# M1 - Techniques d'optimisation

(TOP 2020-2021)



Rappels sur gcc, make, gdb, valgrind, gprof et maqao

hugo.taboada@cea.fr julien.jaeger@cea.fr

# UNIVERSITÉ DE VERSAILLES ST-QUENTIN-EN-YVELINES UNIVERSITÉ PARIS-SACLAY

#### I Utilisation des Makefile

- Q.1: Écrivez un Makefile pour le code VECTOR en écrivant toutes les régles explicitement (sans utiliser de variable personnalisée ni de variable propre à Make).
- **Q.2:** Améliorez le Makefile en employant cette fois-ci des variables personnalisées (CC, CFLAGS, LDFLAGS, EXEC) et variables internes à Make (%  $\$^$  \$@ \$<).

### II Compiler un programme avec gcc

- **Q.3:** Compilez sans optimisation (sans flag -O ou avec -O0) le programme situé dans répertoire *VECTOR*. Exécutez le programme. Que constatez-vous sur l'affichage des valeurs du vecteur V3?
- **Q.4:** Rajoutez le flag -Wall et corrigez tous les avertissements émis par le compilateur (warnings).
- Q.5: Exécutez le programme corrigé et relevez le temps affiché.
- **Q.6:** Compilez plusieurs versions du code avec les flags -O1, -O2, -O3, -Ofast et exécutez et relevez à nouveau les temps d'exécutions. Que constatezvous? Comparez l'assembleur.

# III Les passes de compilation de gcc

- **Q.7:** 'Etudiez le programme dans le répertoire SAXPY, puis compilez-le avec l'option -fdump-tree-all. Utilisez la commande 1s. Qu'observez-vous?
- Q.8: A quoi cela correspond-t-il? Combien en observez-vous?
- **Q.9:** Effacez les fichiers qui sont apparus, et compilez à nouveau le fichier, en ajoutant le flag -O1. Qu'observez-vous? Y a-t-il des fichiers manquants par rapport à la précédente compilation?

#### IV Prise en main de gdb ou cgdb

Vous pouvez télécharger et installer cgdb à l'adresse suivante https://cgdb.github.io/. Il s'agit d'un frontend de gdb permettant la coloration syntaxique entre autre.

Étudiez le programme dans le répertoire *BUGS*, puis compilez le avec le flag -g. Exécutez le programme compilé avec gdb :

```
gdb nom_de_l_executable
```

gdb dispose d'une aide interactive. Commencez par parcourir le menu d'aide en saisissant d'abord *help* pour avoir la liste des commandes. Puis, help suivi d'une commande pour obtenir des informations sur celle-ci.

- **Q.10:** Afin de repérer la source du premier bug, tapez run sous gdb. Quittez gdb (quit), corrigez l'erreur et recompilez le programme.
- **Q.11:** Procédez de la même manière pour corriger le bug suivant (i.e. *gdb executable*, puis *run*). Utilisez la commande *backtrace* (ou *bt*) pour afficher la pile des appels de fonctions et obtenir plus d'informations sur la source de l'erreur.
- Q.12: Identifiez la prochaine erreur après avoir recompilé le programme. Quel est le problème et peut on le corriger?
- Q.13: Nous allons maintenant résoudre le dernier bug avec d'autres fonctionnalités élémentaires de gdb. Démarrez gdb sans utiliser la commande run pour le moment. Fixez un point d'arrêt sur la fonction  $launch\_fibonacci$  (breakpoint  $launch\_fibonacci$  ou b  $launch\_fibonacci$ ). Utilisez ensuite la commande run. Le programme va s'arrêter lors de la première entrée dans la fonction  $launch\_fibonacci$ . Essayez maintenant d'accéder à la valeur  $fibo\_values \rightarrow max$  avec la commande print  $fibo\_values \rightarrow max$  que constatez-vous? Saisissez maintenant up pour se placer avant l'appel de la fonction puis list pour afficher les lignes de code autour du point d'arrêt. Entrez maintenant la commande print  $fibo\_values$ . Corrigez le problème et recompilez le programme.
- **Q.14:** La suite est incorrecte. Nous devrions obtenir les nombres suivants :  $\mathcal{F}_0 = 0$ ,  $\mathcal{F}_1 = 1$ ,  $\mathcal{F}_2 = 1$ ,  $\mathcal{F}_3 = 2$ ,  $\mathcal{F}_4 = 3$ ,  $\mathcal{F}_5 = 5$ ,  $\mathcal{F}_6 = 8$ ,...

Pour repérer d'où vient l'erreur, nous allons afficher pas par pas les valeurs de la suite en surveillant les modifications de la variables  $fibo\_values \rightarrow result$ . Démarrez gdb et saisissez les commandes suivantes :

```
b main
run
watch fibo_values->result
```

Entrez ensuite continue (ou c) pour avancer pas à pas à chaque modification de  $fibo\_values \rightarrow result$ . Trouvez où l'erreur se situe.

# V Prise en main de valgrind

Valgrind est un outil de programmation libre pour déboguer, effectuer du profilage de code et mettre en évidence des fuites mémoires.(Wikipedia) Q.15: Utilisez le valgrind sur le code SAXPY. Qu'observez-vous?

Q.16: Corrigez le problème.

#### VI Prise en main de gprof

Gprof est un logiciel GNU Binary Utilities qui permet d'effectuer du profilage de code. lors de la compilation et de l'édition de liens d'un code source avec gcc, il suffit d'ajouter l'option -pg pour que, lors de son exécution, le programme génère un fichier gmon.out qui contiendra les informations de profilage. Il suffit ensuite d'utiliser gprof pour lire ce fichier, en spécifiant les options.(Wikipedia)

Le code MolDyn fourni est une maquette d'une simulation de dynamique moléculaire dans un gaz (intéraction entre les molécules du gaz).

```
Makefile pour compiler:
make NPART=MINI
=> 1372 particules (i.e. molécules)
make NPART=MEDIUM
=> 4000 particules
make NPART=MAXI
=> 13500 particules
fichier binaire md.
```

**Q.17:** Utilisez gprof sur le code MolDyn. Quelle est la fonction la plus couteuse en calcul?

# VII Prise en main de maqao

Télécharger maqao sur le site http://www.maqao.org/.

Q.18: Utilisez maqao lprof sur le code MolDyn. Quelle est la boucle la plus cher en calcul?

Q.19: Utilisez maqao cqa sur la boucle la plus cher en calcul. Est-ce que le code est bien vectorisé?

Q.20: Utilisez les conseils de maqao cqa pour améliorer les performances du code MolDyn

**Q.21:** Quels problèmes peut-on rencontrer lors de l'utilisation de maqao prématurément?

## VIII Quid d'un debugger pour les programmes parallèles?

Il existe des debuggers spécifiques aux besoins des programmes parallèles. Nous pouvons citer TotalView ou Arm DDT par exemple. Bien que ces logiciels soient très puissants, ces logiciels sont payant. Néanmoins, il est possible d'utiliser gdb

pour débugger des programmes parallèles à petite échelle. Pour les programmes multi-threadés, il suffit d'utiliser la commande info threads dans gdb. Nous pouvons choisir de visualiser un thread en particulier avec la commande thread #thread\_number. Pour les programmes MPI, nous pouvons utiliser l'astuce suivante : mpirun -np 2 xterm -e gdb -args ./monprogramme arg1 arg2. Cela ouvrira un terminal par processus MPI.

**Q.22:** Repartez du code MolDyn d'origine et parallélisez la fonction la plus couteuse du programme MolDyn en openMP ou pthread.

**Q.23:** Utilisez les méthodes ci-dessus pour déboguer votre code parallèle sur le code MolDyn.

Q.24: Faite un programme MPI et essayez la méthode de debug avec xterm+gdb.