Autres Outils pour le GPGPU

Xavier JUVIGNY

ONERA

March 1, 2024

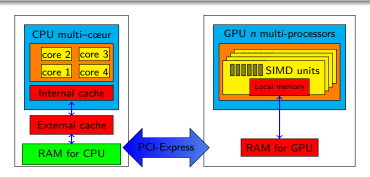
Plan du cours

- Architecture des GPGPUs
- Modèle de programmation
 - Outils de compilation
 - Programmation des noyaux
 - Cuda : API C
 - Occupation
- OpenCL
- OpenACC
- OpenMP

Relation CPU-GPGPU

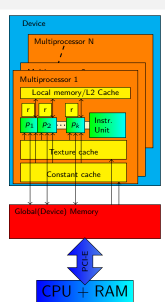
Définition

- Le GPGPU est contrôlé par le CPU comme calculateur hybride MIMD-SIMD pour exécuter des algorithmes adaptés à son architecture;
- CPU et GPGPU sont des calculateurs multi-cœurs et ont une mémoire architecturée sous forme hiérarchique.



Détail de l'architecture GPGPU

- GPGPU: Ensemble de N petites unités SIMD indépendantes partageant une mémoire global commune: N multiprocesseurs;
- Multiprocesseur : Petite unité SIMD avec :
 - k ALU synchronisés;
 - 1 décodeur d'instruction;
 - Trois mémoires partagées pour tous les ALUs (dont deux mémoires caches)
 - R registres distribués parmi les ALUs (locales à chaque thread) (Exemple Maxwell : 65536)



NVIDIA : système de numérotation hardware

Numéros de version NVIDIA/Cuda

Deux systèmes de numérotation de version :

- Numérotation du hardware : Un numéro majeur donnant l'architecture mise en œuvre sur le GPGPU utilisé, un numéro mineur donnant les améliorations qui ont pu y être apportées (Exemple : parallélisme dynamique qu'à partir du hardware 3.5).
- Numérotation du driver : La version de la bibliothèque Cuda utilisée (10.2 pour la plus récente).

Comment connaître ses numéros de version

- Par l'application deviceQuery (voir prochains transparents);
- En utilisant l'API C : cudaGetDeviceProperties

queryDevice

Utilitaire queryDevice

- Fourni avec les "Samples" proposés à l'installation par NVIDIA ou téléchargeables à part;
- Doit être compilé avant utilisation !
- Localisé au niveau des Samples dans 1_Utilities/deviceQuery

Exemple sortie obtenue (vue partielle)

```
CUDA Device Query (Runtime API) version (CUDART static linking)
```

Detected 1 CUDA Capable device(s)

```
Device 0: "GeForce GTX 970M"
```

CUDA Driver Version / Runtime Version 8.0 / 8.0 5.2

CUDA Capability Major/Minor version number: 3040 MBytes (3187343360 bytes)

Total amount of global memory:

(10) Multiprocessors, (128) CUDA Cores/MP: 1280 CUDA Cores

GPU Max Clock rate: 1038 MHz (1.04 GHz)

Memory Clock rate: 2505 Mhz Memory Bus Width: 192-bit

L2 Cache Size: 1572864 bytes

Organisation des cœurs de calcul

Multiprocesseurs

- Un GPGPU contient plusieurs multi-processeurs (10 dans notre exemple);
- Chaque multi-processeur contient une mémoire locale, des registres et un nombre de cœur (128 dans notre exemple);
- Les cœurs de calcul sont organisés par groupe (Warp) de 16 ou 32 threads (selon les architectures).
- Un Warp est constitué de deux demi-warps. Un demi-warp possède une architecture SIMD.

Organisation de la mémoire sur GPGPU

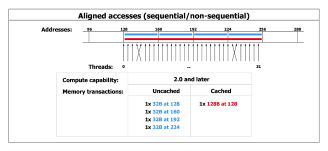
Hiérarchie mémoire

- ① Chaque thread possède sa propre mémoire locale (registres), éventuellement partagée avec les threads appartenant au même Warp.
- Chaque thread partage la même mémoire que les threads appartenant au même "multi-processeur";
- 3 Tous les threads partagent la même mémoire globale;

Coalescence

- La mémoire globale est une mémoire entrelacée à 6 ou 12 voies (dont deux de contrôle) de largeur 32 octets;
- Les threads d'un même warp accèdent à la mémoire globale par accès de 128 octets : une requête pour des données sur quatre octets, deux requêtes pour des données de huit octets, soit une requête par demi-warp, quatre octets pour des données de seize octets, soit une requête par quart de warp.
- O Pour cela, les données lues et écrites par un warp doivent être contiguës en mémoire et alignées sur 128 octets.

Coalescence





Mémoire partagée

- Des centaines de fois plus rapide que la mémoire globale
 - 16 bancs peuvent être accédés simultanément sur un hardware 1.X
 - 32 bancs peuvent être accédés simultanément sur un hardware 2.0
 - 32 octets consécutifs sont assignés à des bancs successifs
- Des Threads d'un même bloc peuvent coopérer via la mémoire partagée
 - 16 KBytes maximum par multiprocesseur avec un hardware 1.X
 - 48 KBytes maximum par multiprocesseur avec un hardware 2.0
 - Mais sur le hardware 2.0, la mémoire cache L1 est la même mémoire que la mémoire partagée : le programmeur doit contrôler la taille de mémoire utilisée par le cache L1 et la mémoire partagée.
- Permet d'éviter des accès non coalescent en mémoire globale

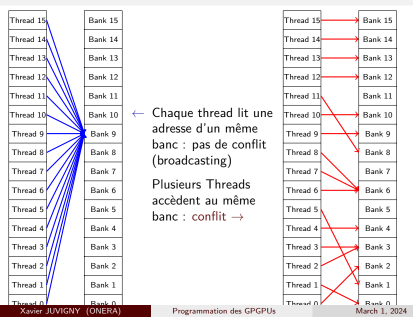
Mémoire partagée : problèmes de performance

- Les cas idéaux :
 - Si tous les threads d'un demi-warp (ou un warp pour le hardware 2.0)
 accèdent à des bancs différents, pas de conflit de bancs
 - Si tous les threads d'un demi-warp (un warp en 2.0) lisent une adresse identique, pas de conflit de bancs (broadcast)
- Les pires cas :
 - Conflit de banc : Plusieurs threads d'un même (1/2)-warp accèdent à un même banc
 - L'accès est sérialisé
 - Coût = $\max \#$ d'accès simultanés à un même banc

Accès à la mémoire partagée



Accès mémoire partagée



Principe de compilation CUDA et C++

Plusieurs cas de figure :

- Compilation d'un code entièrement développé en CUDA;
- Compilation d'un code CUDA avec récupération de code C/C++;
- Compilation code CUDA avec compilateur spécifique pour la partie $\mathsf{C}/\mathsf{C}++$ sur CPU.

Compilation d'un code entièrement développé en CUDA

Contenu et production du code

- Définitions variables et fonctions avec "qualificateurs" CUDA.
- Du code C ou C++ avec fonctionnalités CUDA;
- Code C ou C++ "standard".
- Les extensions : ".h" pour les headers, ".cu" pour les sources.
- On compile à l'aide du compilateur NVidia : nvcc
- On obtient un code CPU contenant du code GPU intégré.

Pour les codes C/C++ simples

- Possibilité de tout compiler avec nvcc dans des fichiers .cu
- Mais les optimisations pour le CPU peuvent en souffrir.

Compilation d'un code avec récupération sources C/C++

Contenu et production du code

- On compile les fichiers C/C++ (.c, .cc, .h) avec nvcc;
- Les fichiers contenant du code Cuda (.cu, .h) avec nvcc;
- On fait une édition des liens du tout pour obtenir un code binaire contenant les binaires pour le CPU et le GPU.

Problèmes

- A l'édition des liens, des problèmes peuvent apparaître avec des templates...
- Problèmes d'optimisations pour le code CPU pouvant apparaître.

Compilation d'applications CUDA avec compilateur spécifique

Contenu et production du code

- Codes C/C++ (.c, .cc, .h): On le compile avec son compilateur préféré (gcc, g++, icc, ...);
- Code Cuda: On le compile avec nvcc;
- On fait l'édition de lien des objets obtenus

Problèmes

• Des problèmes de nommage peuvent apparaître (mais pas avec gcc).

Principe d'exécution

Exécution d'une application CUDA

- On lance une application CPU d'apparence classique;
- On réalise du "Remote Process Control" (RPC) sur le GPU depuis le CPU (exécution de "kernels");
- Pour être efficace, il faut minimiser les transferts des données;
- On peut exécuter les "kernels" en mode bloquant (synchrone) ou non bloquant (asynchrone) pour le programme CPU : → possibilité d'utiliser simultanément le CPU et le GPU.

C étendu

Nouv. déclarations : global, device, shared, local, constant

```
__device__ float filter[N];
__global__ void convolve(float* image) {
__shared__ float region[M];
```

nouveaux mots clefs: threadIdx, blockIdx

```
region[threadIdx] = image[i];
```

Intrinsics : ___syncthreads

```
__syncthreads(); image[j] = result;
```

• API d'exécution : Memory, symbol, execution management

```
void* myImg = cudaMalloc(bytes);// Alloue memoire sur GPU
```

Exécution de fonction

```
convolve <<<100,10>>>(mylmg); // 100 blocs de 10 threads
```

"Qualifieurs" de CUDA

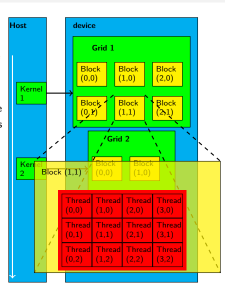
Propriétés des "qualifieurs" de CUDA:

| | device | host | global |
|-----------|--------------------------------------|------------------------------------|---|
| Fonctions | Appel sur GPU Exécution sur GPU | Appel sur CPU Exécution sur CPU | Appel sur CPU Exécution sur GPU |
| | device | constant | shared |
| Variables | Mémoire globale GPU | Mémoire constante GPU | Mémoire partagé multi-processeurs |
| | Temps de vie de l'application | Temps de vie de l'application | Temps de vie du bloc de thread |
| | Lisible/enregistrable sur CPU et GPU | Enregistrable CPU, lisible GPU | Lisible sur GPU : utilisé comme cache mémoire géré à la main pour la mé- moire global GPU |

→ Les qualifieurs séparent les codes CPU et GPU.

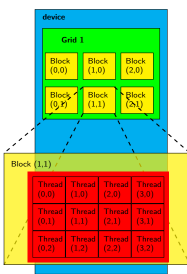
Distribution des threads : grilles et blocs

- Un noyau est exécuté comme une grille de blocs de thread
 - Tous les threads partagent le même espace de mémoire de donné
- Un bloc de threads est un ensemble de threads qui peuvent coopérer les uns les autres en :
 - synchronisant leur exécution
 - partageant leurs données à travers une mémoire partagée rapide
- Deux threads provenant de deux blocs différent ne peuvent pas coopérer :
 - Opérations atomiques



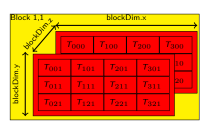
Identification des blocs et des threads

- Chaque thread et bloc ont des lds :
 - Chaque thread peut décider sur quelles données travailler
 - Block ID: 1D, 2D ou3D depuis Cuda 3.0
 - Thread ID: 1D, 2D ou 3D.
- Simplifie l'adressage mémoire quand on gère des données multidimensionnelles :
 - Image processing
 - Résolution d'EDP sur des volumes ou surfaces



Mots clefs pour les blocs et les threads

- Mots clefs pour les blocs :
 - threadld.[x,y,z] définit la position du thread dans le bloc;
 - blockDim.[x,y,z] définit les dimensions du bloc.
- Mots clefs pour les grilles :
 - blockld.[x,y,z] définit la position du bloc dans la grille
 - gridDim.[x,y,z] définit les dimensions de la grille



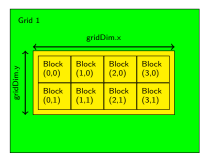


Tableau de threads

Un noyau CUDA est exécuté par un tableau de threads

- Tous les threads exécutent le même code
- Chaque thread a un ID utilisé pour calculer les adresses mémoires et faire des contrôles pour le branchement (if, etc...)

```
1 2 3 4 5 6

float x = input[threadId];
float y = func(x);
output[threadId] = y;

1 2 3 4 5 6
```

Thread ID

L'ID d'un thread dans un bloc est :

- threadIdx. [x,y,z] : Indice du thread dans la dimension x,y,z
- blockDim. [x,y,z]: Taille du bloc dans la dimension x,y,z

Thread ID(2)

Considérons un bloc de dimension

```
blockDim.x = 8
blockDim.y = 6
blockDim.z = 4
```

Et un thread d'indices

```
threadIdx.x = 1
threadIdx.y = 2
threadIdx.z = 3
```

Le thread est alors d'indice global dans le bloc :

```
1+(2*8)+3*(6*8) = 161
```

Exemple 1

Addition de deux vecteurs

Exemple 2

Addition de deux matrices

```
__global___ void addMatrix(float* A, float* B, float* C, int N)
{
    unsigned int iGlob = threadldx.x + blockIdx.x * blockDim.x;
    unsigned int jGlob = threadldx.y + blockIdx.y * blockDim.y;
    unsigned int ind = iGlob + jGlob * N;
    if ((iGlob<N)&&(jGlob<N)) C[ind] = A[ind] + B[ind];
}
```

Exemple 3

Multiplication matrice-matrice :

Exemple 3 (suite)

Multiplication matrice—matrice (suite):

```
// Boucle sur les blocs :
for ( int a = aBegin, b = bBegin; a \le aEnd; a += aStep. b += bStep)
  __shared__ float As[BLOCK_SIZE][BLOCK_SIZE];
  __shared__ float Bs[BLOCK_SIZE][BLOCK SIZE];
  // Chaque thread du group charge un elt des blocs courants
  // de A et de B en shared memory :
  As[threadIdx.v][threadIdx.x] = A[a + dim*threadIdx.v + threadIdx.x]:
  Bs[threadIdx.y][threadIdx.x] = B[b + dim*threadIdx.y + threadIdx.x];
    On s'assure que tous les threads ont bien remplis As et Bs :
  __syncthreads();
  // Puis multiplication des deux blocs qu'on rajoute à Csub :
  for ( int k = 0; k < BLOCK SIZE; ++k )
    Csub += As[threadIdx.y][k] * Bs[k][threadIdx.x];
  __syncthreads();// On s'assure d'avoir fini le calcul bloc
C[ic + dim*threadIdx.y + threadIdx.x] = Csub;
```

Caractéristiques de CUDA : facile et léger

- L'API est une extension du langage C → apprentissage aisé;
- Le hardware est conçu pour une exécution et une gestion des tâches légère → performance élevée.

Allocation mémoire

- cudaMalloc()
 - Alloue des objets sur la mémoire globale du GPU
 - Deux paramètres nécessaires :
 - Adresse du pointeur sur l'objet alloué;
 - 2 Taille de l'objet alloué;
- cudaFree()
 - Libère des objets de la mémoire globale du GPU;
 - Pointeur sur l'objet à libérer;

Ex.: Alloue une matrice 1024*1024 en simple précision

```
#define MATRIX_SIZE 1024*1024
float* MyMatrixOnDevice;
int size = MATRIX_SIZE*sizeof(float);
cudaMalloc((void**)&MyMatrixOnDevice, size);
cudaFree(MyMatrixOnDevice);
```

Transfert de données en CUDA entre le CPU et le GPU

cudaMemcpy()

- Transfert de données
- Quatre paramètres nécessaires :
 - Pointeur vers la source
 - Pointeur vers la destination
 - Nombre d'octets à copier
 - Type de transfert :
 - CPU vers CPU
 - CPU vers GPU
 - GPU vers CPU
 - GPU vers GPU

Des variantes asynchrones supportées depuis la version hardware 1.1HW

Exemples de transfert CUDA entre le CPU et le GPU

• Exemple de code :

- Transfert une matrice 1024*1024 en simple précision
- MyMatrixOnHost est un pointeur sur la mémoire du CPU et MyMatrixOnDevice est un pointeur sur la mémoire globale du GPU
- cudaMemcpyHostToDevice et cudaMemcpyDeviceToHost sont des constantes symboliques

Déclaration de fonctions CUDA

| | Exécuté sur | Appelable |
|---------------------------|-------------|--------------|
| | Execute sur | seulement de |
| device float DeviceFunc() | GPU | GPU |
| global void KernelFunc() | GPU | CPU |
| host float HostFunc() | host | host |

- __global__ définit une fonction noyau : doit retourner toujours void.
- __device__ fonctions sur GPU dont on ne peut récupérer l'adresse (semblable à des fonctions inline);
- Pour les fonctions exécutées sur le GPU :
 - Pas de fonctions récursives
 - Pas de déclaration de variables statiques dans la fonction
 - Pas de nombre d'arguments variables

Appeler un noyau : création de threads

 Une fonction noyau doit être appelée avec une configuration d'exécution :

```
__global___ void KernelFunc(...);
dim3 DimGrid(100,50); // 5000 Thread blocks
dim3 DimBlock(8,8,4); // 256 threads per block

KernelFunc<<<DimGrid, DimBlock>>>(...);
```

• Tout appel à un noyau est asynchrone, une synchronisation explicite nécessaire pour des rendez-vous.

Optimiser le nombre de threads par bloc

- Choisir les nombre de threads par bloc comme un multiple de la taille d'un warp
 - Essayer d'éviter le gâchis de warp en sous effectifs
- Plusieurs threads par bloc = meilleur recouvrement de la latence mémoire
 - L'invocation de noyau peut se planter si trop de registres utilisés.
- Heuristiques
 - Minimum requis par le hardware : 64 Threads par bloc
 - Seulement si beaucoup de blocs concurrents
 - 192 ou 256 threads est un meilleur choix :
 - Généralement assez de registre pour arriver à compiler et exécuter
 - Tout cela dépend de votre calcul, alors expérimentez !

Heuristique taille Grille/Bloc

- # de blocs > # de multiprocesseurs
 - Pour que tous les multiprocesseurs aient au moins un bloc à exécuter
- # de blocs / # de multiprocesseurs > 2
 - Plusieurs blocs peuvent être en concurrence dans un multiprocesseur
 - Les blocs qui n'attendent pas un __syncthreads() sont toujours actifs
 - Selon les ressources valables registre, mémoire partagée
- ullet # de blocs > 100 pour s'adapter aux futurs hardware
 - Blocs sont exécutés en pipeline sur un multiprocesseur
 - 1000 blocs par grille devrait s'adapter aux générations futures de GPU

Occupation

- Les instructions dans les threads sont exécutées simultanément, alors exécuter d'autres warps est le seul moyen de cacher les latences et de garder le hardware occupé.
- Occupation = nombre de warps s'exécutant en concurrence sur un multiprocesseur divisé par le nombre maximal de warps qui peut être exécuté en concurrence.
- Limité par l'utilisation des ressources :
 - Registres
 - Mémoire partagée
 - threads/blocs

Cas d'occupation

• Hardware 1.0/1.1

| 768 threads : | $3 \times 256(16 \times 16)$ | 8×64 (66% utilisé) |
|-------------------|------------------------------|-----------------------------|
| 16 kBytes partagé | 3 	imes 5kbytes | 8×1.9 kbytes |
| 8192 registers | 10 per thread | 15 per thread |
| 8 blocks | 3 blocks | 8 blocks |

• Hardware 1.2/1.3

| , , , , , , , , , , , , , , , , , , , | | |
|---------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------|
| 1024 threads : | $4 \times 256 (16 \times 16)$ | 8×64 (50% utilisé) |
| 16 kBytes partagé | 4×3.9 kbytes | 8×1.9 kbytes |
| 16384 registers | 15 per thread | 30 per thread |
| 8 blocks | 4 blocks | 8 blocks |

• Hardware 2.0

| $4 \times 256 (16 \times 16)$ | 8×64 (50% utilisé) |
|-------------------------------|--|
| 4	imes7.8kbytes | 8 	imes 3.8kbytes |
| 30 per thread | 60 per thread |
| 4 blocks | 8 blocks |
| | 4×7.8 kbytes 30 per thread |

Retour exemple 1

Addition deux vecteurs : fonction appel noyau

```
void add_vector(const float* u, const float* v, float* w, int N)
  int grdSize, blockSize = 256:
  float *u_dev, *b_dev, *c dev;
  // Alloue et copie les vecteurs u, v et alloue w sur le GPU
  cudaMalloc(((void**)&u_dev, sizeof(float)*N);
 cudaMemcpy(u_dev, u, sizeof(float)*N, cudaMemcpyHostToDevice);
  cudaMalloc(((void**)&v_dev, sizeof(float)*N);
 cudaMemcpy(v dev, v, sizeof(float)*N, cudaMemcpyHostToDevice);
  cudaMalloc(((void**)&w dev, sizeof(float)*N);
  // Calcule la configuration d'execution du novau
 dim3 dimBlock(blockSize);
  grdSize = (N%blockSize>0 ? N/blockSize+1: N/blockSize);
  dim3 dimGrid(grdSize):
  // Appel du novau :
  addVector<<<dimGrid , dimBlock>>>(N, u dev, v dev, w dev);
  // Copie le resultat sur le CPU et libere la memoire GPU
 cudaMemcpy(w, w_dev, sizeof(float)*N, cudaMemcpyDeviceToHost);
  cudaFree(u dev); cudaFree(v dev); cudaFree(w dev);
```

OpenCL en quelques mots

Pourquoi OpenCL

- CUDA: bibliothèque conviviale, puissante et rapide mais uniquement portable sur des cartes NVIDIA!:
- Besoin d'avoir une bibliothèque plus universelle permettant de gérer des accélérateurs de calcul, d'autres cartes graphiques, utilisable sur smartphone et tablettes, etc..
- Permettre une accélération de calcul pour les pages web : WebCL.

OpenCL en quelques mots

- Standard mis au point par le Khronos Group (qui font aussi la standardisation d'OpenGL);
- Permet la programmation des GPGPUs, mais aussi des CPUs (Intel mais aussi les CELLs d'IBM);
- Compilateur intégré à la bibliothèque (comme pour les shaders avec OpenGL);

OpenCL: Pour et Contre

Pros

- Portable sur un grand nombre de plateformes;
- Programmation des noyaux proche de CUDA;
- Standard ouvert non propriétaire;
- Support de plusieurs versions d'OpenCL prévu!

Cons

- L'API pour la compilation et l'exécution des noyaux est complexe et lourde;
- Moins performante que CUDA sur les NVIDIAs;
- Intel pour ces processeurs many-cœurs a plutôt choisi les options multithreading (TBB en particuliers pour les Knights Landing);

Programmation du noyau

Noyau OpenCL

Noyau CUDA

```
global float filter[N];
                                                      _device___ float filter[N];
kernel void
                                                      _global___ void
convolve(float* image) {
                                                        convolve(float* image) {
                                                        __shared__ float region[M];
    local float region [M];
    int ind =
                                                        int ind = threadId.x+
          get_global_id(0);
                                                             blockId.x*blockDim.x:
    region[ind] = image[i];
                                                        region[ind] = image[i];
    barrier (CLK LOCAL MEM FENCE);
                                                        syncthreads();
    image[i] = result;
                                                        image[j] = result;
```

API d'OpenCL : Plateforme

Plateforme

- Plateforme OpenCL ≡ mise en œuvre du standard OpenCL;
- Plusieurs plateformes possibles sur une machine donnée;
- clGetPlatformIDs(cl_uint nb_entries,cl_platform_id *platforms,cl_uint *nb_platforms) :

```
cl_uint nbEntries;
clGetPlatformIDs(0, nullptr, &nbEntries);
std::vector<cl_platform_id> platforms(nbEntries);
clGetPlatformIDs(platforms.size(), platforms.data(), nullptr);
```

 On peut ensuite interroger chaque plateforme pour connaître les device supportés et leur type (CPU ou GPGPU) clGetDeviceIDs(cl_platform_id platform, cl_device_type device_type, cl_uint nb_entries, cl_device_id *dev, cl_uint* nb_dev):

API d'OpenCL : contexte

- Pour chaque device utilisé, il faut créer un contexte;
- Un contexte en OpenCL permet de gérer les queues de commande, la mémoire
- le programme et les noyaux OpenCL;
- cl_context clCreateContext(cl_context_properties
 *properties, cl_uint num_devices, const cl_device_id
 *devices, void *pfn_notify (const char *errinfo, const
 void *private_info, size_t cb, void *user_data), void
 *user_data, cl_int *errcode_ret): Créé un contexte!

API d'OpenCL : Queue de commande

- Permet de configurer une queue de commande qui : exécute les noyaux dans l'ordre d'appel ou dans un ordre dicté uniquement par la dépendance des données;
- cl_command_queue clCreateCommandQueue(cl_context context, cl_device_id device, cl_command_queue_properties properties, cl_int *errcode_ret):

```
cl_command_queue command_queue;
command_queue = clCreateCommandQueue(context, device_id, 0, &ret);
```

API d'OPENCL : Allocation mémoire

- Se fait au travers des objets de type cl_mem
- Permet de réserver et de copier ou de réserver seulement.
- cl_mem clCreateBuffer (cl_context context, cl_mem_flags flags, size_t size, void *host_ptr, cl_int *errcode_ret)

Création d'un noyau de calcul

Code source: vecadd.cl

Création d'un noyau de calcul (suite)

Création d'un programme composé de noyaux :

```
FILE *fp;
char fileName[] = "./vecadd.cl";
char *source str;
size t source size;
/* Load the source code containing the kernel*/
fp = fopen(fileName, "r");
source str = (char*) malloc(MAX SOURCE SIZE):
source_size = fread(source_str, 1, MAX_SOURCE SIZE, fp);
fclose(fp);
cl_program program =
   clCreateProgramWithSource(context, 1,
                              (const char **)&source str,
                              (const size_t *)&source_size, &ret);
ret = clBuildProgram(program, 1, &device id, NULL, NULL, NULL);
kernel = clCreateKernel(program, "vecadd", &ret);
```

Exécution du noyau et lecture du résultat

Passage des arguments

```
ret = clSetKernelArg(kernel, 0, sizeof(cl_mem), (void *)&u_dev);
ret = clSetKernelArg(kernel, 1, sizeof(cl_mem), (void *)&v_dev);
ret = clSetKernelArg(kernel, 2, sizeof(cl_mem), (void *)&w_dev);
ret = clSetKernelArg(kernel, 3, sizeof(int), (void *)&dim);
```

Exécution du noyau

```
ret = clEnqueueTask(command_queue, kernel, 0, NULL,NULL);
```

Recopie du résultat en mémoire vive

Finalisation et libération des ressources

Finalisation

```
clFlush(command_queue);
clFinish(command_queue);
```

Libération

```
clReleaseKernel(kernel);
clReleaseProgram(program);
clReleaseMemObject(u_dev);
clReleaseMemObject(v_dev);
clReleaseMemObject(w_dev);
clReleaseMemObject(w_dev);
clReleaseCommandQueue(command_queue);
clReleaseContext(context);
```

Pourquoi OpenACC?

Naissance d'OpenACC

- En 2012, le comité de standardisation d'OpenMP veut étendre le langage OpenMP pour gérer les GPGPUs;
- Difficultés de trouver un consensus parmi tous les intervenants du comité;
- Cray, CAPS, NVidia et PGI décident en attendant que le consensus soit trouvé de créer un autre standard de programmation OpenACC pour gérer les GPGPUs "à la OpenMP".

Pour

- Non intrusif: permet de rapidement porter du code sur GPGPU;
- Permet d'utiliser des plateformes Nvidia mais aussi ATI;
- Simplicité d'utilisation d'OpenACC : permet d'obtenir une bonne accélération à moindre coût;

Contre

- Ne permet pas des performances optimales comme Cuda;
- Peu de compilateur le supportent : les compilateurs PGI (gratuits pour usage non commercial) et gnu c/c++ à partir de la version 6.1 (encore au stage d'ébauche!)

Exemple de code

```
#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
void saxpy(long n, float a, float *x, float * y) {
#pragma acc parallel loop
  for (long i = 0; i < n; ++i)
    y[i] = a * x[i] + y[i];
int main(int argc, char **argv) {
  float sum:
  long N = 10000000000; // 1 billion floats
  if (argc > 1) N = atoi(argv[1]):
  float *x = (float*)malloc(N * sizeof(float));
  float *y = (float*)malloc(N * sizeof(float));
  for (long i = 0; i < N; ++i) {
    x[i] = 2.0f: v[i] = 1.0f:
  saxpy(N, 3.0f, x, y);
  sum = 0.0 f:
  for (long i = 0; i < N; ++i) sum += y[i];
  free(x); free(y);
  printf("sum_=_\%f\n",sum);
  return 0:
```

GPGPU avec OpenMP

Historique

- Support des GPGPUs par OpenMP depuis la version 4.0 de la norme;
- Pour l'instant, encore très limité: les compilateurs Intel ne supportent que les Xeon Phi, Cray ne propose que OpenACC.
- OpenMP 4.0 pour GPU encore au stade rudimentaire pour GCC
- Valable pour Clang et compilateurs PGIs

Pour

- Approche unifiée avec le reste d'OpenMP;
- Même simplicité que OpenACC;
- Évite de mélanger plusieurs directives de compilation !

Contre

- Ne permet pas d'avoir des performances optimales;
- Peu de compilateur supportent OpenMP
 4.0 avec GPU aujourd'hui!

Exemple de code OpenMP pour GPGPU

```
#include <malloc.h>
#include <stdio.h>
#include < stdlib.h>
int main(int argc, char* argv[]) {
    if (argc != 2) {
        printf("Usage: 1%s11\n", argv[0]); return 0;
    int n = atoi(argv[1]);
    double* x = (double*)malloc(sizeof(double) * n);
    double* y = (double*)malloc(sizeof(double) * n);
    double idrandmax = 1.0 / RAND MAX, a = idrandmax * rand():
    for (int i = 0; i < n; i++) {
        x[i] = idrandmax * rand(); y[i] = idrandmax * rand();
    pragma omp target data map(tofrom: x[0:n],y[0:n])
        #pragma omp target
        #pragma omp for
        for (int i = 0; i < n; i++)
            v[i] += a * x[i];
    double avg = 0.0, min = y[0], max = y[0];
    for (int i = 0; i < n; i++) {
        avg += v[i]:
        if (y[i] > max) max = y[i]; if (y[i] < min) min = y[i];
    printf("min_=_\%f,_max_=_\%f,_avg_=_\%f\n", min, max, avg / n);
    free(x): free(v):
    return 0;
```