GPGPUs

Xavier JUVIGNY

ONERA

December 17, 2020

Plan du cours

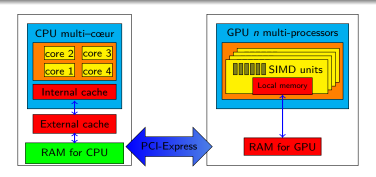
Architecture des GPGPUs

- Modèle de programmation
 - Outils de compilation
 - Programmation des noyaux
 - Cuda : API C
 - Occupation

Relation CPU-GPGPU

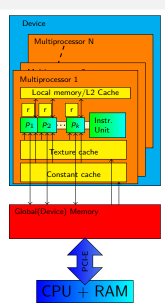
Définition

- 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 :

- 1 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

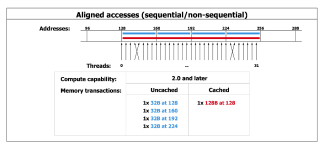
Hiérarchie mémoire

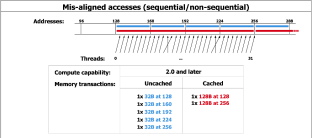
- Chaque thread possède sa propre mémoire locale (registres), éventuellement partagée avec les threads appartenant au même Warp.
- Chaque thread partage la même mémoire que les threads appartenant au même "multi-processeur";
- 3 Tous les threads partagent la même mémoire globale;

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





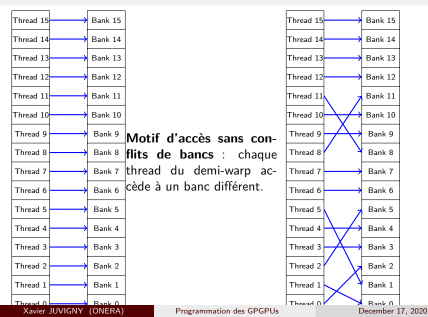
Mémoire partagée

- 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

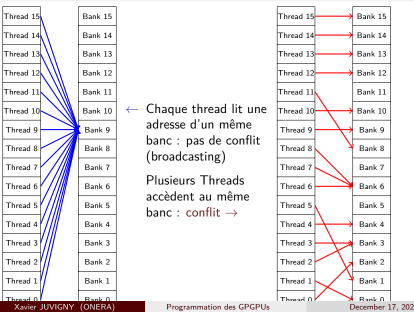
- Les cas idéaux :
 - Si tous les threads d'un demi-warp (ou un warp pour le hardware 2.0)
 accèdent à des bancs différents, pas de conflit de bancs
 - Si tous les threads d'un demi-warp (un warp en 2.0) lisent une adresse identique, pas de conflit de bancs (broadcast)
- Les pires cas :
 - Conflit de 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



12 / 41

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 C/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: threadldx, blockldx

```
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

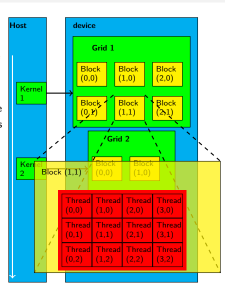
Propriétés des "qualifieurs" de CUDA:

| | 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 |
| | Mémoire globale GPU | Mémoire constante GPU | Mémoire partagé multi-processeurs |
| Variables | 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 mémoire global GPU |

→ Les qualifieurs séparent les codes CPU et GPU.

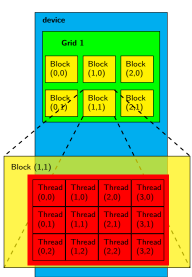
Distribution des threads : grilles et blocs

- 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



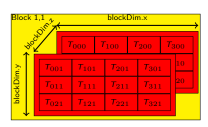
Identification des blocs et des threads

- Chaque thread et bloc ont des lds :
 - Chaque thread peut décider sur quelles données travailler
 - Block ID: 1D, 2D ou
 3D 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 :
 - threadId.[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



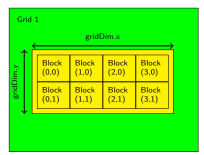


Tableau de threads

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;
```

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

```
\begin{array}{l} \text{threadIdx.x} = 1 \\ \text{threadIdx.y} = 2 \\ \text{threadIdx.z} = 3 \end{array}
```

• 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 = threadIdx.x + blockIdx.x * blockDim.x;
    unsigned int jGlob = threadIdx.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 :

```
#define BLOCK_SIZE 16
global void
matrixMul( float* C, const float* A, const float* B, int dim )
\{\hspace{1em} //\hspace{1em} On fait une approche par bloc : 1 bloc pour un groupe de thread
  // Indice premier bloc lu par le thread
  int aBegin = dim * BLOCK_SIZE * blockIdx.y;
  int aEnd = aBegin + dim - 1; // Et indice suivant dernier bloc
  int aStep = BLOCK_SIZE; // Et pas pour prochain bloc
  int bBegin = BLOCK_SIZE * blockIdx.x;// indice 1er bloc
  int bStep = BLOCK_SIZE * dim; // Pas pour prochain bloc
  // Chaque thread calcul un coefficient de C :
  int ic = dim * BLOCK_SIZE * blockIdx.y + BLOCK_SIZE * blockIdx.x;
  float Csub = C[ic + dim*threadIdx.y + threadIdx.x];
```

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.y][threadIdx.x] = A[a + dim*threadIdx.y + 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 \rightarrow 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

| a. a a a a a a a | | | | |
|------------------------------|--|--|--|--|
| $4 \times 256(16 \times 16)$ | 8×64 (50% utilisé) | | | |
| 4 	imes 7.8kbytes | 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 noyau
 dim3 dimBlock(blockSize);
  grdSize = (N\%blockSize > 0 ? N/blockSize + 1: N/blockSize);
 dim3 dimGrid(grdSize);
 // Appel du novau :
 addVector <<< dim Grid, dim Block >>> (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);
```