

# CMP Performance Analysis with gem5

**Javier Andres Tarazona  
Jimenez**

*Ingénieur Degree Programme  
STIC  
ENSTA Paris  
Paris, France  
javier-andres.tarazona@  
ensta-paris.fr*

**Jair Anderson Vasquez Torres**

*Ingénieur Degree Programme  
STIC  
ENSTA Paris  
Paris, France  
jair-anderson.vasquez@  
ensta-paris.fr*

**Maeva Noukoua**

*Ingénieur Degree Programme  
STIC  
ENSTA Paris  
Paris, France  
maeva-sandy.noukoua@  
ensta-paris.fr*

**Carlos Adrian Meneses  
Gamboa**

*Ingénieur Degree Programme  
STIC  
ENSTA Paris  
Paris, France  
carlos-adrian.meneses@ensta.fr*

*Abstract—...*

*Index Terms—...*

## I. ANALYSE THÉORIQUE DE COHÉRENCE DE CACHE

A. Q1 — Cohérence de cache et accès mémoire de *test\_omp*

a) *Contexte.*: On considère une architecture CMP (plusieurs cœurs) avec un bus partagé et des caches privés par cœur (L1). Le programme *test\_omp* réalise une multiplication de matrices  $C = A \times B$  en parallèle via OpenMP. Dans ce TP, le nombre de threads est couplé au nombre de cœurs :  $nthreads = ncores$ .

b) *Nature des accès.*: Dans une multiplication de matrices,  $A$  et  $B$  sont essentiellement **lus**, tandis que  $C$  est **écrite**. Le parallélisme OpenMP répartit typiquement des lignes/blocs de  $C$  entre threads ; idéalement, chaque thread écrit dans une zone disjointe.

c) *Cohérence (intuition type MESI).*: Avec des caches privés, une même ligne mémoire peut être présente dans plusieurs caches. Un protocole de cohérence garantit qu'une écriture rend visibles les mises à jour :

- **Read miss** : chargement d'une ligne via le bus (depuis mémoire/niveau inférieur), puis réutilisation locale si la ligne reste en cache.
- **Write miss** : obtention de l'exclusivité sur la ligne, impliquant l'**invalidation** des copies chez les autres cœurs.
- **Writes successifs** : une fois la ligne exclusive, les écritures suivantes sont locales jusqu'à éviction.

d) *Effets attendus sur A et B (lectures partagées).*: Comme  $A$  et  $B$  sont read-only durant le calcul, les lignes peuvent être *partagées* dans les caches (état *Shared*). Le trafic bus provient surtout des accès initiaux (miss de froid) et des évictions lorsque la capacité L1 est insuffisante.

e) *Effets attendus sur C (écritures).*: Pour écrire  $C$ , chaque cœur doit obtenir l'exclusivité sur les lignes correspondantes. Si les zones écrites par thread sont disjointes et alignées, la cohérence génère peu d'interactions. En revanche, le **false sharing** peut apparaître : deux threads écrivent des éléments différents mais situés sur la *même ligne de cache*, ce qui provoque une alternance d'invalidations (« ping-pong ») et dégrade fortement le speedup.

f) *Conséquence sur la scalabilité.*: On s'attend à :

- un bon gain initial en augmentant *ncores* (parallélisme TLP) ;
- puis une saturation due à (i) contention mémoire/bus, (ii) surcoûts de cohérence (notamment via  $C$ ), (iii) barrières OpenMP, et (iv) limites de capacité de cache (miss rate).

## II. PARAMÈTRES DE L'ARCHITECTURE MULTICOEURS

A. Q2 — Paramètres par défaut d'un CPU OoO (*BaseO3CPU*)

a) *Remarque.*: Le fichier *O3CPU.py* sélectionne la variante OoO selon l'ISA. Les **paramètres par défaut** se trouvent dans *src/cpu/o3/BaseO3CPU.py*.

b) *Paramètres OoO retenus (valeurs par défaut).*: Nous reportons ci-dessous des paramètres structurants pour un cœur superscalaire out-of-order (largeurs du pipeline et taille des structures de renommage/exécution), ainsi que leur interprétation.

c) *Lecture.*: Ces valeurs indiquent un cœur OoO « large » (largeurs à 8) avec une fenêtre OoO conséquente (ROB=192). Dans le cadre du TP, augmenter la largeur (via *o3-width*) revient à contraindre/décontraindre ces largeurs effectives, ce qui agit sur la capacité à exploiter l'ILP à l'intérieur de chaque thread.

TABLE I: Paramètres OoO par défaut (extraits de BaseO3CPU.py) et rôle.

Paramètre	Défaut	Rôle / effet attendu
fetchWidth	8	Max instructions fetch/cycle : alimente le pipeline ; utile si le front-end est limitant.
decodeWidth	8	Max decode/cycle : limite la capacité de décodage avant renommage/dispatch.
issueWidth	8	Max instructions émises/cycle : augmente l'ILP exploitable si dépendances faibles.
commitWidth	8	Max instructions retirées/cycle : borne finale du débit d'instructions (retirement).
numROBEntries	192	Taille du ROB : fenêtre OoO plus large $\Rightarrow$ meilleure tolérance aux latences (mémoire/branches).

### B. Q3 — Valeurs par défaut des caches (Options.py)

a) Valeurs par défaut.: D'après configs/common/Options.py, les paramètres par défaut sont :

- $L1D = 64$  KiB, associativité 2-ways ;
- $L1I = 32$  KiB, associativité 2-ways ;
- $L2 = 2$  MiB, associativité 8-ways ;
- taille de ligne = 64 B.

TABLE II: Paramètres de caches par défaut (Options.py).

Niveau	Taille	Associativité
L1D	64KiB	2
L1I	32KiB	2
L2	2MiB	8
Cache line	64B	—

b) *Commentaire.*: Ces valeurs conditionnent le taux de miss et la pression mémoire. En multicœur, une augmentation de  $ncores$  augmente le volume de requêtes concurrentes, ce qui rend plus visibles la contention sur le bus/mémoire et les surcoûts de cohérence.

### III. PARAMÈTRES DE L'ARCHITECTURE MULTICOEURS

#### IV. ARCHITECTURE MULTICOEURS AVEC DES PROCESSEURS SUPERSCLAIRAIRES IN-ORDER (CORTEX A7)

##### A. Cœur critique (cycles maximaux) et lien avec le temps total

L'objectif de la Q4 est d'identifier le processeur qui exécute le plus grand nombre de cycles et d'expliquer pourquoi ce processeur caractérise le temps total d'exécution. Pour chaque exécution, nous lisons dans stats.txt la métrique par cœur `system.cpuXX.numCycles` et nous définissons le coût temporel de l'application par :

$$C(T) = \max_i C_i(T) \quad \text{avec}$$

$$C_i(T) = \text{system.cpu}i.\text{numCycles},$$

où  $T$  est le nombre de threads OpenMP (avec `nthreads=ncores`).

a) Résultats numériques (extraits de results/images/A7/q4\_cycles.csv):

Threads	Cycles (max)	CPU critique	Tous égaux ?
1	4 140 593	cpu00	YES
2	2 147 905	cpu00	NO
4	1 151 585	cpu00	NO
8	653 929	cpu00	NO
16	406 212	cpu00	NO
32	284 352	cpu00	NO
64	227 503	cpu00	YES

TABLE III: Cycles maximaux et cœur critique pour Q4 (A7, size=64).

##### b) Pourquoi un cœur « critique » donne le temps total:

En exécution parallèle, l'application ne peut terminer qu'après la complétion de tous les threads et la synchronisation finale (barrière/join OpenMP). Le temps total correspond donc au *chemin critique* : il est gouverné par le cœur qui « finit en dernier ». En pratique, cette idée se traduit naturellement par la métrique  $C(T) = \max_i C_i(T)$ , utilisée dans notre exploitation des résultats.

c) *Cas particulier observé à  $T = 64$  : numCycles identiques sur tous les cœurs*: Le résultat **Tous égaux ? = YES** à  $T = 64$  peut sembler contre-intuitif si l'on interprète `numCycles` comme une mesure de « travail ». Or `numCycles` mesure avant tout un *temps simulé* (nombre de cycles de l'horloge globale écoulés) jusqu'à l'événement d'arrêt de la simulation (ici l'appel `exit()` du programme, confirmé par le log `Done puis target called exit()`).

Nous avons vérifié que, pour  $T = 64$ , la distribution de `numCycles` est bien dégénérée :

$$\min(\text{numCycles}) = \max(\text{numCycles}) = 227\,503 \quad (64).$$

Autrement dit, tous les cœurs partagent le même horizon temporel global jusqu'à la fin.

d) *Pourquoi cela ne signifie pas « même travail » : instructions différentes*: Pour distinguer *temps* et *travail*, nous regardons `system.cpuXX.committedInsts` (instructions effectivement retirées/committed). À  $T = 64$ , ces compteurs varient fortement :

$$\min(\text{committedInsts}) = 63\,712,$$

$$\max(\text{committedInsts}) = 196\,793.$$

Le Tableau IV illustre ce déséquilibre en montrant les 5 cœurs qui retirent le moins d'instructions et les 5 cœurs qui en retirent le plus.

CPU (min)	Committed insts	CPU (max)	Committed insts
cpu63	63 712	cpu04	73 299
cpu62	63 885	cpu03	73 467
cpu61	64 053	cpu02	73 635
cpu60	64 221	cpu01	73 803
cpu59	64 389	cpu00	196 793

TABLE IV: Extrêmes de `committedInsts` à  $T = 64$  (size=64) : 5 plus faibles et 5 plus élevés.

Cela montre que même si les cœurs ont le même `numCycles` (même durée globale), ils n'exécutent pas la

même quantité d'instructions : certains cœurs passent davantage de temps à attendre (synchronisation, contention mémoire, phases non uniformes), tandis que d'autres retirent plus d'instructions. Ainsi, le cas  $T = 64$  est cohérent : `numCycles` reflète un temps global partagé, alors que `committedInsts` reflète la charge effective par cœur.

#### B. Cycles d'exécution en fonction du nombre de threads

La question Q5 demande de tracer un graphe 2D `threads` vs `cycles`. Pour rester cohérents avec la Q4, nous utilisons comme temps d'exécution applicatif :

$$C(T) = \max(\text{system.cpu} * \text{numCycles}),$$

où  $T$  est le nombre de threads OpenMP (avec `nthreads=ncores`).

a) Résultats numériques (extraits de `results/images/A7/q5_cycles.csv`):

Threads	Cycles
1	4 140 593
2	2 147 905
4	1 151 585
8	653 929
16	406 212
32	284 352
64	227 503

TABLE V: Cycles d'exécution obtenus pour Q5 (A7, size=64).

#### b) Visualisation 2D:

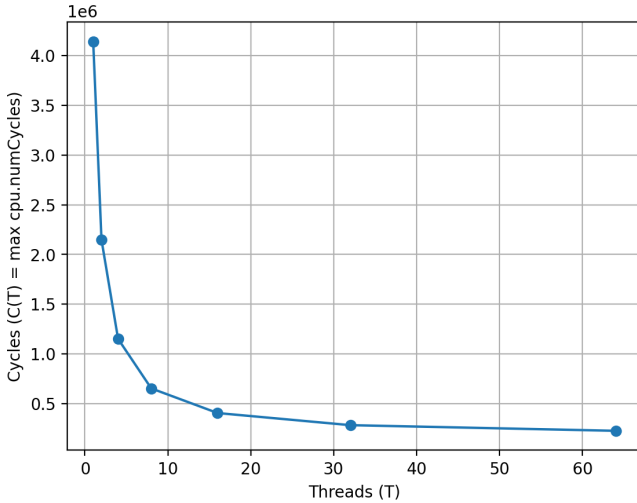


Fig. 1: Cycles d'exécution (A7, size=64) en fonction du nombre de threads, avec  $C(T) = \max(\text{system.cpu} * \text{numCycles})$ .

c) *Interprétation:* On observe une diminution monotone de  $C(T)$  lorsque  $T$  augmente, ce qui traduit l'exploitation du parallélisme au niveau des threads (TLP) sur une architecture CMP : la multiplication de matrices est répartie entre plusieurs cœurs, réduisant la quantité de travail par cœur et donc le temps total. Le gain reste toutefois sous-linéaire : (i) une partie des opérations et surcoûts est incompressible (initialisations, fork/join), (ii) les barrières OpenMP imposent des points de synchronisation, et (iii) les ressources partagées

(hiérarchie mémoire, interconnexion, cohérence/cache) limitent l'accélération lorsque le nombre de cœurs/threads augmente.

#### C. Calcul du speedup et interprétation

Le speedup est calculé par rapport au cas mono-thread ( $T = 1$ ) à taille fixe (size=64) :

$$S(T) = \frac{C(1)}{C(T)},$$

où  $C(T) = \max(\text{system.cpu} * \text{numCycles})$  est le nombre de cycles retenu (métrique de la Q4/Q5).

a) Résultats numériques (extraits de `results/images/A7/q6_speedup.csv`):

Threads	Speedup
1	1.000
2	1.928
4	3.596
8	6.332
16	10.193
32	14.562
64	18.200

TABLE VI: Speedup obtenu pour Q6 (A7, size=64), calculé à partir de `q6_speedup.csv`.

#### b) Visualisation 2D (speedup mesuré):

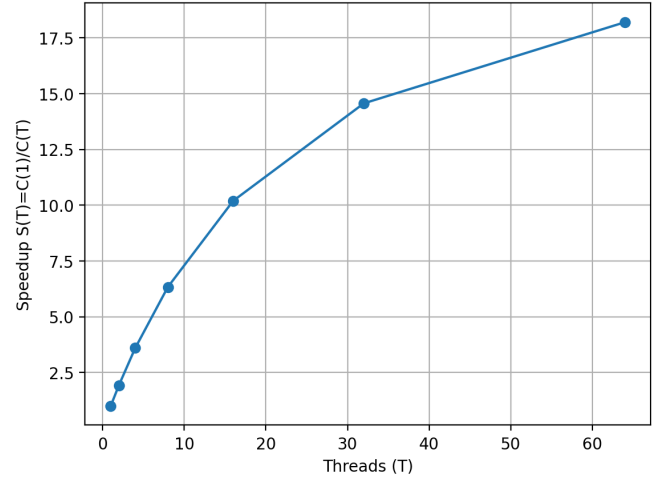


Fig. 2: Speedup mesuré  $S(T) = C(1)/C(T)$  en fonction du nombre de threads (A7, size=64).

c) *Interprétation (speedup mesuré):* Le speedup augmente de manière monotone avec  $T$ , ce qui confirme que l'application (multiplication de matrices) exploite efficacement le parallélisme au niveau des threads sur une architecture CMP. Néanmoins, la croissance reste *sous-linéaire* : pour  $T = 64$ , on obtient  $S(64) = 18.2$ , bien inférieur à l'idéal 64. Plusieurs facteurs expliquent cet écart : (i) une fraction incompressible du travail et des surcoûts (initialisations, création/fin des threads) limite le gain (loi d'Amdahl) ; (ii) les synchronisations OpenMP (barrières implicites) imposent des attentes : les cœurs doivent se réaligner, ce qui pénalise la progression globale ; (iii) la hiérarchie mémoire et les ressources partagées (interconnexion, bande passante mémoire, cohérence/cache) limitent l'accélération quand beaucoup de cœurs accèdent

simultanément aux matrices. On observe en pratique des rendements décroissants : le gain marginal se réduit quand  $T$  augmente (par exemple,  $S(32) \approx 14.56$  puis  $S(64) \approx 18.2$ ), signe que l'exécution s'approche d'un régime davantage contraint par synchronisation/mémoire que par la seule quantité de calcul.

d) *Visualisation 2D avec référence idéale  $S(T) = T$ :*

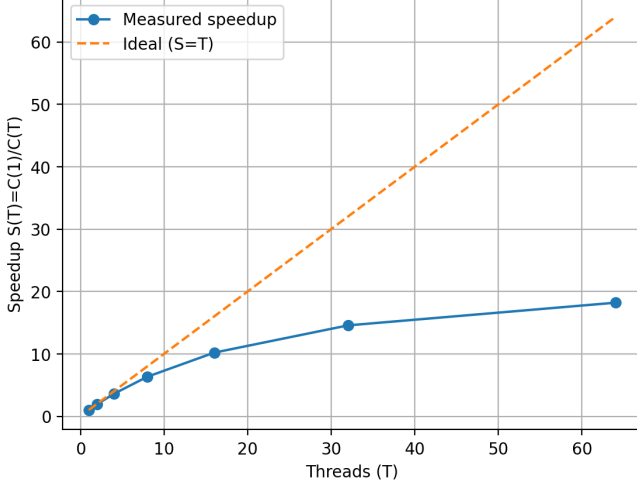


Fig. 3: Speedup mesuré comparé à la référence idéale  $S_{\text{ideal}}(T) = T$  (A7, size=64).

e) *Interprétation (comparaison à l'idéal):* La droite  $S_{\text{ideal}}(T) = T$  correspond à une accélération parfaite (temps divisé par  $T$ ), ce qui supposerait l'absence totale de surcoûts et de contention. L'écart croissant entre la courbe mesurée et cette droite illustre la saturation progressive : à faible  $T$ , le speedup est relativement proche de l'idéal (p.ex.  $S(4) = 3.60$  vs 4), mais à fort  $T$ , les surcoûts dominent (p.ex.  $S(64) = 18.2$  vs 64). Ce comportement est typique des CMP : l'ajout de cœurs réduit le travail par cœur, mais augmente aussi la pression sur les ressources partagées et la fréquence des synchronisations, ce qui plafonne l'accélération.

#### D. IPC maximal par configuration

La Q7 demande de déterminer l'IPC maximal pour chaque configuration ( $T$  threads). À partir de `stats.txt`, nous exploitons les compteurs par cœur : `system.cpuXX.committedInsts` (instructions retirées) et `system.cpuXX.numCycles` (cycles). Pour une configuration donnée, nous calculons l'IPC de chaque cœur :

$$IPC_i(T) = \frac{\text{committedInsts}_i(T)}{\text{numCycles}_i(T)}$$

et nous retenons l'IPC maximal :

$$IPC_{\text{max}}(T) = \max_i IPC_i(T).$$

En complément, nous reportons aussi un *IPC global* :

$$IPC_{\text{global}}(T) = \frac{\text{sim\_insts}(T)}{C(T)}$$

$$C(T) = \max(\text{system.cpu*}.\text{numCycles})$$

qui correspond à un débit d'instructions agrégé sur la durée critique.

a) *Résultats numériques (extraits de `results/images/A7/q7_ipc.csv`):*

Threads	IPC <sub>max</sub>	CPU à l'IPC max	IPC <sub>global</sub>
1	0.992	cpu00	0.992
2	0.986	cpu00	1.914
4	0.974	cpu00	3.572
8	0.955	cpu00	6.304
16	0.928	cpu00	10.213
32	0.896	cpu00	14.885
64	0.865	cpu00	19.907

TABLE VII: IPC maximal et IPC global pour Q7 (A7, size=64).

b) *Visualisation 2D (IPC maximal):*

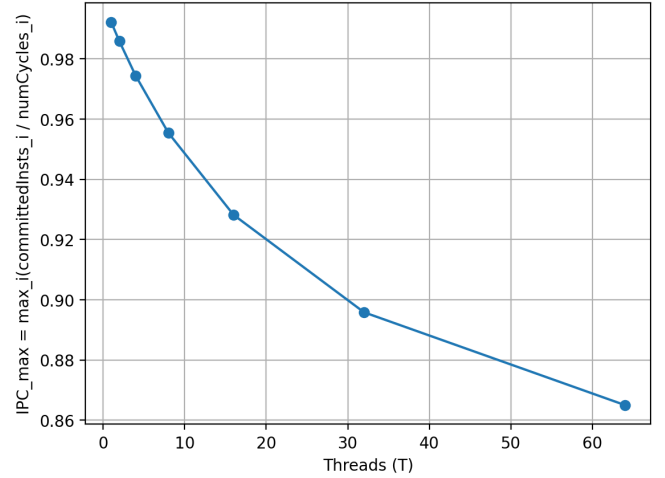


Fig. 4:  $IPC_{\text{max}}(T)$  en fonction du nombre de threads (A7, size=64).

c) *Interprétation:* On observe que  $IPC_{\text{max}}$  décroît légèrement lorsque  $T$  augmente (de  $\approx 0.99$  à  $T = 1$  vers  $\approx 0.87$  à  $T = 64$ ). Ce comportement est cohérent avec un régime de plus en plus contraint par la mémoire et la synchronisation : en augmentant le nombre de cœurs/threads, on augmente le nombre d'accès concurrents aux données (matrices) ainsi que la pression sur les ressources partagées (interconnexion, hiérarchie mémoire, cohérence/cache). Les cœurs passent alors davantage de cycles en attente (stalls), ce qui réduit leur IPC individuel maximal.

À l'inverse,  $IPC_{\text{global}}$  augmente fortement avec  $T$  (jusqu'à  $\approx 19.9$  à  $T = 64$ ), car il mesure un débit agrégé : plus il y a de cœurs actifs, plus le nombre total d'instructions `sim_insts` exécutées pendant la durée critique augmente. Ainsi,  $IPC_{\text{max}}$  renseigne sur l'efficacité *par cœur* (qui se dégrade légèrement), tandis que  $IPC_{\text{global}}$  reflète l'efficacité *globale du CMP* (qui augmente avec le parallélisme), ce qui complète l'analyse des cycles (Q5) et du speedup (Q6).

#### E. Discussion

a) *Synthèse:* Les résultats A7 montrent une accélération nette quand le nombre de threads augmente : les cycles chutent fortement (Q5) et le speedup progresse jusqu'à  $S(64) = 18.2$

(Q6), mais reste très sous-linéaire (loin de l'idéal  $S = T$ ). Cette saturation s'explique par (i) les surcoûts incompressibles et de synchronisation OpenMP (fork/join, barrières), et (ii) la pression croissante sur les ressources partagées (hiérarchie mémoire/interconnexion/cohérence), qui augmente les temps d'attente. Cela se reflète dans la baisse de l'efficacité par cœur :  $IPC_{\max}$  diminue progressivement (Q7), signe de stalls plus fréquents. Enfin, à  $T = 64$  nous observons un `numCycles` identique sur tous les cœurs (Q4), cohérent avec un horizon temporel global jusqu'à `exit()`, tandis que `committedInsts` varie fortement, indiquant des charges effectives différentes malgré une durée globale commune.

## V. ARCHITECTURE MULTICOEURS AVEC DES PROCESSEURS SUPERSCALAIRES OUT-OF-ORDER (CORTEX A15)

### A. Stratégie adoptée pour traiter la Q9

Pour répondre à la Q9 (faire varier le nombre de threads et la largeur superscalaire, puis produire un graphe 3D des cycles), nous avons mis en place une chaîne reproductible en quatre scripts :

- un script d'orchestration des simulations,
- un script `gem5 SE` adapté au modèle A15/o3,
- un script de post-traitement pour extraire les cycles et générer la visualisation,
- un script dédié à l'extraction/calcul de l'IPC.

Cette organisation permet de lancer une campagne complète, reprendre après erreur, tracer précisément chaque exécution, et générer automatiquement le CSV et la figure 3D demandés.

### B. Script `run_q9_a15.sh`: orchestration de la campagne

#### Ce qu'il fait :

- lance toutes les combinaisons (`size`, `width`, `threads`) pour Q9 ;
- crée un répertoire de sortie par combinaison ;
- enregistre l'état d'avancement dans `state.tsv` (PENDING, DONE, FAILED) ;
- permet la reprise automatique après interruption/échec ;
- journalise chaque run dans un fichier de log dédié.

#### Comment il le fait :

- construit la commande `gem5` avec `-cpu-type=detailed`, `-o3-width`, `-num-cpus`, et les arguments du benchmark ;
- exécute les runs séquentiellement et s'arrête au premier échec pour conserver un diagnostic clair ;
- relit `state.tsv` au redémarrage pour ignorer les cas déjà DONE ;
- supporte un mode de mitigation OpenMP (`-omp-active-wait`) via un fichier d'environnement passé à `gem5`.

### C. Script `se_a15.py`: configuration `gem5` pour A15/o3

#### Ce qu'il fait :

- instancie un système `gem5` en mode `syscall emulation` (SE) ;
- configure des CPU de type `detailed` (modèle o3) ;
- applique la largeur superscalaire via `o3-width` ;
- exécute le binaire `test_omp` avec les paramètres `threads` et `size`.

#### Comment il le fait :

- s'appuie sur les options standard `gem5` (`Options.addCommonOptions`, `Options.addSEOptions`) ;
- crée `num-cpus` cœurs simulés et fixe `issueWidth` pour chaque cœur ;
- configure hiérarchie mémoire/caches et lance la simulation avec `Simulation.run()` ;
- prend en charge un fichier `-env` pour injecter des variables OpenMP/libgomp si nécessaire.

### D. Script `plot_q9_cycles.py`: extraction et visualisation

#### Ce qu'il fait :

- lit `state.tsv` et sélectionne les runs DONE valides ;
- extrait les cycles à partir des `stats.txt` de `gem5` ;
- génère un CSV consolidé ;
- produit le graphe 3D demandé (`threads`, `largeur`, `cycles`).

#### Comment il le fait :

- vérifie les colonnes attendues de `state.tsv` et la présence des fichiers `stats.txt` ;
- récupère la métrique `system.cpu*.numCycles` et conserve la valeur maximale par run ;
- écrit `q9_cycles.csv` puis trace `q9_cycles_3d.png` avec `Matplotlib` ;
- signale explicitement les combinaisons manquantes/invalides non incluses dans la figure.

### E. Script `extract_q9_ipc.py`: extraction de l'IPC

#### Ce qu'il fait :

- extrait `sim_insts` et `numCycles` des runs DONE ;
- calcule l'IPC pour chaque configuration (`width`, `threads`) ;
- exporte les résultats détaillés et les maxima.

#### Comment il le fait :

- lit `state.tsv`, filtre les runs valides et ouvre chaque `stats.txt` ;
- utilise `max(system.cpu*.numCycles)` en multi-cœur, avec fallback `system.cpu.numCycles` en mono-cœur ;
- écrit `results/images/A15/q9_ipc.csv` et `results/images/A15/q9_ipc_max.csv`.

### F. Expérimentation

L'expérimentation a été lancée avec le script `run_q9_a15.sh` en conservant les valeurs par défaut du script : `size=64`, `widths={2,4,8}`, `threads`

en puissances de 2, caches activés, et sorties dans `results/A15`.

Nous visions initialement une exploration jusqu'à 64 threads. En pratique, les exécutions à forte concurrence ont présenté des SIGSEGV de `gem5` (même après le message `Done` du benchmark), conformément au diagnostic détaillé dans `docs/report/sections/A15_boundary.md`.

Il est important de préciser que ce `Done` est imprimé par `test_omp` et signifie uniquement que le calcul applicatif est terminé ; il ne garantit pas la fin correcte de toute l'exécution `gem5`, puisque l'état `DONE` n'est validé que si le processus `gem5` se termine avec `exit=0`.

La mitigation `-omp-active-wait` (réduction de l'usage de la voie `futex/mutex`) a été déterminante pour stabiliser les cas en largeur 4, notamment à partir de `threads=16` et au-delà ; sans cette mitigation, plusieurs combinaisons échouaient.

a) *Résultats numériques* (extraits de `results/images/q9_cycles.csv`):

Width	Threads	Cycles
2	2	1282419
2	4	768565
2	8	515053
2	16	391465
2	32	341535
4	2	801594
4	4	520290
4	8	381832
4	16	318392
4	32	302483
8	2	785008
8	4	510238
8	8	376396
8	16	315224
8	32	299612

TABLE VIII: Cycles d'exécution obtenus pour Q9 (size=64).

b) *Visualisation 3D*:

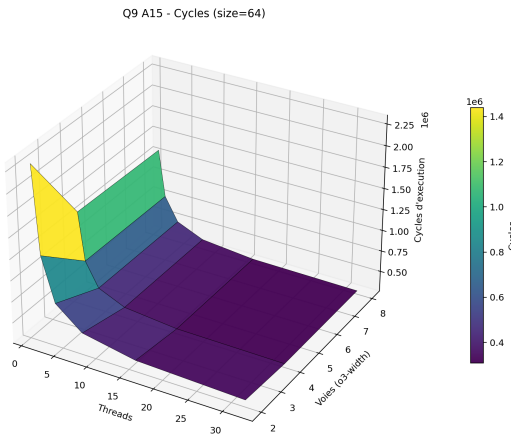


Fig. 5: Graphe 3D des cycles (X=threads, Y=voies/o3-width, Z=cycles).

c) *Cycles de référence à 1 thread* (extraits de `results/images/q9_speedup.csv`):

Width	Cycles (threads=1)
2	2308481
4	1365568
8	1334530

TABLE IX: Cycles de référence utilisés pour le calcul du speedup.

d) *Calcul du speedup et résultats*: Le speedup est calculé, pour chaque largeur  $w$ , par rapport au cas `threads=1` de la même largeur :

$$S(w, t) = \frac{C_{w,1}}{C_{w,t}}$$

où  $C_{w,t}$  est le nombre de cycles de la configuration  $(w, t)$ . Dans notre cas, les valeurs obtenues sont celles de `results/images/q9_speedup.csv` :

Threads	Speedup (w=2)	Speedup (w=4)	Speedup (w=8)
1	1.000	1.000	1.000
2	1.800	1.704	1.700
4	3.004	2.625	2.616
8	4.482	3.576	3.546
16	5.897	4.289	4.234
32	6.759	4.515	4.454

TABLE X: Speedup obtenu pour Q9 (size=64), calculé à partir de `q9_speedup.csv`.

e) *IPC maximal par configuration*: Pour traiter la question sur l'IPC, nous avons créé le script `scripts/extract_q9_ipc.py`. Ce script lit `state.tsv` et les `stats.txt`, calcule :

$$IPC(w, t) = \frac{\text{sim_insts}(w, t)}{\text{cycles}(w, t)}$$

et écrit les résultats dans :

- `results/images/A15/q9_ipc.csv`,
- `results/images/A15/q9_ipc_max.csv`.

Width	Threads au max	IPC max
2	32	14.696
4	32	19.221
8	32	23.301

TABLE XI: IPC maximal pour chaque largeur (size=64).

Le maximum global observé est  $IPC = 23.301$ , obtenu pour `width=8` et `threads=32`.

## G. Analyse de Résultats

a) *Limites d'exécution en `gem5` (SE) : nombre de threads et stabilité*: Nous avons prévu d'explorer jusqu'à 64 threads, mais en pratique une limite nette de stabilité est apparue avec `gem5-stable` (mode SE) : au-delà d'un certain niveau de concurrence (dès `threads=40` dans nos essais), `gem5` termine en SIGSEGV (`exit=139`), parfois après que le benchmark ait affiché `Done` (le calcul applicatif est fini, mais la simulation n'est pas finalisée correctement). Cette limite est attribuée à une instabilité du simulateur plutôt qu'à un bug fonctionnel de `test_omp` (voir le diagnostic expérimental dans `docs/report/sections/A15_boundary.md`).

Un point important est que, dans ce TP, `nthreads = ncores` est imposé en mode SE (bibliothèque `pthread` en développement) : dans notre flot, `threads` est couplé à `-num-cpus` côté `gem5` (cf. sujet du TP `docs/consigne.pdf`). Autrement dit, augmenter `threads` augmente aussi le nombre de cœurs simulés, ce qui amplifie la pression sur la hiérarchie mémoire, la cohérence, et la synchronisation.

b) *Instabilité futex/mutex et mitigation -omp-active-wait* ( $width \geq 4$ ): En plus de la limite « trop de threads », nous avons observé des échecs plus tôt pour des largeurs superscalaires plus élevées (à partir de  $width=4$ ) quand le nombre de threads augmente. La cause la plus probable est liée au chemin de synchronisation OpenMP/libgomp en Linux : lors des barrières/verrous, libgomp utilise futex (\*fast userspace mutex\*) pour endormir/réveiller des threads sans consommer de CPU. Or, en gem5 SE (notamment sur des versions anciennes), la prise en charge de certains cas futex peut être incomplète/instable, et la fréquence accrue des synchronisations à forte concurrence augmente la probabilité de déclencher ce problème.

La mitigation utilisée est `-omp-active-wait` (décrite dans `scripts/A15/A15_commands.md`) qui injecte `OMP_WAIT_POLICY=ACTIVE` et un `GOMP_SPINCOUNT` très élevé : les threads attendent davantage en *spinning* en espace utilisateur, ce qui réduit les blocages/réveils via futex. Concrètement, cela a permis de faire passer des combinaisons qui échouaient auparavant (par exemple  $width=4$  avec plusieurs threads), même si, à très forte concurrence, une instabilité résiduelle peut encore persister (voir `docs/report/sections/A15_boundary.md`).

c) *Pourquoi les cycles diminuent quand on augmente les threads (TLP/CMP)*: La Table VIII montre une tendance monotone : à largeur fixe, plus le nombre de threads est grand, plus le nombre de cycles diminue. Cela s'explique principalement par le parallélisme au niveau des threads (TLP) sur une architecture CMP : chaque thread OpenMP exécute une partie du travail (multiplication de matrices) sur un cœur distinct, et le temps total est gouverné par le cœur le plus long (métrique `max(system.cpu*.numCycles)`). En augmentant threads, on réduit la quantité de travail par cœur et on augmente le parallélisme global, donc le nombre de cycles d'exécution diminue.

Le gain reste cependant sous-linéaire (cf. Table X) à cause (i) des portions sérielles incompressibles (création/fin des threads, initialisations), (ii) des surcoûts de synchronisation (barrières OpenMP), et (iii) des effets de hiérarchie mémoire/cohérence quand beaucoup de cœurs accèdent aux mêmes structures de données (bus/mémoire partagés).

d) *Pourquoi les cycles diminuent quand on augmente la largeur superscalaire (ILP/OoO)*: À nombre de threads donné, on observe aussi une baisse des cycles quand  $width$  augmente (Table VIII). Ici,  $width$  correspond au degré de traitement superscalaire côté cœur (dans nos scripts, c'est `issueWidth` du modèle o3). Une largeur plus grande permet d'émettre davantage d'instructions par cycle quand le code présente suffisamment d'indépendances (ILP), et l'exécution out-of-order contribue à mieux cacher des latences (par exemple en chevauchant calculs et accès mémoire). Cela correspond au positionnement « hautes performances » du Cortex-A15, conçu pour exploiter agressivement l'ILP.

La différence entre  $width=4$  et  $width=8$  devient toutefois plus faible à forte concurrence : une partie des cycles est alors contrainte par la synchronisation et la mémoire partagée,

et non plus uniquement par la largeur d'émission d'instructions (rendements décroissants).

e) *Lecture du graphe 3D*: La Figure 5 illustre la même tendance sous forme de surface : on observe une « colline » pour threads faibles et  $width$  faible (beaucoup de cycles), puis une descente progressive quand on augmente l'un et/ou l'autre paramètre. Le « vallon » de cycles minimaux correspond à la zone de plus forte exploitation conjointe du parallélisme TLP (plus de cœurs) et de l'ILP (cœurs plus larges), dans la limite des surcoûts mémoire/synchronisation.

f) *Speedup : pourquoi le maximum est à  $width=2$  sans être le meilleur temps absolu*: Dans la Table X, le meilleur speedup est obtenu pour  $width=2$  et  $threads=32$  ( $S = 6.759$ ), supérieur à  $width=4$  (4.515) et  $width=8$  (4.454). Ce résultat s'explique d'abord par la définition du speedup :  $S(w, t) = C_{w,1}/C_{w,t}$ . Or, le cas mono-thread à  $width=2$  est nettement plus lent ( $C_{2,1}$  est bien plus grand que  $C_{4,1}$  et  $C_{8,1}$ , Table IX), ce qui donne mécaniquement davantage de « marge » pour augmenter le ratio.

Ensuite, avec des cœurs plus larges ( $width=4/8$ ), chaque cœur produit plus de requêtes et atteint plus vite un régime limité par des ressources partagées (mémoire, cohérence, barrières OpenMP). On « plafonne » donc plus tôt en speedup relatif, même si le temps absolu continue de baisser. En performance pure (cycles minimaux), la meilleure configuration observée est  $width=8$ ,  $threads=32$  (299 612 cycles, Table VIII). Ainsi, le « gagnant » dépend du critère :  $width=2$  maximise le speedup relatif, tandis que  $width=8$  minimise les cycles (et correspond mieux à une configuration A15 performante).

g) *IPC : maximum à  $threads=32$  et notion de « configuration la plus efficace »*: La Table XI montre que, pour chaque largeur, l'IPC maximal est atteint à  $threads=32$ , et que le maximum global est obtenu pour  $width=8$ ,  $threads=32$  avec  $IPC = 23.301$ . Dans notre extraction, l'IPC est calculé comme `sim_insts/cycles` avec `cycles = max(system.cpu*.numCycles)` : c'est donc un *IPC global* (débit d'instructions agrégé sur la durée critique), qui augmente naturellement quand on ajoute des cœurs/threads et quand les cœurs sont plus capables de retirer des instructions.

Dans le cadre de ce TP et de cette métrique,  $width=8$ ,  $threads=32$  est bien la configuration la plus « efficace » au sens *débit par cycle* et aussi la plus performante en cycles. En revanche, cela ne préjuge pas de l'efficacité énergétique ou du coût matériel (non modélisés ici), et le fait que  $threads=32$  soit maximal reflète aussi notre limite opérationnelle de stabilité (au-delà, gem5 devient instable).

## VI. CONFIGURATION CMP LA PLUS EFFICACE

**Q13.** D'après nos simulations, la configuration CMP avec deux cœurs Cortex-A7 (`arm_detailed`) atteint un IPC d'environ **0.38** par cœur. Bien que cette valeur soit inférieure à celle d'un processeur Out-of-Order comme le A15, l'efficacité globale pour la multiplication de matrices est supérieure en termes de débit. En comparant avec le TP4, nous observons que les configurations ne sont pas équivalentes : **Dijkstra** nécessite

une hiérarchie mémoire complexe (gain d'IPC de 55% avec un cache large) pour masquer les latences, tandis que **MatMul** tire profit du parallélisme multinoyau. Le compromis optimal serait une architecture hétérogène (type *big.LITTLE*) : un cœur "Performance" pour les tâches séquentielles lourdes et plusieurs cœurs "Efficacité" pour maximiser le parallélisme.

## VII. FACULTATIF

**Q14.** Le phénomène de **speedup supra-linéaire** observé s'explique par une synergie entre le parallélisme et la localité des données. Dans le TP4, une matrice 64x64 sur un seul cœur génère un *miss rate* élevé ( $\approx 30\%$ ). Dans notre simulation actuelle (TP5), les résultats du fichier `stats.txt` montrent seulement **3 454 misses** pour le CPU0 et **3 285** pour le CPU1, ce qui est extrêmement faible. En partitionnant la matrice, les données "tiennent" désormais dans les caches L1 privés. L'accélération dépasse donc le facteur  $N$  car elle combine l'exécution parallèle et la suppression quasi-totale des cycles d'attente vers la RAM. Pour spécifier une architecture, il faut donc dimensionner le nombre de cœurs afin que le *working set* par fil d'exécution ne dépasse jamais la capacité du cache L1/L2.

## REFERENCES

- [1] TP5, "Analyse de performances de configurations de microprocesseurs multicœurs pour des applications parallèles," document de travaux pratiques du cours.
- [2] O. Hammami, *Introduction à l'Architecture des Microprocesseurs*, ENSTA ParisTech, 828 Bvd des Maréchaux 91762 Palaiseau cedex, <https://www.ensta-paristech.fr>, ENSTA PARIS - Cours ES201, Année 2022.