unificada	50
UMA	Uniform Memory Access	37

LISTA DE SÍMBOLOS

\leftarrow	Atribuição
Э	Quantificação existencial
\rightarrow	Implicação
\wedge	E lógico
V	Ou lógico
コ	Negação lógica
\mapsto	Mapeia para
	Subclasse (em ontologias)
\subseteq	Subconjunto: $\forall x : x \in A \to x \in B$
$\langle \ldots \rangle$	Tupla
\forall	Quantificação universal
mmmmm	Nenhum sentido, apenas estou aqui para demonstrar a largura máxima dessas
	colunas. Ao abrir o ambiente listadesimbolos, pode-se fornecer um argumento
	opcional indicando a largura da coluna da esquerda (o default é de 5em): \be-

SUMÁRIO

1	INTRODUÇAO	31
1.1	OBJETIVOS	33
1.1.1	Objetivo Geral	33
1.1.2	Objetivos Específicos	3 4
1.2	CONTRIBUIÇÕES DO TRABALHO	34
1.3	ORGANIZAÇÃO DO TRABALHO	34
2	FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA	3 5
2.1	ARQUITETURAS PARALELAS	35
2.1.1	Multiprocessadores	35
2.1.2	Multicomputadores	38
2.2	MPPA-256	40
2.3	DESENVOLVIMENTO DE APLICAÇÕES PARALELAS	41
2.3.1	Bibliotecas multiplataforma	41
2.3.1.1	Open Multi-Processing	41
2.3.1.2	Message Passing Interface	43
2.3.2	Bibliotecas específicas para o MPPA-256	45
3	TRABALHOS CORRELATOS	49
4	DESENVOLVIMENTO	51
4.1	ALTERAÇÕES NA FRIENDLY NUMBERS	51
5	RESULTADOS	53
6	CONCLUSÃO	55
	APÊNDICE A – EXEMPLO DE APÊNDICE	59
	Índice	63
	REFERÊNCIAS	65

1 INTRODUÇÃO

Na última década, a indústria de semicondutores vem investindo largamente na pesquisa e produção de *chips* com múltiplos núcleos de processamento em seu interior, chamados de *multicore*. Os avanços nessa indústria, juntamente com a área de arquitetura de computadores, são notados desde a década de 1980 em diante, permitindo um crescimento anual em desempenho de 40% a 50% (LARUS; KOZYRAKIS, 2018) para uma outra classe de processadores nesse período, os de um único núcleo ou *single core*. Porém, a necessidade de uma nova classe de processadores mostrou-se eminente ao se atingir um ponto onde o *trade-off* entre gasto energético e aumento em desempenho era desproporcional, havendo muita dissipação de calor para pouco crescimento em performance. Essa barreira de potência foi então a responsável pelo interesse da indústria de semicondutores na classe de processadores *multicore*.

Arquiteturas paralelas do tipo multicore atualmente seguem para uma barreira similar a encontrada pelas single core, visto que, seu principal método de evolução, o aumento no número de núcleos em um mesmo chip, possui uma limitação, sendo esta o tamanho mínimo que um transistor pode alcançar, resultando no fim da possibilidade de alocação de mais núcleos em um mesmo espaço, tendo como única opção o aumento do tamanho do chip. Além disso, soluções que utilizam esse tipo de arquitetura, por exemplo, supercomputadores, estão encontrando o mesmo problema de escalabilidade entre dissipação de calor e ganho em desempenho que os single core encontraram no passado. A Figura 1 exemplifica esse problema, pois, utilizando a medida de performance Floating-point Operations per Second (Flops), ou seja, a quantidade de operações de ponto flutuante que um computador realiza por segundo, compara seu crescimento com o aumento no número de núcleos dos supercomputadores com maior poder de computação do mundo ao passar os anos, segundo o ranking TOP500, mostrando ao mesmo tempo a tendência em aumentar o número de núcleos e a difícil tarefa de encontrar escalabilidade entre esse aumento e o ganho em eficiência.¹

Com o interesse atual da comunidade científica em atingir o Exascale e, ao mesmo tempo, em computação voltada para a eficiência energética, pode-se então afirmar que as arquiteturas do tipo multicore não são mais uma solução viável para os supercomputadores. O alerta do Departamento de Defesa do Governo dos Estados Unidos (DARPA), uma das organizações mais importante do país, serve também como base para essa afirmação, o qual mostrou em um relatório (KOGGE et al., 2008) que, para ser viável, um supercomputador que realiza o Exascale deve atingir uma performance de 50 GFlops/W, enquanto que, atualmente, o supercomputador com o maior poder de processamento do mundo atinge 14.719 GFlops/W e o de melhor eficiência energética atinge 16.876 GFlops/W. A Figura 2 mostra o crescimento na eficiência energética dos supercomputadores mais

Os dados do ranking TOP500 estão disponíveis no site TOP500: https://www.top500.org/

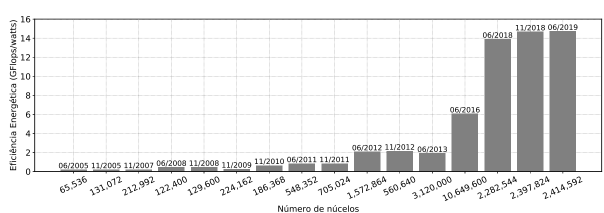
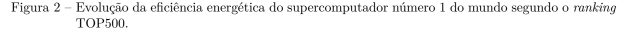
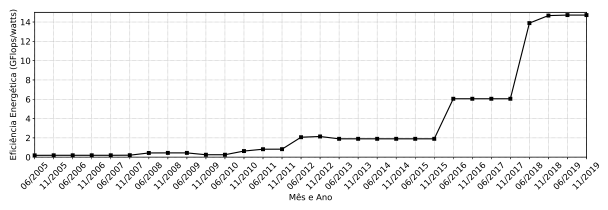


Figura 1 – Comparação da evolução da eficiência energética em relação ao número de núcleos do supercomputador número 1 do mundo ao passar dos anos segundo o *ranking* TOP500.

Fonte: Gráfico desenvolvido pelo autor.





Fonte: Gráfico desenvolvido pelo autor.

poderosos do mundo desde 2005², segundo o ranking TOP500.

Buscando novos tipos de arquiteturas paralelas que apresentem as características faltantes no problema de balanceamento apresentado acima, pesquisadores da área de HPC realizaram diversos estudos voltados para essa questão, aplicando conceitos de *Green Computing* (KURP, 2008) no decorrer do desenvolvimento de suas soluções. Dentre estas soluções, temos o surgimento da classe de processadores *manycore* de baixa potência, como o MPPA-256 (DINECHIN et al., 2013), objeto de estudo deste trabalho, o Adapteva Epiphany (OLOFSSON; NORDSTRÖM; UL-ABDIN, 2014), e o SW26010, utilizado no atual terceiro supercomputador mais poderoso do mundo, o *Sunway TaihuLight* (FU et al., 2016). Vale citar que o SW26010 desbancou em 2016 o supercomputador que assumia, desde 2013, a primeira posição do *ranking* TOP500, obtendo duas vezes mais desempenho que esse e reduzindo em três vezes o consumo energético, explicando também o ganho

Foi escolhido este ano como início pois nos anos anteriores a eficiência energética ainda era menor que 0.1 GFlops/W.

elevado em eficiência em ambas as Figuras 1 e 2 no mês de junho de 2016.

Para avaliar o desempenho e consumo energético do MPPA-256, Souza et al. (??) propuseram o desenvolvimento do benchmark CAP Bench, o qual, em sua primeira versão, utilizava uma Application Programming Interface (API) de comunicação síncrona entre processos denominada MPPA Interprocess Communication API (IPC) (DINECHIN et al., 2013). Essa API possui algumas deficiências, como o baixo nível de abstração, requerendo conhecimento prévio da arquitetura alvo para implementações paralelas eficientes, e a realização de sincronizações implícitas muitas vezes não necessárias nas operações de envio e recebimento de dados, o que leva a queda de desempenho da aplicação. Ao realizar a otimização do benchmark, David et al. o portaram com a MPPA Asynchronous Communication API (ASYNC), uma API com maior nível de abstração e com conceitos de assincronismo, aumentando o potencial de desempenho da aplicação. Além disso, alterações na implementação de todas as aplicações foram realizadas de modo a otimizálas ainda mais.

Portanto, para realizar uma comparação justa entre as APIs citadas acima, fazse necessário atualizar a lógica de implementação das aplicações da versão antiga do benchmark, para que essas se equivalham às novas implementações, criando assim um ambiente propício para comparar aspectos puramente das tecnologias de comunicação citadas, utilizando as duas versões do benchmark para isso. A comparação entre ambas as implementações será responsável por determinar qual API se comporta de maneira mais robusta no MPPA-256 em certos contextos, onde os dados acerca do tempo de execução, quantidade de dados enviados e recebidos e gasto energético de cada aplicação serão as métricas para essa determinação. Assim, teremos dados de execução das duas APIs numa mesma versão de placa do MPPA-256, resultando numa base de dados concreta para a tomada de decisão sobre qual das duas APIs escolher na hora de implementar uma nova aplicação.

1.1 OBJETIVOS

Com base no que foi exposto, são apresentados abaixo o objetivo geral e os objetivos específicos deste trabalho.

1.1.1 Objetivo Geral

O objetivo deste trabalho é obter dados concretos acerca da execução de aplicações de diversos domínios de problemas no MPPA-256, utilizando as duas APIs já citadas e o CAP Bench, podendo assim comparar as execuções de cada aplicação em cada cenário específico possível dentro do processador, obtendo identificadores precisos que, em momentos futuros, possam apontar qual das duas APIs utilizar, dependendo do domínio de problema de uma certa aplicação.

1.1.2 Objetivos Específicos

- Investigar a viabilidade do uso do MPPA-256 para a área de HPC.
- Estudar aspectos das APIs de comunicação existentes no MPPA-256, mais especificamente, a ASYNC e a IPC.
- Avaliar os custos e benefícios do MPPA-256 em relação ao desempenho e gasto energético, assim como sua utilidade para a Computação Sustentável (Green Computing)
- Comparar as APIs ASYNC e IPC a fim de prover métricas precisas para a escolha de uma das duas numa futura implementação.

1.2 CONTRIBUIÇÕES DO TRABALHO

Este trabalho é continuação de um projeto de iniciação científica desenvolvido por *David et al.*, o qual resultou em um resumo expandido publicado na Escola Regional de Alto Desempenho da Região Sul no ano de 2019:

ORDINE, D. G. V.; PODESTA JUNIOR, E.; PENNA, P. H.; CASTRO, M.
 Otimização de Aplicações do CAP Bench para o Processador MPPA-256.
 In: Escola Regional de Alto Desempenho da Região Sul (ERAD/RS), 2019, Três de Maio. Anais da Escola Regional de Alto Desempenho da Região Sul (ERAD/RS).
 Porto Alegre: Sociedade Brasileira de Computação (SBC), 2019.

1.3 ORGANIZAÇÃO DO TRABALHO

Este trabalho está dividido da seguinte forma. O Capítulo 2 mostra os conceitos teóricos que foram utilizados para a produção dessa dissertação. O Capítulo 3 apresenta alguns trabalhos relacionados a este. O Capítulo 4 contém toda a proposta deste projeto, detalhando tudo que foi feito, assim como explicando as métricas que serão expostas nos resultados. O Capítulo 5 apresenta os resultados preliminares já obtidos. Para finalizar, o Capítulo 6 conclui este trabalho.

2 FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA

Neste capítulo são apresentados conceitos relacionados a Computação Paralela, por exemplo, padrões arquiteturais, na Seção 2.1, e tecnologias de programação, na Seção 2.3. Também são mostrados algumas características do MPPA-256 na Seção 2.2.

2.1 ARQUITETURAS PARALELAS

Existem três tipos de sistemas com múltiplos processadores, segundo *Tanenbaum* et al.: os multiprocessadores, os multicomputadores e os sistemas distribuídos (TANEN-BAUM; BOS, 2014). São detalhados nesta seção conceitos acerca das arquiteturas multiprocessadores e multicomputadores.

2.1.1 Multiprocessadores

A principal característica de uma arquitetura multiprocessador é o acesso compartilhado ao barramento de memória do sistema, a Random-Access Memory (RAM), por diversas Central Processing Units (CPUs). Programas executando em qualquer um dessas CPUs possuem espaços de endereçamento físicos únicos na RAM e as threads de um desses programas fazem uso de um mesmo espaço de memória, através de operações de escrita e leitura, para se comunicarem. Um fato peculiar dessa arquitetura é a possibilidade de ocorrer problemas de concorrência quando duas ou mais threads de um mesmo programa executam em diferentes CPUs, onde, na visão de uma CPU, ela escreve um valor em uma posição de memória e lê outro valor daquela mesma posição, pois uma thread executando em outra CPU alterou o valor daquela posição.

Multiprocessadores são também classificados em dois tipos, de acordo com a velocidade de acesso a uma posição de memória. Quando uma certa palavra na memória pode ser lida na mesma velocidade que qualquer outra, são chamados de multiprocessadores com acesso uniforme a memória - Uniform Memory Access (UMA). Já quando a velocidade de leitura em diferentes posições de memória muda, são chamados de multiprocessadores com acesso não uniforme a memória - Nonuniform Memory Access (NUMA).

A arquitetura mais simples de um multiprocessador UMA, exemplificada na Figura 3(a), envolve um único barramento conectando duas ou mais CPUs a um módulo de memória, permitindo que todas as CPUs realizem operações de leitura e escrita neste módulo. Quando uma CPU necessita ler alguma palavra da memória, primeiramente ela verifica se o barramento está ocupado. Caso não, informa à memória, através do barramento, qual endereço deseja obter o valor, aguardando o recebimento deste pelo mesmo barramento. Caso esteja, a CPU aguarda a liberação do barramento. Para uma pequena quantidade de CPUs, o tempo de espera médio para o acesso ao barramento tende a ser pequeno e tolerável. Porém, quando elevam-se em algumas dezenas o número de CPUs

(a) Sem cache (b) Com cache CPU Memória Memória Compartilhada Compartilhada Cache Cache Barramento Barramento (c) Com *cache* e memórias privadas Memória Memória Privada Memória Compartilhada Cache Cache

Figura 3 – Diferentes esquemas possiveis de um multiprocessador UMA baseado em barramento.

Fonte: Imagens desenvolvidas pelo autor, adaptadas de Tanenbaum et al. (TANENBAUM; BOS, 2014).

observa-se o principal problema deste exemplo de arquitetura UMA: a ociosidade, por muito tempo, de grande parte das CPUs, enquanto aguardam pelo acesso ao barramento.

Adicionar caches às CPUs, como na Figura 3(b), é uma solução para reduzir o gargalo imposto sobre o barramento, já que agora valores podem ser lidos diretamente da cache local, a qual está muito mais próxima da CPU e possui tempo de acesso muito menor. Outra possibilidade é adicionar, além das caches, memórias privadas locais, como na Figura 3(c). Compiladores podem colocar nessas memórias todos os dados que são somente de leitura, por exemplo, constantes, o código do programa, strings e pilhas, utilizando assim esta segunda configuração de forma otimizada. Ambas configurações removem grande parte do tráfego no barramento, tornando seu uso exclusivamente para as variáveis compartilhadas entre threads.

A adição de caches impõe uso de protocolos de coerência para que não haja inconsistência entre os valores de um mesmo endereço de memória nas diferentes caches. Primeiramente, para otimizar as operações de leitura, quando uma palavra é referenciada, todo o bloco que contém essa palavra, geralmente de 32 ou 64 bytes, é colocado na cache. Já para garantir a coerência, cada bloco é marcado como sendo somente de leitura, podendo assim estar presente em outras caches, ou de leitura e escrita, não devendo estar presente em nenhuma outra cache neste caso. Quando uma CPU tenta alterar um valor que está presente em outras caches além de sua própria, o hardware do barramento informa essa operação às outras caches, as quais tratam esse contexto de duas formas. Caso o valor da cache seja o mesmo em memória, podem simplesmente descartá-lo, buscando o novo valor na memória se necessário. Caso outra cache tenha um valor diferente daquele em memória, é necessário ou salvá-lo na memória ou transferi-lo diretamente para a cache que solicitou a operação de escrita.

Quando necessita-se de um número de processadores na ordem das centenas, a

Nodo N Nodo 0 **CPU** CPU CPU Memória Memória Local Local Cache Cache Cache Cache Barramento Barramento Rede de Interconexão

Figura 4 – Esquema genérico de um multiprocessador NUMA.

Fonte: Imagem desenvolvida pelo autor, adaptada de Tanenbaum et al. (TANENBAUM; BOS, 2014).

arquitetura UMA acaba sendo inviável. Assim, introduz-se a arquitetura NUMA, trazendo com ela a ideia de diferentes tempos de acesso para diferentes posições de memória. Multiprocessadores NUMA provém essa escalabilidade implementando um espaço de endereçamento único para todas as CPUs através de uma rede de interconexão, como na Figura 4, o que causa a diferença nos tempos de acesso, os quais serão totalmente dependentes do local da memória que se deseja acessar um valor relativo ao local da CPU que requisitou este acesso. Logo, outra propriedade desta arquitetura é o acesso mais rápido à memória local de um ou um conjunto de CPUs, em comparação com o acesso à memória remota. Vale salientar que programas desenvolvidos para multiprocessadores UMA conseguem ser executados em arquiteturas NUMA, devido a ambas possuírem um espaço de endereçamento único. Porém, estes programas irão obter performance inferior, já que não foram otimizados para considerar as diferenças de tempo entre acesso à memória local e remota.

A medida que o tamanho de um transistor diminui, o número de transistors em um chip tende a aumentar. Diversas soluções exploram o que fazer com este número crescente de transistors, por exemplo, adicionar caches poderosas de muitos megabytes ou colocar duas ou mais CPUs, também chamadas de núcleos (em inglês cores), neste mesmo chip. Em certo ponto, o aumento no tamanho da cache traz pouquíssimo ganho em porcentagem de hit (quantidade de vezes que é possível buscar um dado diretamente na cache), mostrando assim que o investimento no paralelismo trazido pelos múltiplos núcleos como recurso para ganho em desempenho é uma opção a se considerar. Assim, chips multicore são uma mescla de múltiplas CPUs com múltiplos níveis de cache inseridos em um espaço muito menor que um multiprocessador, sendo por isso também chamados de Chip MultiProcessadoress (CMPs).

Apesar de serem parecidos, existem algumas diferenças entre os CMPs e os multiprocessadores. Primeiramente, em muitos CMPs ocorre o compartilhamento da *cache* nível 2 ou 3 entre suas CPUs, o que não acontece nos multiprocessadores, que possuem *caches* totalmente privadas em todos os níveis. Além disso, a probabilidade de que falhas em componentes compartilhados levem a impossibilidades em múltiplas CPUs ao mesmo tempo é muito maior nos CMPs, devido a proximidade de conexão das CPUs. Por fim,

existem *chips multicore* em que todos os núcleos são feitos para atender a uma ampla gama de contextos, enquanto que em outros, além das CPUs principais, existem também núcleos específicos para alguns problemas, como decodificação de áudio e vídeo ou interfaces de rede.

Apesar de não haver uma barreira de distinção entre um chip manycore ou multicore, pode-se chama-lo de manycore quando a perda de um núcleo tem um pequeno impacto na performance total do chip. Um problema com arquiteturas manycore é a escalabilidade entre manter as caches de todas as CPUs coerentes e ainda assim elevar o desempenho ao elevar o número de núcleos. Cientistas da área de HPC temem que essas duas variaveis não escalem proporcionalmente, tornando o custo de gerenciar essas caches tão alto que a adição de um novo núcleo de pouco ajudara no aumento em performance. Este problema é também conhecido como a barreira de coerencia (coherency wall) (TANENBAUM; BOS, 2014).

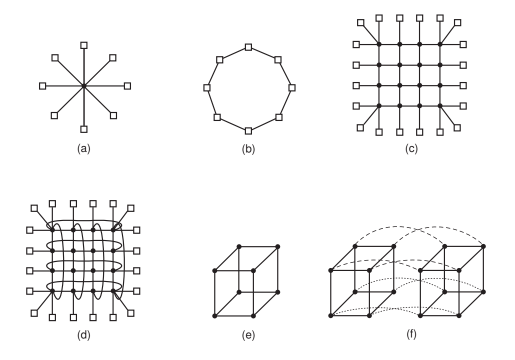
Para o futuro dos manycore, espera-se processadores que invistam mais na comunicação entre CPUs através da troca de mensagens extremamente rápidas via hardware e através de uma memória compartilhada, deixando de lado parte da coerência de cache. Uma Unidade de Processamento Gráfico (GPU) é um dos exemplos mais comuns de um processador manycore, possuindo milhares de pequenos núcleos especializados na rápida execução de cálculos e sem uma lógica complexa de cache, ou seja, priorizam o processamento. Desta maneira, GPUs são excepcionais para a execução paralela de pequenas tarefas, como a renderização de frames para jogos. Programar para uma GPU é uma tarefa difícil e muitas vezes algumas linguagens de programação especiais são utilizadas, como a OpenGL ou a CUDA, da NVIDIA. Essa dificuldade se dá, principalmente, pelo fato dos núcleos de uma GPU executarem exatamente a mesma instrução em diferentes fatias de um dado, ou seja, pelo fato da GPU ser uma máquina Single Instruction Multiple Data (SIMD).

2.1.2 Multicomputadores

Multicomputadores surgiram na dificuldade de aumentar o poder de processamento de um multiprocessador quando se atinge grandes escalas em relação ao número de núcleos. Ao contrário dos multiprocessadores, multicomputadores não compartilham memória, sendo relativamente fáceis de se construir, tendo como componente principal um computador com uma placa de rede de alta performance, sem mouse, teclado e monitor. Neste sistema, também chamado de *Cluster Computers* ou Cluster Of Workstations (COWs), é necessário um *design* inteligente da rede que irá conectar os computadores para que se possa obter um alto desempenho.

Um nó de um multicomputador consiste então em um computador, com uma CPU, memória, placa de rede e um HD. Diversas são as topologias possíveis para a rede que conecta os nós, como mostrado na Figura 5. Sistemas pequenos utilizam-se de apenas

Figura 5 – Tipos de topologias de rede de multicomputadores.



Fonte: (TANENBAUM; BOS, 2014).

um *switch* para conectar os nós entre si, os quais são então organizados em forma de estrela, como na Figura 5(a). Também é possível organizar os nós em forma de anel, onde cada nó se conecta aos nós da sua esquerda e direita, como na Figura 5(b), eliminando a necessidade de um *switch*. Porém, o problema dessas arquiteturas é a escalabilidade, a qual dificulta o ganho em desempenho a medida que se aumenta o número de nós devido ao tempo de viagem dos dados entre nós.

Topologias mais complexas, como a malha (grid ou mesh), mostrada na Figura 5(c), ou a double torus, mostrada na Figura 5(d), são mais escaláveis do que as apresentadas anteriormente. Nessas topologias, os nós são conectados em switches e estes são conectados entre si, formando um layout de malha no sistema. Dentre as duas citadas, a double torus é mais escalável devido a conexão entre nós nas arestas da rede, trazendo assim conexões extras ao sistema, o que aumenta a tolerância a faltas e o desempenho, já que o caminho entre estes nós se torna menor. Este tipo de rede possui uma propriedade chamada de diâmetro, que é o caminho mais longo entre dois nós. Para topologias bidimensionais como a malha, o diâmetro aumenta proporcionalmente a raiz quadrada do número de nós. Layouts n dimensionais, como mostrado na Figura 5(e) (tridimensional) e na Figura 5(f) (quadrimensional), são ainda mais escaláveis, já que o diâmetro diminui à medida que se aumenta o número de dimensões da rede, tendo como única desvantagem o custo elevado, devido ao grande número de ligações presentes entre nós e switches.

A comunicação entre processos rodando em diferentes CPUs, num multicomputador, se dá através da troca de mensagens entre estes. Basicamente, o Sistema Opera-

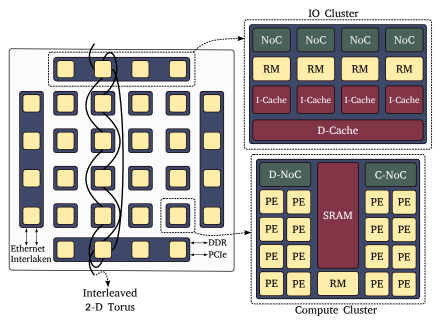


Figura 6 – Visão arquitetural simplificada do MPPA-256.

Fonte: (PENNA et al., 2018).

cional (SO) presente no multicomputador é o responsável por realizar essa troca, através de funções acessíveis somente a ele. Porém, bibliotecas podem fornecer abstrações a essas funções, tornando a troca de mensagens também disponível para os processos usuário e as simplificando, visto que abstraem toda uma lista de invocações de funções em uma única função. Essa troca de mensagens pode ser reduzida a duas funções, chamadas de send e receive. A função send é responsável por enviar uma mensagem de uma CPU para outra, passando parâmetros como o destino da mensagem e o endereço onde aquela mensagem se encontra. Já a função receive é responsável por receber a mensagem, tendo como parâmetros, por exemplo, o endereço de onde a mensagem será lida e o endereço onde será armazenada. Por fim, essas funções podem ser síncronas, bloqueando o processo que envia ou recebe a mensagem até que a operação seja concluída, ou assíncronas, não bloqueando o processo que realizou tal operação.

2.2 MPPA-256

Desenvolvido pela empresa francesa Kalray, o MPPA-256 é um processador de baixa potência que reflete o estado da arte dos manycore. Uma visão geral do processador é mostrada na Figura 6. O MPPA-256 possui 16 Clusters de Computação (CCs) e 4 clusters de Entrada e Saída (E/S). Cada CC possui: (i) 16 núcleos para executar threads de usuário em modo ininterrupto e não preemptivo, os quais atuam com frequência de 400 MHz; (ii) um gerenciador de recursos responsável por executar o sistema operacional e gerenciar comunicações; (iii) uma memória compartilhada de 2MB, possibilitando alta largura de banda e taxa de transferência entre núcleos de um mesmo cluster; e (iv)

dois controladores de Rede-em-Chip (Network-on-Chip (NoC)), um para dados e outro para controle. Cada núcleo possui duas memórias *cache*, uma para dados e outra para instruções. As *caches* são associativas *2-way* privadas e possuem 32kB (PODESTá et al., 2018).

Por outro lado, clusters de E/S realizam comunicações com dispositivos externos, onde dois destes apresentam acesso às memórias externas Low-Power Double Data Rate 3 (LPDDR3) de 2GB. É importante salientar que um CC não pode acessar diretamente os dados da memória de outros clusters. Logo, o processador apresenta um modelo de memória distribuído (SOUZA et al., 2016; PODESTá et al., 2018).

2.3 DESENVOLVIMENTO DE APLICAÇÕES PARALELAS

Durante o domínio de processadores single core no mercado, para que uma aplicação ganhasse aumento em performance, bastava esta ser executada em um processador com maior frequência de clock. Isso removia parte da responsabilidade do desenvolvedor em implementar melhorias na aplicação, já que bastava o upgrade no hardware para obter essas melhorias. Nestes processadores, instruções são executadas de forma sequencial em um único núcleo. Já em processadores multicore e manycore, existem múltiplos núcleos executando diferentes instruções, possivelmente, de diferentes programas. Essa divisão de tarefas pode levar a diversos novos problemas, como deadlock ou condições de corrida.

Diversas APIs voltadas a programação paralela foram criadas para simplificar tanto a solução desses problemas como o desenvolvimento de aplicações que implementam paralelismo. Abaixo serão apresentadas duas das mais conhecidas APIs para multiplata-formas, a Open Multi-Processing (OpenMP) e o Message Passing Interface (MPI), assim como duas APIs específicas para o MPPA-256, a ASYNC e a IPC.

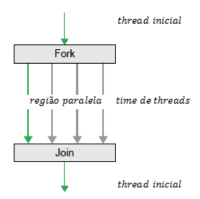
2.3.1 Bibliotecas multiplataforma

2.3.1.1 Open Multi-Processing

A OpenMP é uma das bibliotecas mais utilizadas para implementação de aplicações paralelas nas linguagens C, C++ e Fortran. Sua fama vem, principalmente, da abstração que a API fornece, sendo possível ser utilizada em inúmeras plataformas. Por ser uma API voltada ao *multithreading*, utiliza-se do compartilhamento de memória entre as *threads* de um mesmo programa para criar beneficios ao desenvolvedor, como variáveis de ambiente.

Esta biblioteca é centrada no modelo fork-join (Figura 7), onde, em determinados momentos do fluxo de execução de uma aplicação, temos a thread principal instanciando outras threads através de diretivas de compilação fornecidas pela própria API, as quais serão executadas de forma independente, paralelamente ou concorrentemente entre si.

Figura 7 – Esquema do modelo fork-join.



Fonte: (ALMEIDA et al., 2019).

Listagem 1 – Execução de um loop de forma paralela.

```
static void createArray() {
int array[max], index;
int index_max = 10;

#pragma omp parallel for
for (index = 0; i < index_max; index++)
array[index] = index;
}</pre>
```

Fonte: o autor.

A thread principal também realiza uma sincronização com as threads criadas através de uma barreira implícita, aguardando o término de todas as threads para continuar com a execução. A criação de novas threads se dá ao atingir uma região paralela, definida por algumas diretivas de compilação, como #pragma omp parallel for, que paraleliza a execução de um loop entre múltiplas threads. O código 1 produz, de forma paralela, um array com 10 posições, onde cada posição armazena um inteiro igual ao índice daquela posição.

As diretivas private, default e reduction permitem, na sequência, definir quais variáveis terão escopo privado, qual será o escopo padrão das variáveis, e qual variável será feito uma redução sobre e qual será o tipo de redução (reduções são operações primitivas seguras sobre uma variável compartilhada entre múltiplas threads). O código 2 é parte de uma das aplicações do CAP Bench, a Friendly Numbers, e utiliza essas três diretivas para realizar uma contagem paralela, a qual será armazenada na variável partial_friendly_sum. Ambas implementações mostram que, com a adição de uma única linha, muda-se completamente o fluxo de execução do programa, sendo esta a maior vantagem da OpenMP.

Também pode-se definir qual será o nível de trabalho de cada *thread* com a diretiva schedule. Através desta diretiva, definem-se três tipos de escalonamentos para as

Listagem 2 – Leitura e armazenamento seguro em variável compartilhada entre threads.

```
static int partial_friendly_sum = 0;
2
3
    static void countFriends() {
     int i; /* Loop indexes. */
4
5
    #pragma omp parallel for private(i) default(shared) reduction(+: partial_friendly_sum)
6
     for (i = offset; i < offset + tasksize; i++) {
7
       for (int j = 0; j < i; j++) {
8
        if ((allTasks[i].num == allTasks[j].num) && (allTasks[i].den == allTasks[j].den))
9
10
          partial_friendly_sum++;
       }
11
     }
12
13
    }
```

Fonte: o autor.

threads: static, dynamic e guided. Com o static, todas as threads irão receber a mesma quantidade de trabalho, sendo este o escalonamento padrão. Já a diretiva dynamic é utilizada quando as iterações podem ter uma grande diferença no seu tempo de execução, realizando uma atribuição dinâmica de tarefas, onde cada thread recebe uma nova tarefa ao terminar a iteração atual. Por fim, guided é similar ao dynamic, porém, a thread começa recebendo um grande número de iterações, e se adaptando conforme executa, recebendo mais ou menos iterações, dependendo do tempo que leva para executá-las.

2.3.1.2 Message Passing Interface

Diferentemente da OpenMP, o MPI é baseada no modelo Single Program, Multiple Data (SPMD), onde um mesmo programa é executado por diferentes processos, cada qual tendo acesso a uma determinada região de memória. Assim, o MPI é usada em supercomputadores para abstrair a difícil tarefa de implementar nestes o paralelismo através da troca de mensagens entre processos em baixo nível. Com esta API de alto nível, implementar o envio e recebimento de mensagens torna-se algo tão simples como chamar uma função, já que o MPI abstrai diversas etapas em uma única função. A API também adiciona identificadores únicos e um grupo de comunicação para cada processo, os quais são usados como parâmetros em diversas de suas funções. Além disso, determinadas funções podem ser executadas de forma síncrona ou assíncrona, aumentando o desempenho da aplicação.

Um fluxo simples de implementação utilizando o MPI começa com a função MPI_Init(), que inicia o ambiente de execução MPI. Na sequência, obtém-se o *id* de um processo através da função MPI_Comm_rank(), a qual recebe um comunicador, geralmente o comunicador padrão MPI_COMM_WORLD, como primeiro parâmetro e o endereço da variável que será armazenado o *id* do processo como segundo. Também

Listagem 3 – Exemplo de uma aplicação usando a MPI.

```
int main(int argc, char **argv) {
     int rank, size;
2
3
     char mensagem_bcast[25] = "Transmitindo um broadcast";
4
5
     char mensagem_bcast_recebido[18];
6
7
     MPI_Init(argc, argv);
     MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
8
9
     MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
     MPI_Bcast(&mensagem_bcast, 25, MPI_CHAR, 0, MPI_COMM_WORLD);
10
11
     if (rank > 0) {
12
13
      mensagem_bcast_recebido[18] = "Broadcast recebido";
      MPI_Send (&mensagem_bcast_recebido, 18, MPI_CHAR, 0, 0, MPI_COMM_WORLD);
14
     } else if (rank == 0) {
15
      for (int i = 1; i < size; i++)
16
       MPI_Recv(&mensagem_bcast_recebido, 18, MPI_CHAR, i,
17
         MPI_ANY_TAG, MPI_COMM_WORLD, MPI_STATUS_IGNORE);
18
     }
19
20
21
     MPI_Finalize();
     return 0;
22
23
   }
```

Fonte: o autor.

é possível obter o número máximo de processos em um grupo de comunicação através da função MPI_Comm_size(), a qual recebe no primeiro parâmetro um comunicador e no segundo o endereço da variável em que será armazenado este número. Além disso, existem as funções de envio e recebimento de mensagens, MPI_Send() e MPI_Recv(), as quais ambas recebem parâmetros como o buffer de dados sobre o qual será realizado a leitura ou armazenamento da mensagem, a quantidade de dados, o tipo do dado e o *id* do processo que realizará o envio ou recebimento da mensagem, além de alguns parâmetros adicionais. Por fim, a função MPI_Finalize() termina a execução do ambiente MPI.

Ao contrário das funções MPI_Recv() e MPI_Send(), que são voltadas para comunicação entre dois processos, funções como MPI_Bcast() e MPI_Barrier() são feitas para que haja comunicação entre um grupo de processos. Com a MPI_Bcast() define-se o envio de uma mensagem de um processo para todos os outros processos associados a um grupo de comunicação. Já com a MPI_Barrier() cria-se uma barreira, onde um certo processo, ao chegar nesta barreira, aguarda todos os outros processos de um grupo de comunicação chegarem nela antes de continuar sua execução.

O código 3 mostra um exemplo de implementação simples usando o MPI. Neste exemplo, na linha 11 o processo com *id* igual a 0 envia um *broadcast* para todos os outros processos, os quais respondem na linha 16 ao processo de *id* 0, que recebe esta resposta na linha 19. Assim, as linhas 18-20 são executadas somente pelo processo com *id* igual a

Cluster 0 Cluster 1 Cluster 2

Figura 8 – Fluxo de uma aplicação seguindo o modelo mestre/escravo no MPPA-256.

Fonte: Documentação do MPPA sobre IPC.

0, enquanto que as linhas 14-16 são executadas por processos com id maior que 0.

2.3.2 Bibliotecas específicas para o MPPA-256

Na arquitetura do MPPA-256 existem clusters que gerenciam outros clusters, chamados de mestres, e clusters específicos para a realização de computações, chamados de escravos. Por isso, as bibliotecas do processador fornecem funções voltadas a implementação de aplicações do tipo mestre/escravo, exemplificado na Figura 8, sendo uma das principais diferenças do processador para um x86 a divisão do programa em duas partes, cada uma compilada para um dos dois tipos de clusters. Ao ativar um cluster, associa-se um processo a ele, logo, a inicialização de CCs acontece através de um processo mestre citando explicitamente em sua implementação o caminho do código binário que será executado no CC. Cada processo escravo pode criar até 16 threads do tipo POSIX, cada uma sendo executada em um núcleo diferente dentro daquele cluster. Ambas ASYNC e IPC seguem esses conceitos na implementação de suas abstrações, porém, por ser mais nova, a ASYNC permite uma abstração maior que a IPC.

Com a IPC, processos mestres localizados em um dos quatro clusters de E/S conseguem spawnar outros processos nos CCs passando argumentos tradicionais, como argo e argv. Porém, toda a lógica de comunicação e sincronização sobre a rede NoC é abstraída através da realização de operações sobre descritores de arquivos e através do uso das diretivas do padrão POSIX IPC. O design da API é baseado no modelo pipe-and-filters (LAU; WANG, 2007), onde os processos POSIX são os componentes atômicos e os objetos de comunicação são as conexões. Além disso, os objetos de comunicação possuem portas de transmissão e recepção de dados, chamadas de portais, as quais são abertas em dois possíveis modos, O_WRONLY (somente escrita) ou O_RDONLY (somente

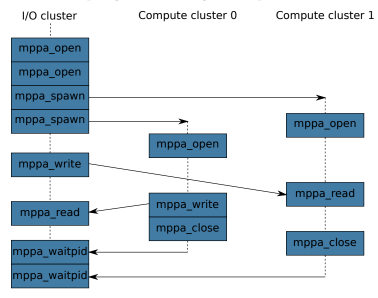


Figura 9 – Fluxo de uma aplicação usando funções do tipo POSIX da IPC no MPPA-256.

Fonte: Documentação do MPPA sobre IPC.

leitura), através da função mppa_open(), que recebe no primeiro parâmetro o path para o descritor de arquivo de um determinado portal e no segundo o modo no qual será aberto.

Abrindo portais de comunicação específicos para cada cluster, um para leitura e outro para escrita, e definindo quais clusters ficarão em cada ponta desses portais, pode-se implementar uma aplicação que segue um fluxo semelhante a Figura 9. Nela, o processo mestre spawna dois processos escravos, os quais abrem portais que definem um caminho para o cluster que os spawnou. Um destes processos não faz uso da função mppa_read() pois recebeu todos os dados necessários através dos parâmetros passados pelo processo de E/S na chamada a função mppa_spawn(). Assim, este processo só precisa realizar a computação sobre aqueles dados e devolver o resultado para o cluster de E/S através do portal que os liga, usando a função mppa_write(). Já o outro cluster faz uso da função mppa_read() para ler dados enviados pelo processo mestre, mas não envia de volta nenhuma informação. Após realizar suas tarefas, os CCs precisam fechar os descritores de arquivo dos portais que foram abertos e usados, o que é feito através da função mppa_close(). Por fim, o processo mestre precisa esperar o término da execução dos processos escravos antes de continuar a sua execução, o que é feito com a função mppa_waitpid().

Baseada em princípios de comunicação unilateral, os quais são aplicados em diversas APIs usadas em supercomputadores, como a API PNNL ARMCI (NIEPLOCHA et al., 2006), a ASYNC é organizada em diversos conceitos que permitem abstrair ainda mais a implementação de paralelismo no MPPA-256. Dentre esses conceitos, pode-se citar três mais importantes: (i) segmentos de memória, ou seja, memória que não é diretamente acessível através de um dos núcleos de um *cluster*; (ii) operações PUT/GET, as quais possuem diversos modos de realização, como linear, espaçada, por etapas e em blocos 2D

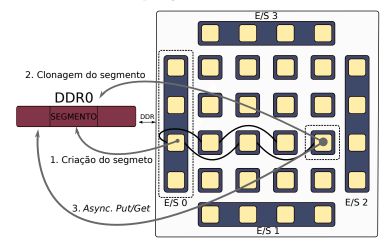


Figura 10 – Fluxo de uma aplicação usando a API ASYNC no MPPA-256.

Fonte: o autor.

ou 3D; e (iii) o modo assíncrono como as operações PUT/GET são realizadas, significando que essas funções retornam assim que completam a escrita ou leitura sobre uma porção de memória, não realizando qualquer tipo de sincronização com algum possível cluster que irá receber aquela informação.

Na figura 10, onde os *clusters* são representados por quadrados amarelos, é demonstrado o fluxo de implementação do paralelismo entre um processo mestre e um CC ao usar a ASYNC. Primeiramente um *cluster* de E/S cria um segmento sobre uma porção de dados localizados na sua memória local através da função mppa_async_segment_create(), associando a ele um identificador único do tipo unsigned long long. Após a criação do segmento, um *cluster* de computação deve clonar esse segmento através da função mppa_async_segment_clone(), usando, entre outros parâmetros, o identificador do segmento desejado. Chamadas essas duas funções, operações do tipo PUT/GET podem ser realizadas sobre o segmento através das funções mppa_async_put() e mppa_async_get(). Além disso, é preciso inicializar o contexto antes de realizar qualquer uma dessas operações, o que é feito com a função mppa_async_init(), e finalizar este contexto após realizar todas as operações necessárias, o que é feito com a função mppa_async_final().

Operações PUT devem ser feitas com cuidado, caso contrário podem sobrescrever operações anteriores que ainda não foram lidas por algum *cluster*. Na versão ASYNC do CAP Bench, sincronizações são feitas através de operações poke sobre um segmento padrão construído na inicialização do contexto da API. Essas sincronizações são definidas através de macros, que são expandidas para chamadas as funções mppa_async_poke() e mppa_async_evalcond(), as quais, respectivamente, alteram um valor remoto do tipo long long e aguardam uma expressão booleana se tornar verdadeira antes de continuar a execução. Os códigos 4 e 5 mostram como são definidas essas macros em um *cluster* de E/S e em um CC, respectivamente.

Listagem 4 – Definição das macros de sincronização em um cluster de E/S.

Fonte: o autor.

Listagem 5 – Definição das macros de sincronização em um cluster de computação.

```
/* Synchronization between slaves and IO. */
#define send_signal() \
poke(MPPA_ASYNC_DDR_0, sigback_offset, 1) \

/* Synchronization between slaves and IO. */
#define wait_signal() {
    waitCondition(&io_signal, 1, MPPA_ASYNC_COND_EQ, NULL); \
    io_signal = 0;
}
```

Fonte: o autor.

3 TRABALHOS CORRELATOS

O tema central deste trabalho é de grande interesse por parte da comunidade científica de HPC, existindo inúmeras pesquisas voltadas a medir o desempenho de processadores *multicore*, *manycore* e *chips* FPGA, as quais são diretamente relacionadas a esta. Neste capítulo serão apresentados algumas pesquisas científicas voltadas a medição de parâmetros de desempenho de processadores que utilizam uma dessas duas arquiteturas.

Nabi et al. (NABI; VANDERBAUWHEDE, 2018) implementaram uma versão do benchmark STREAM para arquiteturas FPGA, GPUs e CPUs, chamando-o de STREAM-Multiplataforma, para dar foco a portabilidade de sua versão. O benchmark STREAM original foi desenvolvido em 1995 por McCalpin et al. (MCCALPIN, 1995) e é um dos benchmarks mais utilizados para medir a largura de banda da memória em computadores. A principal contribuição deste trabalho é a introdução de um benchmark que faça esse tipo de medição em dispositivos FPGA, já que faltam benchmarks desse tipo para estes dispositivos. Além disso, parâmetros genéricos e específicos para certas arquiteturas foram introduzidos na nova versão, os quais afetam diretamente a largura de banda da memória. Os autores afirmam que, sendo esta largura de banda um dos principais gargalos das aplicações HPC (ASANOVIć et al., 2006), este benchmark possibilita mais um passo na direção de tornar convencional o uso de placas FPGA.

Já Bennett et al. (BENNETT et al., 2016) desenvolveram um benchmark para avaliar a aptidão de um supercomputador ao executar simulações de modelos da física quântica que vão além do modelo padrão. Grande parte dos benchmarks dessa área são derivados do modelo Quantum ChromoDynamics (QCD), que descreve a forte interação entre quarks e gluons. Porém, este modelo não tem a flexibilidade necessária para examinar outros que o estendem, como é o caso dos modelos da Teoria de Gauge, que inclui o QCD. Assim, a inovação deste benchmark é ser derivado de implementações que simulam modelos da Teoria de Gauge, que é mais extensa.

Dentre os benchmarks clássicos da comunidade de HPC, o NAS Parallel Benchmark (BAILEY et al., 1991) se destaca por ter sido concebido puramente através de algoritmos, descrito por seus autores como um benchmark com especificação de papel e caneta. Segundos os autores, optar por este caminho é uma maneira de evitar grande parte das dificuldades que uma implementação convencional de um benchmark para sistemas HPC enfrenta. Originalmente 7 kernels foram descritos para o NAS, os quais simulam diferentes cargas de trabalho encontradas em aplicações HPC. Todos estes kernels usam ou uma API de comunicação entre processos, como a MPI, ou uma API para sistemas com memória compartilhada, como a OpenMP.

Outro benchmark clássico para aplicações CUDA + MPI é o OMB-GPU (BU-REDDY et al., 2012), que estende o OSU Micro-Benchmarks (OMB) adicionando kernels que avaliam a performance de comunicações MPI em sistemas de clusters de GPUs. O

OMB-GPU surgiu durante o crescimento no uso de GPUs em supercomputadores, devido a necessidade de um benchmark padronizado para avaliar as novas bibliotecas MPI que foram desenvolvidas para suportar comunicações MPI nesses novos sistemas. Com o desenvolvimento da Memória Unificada (UM) para aplicações CUDA (tecnologia que mescla software e hardware para criar um espaço de endereço único e acessível por qualquer GPU ou CPU de um sistema), houve a necessidade de um novo benchmark específico para os sistemas que passaram a utilizar essa tecnologia, já que os benchmarks clássicos da época, como o OMB ou o OMB-GPU, não eram aptos para isso, pois não capturavam corretamente o comportamento do driver CUDA neste novo contexto. Assim, Manian et al. desenvolveram o OMB-UM (MANIAN et al., 2019), uma extensão do OMB para suportar aplicações CUDA + MPI + UM.

Diferentemente dos benchmarks anteriores, Kelly et al. (KELLY et al., 2011) desenvolveram o benchmark NWSC para testar um supercomputador especifico, o NCAR-Wyoming Supercomputing Center (NWSC), que estava sendo construído para suprir as necessidades computacionais de aplicações HPC de 5 domínios científicos: (i) Física Atmosférica; (ii) Clima Espacial; (iii) Oceanografia; (iv) Modelagem de Subsuperfícies; e (v) Ciência Computacional, Estatística e Matemática. Este supercomputador seria o próximo sistema HPC do Centro Nacional de Pesquisas Atmosféricas dos Estados Unidos, suportando grande parte da necessidade de poder computacional da comunidade científica de HPC, logo, viu-se a necessidade de construção de um benchmark específico para avaliá-lo.

Dentre as mais recentes pesquisas voltadas ao desenvolvimento de benchmarks para a área de HPC temos o Mirovia, um benchmark desenvolvido por Hu et al. (HU; ROSSBACH, 2019) para tirar proveito de arquiteturas de GPUs modernas, medindo de forma precisa os atuais sistemas heterogêneos, com processadores multicore, manycore e GPUs. O Mirovia foi desenvolvido na necessidade de um benchmark que levasse em conta as novas tecnologias que esses sistemas possuem, como a memória unificada, já que os benchmarks clássicos, como o Rodinia (LEE et al., 2009) ou o SHOC (DANALIS et al., 2010), foram desenvolvidos antes do surgimento destas. Além disso, devido ao crescente interesse em redes neurais e aprendizagem profunda, alguns kernels com foco nesta área foram adicionados. Assim, o Mirovia tem como base kernels de benchmarks clássicos e adiciona kernels de aplicações de maior interesse atual para melhor caracterizar os sistemas heterogêneos modernos.

Por fim, *Tian et al.* (TIAN et al., 2017) desenvolveram o BigDataBench-S, um benchmark que avalia a performance de sistemas de gerenciamento de bBig Data. Os autores ressaltam que o número de dados gerados por aplicações científicas é cada vez maior e que os atuais benchmarks desse contexto foram feitos para sistemas que focam ou na Internet ou em alguma área científica específica. Assim, o BigDataBench-S surge como um benchmark representativo para avaliar os sistemas de gerenciamento e análise de dados gerados por aplicações, equipamentos e dispositivos de propósito científico.

4 DESENVOLVIMENTO

Para a realização deste trabalho, foram feitas dois tipos de alterações em todas as aplicações do CAP Bench. Primeiro, criou-se uma nova versão de cada aplicação, a qual teve parte de ou toda sua lógica de processamento alterada para que pudesse utilizar a API ASYNC. Após isso, alterou-se as versões antigas, que usam a API IPC, para que ficassem equivalente as novas aplicações em relação ao seu fluxo de processamento. Nesta seção serão mostradas todas as alterações feitas em cada aplicação e em cada etapa. Uma descrição mais detalhada de cada um dos kernels pode ser encontrada no trabalho de Souza et al. (SOUZA et al., 2016).

4.1 ALTERAÇÕES NA FRIENDLY NUMBERS

A primeira aplicação portada com a ASYNC foi a Friendly Numbers (FN), tendo pequenas alterações devido a sua baixa complexidade. Em ambas as versões, existe um array de tamanho fixo que define as tarefas de cada *cluster* segundo intervalos de *offsets*, onde em cada posição existem três variáveis do tipo int agrupadas em uma struct. Resumindo, o *cluster* de E/S define um intervalo de números e seta cada número na variável number, enquanto que os CCs devem calcular as variáveis num e den. O código 6 detalha como é feita a implementação de ambos array e struct.

Listagem 6 – Definição das taréfas por parte do *cluster* de IO.

```
1  /* Items to be sent to slaves */
2  typedef struct {
3    int number; /* Number    */
4    int num; /* Numerator    */
5    int den; /* Denominator */
6  } Item;
7    #define MAX_TASK_SIZE 65536
9
10  static Item tasks[MAX_TASK_SIZE];
```

Fonte: o autor.

A versão ASYNC reduziu bastante o fluxo de operações desta aplicação. Anteriormente, era necessário explicitamente realizar operações de envio e recebimento de mensagens no cluster de E/S, através das macros data_send() e data_receive(), sendo essas operações totalmente bloqueantes. Com a introdução dos segmentos pela API ASYNC, duas linhas de código substituem ambas operações, ou seja, basta declarar um segmento e criá-lo, através da função mppa_async_segment_create(), sobre o array de tarefas. Assim, qualquer CC que clona-lo poderá acessar seu conteúdo e modificá-lo, sendo essas modificações totalmente acessíveis ao cluster de E/S através do mesmo array de tarefas.

Dessa maneira, os CCs só são spawnados depois que todas as tarefas estão definidas no array e o segmento foi criado. Após spawnado, um cluster de computação só precisa fazer uma operação GET em um certo intervalo no segmento, processar os dados, e enviá-los de volta através de uma operação PUT no mesmo intervalo no segmento. Como cada CC possui um intervalo de offsets diferente, não há sobreposição de tarefas e não existe nenhuma condição de corrida sobre uma certa posição no segmento. Por fim, como as operações PUT dos CCs alteram o array no qual o segmento foi definido no cluster de E/S, não há necessidade do processo master realizar um GET sobre aquele segmento, bastando acessar o array de tarefas diretamente. Logicamente, se o processo master ler o array antes da hora, irá obter valores null para as variáveis num e den, logo, é feita uma única sincronização, onde os clusters de E/S aguardam a sinalização dos CCs de que determinada tarefa já foi computada e colocada em um certo intervalo do segmento, antes de ler aquele intervalo.

Mudanças sem relação com as APIs também foram implementadas em ambas as versões. No código dos slaves, existe uma função que computa a soma dos divisores de um número. Nesta função, era feito um loop iniciando em 2 e terminando no número, onde em cada iteração verifica-se se o número daquela iteração era divisor do número passado como argumento para a função. Com a otimização, alterou-se o loop para iterar até metade do número passado como argumento, já que, acima da metade, o único divisor de um número é ele mesmo. Outra otimização feita foi em relação ao paralelismo para verificar quais números tinham as variáveis num e den iguais. Na versão antiga utilizou-se POSIX Threads para fazer uma soma parcial e depois uma redução na thread principal, gastando mais de 50 linhas nessa lógica. Na nova versão, com a utilização de diretivas do OpenMP, reduziu-se essas 50 linhas em 5, com um fluxo de execução mais fácil de ser entendido.

5 RESULTADOS

6 CONCLUSÃO

Primeiro parágrafo da seção com uma frase sem sentido que só serve para ocasionar uma quebra e de demonstrar a configuração de indentação da primeira linha. Essa frase está aqui pois parágrafos de uma linha são feios.

Resultado do uso de siglas:

- Sigla que nunca expande: API;
- Sigla normal, expande no primeiro uso: Distributed Hash Table (DHT), mas não no segundo: DHT;
- Siglas com plurais automaticos: APIs e DHTs;
- Plural não-trivial: Square Matrices (SQs);
- Forçando uma expansão (e no plural) Distributed Hash Tables (DHTs);
- Usando uma sigla cujo comando é diferente da sigla: World Wide Web Consortium (W3C).

Resultado do glossário:

- Dois termos, polling e proxy;
- Plural: proxies.

Resultado de index: primeiro um link normal tomate, depois um capitalizado Tomate.

Definição 6.1. Exemplo de definição

Teorema 6.1. Exemplo de teorema

Prova 6.1. Exemplo de prova

(Sub)enumerações e citações (verificar se OK com o idioma):

- 1. (??):
 - a) ??):
 - i. Dijkstra (1968);
- 2. (??DIJKSTRA, 1968);
- 3. ??Dijkstra (1968).

Resultado de \autorefs:

- Listagem 7;
- Algoritmo 1;
- Figura 11 tem subfiguras:
 - Figura 11(a)

Listagem 7 – Meta informações do presente documento.

```
\titulo{Template \LaTeX{} para testes e dissertações do LAPESD/UFSC}
    \autor{Omar Ravenhurst}
    \data{1 de agosto de 2019} % ou \today
3
    \tese % ou \dissertacao
4
    \titulode{Doutor em Ciência da Computação}
    \orientador{Prof. Ben Trovato, Dr.}
6
    \coorientador{Prof. Lars Thørväld, Dr.}
7
    \membrobanca{Prof. Valerie Béranger, Dr.}{Universidade Federal de Santa Catarina}
    \membrobanca{Prof. Mordecai Malignatus, Dr.}{Universidade Federal de Santa Catarina}
10
    \membrobanca{Prof. Huifen Chan, Dr.}{Universidade Federal de Santa Catarina}
11
    \coordenador{Prof. Charles Palmer, Dr.}
12
                                        Fonte: o autor.
                        Algoritmo 1 – Exemplo do ambiente algorithimic.
1: procedure Closure(C, A)
       H \leftarrow \emptyset
                                                                                ▷ Direct cache
       for i \in [1, n] do
                                                         ▶ Parallel, (dynamic,32) scheduling
3:
           H \leftarrow H \cup \text{DoImportantStuff}(i)
4:
                                         Fonte: o autor.
                       Figura 11 – Exemplo de figura com duas subfiguras.
```

(a) O Makefile compila SVGs em PDFs usando o (b) Brasão da UFSC. inkscape alphachannel.pdf

Fonte: o autor.

- Figura 11(b)
- Tabela 2;
- ??;
- ??:
- ??:
- ??;
- ??.

Quisque ullamcorper placerat ipsum. Cras nibh. Morbi vel justo vitae lacus tincidunt ultrices. Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. In hac habitasse platea dictumst. Integer tempus convallis augue. Etiam facilisis. Nunc elementum fermentum wisi. Aenean placerat. Ut imperdiet, enim sed gravida sollicitudin, felis odio

Tabela 2 – Exemplo de tabela e símbolos

		graus (
Esquerda	Coluna 1	96	Parágrafo com p{5cm}
r_1	✓	Х	1
r_2	merged c	ell	2
r_3	3	4	(5)
r_4	6	7	8
r_5	9	X	У

Fonte: o autor.

Figura 12 – Segunda Figura.



Fonte: o autor.

placerat quam, ac pulvinar elit purus eget enim. Nunc vitae tortor. Proin tempus nibh sit amet nisl. Vivamus quis tortor vitae risus porta vehicula.

APÊNDICE A - EXEMPLO DE APÊNDICE

Lorem ipsum dolor sit amet, consectetuer adipiscing elit. Ut purus elit, vestibulum ut, placerat ac, adipiscing vitae, felis. Curabitur dictum gravida mauris. Nam arcu libero, nonummy eget, consectetuer id, vulputate a, magna. Donec vehicula augue eu neque. Pellentesque habitant morbi tristique senectus et netus et malesuada fames ac turpis egestas. Mauris ut leo. Cras viverra metus rhoncus sem. Nulla et lectus vestibulum urna fringilla ultrices. Phasellus eu tellus sit amet tortor gravida placerat. Integer sapien est, iaculis in, pretium quis, viverra ac, nunc. Praesent eget sem vel leo ultrices bibendum. Aenean faucibus. Morbi dolor nulla, malesuada eu, pulvinar at, mollis ac, nulla. Curabitur auctor semper nulla. Donec varius orci eget risus. Duis nibh mi, congue eu, accumsan eleifend, sagittis quis, diam. Duis eget orci sit amet orci dignissim rutrum.

GLOSSÁRIO

- **polling** A type of event delivery technique consisting of the consumer repeatedly asking the provider for the most recent events. 55
- proxy A proxy shapiro1986 encapsulates remote servers and provides a single view to their services. The proxy can then intercept communication and provide additional functionality, such as message translation and performance enhancement. The client must take the initiative of selecting and using a proxy [p. 46,97]fielding2000.. 55

ÍNDICE

bobagem, 55

tomate, 56

REFERÊNCIAS

- ALMEIDA, R. et al. Implementação paralelizada do método do gradiente biconjugado estabilizado para a simulação de escoamentos bifásicos em reservatórios de petróleo. **ForScience**, v. 7, p. e00606, 06 2019.
- ASANOVIć, K. et al. **The Landscape of Parallel Computing Research:** A View from Berkeley. [S.l.], 2006. Disponível em: http://www2.eecs.berkeley.edu/Pubs/TechRpts/2006/EECS-2006-183.html.
- BAILEY, D. et al. The nas parallel benchmarks. **The International Journal of Supercomputing Applications**, v. 5, n. 3, p. 63–73, 1991. Disponível em: https://doi.org/10.1177/109434209100500306.
- BENNETT, E. et al. Bsmbench: A flexible and scalable hpc benchmark from beyond the standard model physics. In: [S.l.: s.n.], 2016. p. 834–839.
- BUREDDY, D. et al. Omb-gpu: A micro-benchmark suite for evaluating mpi libraries on gpu clusters. In: TRÄFF, J. L.; BENKNER, S.; DONGARRA, J. J. (Ed.). **Recent Advances in the Message Passing Interface**. Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg, 2012. p. 110–120. ISBN 978-3-642-33518-1.
- DANALIS, A. et al. The scalable heterogeneous computing (shoc) benchmark suite. In: [S.l.: s.n.], 2010. p. 63–74.
- DIJKSTRA, E. W. Go to statement considered harmful. Communications of the ACM, v. 11, n. 3, p. 147–148, 1968.
- DINECHIN, B. et al. A distributed run-time environment for the kalray mppa®-256 integrated manycore processor. **Procedia Computer Science**, v. 18, p. 1654–1663, 12 2013.
- FU, H. et al. The sunway taihulight supercomputer: system and applications. **Sciece China. Information Sciences**, v. 59, p. 072001:1–16, 07 2016.
- HU, B.; ROSSBACH, C. J. Mirovia: A benchmarking suite for modern heterogeneous computing. **CoRR**, abs/1906.10347, 2019. Disponível em: http://arxiv.org/abs/1906.10347.
- KELLY, R. et al. The nwsc benchmark suite using scientific throughput to measure supercomputer performance. 11 2011.
- KOGGE, P. et al. Exascale computing study: Technology challenges in achieving exascale systems. **Defense Advanced Research Projects Agency Information Processing Techniques Office (DARPA IPTO), Technial Representative**, v. 15, 01 2008.
- KURP, P. Green computing. **Commun. ACM**, Association for Computing Machinery, New York, NY, USA, v. 51, n. 10, p. 11–13, out. 2008. ISSN 0001-0782. Disponível em: https://doi.org/10.1145/1400181.1400186.

- LARUS, J.; KOZYRAKIS, C. Is tm the answer for improving parallel pro-gramming? **Communications of the ACM**, ACM, v. 51, n. 7, p. 80–88, 2018. ISSN 00010782. Disponível em: https://doi.org/10.1145/1364782.1364800.
- LAU, K.; WANG, Z. Software component models. **IEEE Transactions on Software Engineering**, IEEE, v. 33, n. 10, p. 709–724, oct 2007. ISSN 0098-5589.
- LEE, S. et al. Rodinia: A benchmark suite for heterogeneous computing. In: **2013 IEEE International Symposium on Workload Characterization (IISWC)**. Los Alamitos, CA, USA: IEEE Computer Society, 2009. p. 44–54. Disponível em: https://doi.ieeecomputersociety.org/10.1109/IISWC.2009.5306797.
- MANIAN, K. et al. Omb-um: Design, implementation, and evaluation of cuda unified memory aware mpi benchmarks. In: [S.l.: s.n.], 2019. p. 82–92.
- MCCALPIN, J. Memory bandwidth and machine balance in high performance computers. **IEEE Technical Committee on Computer Architecture Newsletter**, p. 19–25, 12 1995.
- NABI, S. W.; VANDERBAUWHEDE, W. Mp-stream: A memory performance benchmark for design space exploration on heterogeneous hpc devices. In: . [S.l.: s.n.], 2018. p. 194–197.
- NIEPLOCHA, J. et al. High performance remote memory access communication: The armci approach. **The International Journal of High Performance Computing Applications**, v. 20, n. 2, p. 233–253, 2006. Disponível em: https://doi.org/10.1177/1094342006064504.
- OLOFSSON, A.; NORDSTRÖM, T.; UL-ABDIN, Z. Kickstarting high-performance energy-efficient manycore architectures with epiphany. **Conference Record Asilomar Conference on Signals, Systems and Computers**, v. 2015, 12 2014.
- PENNA et al. An operating system service for remote memory accesses in low-power noc-based manycores. In: **12th IEEE/ACM International Symposium on Networks-on-Chip.** Torino, Italy: [s.n.], 2018.
- PODESTá et al. Energy efficient stencil computations on the low-power manycore mppa-256 processor. In: **international European Conference on Parallel and Distributed Computing (Euro-Par)**. [S.l.: s.n.], 2018. p. 642–655.
- SOUZA et al. CAP Bench: A Benchmark Suite for Performance and Energy Evaluation of Low-power Many-core Processors. **Concurrency and Computation: Practice and Experience**, v. 29, n. 4, p. e3892, 2016. ISSN 1532-0634.
- TANENBAUM, A. S.; BOS, H. **Modern Operating Systems**. 4th. ed. USA: Prentice Hall Press, 2014. ISBN 013359162X.
- TIAN, X. et al. Bigdatabench-s: An open-source scientific big data benchmark suite. In: [S.l.: s.n.], 2017. p. 1068–1077.