分布式机器学习 实验指导书

课程号: 85990072

授课教师: 王智副教授

编者: 袁新杰助教

清华大学 清华大学深圳国际研究生院



消事大学深圳国际研究生院

Tsinghua Shenzhen International Graduate School

前言

可以介绍一下指导书结构,可以介绍一下我为什么想写这本指导书。感谢一下前任助教们希望我这个是第一版,以后每年助教都可以持续更新迭代。

本指导书着重讲解环境配置与程序运行,对于具体分布式机器学习的算法实现,已由老师在课上讲解,实验指导书里不再赘述。【当然如果之后有人有兴趣把这部分补充上那就更好了】

助教袁新杰于 2023 年 3 月初

目录

| | | | | | | | • • | • • | • • • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | |
|---|------------|---------------|-------------------------|-------------|------------------|----------|-----|-----|-------------|---|---|---|---|-------|-------|-------|---|-------|---|---|---|----------|
| 1 | 环境 | | . tst. ses t | 12- 1- | CDI | - | | | | | | | | | | | | | | | | 1 |
| | 1.1 | 使用本 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 1 |
| | | 1.1.1 | | CUI | | | | | | | | | | | | | | | | | | 1 |
| | | 1.1.2 | | Ana | | | | | | | | | | | | | | | | | | 5 |
| | | 1.1.3 | | 虚拟 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 5 |
| | | 1.1.4 | | 其他 | _ | | | | | | | | | | | | | | | | | 6 |
| | 1.2 | 使用虚 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 6 |
| | | 1.2.1 | | 并配 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 7 |
| | | 1.2.2 | | 并下 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 8 |
| | | 1.2.3 | | 容器 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 10 |
| | | 1.2.4 | | 新包 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 10 |
| | | 1.2.5 | 限制 | Doc | ker 🏻 | 内存。 | 与用 | | 选) | | | | | | | | | | | | | 11 |
| | 1.3 | 使用华 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 12 |
| | 1.4 | 使用海 | 研院 | 计算 | 资源 | | | | | | | | | | | | | | | | | 12 |
| | | 1.4.1 | 创建 | 开发 | 环境 | | | | | | | | | | | | | | | | | 12 |
| | | 1.4.2 | 安装 | 其他 | 软件 | 或包 | | | | | | | | | | | | | | | | 14 |
| | | 1.4.3 | 创建 | 镜像 | 环境 | | | | | | | | | | | | | | | | | 14 |
| 2 | 中心 | 一: 梯 | 庫玉田 | 悠 苗末 | 31 <i>41</i> -7. | L | | | | | | | | | | | | | | | | 16 |
| 4 | 2.1 | 实验内 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 16 |
| | 4.1 | 关视的 2.1.1 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 16 |
| | | | 大 型 PyT | | | - | | | | | | | | | | | | | | | | 16 |
| | | 2.1.2 | | 算法 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 18 |
| | 2.2 | 型.1.3 使用 \ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 18 |
| | 2.3 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 20 |
| | 2.5 | 使用 V 2.3.1 | | ue 与 J容器 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 20 |
| | | 2.3.1 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 0.4 | | | SCoo | | | | | | | | | | | | | | | | | | 20 21 |
| | 2.4 | 使用V | /500 | ue ŋ | 处性 | 加分 | 希·斯 | 可认 | 丝 17 | • | • | • | • | • | • | • | • | • | • | | • | 21 |
| 3 | 实验 | 二:通 | 信模 | 型与参 | 多数是 | 合 | | | | | | | | | | | | | | | | 23 |
| | 3.1 | 实验内 | 容与 | 要点 | 介绍 | | | | | | | | | | | | | | | | | 23 |
| | | 3.1.1 | 实验 | 内容 | 与要 | 求. | | | | | | | | | | | | | | | | 23 |
| | | 3.1.2 | | 点通 | | | | | | | | | | | | | | | | | | 23 |
| | | 3.1.3 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | 25 |

| | 3.2 | 使用进程模拟多节点 | |
|---|-----|--|----|
| | | 3.2.1 手动运行多进程 | 2! |
| | | 3.2.2 使用 torch.multiprocessing 自动创建多进程 | 20 |
| | 3.3 | 使用容器模拟多节点 | 26 |
| | | 3.3.1 Docker compose 介绍 | 26 |
| | | 3.3.2 通过 Docker compose 启动容器 | 28 |
| 4 | | → 2944H71 14 | 29 |
| | 4.1 | 实验内容与要点介绍 | |
| | | 4.1.1 实验内容与要求 | 29 |
| | | 4.1.2 | 29 |
| 5 | | | 30 |
| | 5.1 | 实验内容 | 3(|

第1章 环境配置

本章将主要介绍分别使用本地计算资源、深研院计算资源和华为云计算资源时构建环境的方法。

1.1 使用本地环境与 GPU

使用本地计算资源可以不收网络链接状况约束,随时随地调试程序,对于简单的项目,本地调试也可能更省时间。

本节以助教所使用的计算机为例,展示环境配置过程。助教使用的计算机系统与配置为:

• 系统: windows10 专业教育版; 22H2

• 处理器: Intel(R) Core(TM) i7-8700 CPU

• 内存: 16GB

• 显卡: NVIDIA GeForce RTX 2060

• 编辑器: Visual Studio Code

1.1.1 安装 CUDA 工具箱

TODO 这一部分只是贴了网址,没有写成教程

对于包含英伟达显卡的计算机,我们推荐首先安装 CUDA 工具包以使用 GPU 加速计算。

注意,仅包含英伟达 GPU 的计算机需要安装 CUDA 工具箱以使用 GPU 加速计算。使用核显或 AMD 显卡的计算机再后续步骤中使用 CPU 计算即可

GPU 型号、CUDA 工具包、PyTorch 版本相互关联。因此需要一起规划好。

https://developer.nvidia.com/zh-cn/cuda-gpus 查看得到我的显卡的 2060 的算力为 7.5。



Figure 1.1: CAPTION holder

https://en.wikipedia.org/wiki/CUDA 查看得到支持我显卡的 CUDA 版本为 ≥10.0
https://docs.nvidia.com/cuda/cuda-toolkit-release-notes/index.html 同时 CUDA
对显卡驱动的最低版本也提出了要求,但显卡驱动对 CUDA 向下兼容,因此一般安装了

最近发布的显卡驱动版本即可,无需与 CUDA 版本特别对应。

https://pytorch.org/get-started/locally/最后要注意, PyTorch 并不一定支持最新的 CUDA 版本, 因此安装前再去 PyTorch 上看一眼 PyTorch 支持哪些 CUDA 版本。

我们发现 PyTorch 最高支持到 CUDA 11.7,满足显卡算力对 CUDA 版本 ≥10.0 的要求,因此我们可以选择安装 CUDA 11.7。

GPUs supported [edit]

Supported CUDA Compute Capability versions for CUDA SDK version and Microarchitecture (by code name):

| | Comp | oute Cap | oability (C | UDA SD | K support | vs. Mici | roarchi | tecture) | | | |
|-------------------------------|-------------|----------|--------------------|------------------|-----------|----------|---------|----------|--------|-----------------|--------|
| CUDA SDK version(s) | Tesla | Fermi | Keppler (early) | Kepler (late) | Maxwell | Pascal | Volta | Turing | Ampere | Ada Lovelace | Hopper |
| 1.0 ^[29] | 1.0 – 1.1 | | | | | | | | | | |
| 1.1 | 1.0 – 1.1+x | | | | | | | | | | |
| 2.0 | 1.0 - 1.1+x | | | | | | | | | | |
| 2.1 - 2.3.1[30][31][32][33] | 1.0 – 1.3 | | | | | | | | | | |
| 3.0 - 3.1 ^{[34][35]} | 1.0 - | 2.0 | | | | | | | | | |
| 3.2 ^[36] | 1.0 - | 2.1 | | | | | | | | | |
| 4.0 - 4.2 | 1.0 - | 2.1+x | | | | | | | | | |
| 5.0 - 5.5 | 1.0 - | | | 3.5 | | | | | | | |
| 6.0 | 1.0 - | | | 3.5 | | | | | | | |
| 6.5 | 1.1 - | | | | 5.x | | | | | | |
| 7.0 - 7.5 | | 2.0 - | | | 5.x | | | | | | |
| 8.0 | | 2.0 - | | | | 6.x | | | | | |
| 9.0 - 9.2 | | | 3.0 – | | | | 7.0 | | | | |
| 10.0 - 10.2 | | | 3.0 - | | | | | 7.5 | | | |
| 11.0 ^[37] | | | | 3.5 – | | | | | 8.0 | | |
| 11.1 - 11.4 ^[38] | | | | 3.5 - | | | | | 8.6 | | |
| 11.5 - 11.7.1 ^[39] | | | | 3.5 - | | | | | 8.7 | | |
| 11.8 ^[40] | | | | 3.5 – | | | | | | | 9.0 |
| 12.0 | | | | | 5.0 - | | | | | | 9.0 |

Figure 1.2: CAPTION holder



Figure 1.3: CAPTION holder

选择对应版本 CUDA 安装包并下载安装, 安装过程略。https://developer.nvidia.com/cuda-toolkit-archive

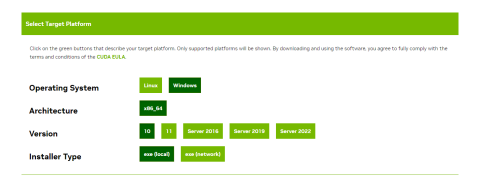


Figure 1.4: CAPTION holder

在这一步完成后,我们打开终端输入 nvcc -V 以及 nvidia-smi 应当分别能看到图1.5和图1.6类似的输出,这说明我们安装完成。

```
(base) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> nvcc -V
nvcc: NVIDIA (R) Cuda compiler driver
Copyright (c) 2005-2022 NVIDIA Corporation
Built on Tue_Mar__8_18:36:24_Pacific_Standard_Time_2022
Cuda compilation tools, release 11.6, V11.6.124
Build cuda_11.6.r11.6/compiler.31057947_0
```

Figure 1.5: caption:nvcc-v-install-success

| | | 531.18 | | | Driver | Version: | 531.18 | CUDA Versio | n: 12.1 |
|--------------|--------------|--------|-----|--------------|--------|----------|--|-------------|------------------------------|
| | Name Temp | Perf | P | | | | Disp.A Memory-Usage | | |
| 9 45% | | | | | | | ======== 0:01:00.0 On iB / 6144MiB | | N/A N/A Default N/A |
| Proce GPU | | CI | PID | Type | | s name | | | GPU Memory Usage |

Figure 1.6: caption:nvidia-smi-install-success

1.1.2 安装 Anaconda

我们可能同时有多个项目或作业在处理,而不同的项目或作业可能使用了不同 python 版本、不同的工具包等,为了避免冲突,我们通常会为每一个项目或作业指定一个虚拟环境,以使得各个环境之间互不干扰。为此,我们 Anaconda 以创建并管理虚拟环境。

安装过程参考官网文档即可:https://docs.anaconda.com/anaconda/install/windows/安装完成后启动终端,输入 conda -V,如正确显示 conda 版本则说明安装成功。

Figure 1.7: CAPTION holder

1.1.3 创建虚拟环境并安装 PyTorch

安装完成 conda 后,我们新建一个预装了 Python 的、用来完成本门课程的虚拟环境。

需要注意的是, PyTorch 和 Python 版本也需要对应, 在https://github.com/pytorch/vision#installation中, 我们发现 torch 1.13 要求 python 介于 3.7.2 和 3.10 之间。

| torch | torchvision | python |
|----------------|----------------|-----------------|
| main / nightly | main / nightly | >=3.8 , <=3.10 |
| 1.13.0 | 0.14.0 | >=3.7.2, <=3.10 |
| 1.12.0 | 0.13.0 | >=3.7, <=3.10 |
| 1.11.0 | 0.12.0 | >=3.7 , <=3.10 |
| 1.10.2 | 0.11.3 | >=3.6, <=3.9 |
| 1.10.1 | 0.11.2 | >=3.6, <=3.9 |

Figure 1.8: CAPTION holder

打开终端,输入下面命令以利用 conda 新建环境,

\$ conda create --name <envname > python=3.9

将其中 <envname> 改成自定义的环境名称,如助教自己选择的 distributedml。

新建完成后,通过 conda activate <envname> 进入环境。在 pytorch 官网安装页面https: //pytorch.org/get-started/locally/选择对应的 pytorch 版本、系统版本等,复制给出的命令并运行。

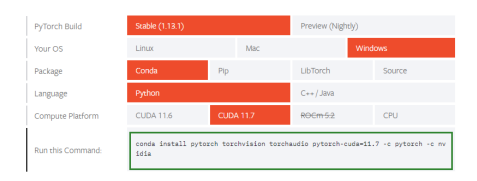


Figure 1.9: CAPTION holder

安装完成后, 进入 Python 就可以 import torch 了, 如图1.10.

```
(distributedml) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> python
Python 3.9.16 (main, Jan 11 2023, 16:16:36) [MSC v.1916 64 bit (AMD64)] on win32
Type "help", "copyright", "credits" or "license" for more information.
>>> import torch
>>> torch.__version__
'1.13.1'
>>>
```

Figure 1.10: caption:pytorch-install-success

1.1.4 安装其他包

如果我们还想要安装其他包,比如同学们画图常用的 matplotlib 包,该怎么办呢? 在 conda activate <envname> 进入环境后,直接通过 conda install matplotlib 就可以了。

1.2 使用虚拟环境与本地 GPU

上面的本地环境配置不可为不复杂, CUDA、显卡型号、显卡驱动、PyTorch、Python等版本需要手动一一对应起来安装。那有没有什么更简单的利用本机 GPU 计算资源的方法呢?在这一节, 我们介绍直接利用 Docker 镜像搭配环境的方法。

1.2.1 安装并配置 Docker 引擎

首先在官网下载安装包https://docs.docker.com/desktop/install/windows-install/, 安装过程略。

在安装完成后启动 Docker Desktop, 在 windows 下, 很可能会报错(具体内容是啥助教忘了截图了), 一般错误的原因是缺少 wsl2 和 hyper-v。

为了启用 hyper-v, 在控制面板中按照图1.11中的操作选中 Hyper-V 并确定。

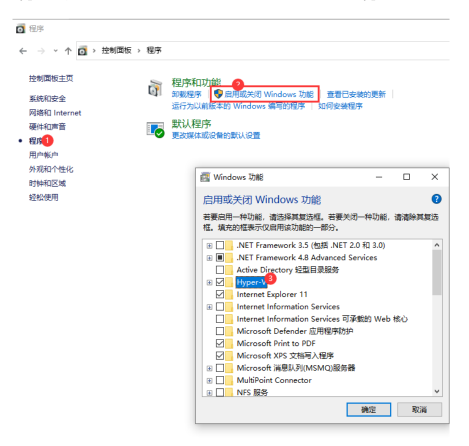


Figure 1.11: caption:turn-on-hyper-v

为了启用 wsl2,参考https://learn.microsoft.com/en-us/windows/wsl/install,在 终端下输入 wsl --install 等待安装完成即可。

安装完成后启动 Docker Desktop,为了加速下载,可以按照图1.12所示方法为 Docker 指定国内镜像服务器,即在原本的配置中加入如下内容。

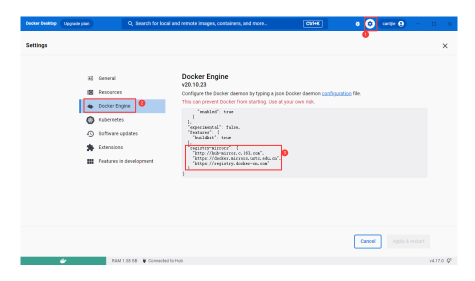


Figure 1.12: caption:docker-mirrors-setting

```
"registry-mirrors": [
"http://hub-mirror.c.163.com",
"https://docker.mirrors.ustc.edu.cn",
"https://registry.docker-cn.com"
```

启动终端,输入 docker --version,如图1.13,正常返回 Docker 版本就说明安装成功了。

```
(distributedml) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> docker --version
Docker version 20.10.23, build 7155243
```

Figure 1.13: caption:docker-install-success

1.2.2 搜索并下载 PyTorch 镜像

Dockerhub 是一个共享镜像的平台https://hub.docker.com/。所谓镜像,类似于一个操作系统的 iso 文件: 我们拿到 iso 文件后可以创建使用该操作系统的虚拟机;而当我们拿到镜像后,也可以利用该镜像创造一个使用该镜像的容器,即容器是一个镜像的实例。

因此,如果有人在某个容器中把 CUDA、PyTorch、Python 等环境都配置好,并打包成镜像共享给我们,我们就可以免去复杂的安装过程,从而直接使用镜像生成容器,在容器中直接运行我们所写的脚本。

在 DockerHub 中, 我们搜索 pytorch/pytorch, 可以找到对应的这个镜像https://hub.

docker.com/r/pytorch/pytorch。点击网页中的 Tags 标签页,我们可以从图1.14看到这个镜像就是已经把 PyTorch 和 CUDA 安装好了的,我们直接使用这个镜像就好啦!

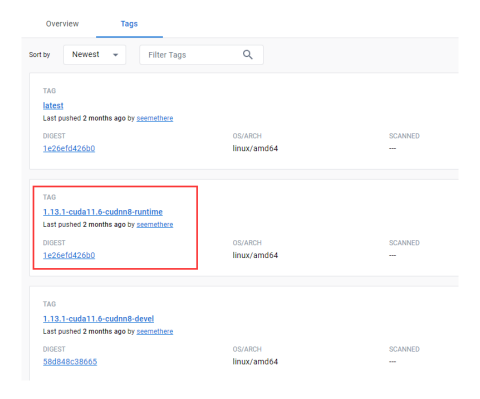


Figure 1.14: caption:pytorch-image-tags-web

下载这个镜像前,还需要登录的。首先去注册个账号,然后打开终端,输入 docker login 登录。

然后就可以通过这条命令下载这个镜像了:

\$ docker pull pytorch/pytorch:1.13.1-cuda11.6-cudnn8-runtime

这个镜像比较大,下载需要一点时间。完成后,我们再输入 docker image list 就可以看到这个镜像了,见图1.15。

```
(base) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> docker image
REPOSITORY
                 TAG
                                                  IMAGE ID
                                                                  CREATED
                                                                                 SIZE
cantile/pvtorch
                 1.13.1
                                                  b89513c007e9
                                                                  2 days ago
                                                                                 11GB
pytorch/pytorch 1.13.1-cuda11.6-cudnn8-runtime
                                                  71eb2d092138
                                                                                9.96GB
                                                                 2 months ago
(Dase) PS C:\Users\MMLaD_Cantjie>
```

Figure 1.15: caption:docker-image-list-pytorch

1.2.3 启动容器

下载完镜像,我们该通过这个镜像启动一个容器了,我们需要到容器里看看这个容器里面是不是有我们需要的环境。

打开终端,输入

```
$ docker run -it pytorch/pytorch:1.13.1-cuda11.6-cudnn8-runtime
```

我们发现我们进入了一个 linux 系统,进去运行一下 nvidia-smi 试试,诶,怎么 command not found,看不到显卡。这是因为容器启动时没有给他指定 GPU。我们输入 exit ,然后加上 GPU 参数再试一下

```
$ docker run --gpus all -it pytorch/pytorch:1.13.1-cuda11.6-cudnn8-
runtime
```

进入容器后,我们输入 nvidia-smi 等命令,查看运行结果,如图1.16所示,发现正是我们所需要的环境。

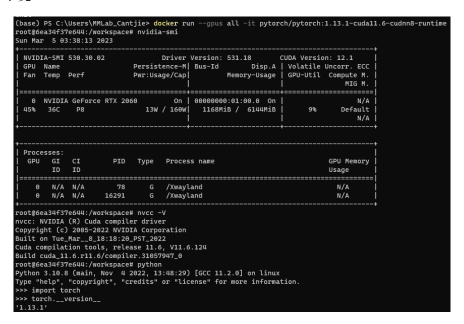


Figure 1.16: caption:docker-pytorch-container-env-check

1.2.4 安装新包后重新打包成镜像

但是,也有一些包在默认的镜像里是没有的,万一我们需要这些包,比如 matplotlib 包,难道我们要每次启动新的容器之后都手动通过 conda install 安装一下么?不用的,我们安

装一次之后,将这个容器重新打包成一个新的镜像就好了!我们之后再用,就用新的镜像 了。

```
(distributedml) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> docker ps -a
CONTAINER ID
              IMAGE
                         COMMAND
                                   CREATED
                                                   STATUS
                                                                                    PORTS
                                                                                              NAMES
                                                   Exited (θ) About a minute ago
23dcfbd17a23
               71eb2d
                         "bash"
                                   3 minutes ago
                                                                                              hopeful_nobel
(distributedml) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> docker commit 23dcfbd17a23 new-image:1.13.1
sha256:ee3d894b2f0685c3eb0429923792b2840ddd69026ba30b91ad09d61d27f26e40
(distributedml) PS C:\Users\MMLab_Cantjie> docker image list
REPOSITORY
                  TAG
                                                    IMAGE ID
                                                                   CREATED
                                                                                    SIZE
new-image
                  1.13.1
                                                    ee3d894b2f06
                                                                   13 seconds ago
                                                                                    9.98GB
cantjie/pytorch
                  1.13.1
                                                    b89513c007e9
                                                                   3 days ago
                                                                                    11GB
                  1.13.1-cuda11.6-cudnn8-runtime
                                                    71eb2d092138
pytorch/pytorch
                                                                                    9.96GB
                                                                   2 months ago
```

Figure 1.17: caption:docker-commit-new-image

在刚才启动的容器里,我们输入 conda install matplotlib, 安装完成后,输入 exit 退出容器。回到 windows 下的命令行,输入 docker ps -a 查看所有容器,如图1.17所示,我们发现刚刚安装了 matplotlib 的容器的 id 为 23dcfbd17a23。接下来,我们运行

```
$ # docker commit <containerID> <new-image-name>:<tags>
docker commit 23dcfbd17a23 new-image:1.13.1
```

便将容器打包成了一个镜像。输入 docker image list, 便可以看到我们新建的容器了。

以后就都可以用这个新镜像了,可是如何使用这个环境呢,我们留到完成具体实验内容的时候再来讲。

1.2.5 限制 Docker 内存占用 (可选)

由于 docker 占用内存很大,对于内存不足的电脑可能造成卡顿现象,可以通过修改配置 文件限制其内存占用。

修改 C:\users\<username>\.wslconfig

```
[ [ws12]
2 memory=6GB
3 swap=6GB
4 swapfile=E:\\ws1-swap.vhdx
```

1.3 使用华为云计算资源

1.4 使用深研院计算资源

注意,在该平台启动的开发环境需要首先手动调整一下 DNS 服务器,即在 /etc/resolv.conf 最上方添加一行" nameserver 114.114.114" 即可。

助教会为同学们下发用户名和密码。使用自己的账户信息登录网址: http://10.103. 9.27:30000/(或使用助教的域名http://sigs-gpu.cantjie.com:30000)

1.4.1 创建开发环境

登录系统后,我们需要创建一个开发环境。如图1.18所示,首先在左侧边栏选择 AI 分区-> 开发环境,然后点击创建。



Figure 1.18: caption:sigs-platform-dev-env-before-create

在弹出的窗口图1.19中,设置环境名称、镜像、储存位置、资源规格等信息。其中,当与小组同学共享账号时,请不要直接选择默认的资源规格,请通过自定义,限制环境所需的CPU核心数量、储存空间大小和显卡数量。对于我们的实验,系统自带的镜像已基本可以满足需求,因此在镜像选择中,按图1.20所示选择 superadmin/pytorch:1.12.0-cuda11.3-cudnn8-runtime-2即可(注意末尾的-2,带-2的版本为本学期初根据课程需求定制的版本,不带-2的版本使用 ssh 连接进入后会找不到合适环境。)。

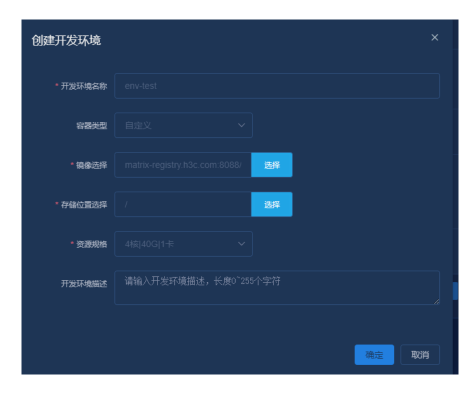


Figure 1.19: caption:sigs-platform-dev-env-create



Figure 1.20: caption:sigs-platform-dev-env-image-selection

创建时指定的储存路径会挂载到环境的 /private 目录下。

1.4.2 安装其他软件或包

新建完成后,点击启动,等待镜像状态变为运行中,访问方式一栏会出现 SSH、远程桌面和 VNC 三种连接方式,操作一栏的打开按钮也会有灰变蓝。

当我们需要使用镜像中尚未安装的工具或包时,可以通过访问方式提供的三种方式安装,譬如,在本地使用 ssh 连接服务器后,运行 conda install matplotlib 或 apt install git 等;也可通过点击打开按钮,在弹出页面中进入终端并安装,见图1.21。

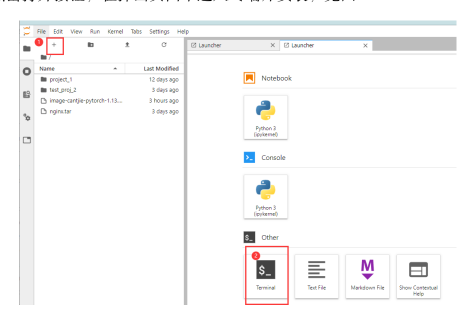


Figure 1.21: caption:sigs-platform-env-install-packages-via-web

1.4.3 创建镜像环境

注意,截止本指导书书发布时,由于平台缺乏技术文档,个人制作的镜像可能无法让容器 正常启动。该小节仍有待完善。

注意,该平台为 x86 架构, arm 平台上创建的镜像无法运行在该平台镜像创建方法可参考 §1.2.4。

在本地创建镜像后,使用 docker save -o filename.tar imagename:tag 1 命令导出镜像文件,然后上传至文件管理-> 我的文件栏目下(图 $^1.22$)。然后在镜像服务-> 我的镜像中创建镜像 (图 $^1.23$)。



Figure 1.22: caption:sigs-platform-upload-file



Figure 1.23: caption:sigs-platform-create-custom-image

 $^{^1}$ 注意,此处不可使用 sha256 格式的 imageID 代替 <imagename>:<tag> 的格式,不然平台可能无法正确处理该镜像

第2章 实验一:梯度下降单机优化

2.1 实验内容与要点介绍

2.1.1 实验内容与要求

实验内容

- 了解优化器的作用与构建方式(以 PyTorch 为例)
- 构建一阶确定性、一阶随机性优化算法,实现 GD、SGD、Adam 优化算法
- 分析确定性优化算法与随机性优化算法实验结果

实验要求

- 在 MNIST 数据集上完成图像分类任务
- 实现 GD、SGD、ADAM 三种基于梯度的优化方法,写出三个优化器类
- 绘制三种优化方法下的 loss 函数变化图像,通过 loss 图像及其他实验结果,分析三 种优化方法的特点

2.1.2 PyTorch 优化器

优化器是干什么用的

下面展示了一段简单的网络训练过程的代码,我们通过这段代码来理解 PyTorch 中优化 器所发挥的作用。

```
def train_loop(dataloader, model, loss_fn, optimizer):
    size = len(dataloader.dataset)
    for batch, (X, y) in enumerate(dataloader):
        # Compute prediction and loss
        pred = model(X)
        loss = loss_fn(pred, y)

# Backpropagation
        optimizer.zero_grad()
        loss.backward()
        optimizer.step()
```

在这段代码中 model 为神经网络模型,通过 model(X)调用了 model 中的 forward 方法,即进行正向传播,获得神经网络输出(第5行)。然后通过损失函数 loss_fn 计算神经网络输出 pred 与数据真实值或标签 y 的差距得到损失值 loss (第6行)。得到损失值后,通过反向传播(第10行),网络 model 中的各个参数对应的梯度将会得到更新,得到各个参数的梯度后,优化器 optimizer 便可以根据既定的优化算法来更新参数(第11行)。需要注意的是,神经网络的梯度参数并不是储存最近一次反向传播(即调用 loss.backward())的结果,而是会将反向传播得到的梯度与当前储存的值相加。因此,我们需要第9行 optimizer.zero_grad()来将神经网络 model 中储存的梯度值置为 0。

如果你是第一次看到类似代码,你可能还会疑惑上述代码中优化器 optimizer 和 model 似乎并没有建立联系,那为什么优化器能处理 model 中的参数呢?这是因为在这个函数之外, model 中的参数 model.parameters() 早就被喂给 optimizer 了:

```
optimizer = torch.optim.SGD(model.parameters(), lr=learning_rate)
```

如何在优化器中实现自己的算法

从上面的例子中可以看到,除了构建函数外,一个最简单的优化器只需要实现 zero_grad 和 step 方 法即可。此处需要注意的有这几点:

- 当我们手动更改中参数或梯度的值时候,需要将其从计算图中分离。即在 zero_grad 方法中,应包含 param.grad.detach_()。
- 使用 Adam 算法时,由于还需要上一步优化得到的状态,因此可在初始化函数中构建一个字典用来储存状态。

2.1.3 几种算法回顾

梯度下降 Gradient Descent:

$$w_{t+1} = w_t - \eta \nabla f(w_t) \tag{2.1}$$

随机梯度下降 Stochastic gradient descent:

$$w_{t+1} = w_t - \eta \nabla f_i(w_t) \tag{2.2}$$

Adam:

$$m_{t+1} = \beta_1 m_t + (1 - \beta_1) \nabla f(w_t) \tag{2.3}$$

$$g_{t+1} = \beta_2 g_t + (1 - \beta_2) (\nabla f(w_t))^2$$
(2.4)

2.2 使用 VSCode 与本地环境调试运行

如果你已经完成了本地环境配置 (§1.1), 那就可以打开 VSCode 进行下面的操作了:

- 1. 安装 Python 插件,如图2.1所示。
- 2. 选择 Python 解释器,按下 F1 或 Ctrl + Shift + P,输入"select interpreter"并选择 "Python: Select Interpreter"项(图2.2)。然后选择: select at work space level。最后选择你在§1.1.3一孝节中创建的环境对应的解释器(图2.3中为助教自己创建的 distributedml 环境)。
- 3. 最后,打开自己的.py 文件,可以在编辑器右上角看到一个播放形状的三角,点击它或在下拉列表中选择运行或调试,即可开始运行或调试啦。

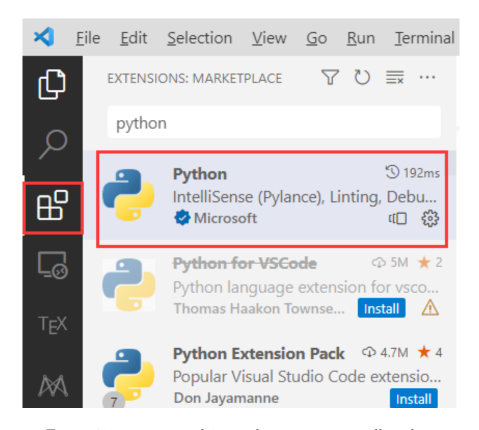


Figure 2.1: caption:task1-vscode-extension-install-python

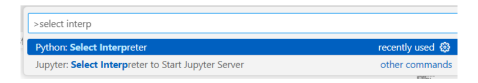


Figure 2.2: caption:task1-vscode-local-select-interpreter

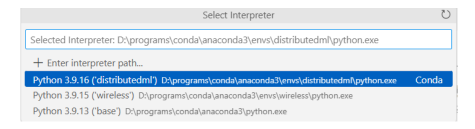


Figure 2.3: caption:task1-vscode-local-select-my-env

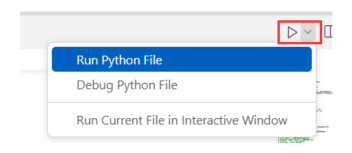


Figure 2.4: caption:task1-vscode-local-run-or-debug

2.3 使用 VSCode 与本地容器调试运行

2.3.1 启动容器并挂载本地文件夹

在 §1.2.4—小节中,我们创建了自己的镜像,现在,我们需要先启动这个镜像(对于助教而言是 cantjie/pytorch:1.13.1)。但是,目前镜像里面可没有我们写好的代码,而且,就算我们在镜像里面写好代码,该怎么拿出来交作业呢?

为了解决这个问题,我们就需要将本地的目录挂在到容器上,在启动容器是,我们使用 -v <host-dir>:<container-dir> 参数,参考下面命令执行:

```
$ docker run -it --gpus all -v $pwd/relative/path/to/code:/workspace
cantjie/pytorch:1.13.1
```

现在进入容器后,我们可以看到,如图2.5所示,本地的代码已经被挂在到了workspace文件夹下。

```
> docker run -it --gpus all -v $pwd\:/workspace cantjie/pytorch:1.13.1
root@2573b476cbd1:/workspace# ls
MyOptimizer.py model.py
```

Figure 2.5: caption:task1-docker-run-with-mount

2.3.2 在 VSCode 中使用容器

首先安装 Dev Container 插件, 然后按下 Ctrl + Shift + P, 并找到 Attatch to Running Container 命令, 如图2.6。

接下来会弹出一个新窗口,在这个新窗口中,就像在本地环境下调试运行一样在容器

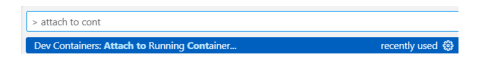


Figure 2.6: caption:task1-vscode-attach-to-container-quick-search

里调试运行即可。余下的步骤基本参考上一小节 §2.2中的操作即可。即

- 在 VSCode 侧边栏 Explorer 栏目中打开 /workspace 目录。
- 在 VSCode 安装 Python 插件。
- 选择编译器为 /opt/conda/bin/python

2.4 使用 VSCode 与远程服务器调试运行

深研院平台和华为云平台的远程服务器使用方法类似,此处以学校的环境为例。在学校的 计算平台创建了开发环境后,平台会提供 ssh 链接地址以及用户名和密码,我们使用该信 息链接远程环境。

首先在 VSCode 中安装 Remote SSH 插件, 然后按下 Ctrl + Shift + P, 搜索 Remote-SSH: Open SSH Configuration File 命今(图2.7)。



Figure 2.7: caption:task1-open-ssh-config-file

在下拉列表中选择 C:\Users\<username>\.ssh.

在打开的.ssh 文件中,按照图 2.8给出的格式,添加一个主机。其中 Host 对应昵称,HostName 为远程主机 IP。

最后, Ctrl + Shift + P 并搜索 Remote-SSH: Connect to Host 命令, 并在后续选择刚刚创建的主机信息。

在弹出的窗口等待连接,并输入密码。余下的步骤又和上一小节一样了:打开文件夹、安装 Python 扩展、指定解释器。此处不再赘述。

```
Host raspi
HostName 192.168.1.201
User base

Host fenbu001-default-pytorch
HostName 10.103.9.38
Port 53211
User root
```

Figure 2.8: caption:task1-ssh-config-file-demo



Figure 2.9: caption:task1-vscode-connect-to-host-quick-search

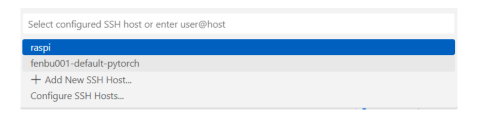


Figure 2.10: caption:taks1-vscode-connect-to-certain-host-quick-search

第3章 实验二:通信模型与参数聚合

3.1 实验内容与要点介绍

3.1.1 实验内容与要求

实验内容

- 了解并掌握分布式算法中的集体通信和参数聚合策略,了解并掌握集体通信中常用的消息传递接口 (Reduce, AllReduce, Gather, AllGather, Scatter, etc.)
- 实现模型参数或模型参数梯度的聚合,尝试使用不同聚合方式 (Sum, Mean, etc.) 对模型的参数和梯度进行聚合,并分析不同聚合策略对模型性能的影响。

实验要求

- 实现集体通信下的参数/梯度聚合,基于至少2种集体通信原语实现梯度平均的聚合 方法,并比较它们的通信时间开销
- 在框架下设置瓶颈节点,并讨论瓶颈节点对集体通信的影响

3.1.2 多节点通信

在本次实验中,我们采用 PyTorch 中的 torch.distributed 模块(下面将简写为 dist)作为 多节点通信的支持工具。

初始化进程组

多节点通信的第一步,是初始化进程组。因此每个节点在训练之前,需要先调用 dist.init_process_group() 函数来初始化进程。这个函数会阻塞当前进程,并等待其他进程加入,阻塞持续至直到所有节点(进程)都加入了进来。

对于本次实验,我们需要关注这个函数的三个输入: backend, world_size 和 rank。

- backend 指定通信后端,即实现多节点通信的底层的通信协议,对于本次实验, 当在 Linux 环境下且使用 GPU 时,一般选择 nccl, 其他情况下,一般使用 gloo 即可(每种后端支持的设备类型和功能有所不同,更多内容可阅读官方文 档https://pytorch.org/docs/stable/distributed.html#backends)。
- world_size 为进程总数。
- rank 指定当前进程的优先级。启动多节点时,需要为每个进程指定 rank,一般为每个进程赋值为 0 到进程总数-1 中的整数。

但是光有这三个参数还不足以让多节点(进程)之间可以发现彼此,其实还需要告诉节点主进程的通信地址和端口。这里我们采用设置环境变量的方式告诉节点们如何找到 rank=0 的主节点。下面这段代码展示了 rank=0 的节点的初始化方式。

```
import torch.distributed as dist

# change it to the corresponding ip addr
os.environ['MASTER_ADDR'] = 'localhost'
os.environ['MASTER_PORT'] = 12355

# initialize the process group
dist.init_process_group(backend="nccl", rank=0, world_size=2)
```

广播模型参数

完成进程组初始化后,在神经网络模型训练开始前,需要确保所有节点上的模型是一样的,因此需要将主节点上的模型的参数广播给其他所有节点。我们使用 dist.broadcast() 函数来同步所有节点的参数。

下面这段代码展示了广播过程, dist.broadcast() 需要两个参数:

• tensor, 为需要广播或接收的数据。当广播源为当前进程时, tensor将被发送给其

他节点, 当广播源不是当前进程时, tensor 将被赋为接收到的数据。

• src, 为广播源的 rank。

```
if get_world_size() > 1:
    for param in model.parameters():
        dist.broadcast(tensor=param.data,src=0)
```

参数聚合

神经网络模型训练过程中,就要实现参数聚合了。该部分请同学们自行完成。

3.1.3 记录 GPU 上任务的运行时间

利用 torch.cuda.Event.elapsed_time() 记录,示例代码如下:

```
start_evt = torch.cuda.Event(enable_timing=True)
end_evt = torch.cuda.Event(enable_timing=True)
start_evt.record()
# the time between start_evt and end_evt will be caculated
end_evt.record()
torch.cuda.synchronize()
whole_time = start_evt.elapsed_time(end_evt)
```

3.2 使用进程模拟多节点

为了模拟多节点通信,我们可以在同一台机器上使用不同进程或容器来实现。本节介绍多节点模拟的方法。通过进程模拟的方法在本地、在本地容器中、在华为云、在学校的计算平台都是通用的。

3.2.1 手动运行多进程

启动两个终端,分别指定不同的 rank 即可。例如:

```
# first process:

python model.py --n_devices=2 --rank=0
# second process:

python model.py --n_devices=2 --rank=1
```

3.2.2 使用 torch.multiprocessing 自动创建多进程

通过 torch.multiprocessing 中的 spawn() 函数即可让该函数自动帮我们创建多个进程,其中,我们需要关注该函数的三个参数:

- fn 为函数名,将作为生成的进程的人口。
- args 为 tuple 元组类型。每个进程将通过 fn(i, *args) 的方式调用,其中i即为所生成进程的 rank,从 0 开始逐次递增 1。
- nprocs 为生成的进程总数,即前文所指的 worldsize 或 n_devices 。

下面一段代码简要说明了 spawn() 函数的使用方法。详情可参考 model-mp.py。

```
import torch.multiprocessing as mp
def main(rank, args):
    pass
if __name__ == "__main__":
    args = parse_args()
    mp.spawn(main, (args,), nprocs=args.n_devices)
```

3.3 使用容器模拟多节点

"容器就类似于虚拟机了,那通过容器模拟多节点岂不是更真实?"不知道有多少同学也和助教一样这样以为过。那我们就来尝试一下看起来更高端的容器模拟多节点吧。

注意,由于我们只在本地安装了 docker 并自定义了镜像 (§1.2.4),所以下面的内容针对的是在本地使用容器模拟的过程。当然只要你掌握了方法,在远程的平台上也是一样使用的。

乍一看上去很复杂,多个容器之间的通信怎么处理呢?其实完全不用担心,我们只要使用 docker compose 就可以了,它会帮我们自动配置好同一组容器下的网络。

3.3.1 Docker compose 介绍

我们以助教发给大家的 docker-compose.yml 为例,我们取其中的一部分先简单分析一下这个文件的内容。

```
services:
node01:
```

```
# container name: node01
          image: cantjie/pytorch:1.13.1
          volumes:
                                  # <host(local) dir (should start with . or
             - .:/workspace
     /)>:<dir in container>
                                  # python /workspace/model.py --n_devices=1
          command:
     --rank=0 --gpu=0
              python
8
            - -u
9
            - /workspace/model.py
              --n_devices=2
            - --rank=0
              --gpu=0
13
               --master_addr=localhost
14
              --master_port=12378
                                 # make GPU accessible in container
16
          deploy:
             resources:
17
               reservations:
                 devices:
19
20
                     driver: nvidia
                     count: 1
21
                     capabilities: [gpu]
```

文件中定义了两个 services ,每个 service 就对应了一个容器,对于每个容器的配置,以 node01 为例,我们通过 image 指定了镜像,通过 volumes 指定了文件挂载路径(参考 §2.3.1),通过 command 指定了容器启动后需要执行的命令,下面这个写法实际上是告诉容器执行这条语句:

其中-u表示将 Python 中 print 命令的输出以 unbuffer 的方式输出,这是 docker 容器的一个特性,如果不加-u,我们只能在训练完成、代码跑完之后才能看到程序输出的结果啦。

最后的 deploy 则是让容器能够使用宿主机的 GPU (deploy 这一段是网上复制来哒,细问我也不懂啦)。

至于 node02,除了 rank 外,只有 master_addr 与 node01 不同,对于 node01 来说,master 就是自己了,而对于 node02 来说,master 当然是 node01 了。

你可能要问,那为什么这里不是写 master 的 ip,而是写 "node01" 就行了呢? 这就是 Docker compose 的方便之处了,他会自动修改容器内的 hosts,也就是 "node01" 就是 node01 这个节点的"域名"了。

3.3.2 通过 Docker compose 启动容器

将这个文件和 model.py 放到同一个目录下,然后终端到这里,输入 docker compose up 就完成啦,我们就可以看到程序已经开始训练了!如图3.1所示。

```
> docker compose up
[+] Running 2/0
- Container demo-node01-1 Created
- Container demo-node02-1 Created
Attaching to demo-node01-1, demo-node02-1
demo-node01-1 | Device 0 starts training ...
                Device 1 starts training ...
demo-node02-1
demo-node01-1 | Device: 0 epoch: 1, iters:
                                               20, loss: 2.299
                Device: 1 epoch: 1, iters:
                                               20, loss: 2.297
demo-node02-1
                                               40, loss: 2.279
demo-node02-1
                Device: 1 epoch: 1, iters:
                Device: 0 epoch: 1, iters:
demo-node01-1
                                               40, loss: 2.282
demo-node02-1
                Device: 1 epoch: 1, iters:
                                               60, loss: 2.229
demo-node01-1
                Device: 0 epoch: 1, iters:
                                               60, loss: 2.214
demo-node01-1
                Device: 0 epoch: 1, iters:
                                               80, loss: 1.879
```

Figure 3.1: caption:task2-docker-compose-up

这里还需要注意的是,由于我们在 yaml 中,并没有使用 container_name 为容器指定名字,因此 Docker 生成容器的时候,会按照 <dir>--<service-name>--<number> 命名方式为我们的容器命名,如果你的 docker-compose.yml 处在一个中文名称的文件夹下,系统很可能会报错的。放到英文命名的文件夹下就好了。

第4章 实验三:数据并行

4.1 实验内容与要点介绍

4.1.1 实验内容与要求

实验内容

- 学习掌握分布式策略中的数据并行训练策略
- 掌握数据并行的原理
- 掌握常用的数据划分策略
- 构建随机采样和随机划分方式将数据集分发到不同的设备,并进行模型训练

实验要求

- 模拟多节点的 DML 系统,将一个完整数据集以不同的划分方式划分,并分配给系统中的节点。
- 实现包括随机采样和随机划分的划分方式,并实现数据并行地训练模型
- 分析数据并行相对于单机训练的性能指标提升,分析不同数据划分方法对模型性能的影响

4.1.2

第5章 实验四:模型并行实验

5.1 实验内容