Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

Master DFE – année 2020/2021

Mathieu Lobet, Maison de la Simulation Mathieu.lobet@cea.fr

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

1) Description de l'approche

Cours et matériel supplémentaires sur internet



Le cours de l'IDRIS est à mon sens le plus complet en français et anglais: http://www.idris.fr/formations/openmp/

Le site du consortium fournit une documentation en ligne complète : https://www.openmp.org/resources/refguides/

Le guide de référence résume très bien l'ensemble des options disponibles : https://www.openmp.org/wp-content/uploads/OpenMP-4.5-1115-CPP-web.pdf



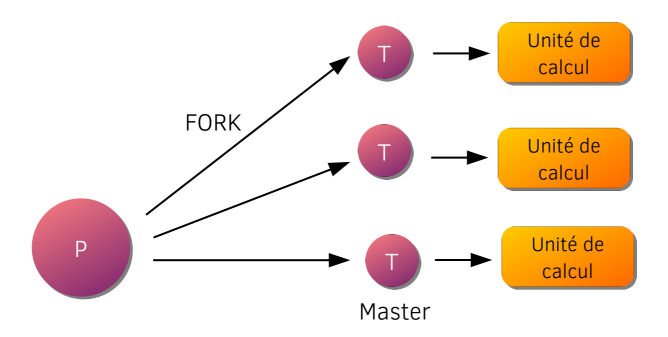
Ce cours n'est qu'une introduction très superficielle à OpenMP

Multithreaded model



Démarrage séquentiel du programme

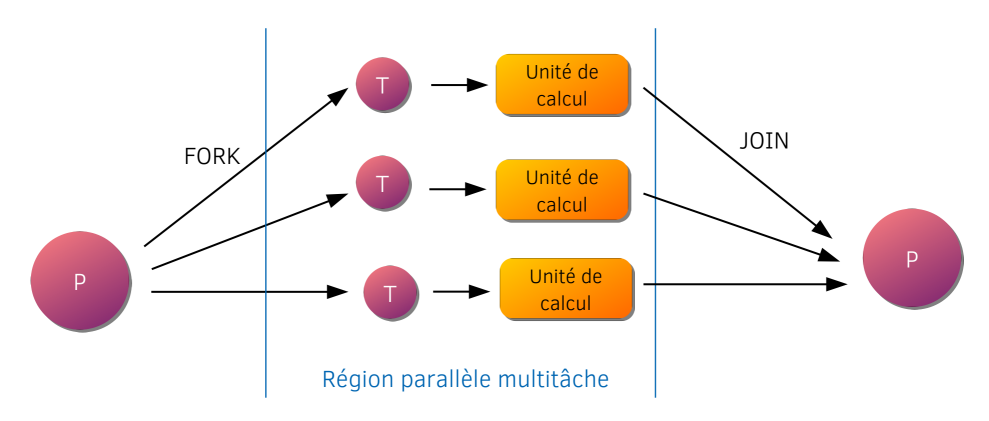
Multithreaded model



Le processus principal génère des threads secondaires (*slave*) pour résoudre un problème en parallèle (boucle par exemple).

Le processus initial devient le thread maître (master).

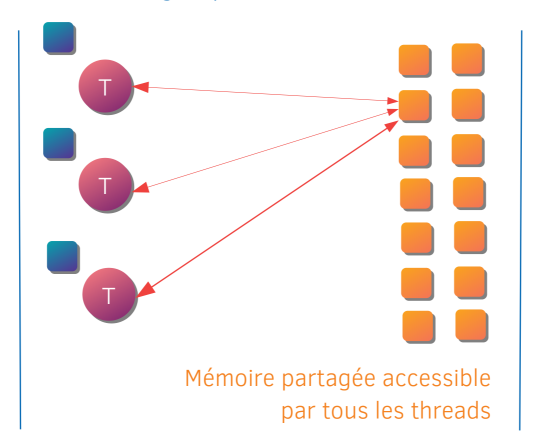
Multithreaded model



Fin de la région parallèle, les threads secondaires sont détruits et le programme redevient séquentiel.

Multithreaded model

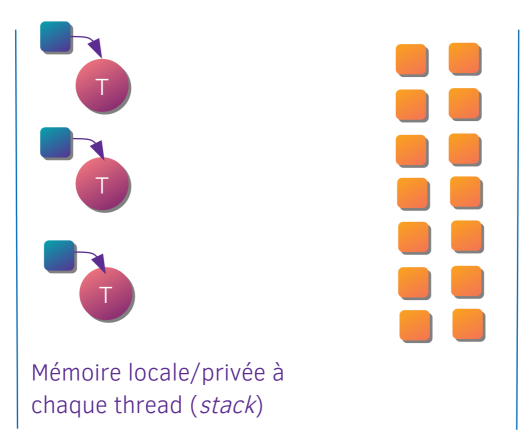
Région parallèle multitâche



La mémoire est partagée par défaut entre tous les threads mais il existe une mémoire privée (déclaration locales de certaines variables) appelée *stack*.

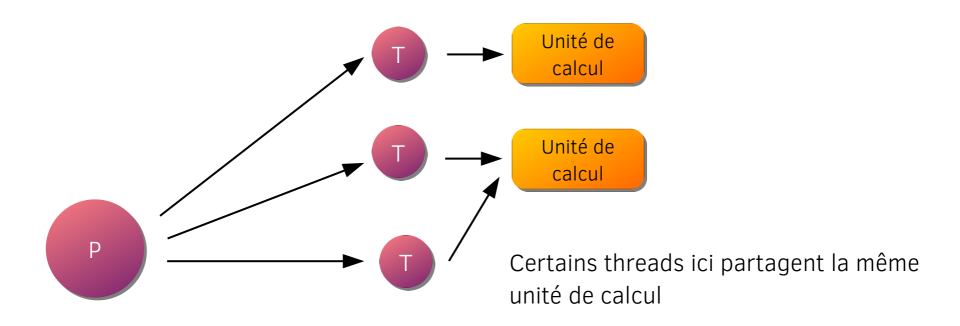
Multithreaded model

Région parallèle multitâche



La mémoire est partagée par défaut entre tous les threads mais il existe une mémoire privée (déclaration locales de certaines variables) appelée *stack*.

Multithreaded model



Le nombre de thread OpenMP est indépendant du nombre d'unité de calcul (on parle de thread logique et non de thread physique).

Les threads OpenMP sont répartis entre les unités de calcul réelles.

Principe de la programmation par directives

Une directive est une ligne de code compréhensible par le compilateur qui va aiguiller la compilation pour un bloc de code dans le langage utilisé.



```
Mon code fortran...

!$omp ... (directive OpenMP en Fortran)

La suite de mon code...
```



```
Mon code C++...

#pragma omp ... (directive OpenMP en C++)

La suite de mon code...
```

Bibliothèque de fonctions



OpenMP fournit également une bibliothèque de fonctions appelables directement depuis le code



```
Use omp_lib
Mon code fortran...
Call fonction_openmp()...
La suite de mon code...
```



```
.cpp
```

```
#include « omp.h »
Mon code fortran...
fonction_openmp()...
La suite de mon code...
```

Où trouver OpenMP?





La plupart des compilateurs récents (GNU, INTEL, LLVM...) possèdent une implémentation d'OpenMP installée par défaut.

Attention tout de même, les implémentations Fortran sont souvent en retard sur les implémentations C/C++.

Compilation d'un programme OpenMP

La compilation nécessite simplement l'ajout d'un paramètre à la ligne de compilation classique.

Par exemple, pour compiler avec gfortran en activant OpenMP:



> gfortran -fopenmp -03 program.f90 -o executable

Par exemple, pour compiler avec g++ en activant OpenMP:



> g++ -fopenmp -03 program.f90 -o executable



Attention, la syntaxe du paramètre dépend du compilateur, par exemple - qopenmp avec Intel

Exécution d'un programme OpenMP

L'exécution se fait comme un programme classique mais des paramètres d'environnement sont à spécifier pour contraindre son déroulement (si non spécifiés dans le code).

Par exemple, pour spécifier le nombre de threads dans les régions parallèles



- > export OMP_NUM_THREADS=4
- > ./executable

Par exemple, pour spécifier le type ordonnanceur lors de la parallélisation des boucles



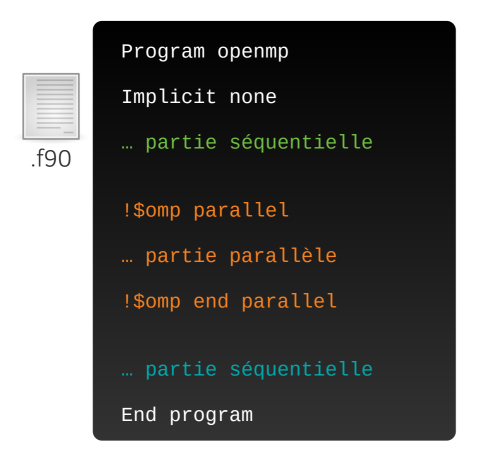
- > export OMP_SCHEDULER=DYNAMIC
- > ./executable

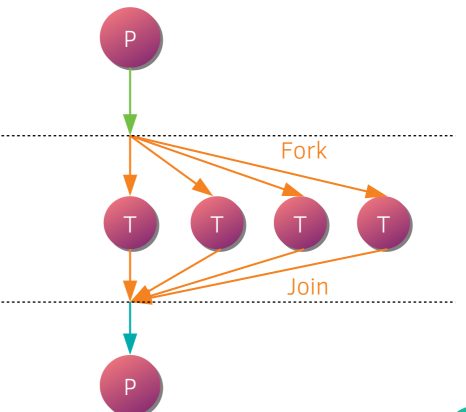
Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

2) Ouvrir une région parallèle et gérer la mémoire

Création d'une région parallèle !\$ omp parallel

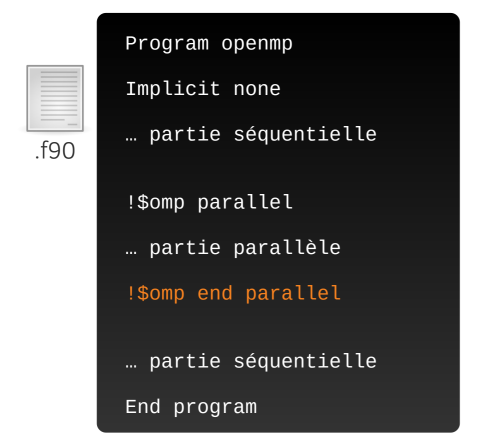
Cette directive permet de spécifier la création d'une région parallèle : Le code présent dans la région parallèle est exécuté par chaque thread.

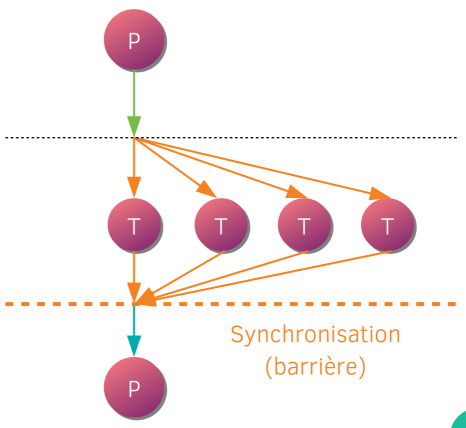




Création d'une région parallèle !\$ omp parallel

Au moment de la fermeture de la région parallèle (!\$omp end parallel), il y a une synchronisation de tous les threads (attente que chacun a fini son travail)





Notion de variable partagée shared

Les variables déclarées avant la région parallèle sont par défaut partagées par les threads.

Une variable partagée ne peut pas être modifiée par tous les threads en même temps au risque d'avoir de la concurrence sur l'écriture en mémoire et d'obtenir une valeur aléatoire.



```
Integer :: A
!$omp parallel
... région parallèle
... la même variable A est partagée par les threads par défaut
!$omp end parallel
```

Notion de variable partagée shared

Les variables déclarées avant la région parallèle sont par défaut partagées par les threads.

Une variable partagée ne peut pas être modifiée par tous les threads en même temps au risque d'avoir de la concurrence sur l'écriture en mémoire et d'obtenir une valeur aléatoire.



```
int A;
#pragma omp parallel {
... région parallèle
... la même variable A est partagée par les threads par défaut
}
```

Notion de variable partagée shared

Il est tout de même conseillé de spécifier le comportement par défaut grâce à la clause default.

Pour ne plus avoir de comportement par défaut : default(none)



```
Integer :: A
!$omp parallel default(shared)
... région parallèle
... la même variable A est partagée par les threads explicitement
!$omp end parallel
```

Lorsqu'une variable prendra des valeurs différentes pour chaque thread (utilisation locale/privée). Il est préférable de la déclarer comme une valeur privée en utilisant la clause private.



```
Program openmp

Implicit none

Integer :: A, B

!$omp parallel default(none) shared(A) private(B)

... partie parallèle

... la même variable A est partagée par les threads

... la variable B est dupliquée pour chaque thread (dans la stack)

!$omp end parallel

End program
```

Lorsqu'une variable prendra des valeurs différentes pour chaque thread (utilisation locale/privée). Il est préférable de la déclarer comme une valeur privée en utilisant la clause private.



```
int A, B;
#pragma omp parallel default(none) shared(A) private(B) {
... partie parallèle
... la même variable A est partagée par les threads
... la variable B est dupliquée pour chaque thread (dans la stack)
}
```



La valeur d'une variable privée initialisée et définie avant une région parallèle n'est pas copiée par défaut dans les versions locales aux threads



```
Program openmp
Implicit none
Integer :: A, B
B = 5
!$omp parallel default(none) shared(A) private(B)
... B existe mais n'a pas été définie (valeur inconnue)
!$omp end parallel
End program
```



La valeur d'une variable privée initialisée et définie avant une région parallèle n'est pas copiée par défaut dans les versions locales aux threads



```
int A, B;
B = 5;
#pragma omp parallel default(none) shared(A) private(B) {
... B existe mais n'a pas été définie (valeur inconnue)
}
```

Variable privée : récupérer la valeur définie dans la région séquentielle firstprivate

La clause **firstprivate** permet d'initialiser une variable privée avec la valeur définie dans la zone séquentielle.



```
Integer :: A, B
B = 5
!$omp parallel default(none) shared(A) firstprivate(B)
... B existe localement pour chaque thread avec la valeur 5 par défaut
!$omp end parallel
```

Variable privée : récupérer la valeur définie dans la région séquentielle firstprivate

La clause **firstprivate** permet d'initialiser une variable privée avec la valeur définie dans la zone séquentielle.



```
int A, B;
B = 5;
#pragma omp parallel default(none) shared(A) firstprivate(B) {
... B existe localement pour chaque thread avec la valeur 5 par défaut
}
```

Variable privée : récupérer la valeur d'une variable privée à la fin d'une région parallèle DO lastprivate

La clause lastprivate permet de conserver le dernier résultat enregistré dans une variable privée en sortie de région parallèle DO.



```
Integer :: A, B
B = 5
!$omp parallel do default(none) shared(A) lastprivate(B)
DO i=1, N
... B existe localement pour chaque thread
B = i
ENDDO
!$omp end parallel do
... B possède la valeur N
```

Variable privée : récupérer la valeur d'une variable privée à la fin d'une région parallèle for *lastprivate*

La clause **lastprivate** permet de conserver le dernier résultat enregistré dans une variable privée en sortie de région parallèle for.



.cpp

```
int A, B;
B = 5;
!$omp parallel for default(none) shared(A) lastprivate(B)
For(int i=0 ; i < N ; i++) {
  // B existe localement pour chaque thread
  B = i
!$omp end parallel do
// B possède la valeur N
```

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

3) Fonctions de la bibliothèque

Fonctions de la bibliothèque OpenMP Runtime library routines

Il existe un grand nombre de fonctions permettant de récupérer des informations sur l'environnement d'exécution ou de modifier cet environnement.

Il est nécessaire d'inclure le header OpenMP pour les utiliser :

```
.f90
#include « omp.h »
.cpp
```

omp_get_num_threads : récupérer le nombre de threads

omp_get_num_threads renvoie sous forme d'un entier le nombre de threads utilisé dans les régions parallèles (par exemple spécifié par la variable d'environnement OMP_NUM_THREADS)

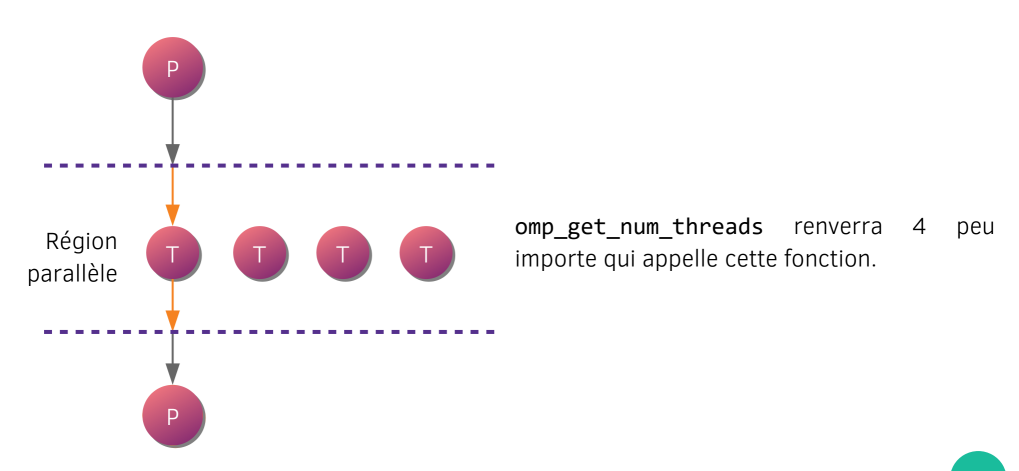
```
Integer :: num_threads
num_threads = omp_get_num_threads()

Int num_threads = omp_get_num_threads();

.cpp
```

omp_get_num_threads : récupérer le nombre de threads

omp_get_num_threads renvoie sous forme d'un entier le nombre de threads utilisé dans les régions parallèles (par exemple spécifié par la variable d'environnement OMP_NUM_THREADS)



Int omp_get_thread_num : récupérer l'identifiant du thread appelant

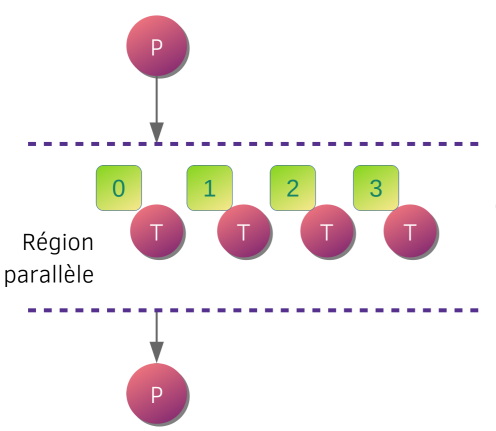
omp_get_thread_num renvoie sous forme d'un entier l'identifiant du thread qui appelle cette fonction. Cette fonction n'a de sens que dans la région parallèle.

```
Integer :: thread_id
thread_id = omp_get_thread_num()

Int thread_id = omp_get_thread_num();
.cpp
```

Int omp_get_thread_num : récupérer l'identifiant du thread appelant

omp_get_thread_num renvoie sous forme d'un entier l'identifiant du thread qui appelle cette fonction. Cette fonction n'a de sens que dans la région parallèle.



omp_get_thread_num renverra en fonction
du thread appelant l'identifiant 0, 1, 2 ou 3.



Cela permet des traitements différenciés entre thread (print, écriture...)

Double omp_get_wtime(void) : récupérer le temps avec OpenMP

omp_get_wtime renvoie le temps d'exécution depuis une date arbitraire fixe pour chaque thread.

```
real(8) :: time
time = omp_get_wtime()

double time = omp_get_wtime();
```



Par sécurité, il est conseillé d'utiliser ces fonctions pour gérer le temps dans un code purement OpenMP.

Fonctions de la bibliothèque OpenMP Runtime library routines



Il en existe d'autres qui sont toutes décrites dans la documentation OpenMP et notamment la fiche simplifiée.

Exercice n°1: votre premier programme OpenMP



- Rendez vous sur le GitHub des exercices : https://github.com/Maison-de-la-Simulation/HPC-DFE-Paris-Saclay
- Télécharger les exercices sur votre session de travail
- Décompressez l'archive en ligne de commande



- > tar xvf archivedossier.tar
- Rendez vous dans le dossier de l'exercice n°1 OpenMP appelé 1_omp_parallel



- > cd exercises/openmp/1_omp_parallel
- Ouvrez les instructions contenues dans le fichier README.md avec votre éditeur de fichier favori (vim, emacs, atom, gedit...)



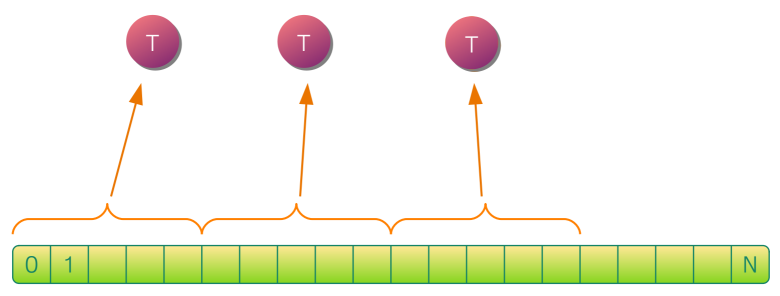
Vous pouvez lire le README directement depuis le Gitlab et c'est plus confortable comme ça.

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

4) Partager le travail

Partage du travail dans le cadre d'une boucle

La directive !\$OMP DO permet de distribuer le travail d'une boucle dans une région parallèle entre tous les threads.



Itérations de boucle



C'est une des sources principales d'erreurs en OpenMP

Parallélisation d'une boucle DO

La directive !\$0MP DO permet de distribuer le travail d'une boucle dans une région parallèle entre tous les threads.



```
Program openmp
Implicit none
Real, dimension(N) :: A, B, C, D
Integer
!$omp parallel default(shared) private(i)
D0 i=1, N
A(i) = B(i) + C(i)*D(i)
                                          La boucle est ici exécuté par tous les threads en même temps
ENDDO
!$omp end parallel
End program
```

Parallélisation d'une boucle DO

La directive !\$OMP DO permet de distribuer le travail d'une boucle dans une région parallèle entre tous les threads.



```
Program openmp
Implicit none
Real, dimension(N) :: A, B, C, D
Integer
!$omp parallel default(shared) private(i)
!$omp do
DO i=1, N
                                      La charge est maintenant partagée entre
  A(i) = B(i) + C(i)*D(i)
                                      les threads disponibles
ENDDO
!$omp end do
!$omp end parallel
End program
```

Parallélisation d'une boucle for en C et C++

La directive #pragma omp for permet, en C et C++, de distribuer le travail d'une boucle dans une région parallèle entre tous les threads.

```
Int N ;
         double A[N], B[B], C[N], D[N];
         #pragma omp parallel default(shared)
         for(int i= 0 ; i < N ; i++) {
   A[i] = B[i] + C[i]*D[i] ;
                                                        La boucle est ici exécuté par tous
.cpp
                                                        les threads en même temps
```

Parallélisation d'une boucle for en C et C++

La directive #pragma omp for permet, en C et C++, de distribuer le travail d'une boucle dans une région parallèle entre tous les threads.

```
Int N ;
          double A[N], B[B], C[N], D[N];
          #pragma omp parallel default(shared)
          #pragma omp for
for(int i= 0 ; i < N ; i++) {
   A[i] = B[i] + C[i]*D[i] ;</pre>
                                                              La charge est maintenant partagée
.cpp
                                                              entre les threads disponibles
```

Partage du travail avec la clause SCHEDULE(type, chunk)

La clause schedule permet d'expliciter la manière de partager le travail



```
Program openmp
Implicit none
Real, dimension(N) :: A, B, C, D
Integer
!$omp parallel default(shared) private(i)
!$omp do schedule(static, 10)
DO i=1, N
 A(i) = B(i) + C(i)*D(i)
ENDDO
!$omp end do
!$omp end parallel
End program
```

Partage du travail avec la clause SCHEDULE(type, chunk)

La clause **schedule** permet d'expliciter la manière de partager le travail :

- Static : partage des itérations en paquet de taille chunk. Les paquets sont attribués de façon cyclique.
- **Dynamic**: partage des itérations en paquets de taille **chunk**. Les paquets sont distribués dynamiquement dès qu'un thread est disponible.
- **Guided**: partage des itérations suivant une taille de paquet qui décroît. La taille est supérieure ou égale à **chunk**.
- Auto : le compilateur décide
- Runtime : la décision est prise en utilisant la variable d'environnement OMP_SCHEDULE avant l'exécution



> export OMP_SCHEDULE= « DYNAMIC, 100 »

Retour au séquentiel au sein des régions parallèles



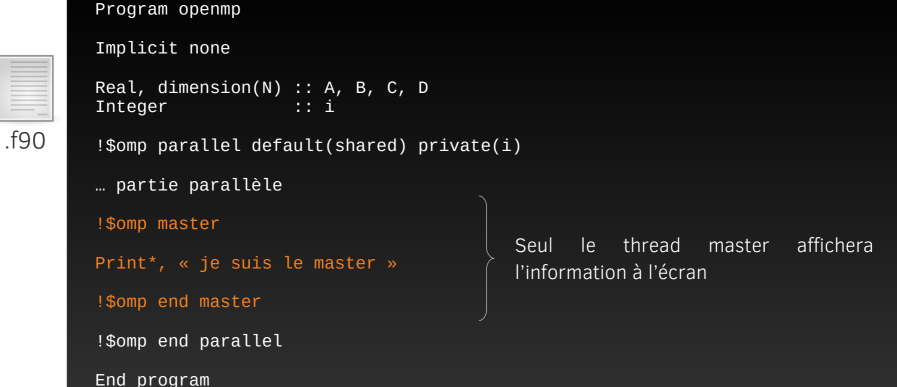
Ouvrir et fermer régulièrement une région parallèle (!\$omp parallel) possède un coût (overhead). Il est recommandé de le faire le moins possible au cours d'un programme, en particulier dans les régions intensives.

Il est pourtant parfois nécessaire d'effectuer des calculs sur un seul thread (affichage à l'écran par exemple, lecture ou sortie de fichier, appel de fonctions non multitâches...). Pour cela, on peut utiliser :

- !\$omp master : seul le thread master exécute ce qui est dans la région qui suit. Les autres threads passent leur chemin et exécutent la suite.
- !\$omp single: le premier thread qui arrive au niveau de cette directive se charge de la suite, les autres attendent qu'il finisse.
- !\$omp critical: Tous les threads exécutent cette partie mais à tour de rôle dans un ordre non déterminé. Cette région est protégée par le thread en cours.

Retour au séquentiel au sein des régions parallèles : !\$omp master

!\$omp master: seul le thread master exécute ce qui est dans la région qui suit. Les autres threads passent leur chemin et exécutent la suite.



Retour au séquentiel au sein des régions parallèles : !\$omp single

• !\$omp single: le premier thread qui arrive au niveau de cette directive se charge de la suite, les autres attendent qu'il finisse.



```
Program openmp
Implicit none
Integer
                    :: id
!$omp parallel default(shared) private(id)
... partie parallèle
!$omp single
Id = omp_get_thread_num()
                                           Le premier thread qui arrive ici affichera
                                           son rang dans le terminal
Print*, « je suis le thread », id
!$omp end single
!$omp end parallel
End program
```

Exercice n°2: Parallélisation d'une boucle OpenMP



- Rendez vous sur le GitHub des exercices : https://github.com/Maison-de-la-Simulation/HPC-DFE-Paris-Saclay
- Télécharger les exercices sur votre session de travail
- Décompressez l'archive en ligne de commande



- > tar xvf archivedossier.tar
- Rendez vous dans le dossier de l'exercice n°2 OpenMP appelé 2_omp_do



- > cd exercises/openmp/2_omp_do
- Ouvrez les instructions contenues dans le fichier README.md avec votre éditeur de fichier favori (vim, emacs, atom, gedit...)



Vous pouvez lire le README directement depuis le Gitlab et c'est plus confortable comme ça.

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

5) La concurrence mémoire

Définition d'une concurrence mémoire Memory race

Il y a concurrence mémoire lorsque plusieurs threads accèdent au même espace mémoire (même variable) en même temps.

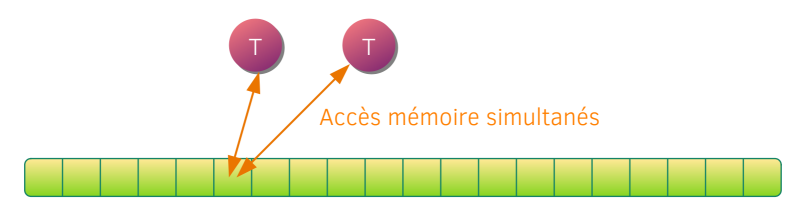


Tableau de données partagé entre les threads



C'est une des sources principales d'erreurs en OpenMP

Accès simultanés en lecture



Tous les accès ne sont pas problématiques. Plusieurs threads peuvent accéder en lecture à la même donnée sans problème.

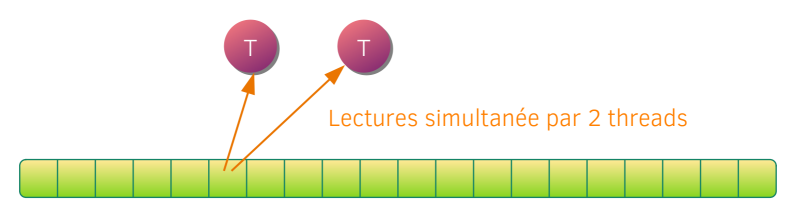


Tableau de données partagé entre les threads

Accès simultanés en écriture



Si plusieurs threads écrivent au sein du même espace mémoire alors le contenu de la variable n'est pas garantie (pas *thread-safe*)

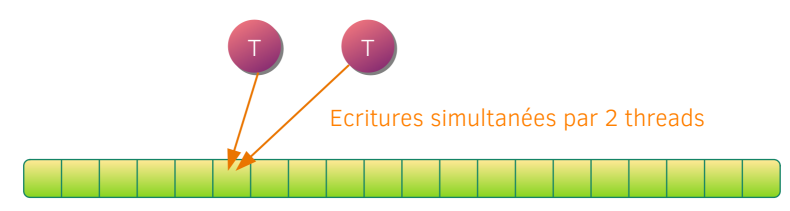


Tableau de données partagé entre les threads



Problématique lors d'un accès « aléatoire » aux données

Accès simultanés en écriture et lecture



Si un thread écrit pendant qu'un autre lit le résultat alors le résultat de la lecture est aléatoire.

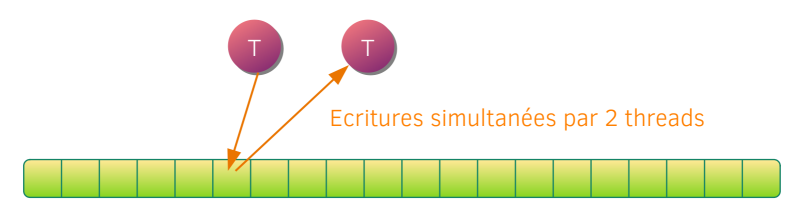


Tableau de données partagé entre les threads



Problématique lors d'un accès « aléatoire » aux données

Gestion de la concurrence mémoire

Pour éviter ce genre de situation, il existe deux solutions :

- Réécrire l'algorithme problématique pour empêcher la concurrence mémoire (tableaux indépendants)
- Utiliser des directives OpenMP spécifiques permettant de protéger l'accès à la mémoire

Région critique (OpenMP critical)

Une région critique au sein d'une région parallèle permet de séquentialiser l'exécution de ce qui s'y trouve. Seul un thread à la fois peut entrer dans une telle région.



```
Real, dimension(N) :: A, B, C, D
Integer :: i

!$omp parallel default(shared) private(i)

!$omp critical
DO i=1, N
A(i) = B(i) + C(i)*D(i)
ENDDO
!$omp end critical

!$omp end parallel
```



L'ordre d'exécution dépend de l'ordre d'arrivée au niveau de la région critique. L'ordre d'exécution n'est pas garanti.

Région critique (OpenMP critical)

Une région critique au sein d'une région parallèle permet de séguentialiser l'exécution de ce qui s'y trouve. Seul un thread à la fois peut entrer dans une telle région.



```
.cpp
```

```
Int N ;
double A[N], B[B], C[N], D[N];
#pragma omp parallel default(shared)
#pragma omp critical {
  for(int i= 0 ; i < N ; i++) {
    A[i] = B[i] + C[i]*D[i] ;</pre>
                                                                thread
                                                                            effectuera
                                                    Chaque
                                                                                           cette
                                                    opération à tour de rôle
```



L'ordre d'exécution dépend de l'ordre d'arrivée au niveau de la région critique. L'ordre d'exécution n'est pas garanti.

Région atomics *Atomics*

Une région atomics permet de protéger l'accès mémoire spécifiquement. Les variables accédées dans une telle région sont protégées dès qu'un thread y effectue une action. Les autres threads doivent patienter pour accéder à la même donnée.



```
Real, dimension(N) :: A, B

!$omp parallel default(shared)

!$omp atomic
A(0) += 2*B(1)
!$omp end atomic

!$omp end parallel

Un thread à la fois peut modifier A(0)
```



Si une telle directive peut paraître la solution miracle, elle occasionne des synchronisations pouvant impacter la performance du code.

Région atomics *Atomics*

Une région atomics permet de protéger l'accès mémoire spécifiquement. Les variables accédées dans une telle région sont protégées dès qu'un thread y effectue une action. Les autres threads doivent patienter pour accéder à la même donnée.



```
double A[N], B[N];
#pragma omp parallel default(shared)

#pragma omp atomic {
A(0) += 2*B(1)
}
Un thread à la fois peut modifier A(0)
!$omp end parallel
```



Si une telle directive peut paraître la solution miracle, elle occasionne des synchronisations pouvant impacter la performance du code.

Les options pour les région atomics *Atomics*

Il existe plusieurs clauses permettant d'affiner le comportement des régions atomics :

- Update: bloque la variable en lecture/écriture le temps de mettre à jour sa valeur comportement par défaut.
- Read : protège la variable en lecture
- Write : protège la variable en écriture
- Capture : protège la variable tout en capturant la valeur originale ou finale (par exemple a = b ++)

Au sein des différents niveaux de cache, les données sont traitées par bloc dont la taille dépend du processeur (cache lines). Si deux threads accèdent au même bloc alors la cohérence du cache implique que chaque thread doit mettre à jour les données si ces dernières sont modifiées.

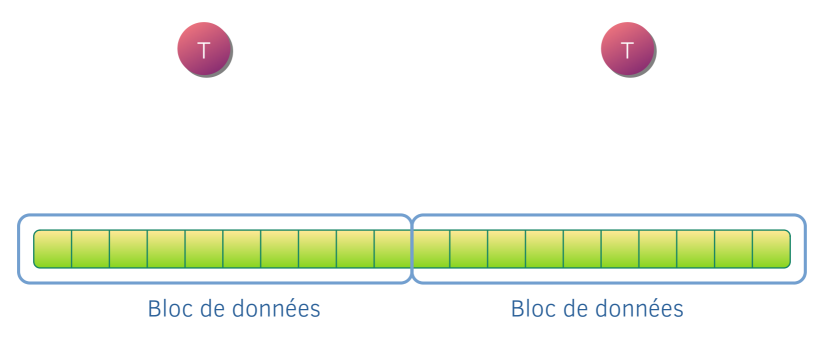
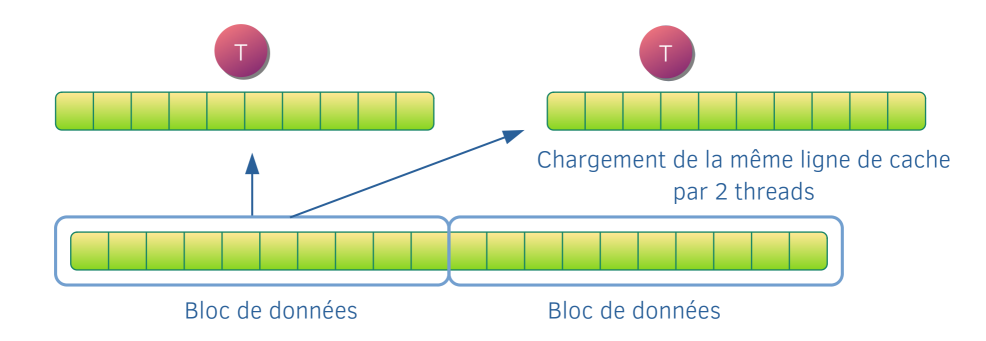
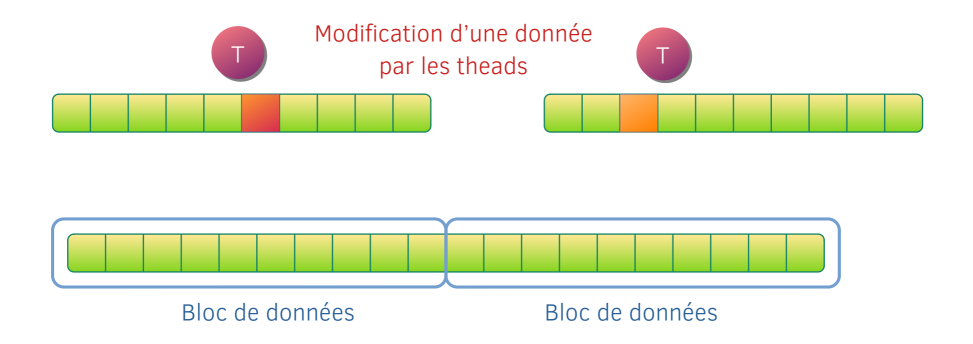


Tableau de données partagé entre les threads

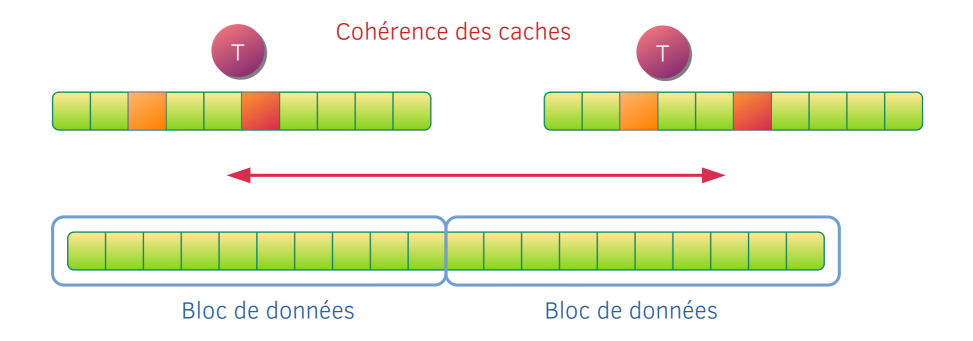
Au sein des différents niveaux de cache, les données sont traitées par bloc dont la taille dépend du processeur (cache lines). Si deux threads accèdent au même bloc alors la cohérence du cache implique que chaque thread doit mettre à jour les données si ces dernières sont modifiées.



Au sein des différents niveaux de cache, les données sont traitées par bloc dont la taille dépend du processeur (cache lines). Si deux threads accèdent au même bloc alors la cohérence du cache implique que chaque thread doit mettre à jour les données si ces dernières sont modifiées.



Au sein des différents niveaux de cache, les données sont traitées par bloc dont la taille dépend du processeur (cache lines). Si deux threads accèdent au même bloc alors la cohérence du cache implique que chaque thread doit mettre à jour les données si ces dernières sont modifiées.



Exercice n°3: concurrence mémoire



- Rendez vous sur le GitHub des exercices : https://github.com/Maison-de-la-Simulation/HPC-DFE-Paris-Saclay
- Télécharger les exercices sur votre session de travail
- Décompressez l'archive en ligne de commande



- > tar xvf archivedossier.tar
- Rendez vous dans le dossier de l'exercice n°3 OpenMP appelé 3_omp_critical



- > cd exercises/openmp/3_omp_critical
- Ouvrez les instructions contenues dans le fichier README.md avec votre éditeur de fichier favori (vim, emacs, atom, gedit...)



Vous pouvez lire le README directement depuis le Gitlab et c'est plus confortable comme ça.

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

6) Opérations de réduction

Effectuer une boucle avec opération de réduction

Une opération de réduction est une opération effectuée de manière itérative dans la même variable



.cpp

```
int sum = 0;
For (int i = 0 ; i < N ; i++) {
    sum += i ;
}</pre>
```



.f90

```
Integer :: sum = 0;
Do i = 1,N
    sum = sum + i ;
End do
```



Une telle opération n'est en théorie pas parallélisable avec OpenMP car plusieurs threads seraient en concurrence pour écrire dans la même variable.

Effectuer une boucle avec opération de réduction

Il existe une clause spécifique à rajouter à la directive omp for et omp do : reduction(operateur:variable)



.cpp

```
int sum = 0;
#pragma omp for reduction(+:sum)
For (int i = 0; i < N; i++) {
    sum += i;
}</pre>
```



f90

```
Integer :: sum = 0;
!$omp do reduction(+:sum)
Do i = 1,N
    sum = sum + i;
End do
```

Effectuer une boucle avec opération de réduction

La plupart des opérations de réduction possible sont disponibles :

- +, x, -, /
- Max, min



.cpp

```
double maximum = 0;
Double * A = new double[N] ;

#pragma omp for reduction(max:maximum)
For (int i = 0 ; i < N ; i++) {
    maximum = std::max(maximum , A[i]) ;
}</pre>
```

Exercice n°4: réduction



- Rendez vous sur le GitHub des exercices : https://github.com/Maison-de-la-Simulation/HPC-DFE-Paris-Saclay
- Télécharger les exercices sur votre session de travail
- Décompressez l'archive en ligne de commande



- > tar xvf archivedossier.tar
- Rendez vous dans le dossier de l'exercice n°4 OpenMP appelé 4_omp_reduction



- > cd exercises/openmp/4_omp_reduction
- Ouvrez les instructions contenues dans le fichier README.md avec votre éditeur de fichier favori (vim, emacs, atom, gedit...)



Vous pouvez lire le README directement depuis le Gitlab et c'est plus confortable comme ça.

Introduction au parallélisme multitâche par directives OpenMP

7) Infos supplémentaires et conclusion

Les nouvelles versions d'OpenMP





A partir d'OpenMP 5, de nombreux changements apparaissent dans la nomenclature mais les compilateurs ne sont pas encore à jour.

Fin de la partie sur OpenMP

A ce stade du cours, vous savez maintenant :

- Utiliser les directives de base d'OpenMP et leurs clauses
- Paralléliser un programme composé de boucles simples en OpenMP
- Gérer la concurrence mémoire