

# GPU Computing

Massimo Perego

## Indice

<b>1</b>	<b>Introduzione all’High Performance Computing HPC</b>	<b>3</b>
1.1	Architettura Nvidia . . . . .	5
<b>2</b>	<b>Modelli per sistemi paralleli</b>	<b>7</b>
2.1	Modello PRAM . . . . .	7
2.2	Processi UNIX . . . . .	8
<b>3</b>	<b>Modello CUDA</b>	<b>10</b>
3.1	Thread in CUDA . . . . .	10
3.1.1	Organizzazione dei thread . . . . .	11
3.2	Warp . . . . .	15
3.3	Operazioni Atomiche . . . . .	19
3.4	Memoria CUDA . . . . .	20
3.4.1	Cooperating Threads/Shared Memory . . . . .	22
3.4.2	Allocazione della SMEM . . . . .	24
3.4.3	Prodotto Convolutivo con SMEM . . . . .	25
3.5	Global Memory . . . . .	26
3.6	Pinned memory . . . . .	29
3.7	Unified Virtual Addressing UVA . . . . .	30
3.8	Pattern di Accesso alla Global Memory . . . . .	31
<b>4</b>	<b>Ottimizzazione delle Prestazioni</b>	<b>33</b>
4.1	Risorse Hardware . . . . .	33
4.2	Gestione ottimizzata delle risorse . . . . .	33
4.3	Profiling . . . . .	34
4.4	Loop Unrolling . . . . .	35
4.5	Parallelismo dinamico . . . . .	35
4.6	Librerie CUDA . . . . .	37

4.6.1	cuBLAS - Basic Linear Algebra Subproblems . . . . .	38
4.6.2	cuRAND . . . . .	42
4.7	Stream e Concorrenza . . . . .	44
4.7.1	CUDA Streams . . . . .	44
4.7.2	CUDA Event . . . . .	50
<b>5</b>	<b>CUDA Python</b>	<b>53</b>
5.1	Numba for CPU . . . . .	53
5.2	Numba for GPU . . . . .	54
5.3	Gestione della memoria . . . . .	56
5.4	Atomic Operations . . . . .	58
5.5	Streams . . . . .	58

# 1 Introduzione all'High Performance Computing HPC

L'uso delle GPU permette di incrementare significativamente le performance, per avere speed-up anche nell'ordine delle migliaia (possono esserci fino a decine di migliaia di core), per problemi altamente parallelizzabili. Si parlerà di paradigma GP-GPU (General Purpose - GPU).

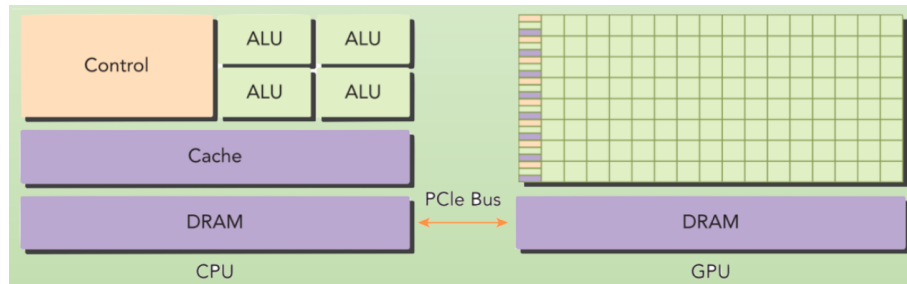
Esistono molti sistemi che si basano su operazioni semplici ma ripetute numerose volte. Esempio: il prodotto matriciale è il prodotto vettore-vettore ripetuto. Questi sistemi sono facilmente parallelizzabili (se non ci sono interdipendenze tra i risultati).

**Parallelismo:** Vogliamo accelerare il tempo, il parallelismo è la capacità di eseguire parti di un calcolo in modo concorrente. Esistono problemi che sarebbero impensabili senza l'accelerazione permessa dal parallelismo. Permette di risolvere problemi più grandi nello stesso tempo, o problemi di dimensione fissa in tempo più breve.

Il parallelismo sarà gestito a livello di thread: unità di esecuzione costituita da una sequenza di istruzioni e gestita dal sistema operativo o da un sistema di runtime.

**Paradigma GP-GPU:** fa riferimento all'uso di GPU (Graphics Processing Unit) per eseguire computazioni di carattere generale, di qualsiasi tipo. Implica l'uso di CPU e GPU in maniera congiunta, tutto parte comunque dalla CPU (Host) la quale effettuerà richieste alla GPU (Device), diventa un coprocessore. Viene separata parte sequenziale dell'applicazione e di controllo che va sulla CPU mentre la parte a maggior intensità computazionale va sulla GPU.

La GPU non è una piattaforma standalone, ma è un coprocessore che opera congiuntamente alla CPU, comunicando tramite bus PCI-Express. Sono necessari trasferimenti e la CPU orchestra la "sincronizzazione".



L'uso, dal punto di vista dell'utente, di un sistema con GPU è **trasparente**, si ha un risultato più veloce ma dall'esterno non cambia l'esperienza.

Le funzioni vanno riscritte in modo da esporle al parallelismo sulla GPU. I “**kernel**” sono le funzioni demandate alla GPU. Le applicazioni ibride avranno parti di codice host, eseguito sulla CPU, e parti di codice device, eseguito sulla GPU. La CPU si occupa della gestione dell'ambiente, dei dati per il device stesso ed è ottimizzata per tutte le sequenze di operazioni con un flusso di controllo imprevedibile, mentre la GPU è ideale per flussi di controllo semplici.

Un problema da considerare è l'uso di energia: si vuole massimizzare la potenza di calcolo minimizzando l'energia consumata.

La differenza di esecuzione è

- CPU: pochi core ottimizzati per l'elaborazione sequenziale
- GPU: architettura massicciamente parallela che consiste di migliaia di core che cooperano in modo efficiente per trattare molteplici task in maniera concorrente

Il calcolo parallelo può essere realizzato in vari modi, tra cui:

- parallelismo nei **dati**: suddivisione dei dati in parti uguali per essere elaborati simultaneamente su più processori
- parallelismo sui **task**: il lavoro viene suddiviso in attività indipendenti ed ogni task viene eseguito dal suo processore. Nel processo di parallelizzazione bisogna tenere in considerazione le dipendenze tra i task

- **parallelismo di istruzioni:** un programma viene diviso in istruzioni ed ognuna di queste parti indipendenti viene eseguita simultaneamente su più processori

L'ambito di utilizzo del parallelismo dato dalle GPU è con **dimensioni dei dati abbastanza ampie** che allo stesso tempo permettono buon parallelismo.

**Tassonomia di Flynn:** I modelli di computazione fondamentali sono:

- **SISD Single Instruction Single Data:** una unità che esegue una operazione (sequenziale); questo è il modello di Von Neumann
- **SIMD Single Instruction Multiple Data:** una singola istruzione per molteplici unità di calcolo, applicata su molti dati
- **MISD Multiple Instruction Single Data:** il parallelismo è solo a livello di istruzioni, molte unità sugli stessi dati; non ha implementazioni realistiche
- **MIMD Multiple Instruction Multiple Data:** molteplici unità che possono accedere a molteplici dati, ognuna con istruzioni proprie

**SIMT Model:** Modello Single Instruction Multiple Thread, introdotto da CUDA. Ogni thread ha la possibilità di “scegliere una strada” in base al dato. Il flusso di controllo parallelo parte assieme ma può portare a branch differenti, in base ai dati. Estende il concetto di SIMD permettendo flussi individuali per ogni thread, con il costo relativo a gestire la decisione locale sui thread (program counter e registri).

## 1.1 Architettura Nvidia

**Streaming Multiprocessor SM:** Le GPU sono costituite di array di SM, composto da gruppi di 32 CUDA core, chiamati **warp**. Ogni SM in una GPU è progettato per supportare l'esecuzione concorrente di centinaia di thread. In un warp tutti i thread dovrebbero essere SIMD, eseguire la stessa istruzione allo stesso tempo.

Questo è il modello iniziale, nel tempo si è evoluto con cose come una maggiore gerarchia di cache e altri core dedicati ad applicazioni specifiche, come i tensor core per il calcolo matriciale. Ogni CUDA core ha i suoi registri e

unità di calcolo (FP e INT).

**Compute Capability CC:** Rappresenta la versione dell'architettura CUDA supportata da una GPU Nvidia. Definisce le funzionalità hardware disponibili, come il numero di core CUDA, il supporto per le istruzioni avanzate, uso della memoria, risorse, ecc. Viene usato in fase di compilazione per determinare l'architettura per cui compilare.

**CUDA Toolkit:** Fornisce tutti gli strumenti per la programmazione in CUDA C/C++ (e oltre). Permette compilazione, profilazione e debugging, assieme a librerie ecc.; tutto ciò che serve per sviluppare.

**CUDA APIs:** Sono presenti due livelli di API per la gestione della GPU e l'organizzazione dei thread:

- **CUDA Runtime API**
- **CUDA Driver API**

Le driver API sono API a basso livello e piuttosto difficili da programmare ma danno un maggior controllo della GPU.

Runtime porta una astrazione maggiore, per un utilizzo più user-friendly ma richiede di compilare con `nvcc` e dipendono dalla versione del driver. Le funzioni cominciano con `cuda`.

## 2 Modelli per sistemi paralleli

Un **modello di programmazione parallela** rappresenta un'**astrazione** per un sistema di calcolo parallelo in cui è conveniente esprimere algoritmi concorrenti/paralleli.

Si possono avere diversi livelli di astrazione:

- **Modello macchina:** livello più basso che descrive l'hardware e il sistema operativo (registri, memoria, I/O); il linguaggio assembly è basato su questo livello di astrazione
- **Modello architetturale:** rete di interconnessione di piattaforme parallele, organizzazione della memoria e livelli di sincronizzazione tra processi, modalità di esecuzione delle istruzioni di tipo SIMD o MIMD
- **Modello computazionale:** modello formale di macchina che fornisce metodi analitici per fare predizioni teoriche sulle prestazioni (in base a tempo, uso delle risorse, ...). Per esempio il modello RAM descrive il comportamento del modello architetturale di Von Neumann (processore, memoria, operazioni, ...) Il modello PRAM estende RAM per architetture parallele

### 2.1 Modello PRAM

Si tratta del più semplice modello di calcolo parallelo: **memoria condivisa**,  $n$  processori, la memoria permette scambiare facilmente valori tra i processori.

Il calcolo procede per passi: ad ogni passo ogni processore può fare una operazione sui dati con possesso esclusivo; può leggere o scrivere nella memoria condivisa. Si può selezionare un insieme di processori che eseguono tutti la stessa istruzione (su dati generalmente diversi - **SIMD**). Gli altri processori restano inattivi; i processori attivi sono sincronizzati (eseguono la stessa istruzione simultaneamente).

**SIMD:** I modelli SIMD sono basati su unità funzionali contenute in processori general purpose. Le ALU SIMD possono effettuare operazioni multiple simultaneamente in un ciclo di clock. Usano registri che effettuano **load**

e **store** di molteplici elementi di dati in una sola transizione. La popolarità SIMD deriva dall'uso esplicito di linguaggi di programmazione parallela sfruttando il parallelismo dei dati.

Permette di semplificare il controllo in quanto univoco.

**Modello di programmazione parallela:** Specifica la “vista” del programmatore del computer parallelo, definendo come si possa codificare un algoritmo

- Comprende la **semantica** del linguaggio di programmazione, librerie, compilatore, tool di profiling
- Dice di che **tipo** sono le **computazioni parallele** (instruction level, procedural level o parallel loops)
- Permette di dare **specifiche implicite** o **esplicite** (da parte utente) per il parallelismo
- Modalità di **comunicazione tra unità di computazione** per lo scambio di informazioni (shared variable)
- Meccanismi di **sincronizzazione** per gestire computazioni e comunicazioni tra diverse unità che operano in parallelo
- Molti forniscono il concetto di **parallel loop** (iterazioni indipendenti), altri di **parallel task** (moduli assegnati a processori distinti eseguiti in parallelo)
- Un **programma parallelo** è eseguito da processori in un ambiente parallelo tale che in ogni processore si ha uno o più flussi di esecuzione, quest'ultimi sono detti processi o thread
- Ha una **organizzazione dello spazio di indirizzamento**: per esempio, distribuito (no variabili shared quindi uso del message passing) o condiviso (uso di variabili shared per lo scambio di informazioni)

## 2.2 Processi UNIX

Con “processo” si definisce un programma in esecuzione con diverse risorse allocate (stack, heap, registri, ...). Un processo con un solo thread può eseguire una sola attività alla volta, se ci sono più processi in esecuzione è necessario alternarli e di conseguenza avere un context switch (costoso,



gestito dal sistema operativo). I processi possono essere creati a runtime.

**Thread Unix:** Un thread (su CPU) è una estensione del modello di processo (lightweight process perché possiedono un contesto più snello rispetto ai processi). Si tratta di un flusso di istruzioni di un programma e viene schedato come unità indipendente nelle code di esecuzione dei processi della CPU (scheduler).

Condivide lo spazio di indirizzamento con gli altri thread del processo: rappresentato da un thread control block (TCB) che punta al PCB del processo contenitore. Dal punto di vista del programmatore, l'esecuzione del thread è sequenziale, quindi un'istruzione eseguita alla volta, con un puntatore alla prossima istruzione da eseguire e verificando costantemente l'accesso ai dati. Vi sono meccanismi di sincronizzazione tra thread per evitare race condition (accesso a variabili condivise o in generale comportamenti non deterministici).

Ogni processo ha il proprio contesto ed è pensato per eseguire codice sequenzialmente; l'astrazione dei thread vuole consentire di eseguire procedure concorrentemente. Ciascuna procedura eseguita in parallelo sarà un thread. Un thread è quindi un singolo flusso di istruzioni, con le strutture dati necessarie per realizzare il proprio flusso di controllo. Una procedura che lavora in parallelo con le altre.

**Stati di un thread:** Gli stati di un thread possono essere:

- **Newly generated:** il thread è stato generato e non ha ancora eseguito operazioni
- **Executable:** il thread è pronto per l'esecuzione, ma al momento non è assegnato a nessuna unità di calcolo
- **Running:** il thread è in esecuzione
- **Waiting:** il thread è in attesa di un evento esterno (es. I/O) quindi non può andare in esecuzione fino a che l'evento non si verifica
- **Finished:** il thread ha terminato tutte le operazioni

## 3 Modello CUDA

### 3.1 Thread in CUDA

Pensare in parallelo significa avere chiaro quali feature la GPU espone al programmatore

- Conoscere l'architettura della GPU per scalare su migliaia di thread come fosse uno
- gestione basso livello cache permette di sfruttare principio di località
- Conoscere lo scheduling di blocchi di thread e la gerarchia di thread e di memoria (ridurre latenze)
- Fare impiego diretto della shared memory (riduce latenze come le cache)
- Gestire direttamente le sincronizzazioni (barriere tra thread)

Si scrive codice in CUDA C (estensione di C) per l'esecuzione sequenziale e lo si estende a migliaia di thread (permette di pensare “ancora” in sequenziale).

L'host ha una serie di processi in esecuzione e controlla tutto, lancio delle funzioni kernel sul device compreso. Con “kernel” si intende programma sequenziale eseguito dalla GPU.

Ogni kernel è asincrono, la CPU lancia il kernel e passa a dopo, almeno finché non è necessaria la sincronizzazione, come ad esempio per i trasferimenti tra memorie.

Il compilatore `nvcc` genera codice eseguibile per host e device (fat-binary).

Esempio di **processing flow**:

- Copiare dati da CPU a GPU, tutto parte dalla CPU
- Caricare il programma GPU, con tutto il setup necessario, svolto da parte della GPU
- Al termine della computazione i risultati vengono copiati da GPU a CPU

La “ricetta” base per cucinare in CUDA:

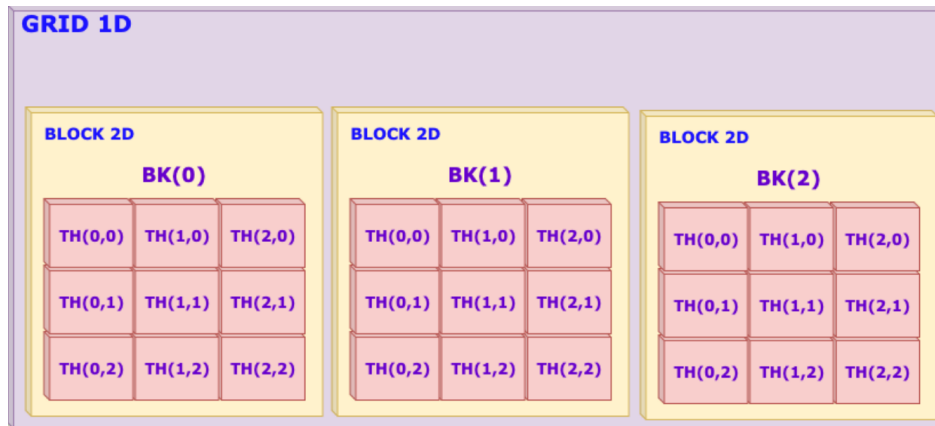
1. Setup dei dati su host (CPU-accessible memory)
2. Alloca memoria per i dati sulla GPU
3. Copia i dati da host a GPU
4. Alloca memoria per output su host
5. Alloca memoria per output su GPU
6. Lancia il kernel su GPU
7. Copia output da GPU a host
8. Libera le memorie

### 3.1.1 Organizzazione dei thread

CUDA presenta una **gerarchia astratta di thread** strutturata su **due livelli** che si decompone in

- grid: una griglia ordinata di blocchi
- block: una collezione ordinata di thread

Grid e block possono essere 1D, 2D o 3D. 9 combinazioni ma di solito si usa la stessa per grid e block. La scelta delle dimensioni è da definire a seconda della struttura dei dati in uso.



Tutti i blocchi devono essere uguali, in struttura e numero di thread. La griglia replica blocchi tutti uguali, ogni blocco ha thread uguali.

In qualsiasi caso, in **ogni blocco** ci possono essere **al più 1024 thread**; esempi di dimensioni: (1024, 1, 1) o (32, 16, 2), il totale non può superare 1024.

**Thread block:** Un blocco di thread è un gruppo di thread che possono cooperare tra loro mediante:

- Block-local synchronization
- Block-local shared memory

La memoria più veloce è condivisa solo dallo stesso blocco, quindi da CUDA 9.0 e CC 3.0+ thread di differenti blocchi possono cooperare come Cooperative Groups.

Tutti i thread in una grid condividono lo stesso spazio di global memory. Una grid rappresenta un processo, ogni processo lanciato dall'host ha una sua grid associata.

I thread vengono identificati univocamente dalle coordinate:

- `blockId` (indice del blocco nella grid)
- `threadId` (indice di thread nel blocco)

Sono variabili built-in, ognuna delle quali con 3 campi: `x, y, z`.

Dimensioni di blocchi e thread: le dimensioni di grid e block sono specificate dalle variabili built-in:

- `blockDim` (dimensione di blocco, misurata in thread)
- `gridDim` (dimensione della griglia, misurata in blocchi)

Sono di tipo `dim3`, un vettore di interi basato su `uint3`. I campi sono sempre `x, y, z`. Ogni componente non specificata è inizializzata a 1.

**Linearizzare gli indici:** Ovviamente gli indici in blocchi a più dimensioni si possono linearizzare: con due indici  $x, y$  posso unificarli facendo  $x + y \cdot D_x$ , dove  $D_x$  è la dimensione della riga.

Possiamo tradurlo in un indice unico per i thread: per griglie e blocchi a 1D ciascuno:

$$\text{IDth} = \text{blockIdx.x} * \text{blockDim.x} + \text{threadIdx.x}$$

Si può scalare a più dimensioni.

**Lanciare un kernel:** Per lanciare un kernel CUDA si aggiungono tra triple parentesi angolari le dimensioni di grid e block.

```
kernel_name <<<grid, block>>>(argument list);
```

**Runtime API:** Alcune funzioni:

- `cudaDeviceReset()` distrugge tutte le risorse associate al device per il processo corrente, non molto usato ma si può fare
- `cudaDeviceSynchronize()` aspetta che la GPU termini l'esecuzione di tutti i task lanciati fino a quel punto, sincronizzazione host device

Per effettuare debugging, la **Synchronize** permette di “scaricare” tutti i `printf` quando servono. Altrimenti, dato che le chiamate sono asincrone, si rischia che l'applicazione lato CPU termini prima che i `printf` abbiano avuto modo di essere mostrati.

Un altro mezzo di debugging è `Kernel<<<1,1>>>`: forza l'esecuzione su un solo blocco e thread, emulando comportamento sequenziale sul singolo dato.

Proprietà dei kernel:

QUALIFICATORI	ESECUZIONE	CHIAMATA
<code>--global--</code>	Eseguito dal device	Dall'host e dalla compute cap. 3 anche dal device
<code>--device--</code>	Eseguito dal device	Solo dal device
<code>--host--</code>	Eseguito dall'host	Solo dall'host

**Restrizioni del kernel:**

- Accede alla sola memoria device
- Deve restituire un tipo `void`

- Non supporta il numero variabile di argomenti
- Non supporta variabili statiche
- Non supporta puntatori a funzioni
- Esibisce un comportamento asincrono rispetto all'host

**Gestione degli errori:** Si ha un `enum cudaError_t` come valore di ritorno di ogni chiamata `cuda`. Può essere `success` o `cudaErrorMemoryAllocation`. Si può usare `cudaError_t cudaGetLastError(void)` per ottenere il codice dell'ultimo errore.

## 3.2 Warp

Ogni thread vede:

- i suoi **registri privati**
- la **memoria condivisa** del blocco di thread

Single Instruction Multiple Thread; l'architettura è basata sul **warp**, (tradotto in “trama” nella tessitura), l'idea è che ci sono delle file di thread (warp), collegate assieme dall'ordito. Rappresenta i blocchi di thread, sono blocchi da 32. Ogni Streaming Multiprocessor SM esegue i thread in gruppi di 32, chiamati warp. Idealmente, tutti i thread in un warp eseguono la stessa cosa in parallelo allo stesso tempo (SIMD all'interno del warp).

Ogni thread ha il suo program counter e register state e può seguire cammini distinti di esecuzione delle istruzioni (parallelismo a livello thread, da Volta in poi, prima c'era un PC solo per ogni warp).

Il valore 32 è l'unità minima di esecuzione che permette grande efficienza nell'uso della GPU, concettualmente i blocchi di 32 dovrebbero avere modello SIMD, anche se nella pratica è SIMT (più flessibile ma potenzialmente meno efficiente). Dove si può si deve **evitare la divergenza di esecuzione** all'interno del warp. I **blocchi** vengono **divisi in warp**, quindi è meglio avere blocchi con thread multipli di 32, per evitare divergenza.

I blocchi di thread possono essere configurati logicamente in 1,2 o 3 dimensioni, ma a livello hardware sarà una sola dimensione con id progressivo, con un warp ogni 32 thread.

Sarà quindi necessario uno scheduling per i warp (il numero di blocchi richiesto è maggiore, chi va prima in esecuzione?) all'interno dei blocchi, vengono mandati in esecuzione quando sono liberi. Ad ogni colpo di clock lo scheduler dei warp decide quale mandare in esecuzione tra quelli che

- non sono in attesa di dati dalla device memory (alta latenza, memory latency)
- non stanno completando un'istruzione precedente (pipeline delay)

Questi dettagli sono trasparenti al programmatore, serve solo a garantire un

elevato numero di warp in esecuzione; vogliamo massimizzare l'occupancy (percentuale di risorse usate in ogni SM) .

Se all'interno di un warp dei thread devono eseguire istruzioni diverse (e.g., per un `if`), la GPU le eseguirà sequenzialmente al posto che in parallelo, disabilitando i thread inattivi. Questa è una **divergenza** e riduce l'efficienza, a volte anche significativamente.

Ogni warp ha un contesto di esecuzione (runtime), trasparente al programmatore, che consta di:

- Program counters
- Registri a 32-bit ripartiti tra thread
- Shared memory ripartita tra blocchi

Di conseguenza, la memoria locale ad ogni thread è limitata, bisogna prestare attenzione alle risorse richieste simultaneamente per ogni thread, altrimenti il numero di thread che possono essere attivi in maniera concorrente si riduce.

I registri sono usati per le variabili locali automatiche scalari (che non sono array quindi) e le coordinate dei thread. I dati nei registri sono privati ai thread (scope) e ogni multiprocessor ha un insieme di 32-bit register che sono partizionati tra i warp.

Il numero di blocchi e warp che possono essere elaborati insieme su un SM per un dato kernel dipende

- dalla quantità di registri e di shared memory usata dal kernel
- dalla quantità di registri e shared memory resi disponibili dallo SM

Ogni architettura ha i suoi vincoli e noi vogliamo avvicinarci il più possibile ai limiti massimi, in modo da rendere il più efficiente possibile il programma. C'è un numero massimo di thread/blocchi/warp per multiprocessor, vogliamo fare in modo di avere l'utilizzo maggiore possibile.

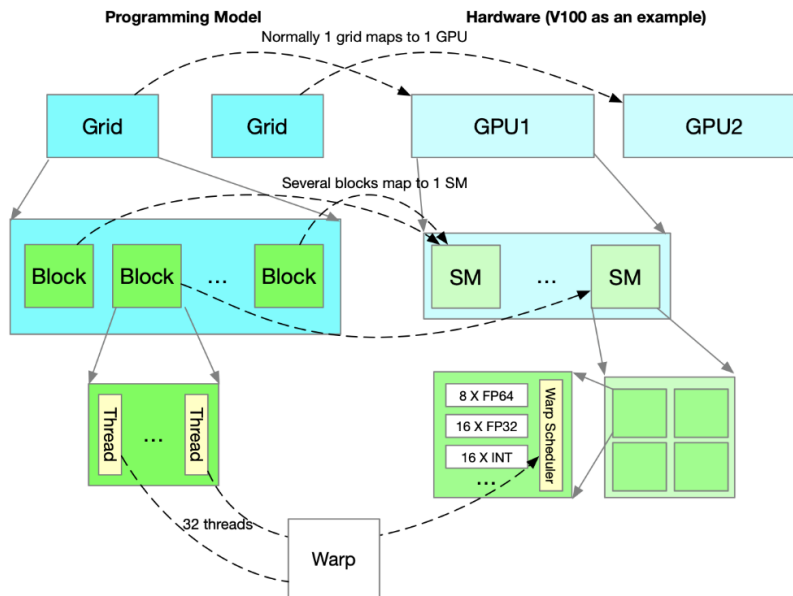


**Latency Hiding:** La “latenza” è il numero di cicli necessari al completamento di un’istruzione. Per massimizzare il throughput occorre che lo scheduler abbia sempre warp eleggibili ad ogni ciclo di clock. Si ha così latency hiding intercambiando la computazione tra warp.

Tipi di istruzioni che inducono latenza:

- Istruzioni aritmetiche: tempo necessario per la terminazione dell’operazione (add, mult, ...); 10-20 cicli di clock
- Istruzioni di memoria: tempo necessario al dato per giungere a destinazione (load, store); 400-800 cicli di clock

La griglia viene suddivisa in blocchi, il blocco in thread, i blocchi vanno all’SM.



**Sincronizzazione a più livelli:** Le prestazioni decrescono con l'aumentare della divergenza nei warp. Primitive di sincronizzazione sono necessarie per evitare race conditions in cui diversi thread accedono simultaneamente alla stessa locazione di memoria. Si possono avere più livelli di sincronizzazione:

- **System-level:** attesa che venga completato un dato task su entrambi host e device

```
cudaError_t cudaDeviceSynchronize(void);
```

Blocca l'applicazione host finché tutte le operazioni CUDA non sono completate;

- **Block-level:** attesa che tutti i thread in un blocco raggiungano lo stesso punto di esecuzione

```
__device__ void __syncthreads(void);
```

Sincronizza i thread all'interno di un blocco: attende fino a che tutti raggiungono il punto di sincronizzazione

- **Warp-level:** attesa che tutti i thread in un warp raggiungano lo stesso punto di esecuzione

```
__device__ void __syncwarp(mask);
```

Sincronizza i thread all'interno di un warp: attende fino a che tutti raggiungono il punto di sincronizzazione (riconverge)

La sincronizzazione a livello di blocco va usata con attenzione, può anche portare a deadlock, un esempio semplice può essere una sincronizzazione dentro un **if-else**, potrebbero esserci thread che non entreranno mai nel ramo con la sincronizzazione, deadlock.

Il compilatore ha tecniche di ottimizzazione per evitare divergenza all'interno del warp (es: per un if calcola entrambi i branch).

### 3.3 Operazioni Atomiche

Per evitare race conditions, le **operazioni atomiche** in CUDA eseguono (solo) operazioni matematiche senza interruzione da altri thread. Si tratta di funzioni che vengono tradotte in istruzioni singole.

Le operazioni basilari sono:

- Matematiche: add, subtract, maximum, minimum, increment, and decrement
- Bitwise: AND, bitwise OR, bitwise XOR
- Swap: scambiano valore in memoria con uno nuovo

### 3.4 Memoria CUDA

Per il programmatore esistono due tipi di memorie:

- **Programmabile:** controllo esplicito di lettura e scrittura per dati che transitano in memoria
- **Non programmabile:** nessun controllo sull'allocazione dei dati, gestiti con tecniche automatiche (es. memorie CPU e cache L1 e L2 della GPU)

Nel modello di memoria CUDA sono esposti diversi tipi di memoria programmabile:

1. registri
2. shared memory
3. local memory
4. constant memory
5. texture memory
6. global memory

**Cache su GPU:** Come nel caso delle CPU, le cache su GPU **non sono programmabili**. Sono presenti 4 tipi:

- **L1**, una per ogni SM
- **L2**, condivisa tra tutti gli SM
- **Read-only constant**
- **Read-only texture** (L1 da cc 5.0)

La cache L1 è presente all'interno di ogni SM; in alcune architetture (Fermi e successive) la dimensione può essere configurata, con una porzione assegnabile a memoria condivisa. Capacità limitata ma permette di sfruttare località dei dati.

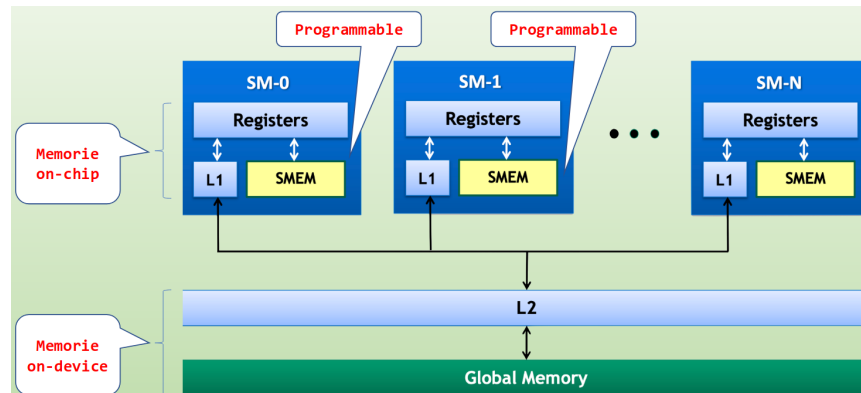
La cache L2 ha dimensione maggiore ed è condivisa tra tutti gli SM, funziona da intermediario tra memoria globale e cache L1 dei singoli SM. Raccoglie i dati necessari a tutti gli SM e contribuisce a mantenere la coerenza dei dati tra vari SM.

L1 e L2 sono usate per memorizzare dati in memoria locale e globale, incluso lo spilling dei registri (eccessi nell'uso di local memory).

Ogni SM ha anche una read-only constant cache e read-only texture cache (non sempre fisiche) usate per migliorare le prestazioni in lettura dai rispettivi spazi di memoria sul device.

Read-only constant cache è ottimizzata per dati globali costanti condivisi tra tutti i thread, con accesso uniforme e caching efficiente. Read-only texture cache è ideale per dati in sola lettura con accesso non coalescente, sfruttando la località spaziale e offrendo funzionalità di interpolazione e filtraggio hardware.

Suddivisione fisica:



Nel tempo, è stata gradualmente aumentata la dimensione delle cache L1 e L2, allo stesso tempo incrementando la memoria condivisa tra gli SM, fino all'introduzione di una L0 instruction cache in Volta, oltre a 128kB di cache L1 unita alla shared memory (smem).

### 3.4.1 Cooperating Threads/Shared Memory

Un blocco può avere della memoria condivisa e tutti thread all'interno del blocco hanno la stessa visuale su questa memoria; la memoria è unica per blocco ed inaccessibile ad altri blocchi. Viene dichiarata tramite `__shared__`.

La SMEM è suddivisa in moduli della stessa ambiezza, chiamati **bank**. Ogni richiesta di accesso fatta di  $n$  indirizzi che riguardano  $n$  distinti bank sono serviti simultaneamente.

Ogni SM ha una quantità limitata di shared memory che viene ripartita tra i blocchi di thread. La smem serve come base per la comunicazione inter-thread: i thread all'interno di un blocco possono cooperare scambiandosi dati memorizzati in shared memory. L'accesso deve essere sincronizzato per mezzo di `syncthreads()`.

**Organizzazione fisica:** La smem è suddivisa in blocchi da 4 byte (word), ogni accesso legge almeno la word di appartenenza (anche se viene richiesto un solo byte).

Dati 32 bank, ogni word è memorizzata in bank distinti, a gruppi di 32. Dato l'indirizzo del byte:

- diviso 4 si ottiene l'indice della word
- l'indice della word modulo 32 è l'indice della bank

**Smem a runtime:** La memoria viene ripartita tra tutti i blocchi residenti in un SM. Maggiore è la shared memory richiesta da un kernel, minore è il numero di blocchi attivi concorrenti. Il contenuto della shared memory ha lo stesso lifetime del blocco a cui è stata assegnata.

**Pattern di accesso:** Se un'operazione di load o store eseguita da un warp richiede al più un accesso per bank, si può effettuare in una sola transizione il trasferimento dei dati dalla shared memory al warp. In alternativa sono richieste diverse ( $\leq 32$ ) transazioni, con effetti negativi sulla bandwidth globale.

L'accesso ideale è una singola transazione per warp.

Ci possono essere dei **conflitti**: un **bank conflict** accade quando si hanno diversi indirizzi di shared memory che insistono sullo stesso bank.

L'hardware effettua tante transazioni quante ne sono necessarie per eliminare i conflitti, diminuendo la bandwidth effettiva di un fattore pari al numero di transazioni separate necessarie (vengono serializzati gli accessi).

#### Osservazioni:

- **Latency hiding:** il ritardo tra richiesta dei thread alla smem e l'ottenimento dei dati non è in generale un problema, anche in caso di bank conflict; lo scheduler passa ad un altro warp in attesa che quelli sospesi completino il trasferimento dei dati dalla smem
- **inter-block:** non esiste conflitto tra thread appartenenti a blocchi differenti, il problema sussiste solo a livello di warp dello stesso blocco
- **Efficienza massima:** il modo più semplice per avere prestazioni elevate è quello di fare in modo che un warp acceda a word consecutive in memoria shared
- **Caching:** con lo scheduling efficace, le prestazioni (anche in presenza di conflitti a livello smem) sono molto migliori rispetto alla cache L2 o global memory

### 3.4.2 Allocazione della SMEM

**Allocazione statica:** Una variabile in shared memory può anche essere dichiarata locale a un kernel o globale in un file sorgente. Viene dichiarata con il qualificatore `__shared__`. Può essere dichiarata sia staticamente sia dinamicamente. Se statica, può essere 1D, 2D o 3D, con dimensione nota compile time.

Dinamicamente si possono allocare solo array 1D.

Se la dimensione non è nota compile time, è possibile dichiarare una variabile adimensionale con la keyword `extern`.

**Allocazione dinamica:** Per allocare la shared memory dinamicamente (in bytes), occorre indicare un terzo argomento all'interno della chiamata del kernel:

```
kernel <<<grid, block, N*sizeof(int)>>>(...
```



### 3.4.3 Prodotto Convolutivo con SMEM

La *convoluzione* sono una serie di somme e prodotti

$$y(n) = h(n) \cdot x(n) = \sum_{k=0}^{N-1} h(k)x(n-k)$$

Si prende un segnale, si considera un kernel/finestra su tale segnale, si fanno i prodotti. Il tutto viene fatto un numero *molto elevato* di volte. Si può scalare il processo a più dimensioni.

Ci sono sempre problemi di bordo: cosa faccio quando la maschera considerata arriva al bordo dei dati? Andrebbe fuori, quindi devo popolare nel modo corretto i dati mancanti (0? Li invento?).

**Tiling:** Divido i dati in blocchi (ad esempio, 16 elementi in 4 blocchi da 4 thread), ogni thread nel blocco fa un prodotto della convoluzione. Per ridurre l'accesso alla global memory, in cache/memoria condivisa si tengono i dati a cui l'accesso è fatto più frequentemente, ovvero i valori del “blocco di dati” assegnato al block (tutti i thread devono calcolare sullo stesso insieme di dati, o quasi), tenendo conto della dimensione della maschera (serve avere i dati “adiacenti” al blocco (sarebbe molto utile un'immagine, si capirebbe subito)).

I dati da caricare in smem sono più dei thread nel blocco (“alone” che va al di fuori del blocco di dati stesso); in smem carico tutti i possibili dati a cui il blocco deve fare l'accesso. Chi carica che dati in memoria? I dati esterni al blocco potrebbero essere anche più del blocco stesso (maschera “grossa”). La soluzione è dare un ordine ai thread e dividere il più equamente possibile i caricamenti in memoria tra i thread del blocco.

### 3.5 Global Memory

Nei computer moderni esiste una gerarchia di memoria per minimizzare latenze e massimizzare throughput. In genere, si ha l'illusione virtuale di una grande memoria, tutta a bassa latenza, anche se la memoria con effettivamente bassa latenza è poca e si ha una memoria ad alta capacità e alta latenza.

All'interno delle GPU abbiamo, dalla latenza più alta alla più bassa:

- Device Memory
- L2 Cache
- L1/shared
- Registers

Le gerarchie di memorie, comprese quelle CUDA, fanno fede ai principi di:

- **Località spaziale:** se l'istruzione all'indirizzo  $i$  viene eseguita, probabilmente dopo verrà eseguita quella all'indirizzo  $i + \Delta i$
- **Località temporale:** se un'istruzione viene eseguita al tempo  $t$ , probabilmente verrà eseguita anche al tempo  $t + \Delta t$  (dove  $\Delta t$  è piccolo)

**Registers:** Le memorie più veloci in assoluto, con lifetime del kernel. Vengono ripartiti tra i warp attivi, le variabili dichiarate nel codice device senza qualificatori generalmente risiedono in un registro. Meno registri usa il kernel, più blocchi di thread è probabile che risiedano sul multiprocessore (il compilatore usa un'euristica per ottimizzare questo parametro). Register spilling: se si usano più registri dei consentiti le variabili si riversano nella local memory .

**Local Memory:** Si tratta di una memoria *lenta* (collocata off-chip, alta latenza, bassa bandwidth). Si tratta di una memoria locale ai thread. Usata per contenere le variabili automatiche (grandi) non contenute nei registri, o per le variabili al di fuori causa spilling. La local memory risiede nella device memory, pertanto gli accessi hanno stessa latenza e ampiezza di banda della global memory e sono soggetti anche agli stessi vincoli di coalescenza, ma da CC 2.0 ci sono parti poste in cache L1 a livello di SM e in cache L2 a

livello di device. Il compilatore `nvcc` si preoccupa della sua allocazione e non è controllata dal programmatore.

**Constant Memory:** Risiede nella device memory (64K per tutte le CC) ed ha una cache dedicata in ogni SM (8K). Definibile tramite l'attributo `__constant__`. Ospita dati in sola lettura, ideale per accessi uniformi. Ha scope globale, va dichiarata al di fuori di qualsiasi kernel e viene dichiarata staticamente, quindi è visibile a tutti i kernel nella stessa unità di compilazione.

La constant memory può essere inizializzata dall'host usando:

```
cudaError_t cudaMemcpyToSymbol(const void* symbol, const void*
                                src, size_t count)
```

Lavora bene quando tutti i thread di un warp leggono dallo stesso indirizzo di memoria (raggiunge l'efficienza dei registri); se i thread di un warp leggono da indirizzi diversi allora le letture vengono serializzate, riducendo l'efficienza.

**Texture Memory:** Risiede nella device memory e (può avere) una read-only cache per-SM ed è acceduta solo attraverso di essa. La cache include un supporto hardware efficiente per filtraggio o interpolazione floating-point nel processo di lettura dei dati. Ottimizzata per la località spaziale 2D, quindi dati espressi sotto forma di matrici. I thread in un warp che usano la texture memory per accedere a dati 2D hanno migliori prestazioni rispetto a quelle standard, quindi è adatta per applicazioni in cui servono classiche elaborazioni di immagini/video. Per altre applicazioni l'uso della texture memory potrebbe essere più lento della global memory.

**Global Memory:** La più grande, con più alta latenza e più comunemente usata memoria su GPU. Ha scope e lifetime globale (da qui il nome). Dichiarazione (codice host):

<b>Statica</b>	<code>__device__ int a[N];</code>
<b>Dinamica</b>	<code>cudaMalloc((void **)&amp;d_a, N);    cudaFree(d_a);</code>

Corrisponde alla memoria fisica, con “global” si intende una divisione logica. L'accesso da parte di thread appartenenti a blocchi distinti può poten-

zialmente portare a modifiche incoerenti. La global memory è accessibile attraverso transazioni da 32, 64, o 128 byte; le transazioni avvengono solo per gruppi di valori, non si può accedere ad un valore singolo.

I valori contenuti nella memoria allocata non sono inizializzati, ma si possono inizializzare con dati provenienti dall'host (`cudaMemcpy`) oppure con un valore specifico

```
cudaError_t cudaMemcpy ( void* devPtr, int value, size_t
                        count)
```

Assegna il valore `value` a tutti gli indirizzi contenuti nel blocco di memoria. La memoria allocata è opportunamente allineata per ogni tipo di variabile. La `cudaMalloc` restituisce `cudaErrorMemoryAllocation` in caso di fallimento.

Lo **specificatore** `__device__` indica una variabile che risiede unicamente sul device. Risiede nella memoria globale (e quindi oggetti distinti per device diversi), ha il lifetime del contesto cuda in cui è stata creata. Può essere acceduta da tutti i thread e dall'host tramite la libreria runtime:

- `cudaGetSymbolAddress()`, `cudaGetSymbolSize()`: per ottenere indirizzo e dimensione di una variabile, rispettivamente
- `cudaMemcpyToSymbol()`, `cudaMemcpyFromSymbol()`: per copiare a e da una variabile, rispettivamente

Riassunto dichiarazione di variabili:

QUALIFIER	VARIABLE	MEMORY	SCOPE	LIFESPAN
	<code>float var</code>	Register	Local	Thread
	<code>float var[100]</code>	Local	Local	Thread
<code>__shared__</code>	<code>float var</code>	Shared	Block	Block
<code>__device__</code>	<code>float var</code>	Global	Global	Application
<code>__constant__</code>	<code>float var</code>	Constant	Global	Application

### 3.6 Pinned memory

La pinned memory (o page-locked memory) in CUDA è una tecnica che serve per ottimizzare il trasferimento dei dati tra la memoria del sistema (RAM) e la memoria della GPU (VRAM). Si vuole evitare il page fault della virtual memory (CPU, di default la memoria host allocata è paginabile). Esistono delle primitive per definire una memoria pinned, ovvero viene tolta la pagina dal meccanismo di virtualizzazione in modo che l'host non possa “toglierla” mentre il device la deve usare. Blocca la memoria in modo da poter fare trasferimenti asincroni al device.

Una volta “pinnata”, la memoria non sparirà dal sistema di virtualizzazione automatico della memoria host, quindi si può lavorare su quella memoria in maniera asincrona. La pinned memory può essere acceduta direttamente dal device, in modalità asincrona. Può essere letta e scritta con una bandwidth più alta rispetto alla memoria paginabile.

Da notare che eccessi di allocazione di pinned memory potrebbero far degradare le prestazioni dell'host (ridurre la memoria paginabile inficia l'uso della virtual memory), Per allocare esplicitamente memoria pinned:

```
cudaError_t cudaMallocHost(void **devPtr, size_t count);
```

E per deallocarla:

```
cudaError_t cudaFreeHost(void *devPtr);
```

Questa allocazione sostituisce la malloc “normale”, su host. Rende i trasferimenti host-device significativamente più veloci, al costo di un tempo più alto di allocazione.

### 3.7 Unified Virtual Addressing UVA

Si vuole avere un unico spazio di indirizzamento tra CPU e tutte le GPU. Tutti i puntatori (CPU e GPU) appartengono allo stesso spazio di indirizzi virtuali, di conseguenza è possibile passare un puntatore da host a device e viceversa senza ambiguità, entrambi possono “capire” a cosa punta quell’indirizzo.

La unified memory è una memoria “comoda”, fornisce un puntatore unico per tutte le CPU e GPU presenti nel sistema. Spazio di indirizzamento unico per CPU e GPU.

Con “**Managed Memory**” si fa riferimento ad allocazioni della unified memory. All’interno di un kernel si possono usare entrambi i tipi di memoria:

- managed memory, controllata dal sistema
- un-managed memory, controllata esplicitamente dall’applicazione

Tutte le operazioni CUDA valide sulla memoria del dispositivo sono valide anche sulla memoria managed.

Per fare allocazione dinamica:

```
cudaError_t cudaMallocManaged(void **devPtr, size_t size,  
                               unsigned int flags=0)
```

“rimpiazza” `cudaMalloc`, la `flag` indica chi condivide il puntatore con il device:

- `cudaMemAttachHost`: solo la CPU
- `cudaMemAttachGlobal`: anche tutte le altre GPU

Nuova **keyword**: `__managed__`, si tratta di un qualifier che denota scope globale, accessibile da CPU e GPU.

Con l’uso “misto” di memoria bisogna porre attenzione alla sincronizzazione tra CPU e GPU, onde evitare problemi.

### 3.8 Pattern di Accesso alla Global Memory

Gli accessi alla memoria del dispositivo possono avvenire in transazioni da 32, 64 o 128 byte. Le applicazioni GPU tendono (a volte) ad essere limitate dalla memory bandwidth, quindi massimizzare il throughput effettivo è importante. In generale, per rendere efficienti le transazioni in memoria:

- minimizzare il numero di transazioni per servire il massimo numero di accessi
- considerare che il numero di transazioni e throughput ottenuto variano con la compute capability

Per migliorare le prestazioni in lettura e scrittura occorre ricordare che:

- le istruzioni vengono eseguite a livello di warp e gli accessi in memoria dipendono dalle operazioni svolte nel warp
- per un dato indirizzo si esegue un'operazione di loading o storing (gestione diversa)
- i 32 thread presentano una singola richiesta di accesso, che viene servita da una o più transazioni in memoria

In base a come sono distribuiti gli indirizzi di memoria, gli accessi alla stessa possono essere classificati in pattern distinti. Tutti gli accessi a memoria globale passano dalla cache L2, molti passano anche dalla L1. Se entrambe le memorie vengono usate gli accessi sono da 128 byte, altrimenti, se viene usata solo la L2, gli accessi sono a 32 byte.

Per le architetture che usano cache L1, queste possono essere esplicitamente abilitate o disabilitate a compile time.

Bisogna rispettare allineamento e coalescenza per sfruttare al meglio le transazioni di memoria; per avere accessi in memoria efficienti è necessario combinare in un'unica transazione accessi multipli a memoria allineati e coalescenti.

Accesso **allineato**: quando il primo indirizzo della transazione è un multiplo pari della granularità della cache che viene usata per servire la transazione (32 byte per la cache L2 o 128 byte per la cache L1).

Accesso **coalescente**: quando tutti i 32 thread in un warp accedono a un blocco contiguo di memoria.

In un SM i dati seguono pipeline attraverso i seguenti tre cache/buffer paths dipendentemente da quale tipo di device memory si accede:

- L1/L2 cache
- Constant cache
- Read-only cache

L1/L2 cache rappresenta il default path. Il fatto che un'operazione di load in global memory passi attraverso la cache L1 cache dipende da compute capability e compiler options.

**Scritture:** Le write vengono servite in modo diverso, non viene usata la cache L1, ma le store sono cachate solo in L2, prima di essere inviate alla device memory in segmenti da 32 byte; vengono trasferiti 1,2 o 4 segmenti alla volta.

Quando forzati a fare accessi (letture/scritture) non coalescenti si può usare la shared memory come “passaggio” per rendere le opreazioni effettive in memoria coalescenti.



## 4 Ottimizzazione delle Prestazioni

### 4.1 Risorse Hardware

**Device Query:** Per indagare le feature disponibili sul device, scoprire le proprietà. Ad esempio: quanti SM sono disponibili, quanta memoria, ...

Per farlo ci sono **Funzioni delle API runtime di CUDA** e la CLI utility `nvidia-smi`. Quest'ultimo permette di gestire e monitorare le GPU presenti.

Le funzioni:

```
cudaError_t cudaGetDeviceCount(&dev_count)
cudaError_t cudaGetDeviceProperties(cudaDeviceProp* prop, int
                                   device);
```

Indaga il numero di device disponibili sul sistema e restituisce le proprietà del device nella struttura `cudaDeviceProp` (rispettivamente).

### 4.2 Gestione ottimizzata delle risorse

L'ottimizzazione delle performance si basa su 4 strategie principali:

- massimizzare l'utilizzazione tramite massimo parallelismo
- ottimizzare l'utilizzo di memoria per avere il throughput di memoria massimo
- ottimizzare l'uso di istruzioni per avere il massimo throughput
- minimizzare il memory thrashing

Che strategie permettono di ottenere le migliori performance per una determinata applicazione dipende da qual'è il fattore limitante all'interno dell'applicazione stessa. Gli sforzi per l'ottimizzazione vanno quindi costantemente direzionati monitorando i fattori che limitano le performance, tramite strumenti come il CUDA profiler.

**Register spilling:** Il massimo numero di registri per thread può essere definito manualmente compile time con l'opzione `-maxrregcount` e si può indagare (sempre compile time) con `--ptxas-options=-v`. Limitare il numero porta a fare spilling (quindi usare la memoria locale), ma aumentando il numero di blocchi concorrenti.

### 4.3 Profiling

Nvidia mette a disposizione dei **developer tools** per effettuare profiling e monitorare le applicazioni.

**Nsight Compute:** Profiler di livello kernel che fornisce informazioni dettagliate sulle metriche di esecuzione dei kernel CUDA. Permette una misurazione dettagliata delle prestazioni dei kernel (latency, throughput, utilizzo delle risorse, ecc.), analisi delle performance a livello di istruzione e accesso alla memoria, supporto per personalizzare la raccolta di metriche e approfondire l'ottimizzazione delle singole funzioni CUDA. `ncu`, `ncu-ui`, CLI e GUI.

**Nsight Systems:** Offre un'analisi a livello di sistema, ideale per identificare bottleneck nell'interazione tra CPU e GPU. Fornisce una visione d'insieme dell'intero flusso applicativo, monitorando la sincronizzazione tra processi e thread, il trasferimento dei dati e l'esecuzione complessiva. Permette di analizzare come le attività CUDA si integrino con il resto dell'applicazione, evidenziando le possibili ottimizzazioni per bilanciare meglio l'utilizzo di tutte le risorse hardware. `nsys`, `nsys-ui`, CLI e GUI.

## 4.4 Loop Unrolling

Il loop unrolling può essere utile per ottimizzare i cicli: questi vengono espansi (“srotolati”) in modo da ridurre l’effettivo numero di iterazioni necessarie durante l’esecuzione del kernel. Il corpo del ciclo viene riscritto più volte.

Questo ha diversi vantaggi, tra cui:

- riduzione dell’overhead dovuto ai controlli del ciclo
- eliminazione di salti e riduzione della logica di controllo
- aumento del livello di parallelismo

Il numero di copie del corpo del loop create si chiama **unrolling factor** (quanto è stato “srotolato” il ciclo). Questa tecnica è efficace quando il numero di iterazioni è noto a priori.

**Warp unrolling:** L’ottimizzazione si può anche migliorare sfruttando il concetto di warp. Tutti i 32 thread all’interno di un solo warp eseguono lo stesso codice in maniera sincrona, si usa questa caratteristica per unrollare il codice di un ciclo in maniera esplicita, eliminando controlli ed eventuali divergenze tra thread. Dato che tutti gli warp eseguono lo stesso codice, l’unrolling garantisce che il flusso di esecuzione rimanga uniforme, riducendo la divergenza (percorsi di codice differenti all’interno del medesimo warp).

## 4.5 Parallelismo dinamico

Ci siamo mai chiesti se si può lanciare un kernel all’interno di un kernel? Not really, ma potrebbe essere utile (come ad esempio per la ricorsione). Nuova feature introdotta dalle CC 3.5: ogni kernel può lanciare un altro kernel e gestire dipendenze inter-kernel. Elimina la necessità di comunicare con la CPU, rende più semplice creare e ottimizzare pattern di esecuzione ricorsivi e data-dependent. Senza parallelismo dinamico la CPU deve lanciare ogni kernel.

L’idea dietro il parallelismo dinamico è generare dinamicamente kernel in base ai dati: se ci sono elementi diversi/zone della matrice di lavoro che

richiedono sforzi diversi possiamo fare in modo che i kernel sian *ad hoc* per migliorare l'efficienza.

Senza permettere al kernel di lanciare altri kernel il modello di esecuzione è inefficiente: la CPU non può essere conscia dei dati, ma è lei che deve lanciare *tutti* i kernel, la GPU valuta se è necessario lanciare nuovi kernel (in base ai dati) e tali informazioni vanno passate nuovamente alla CPU per lanciare nuovi kernel.

La soluzione è il **parallelismo dinamico**: la GPU può lanciare nuovi kernel, permette di ridurre la dipendenza dalla CPU e migliorare il throughput del kernel (se fatto bene). Consente carichi di lavoro dinamici senza penalizzare le prestazioni.

Vogliamo mettere carico di lavoro dove serve, scegliere la granularità del lavoro in base ai dati. Possiamo posporre la decisione delle dimensioni di blocchi e griglia fino a runtime. Possiamo adattare il lavoro in base a **decisioni data-driven**, non da schemi fissi come visto fino ad ora.

Esempio: un kernel figlio viene chiamato all'interno di un kernel padre e quest'ultimo può utilizzare i risultati prodotti dal figli senza nessuna interazione da parte della CPU

```
1 __global__ ChildKernel(void* data) {
2     //Operate on data
3 }
4 __global__ ParentKernel(void* data) {
5     ChildKernel<<<16, 1>>>(data);
6 }
7 // In Host Code
8 ParentKernel<<<256, 64>>>(data);
```

Sarebbe da limitare un attimo l'annidamento: se ogni thread facesse una chiamata a kernel figlio *potrebbero* diventare tanti kernel lanciati; sarebbe carino inserire **control flow attorno ai lanci**, per esempio limitando il lancio ad 1 per blocco del padre (`threadIdx.x == 0`).

**Sincronizzazione:** Si ha una sincronizzazione implicita, il padre non può terminare prima del figlio, un kernel non è considerato completato finché ha figli attivi. Rimane la possibilità di avere sincronizzazione esplicita, altrimenti il kernel padre non ha garanzie di poter vedere i dati elaborati dal figlio.

## 4.6 Librerie CUDA

Le librerie sono comode e quelle CUDA sono accelerate dalla GPU. Le API di molte di queste sono volutamente simili a quelle della libreria standard. Permettono porting di codice da sequenziale a parallelo con *minimo sforzo*, nessun tempo di mantenimento della libreria.

Esempi di librerie CUDA:

Libreria	Dominio
cuFFT (NVIDIA)	Fast Fourier Transforms Linear
cuBLAS (NVIDIA)	Linear Algebra (BLAS Library)
cuSPARSE (NVIDIA)	Sparse Linear Algebra
cuRAND (NVIDIA)	Random Number Generation
NPP (NVIDIA)	Image and Signal Processing
CUSP (NVIDIA)	Sparse Linear Algebra and Graph Computations
CUDA Math Library (NVIDIA)	Mathematics
Trust (terze parti)	Parallel Algorithms and Data Structures
MAGMA (terze parti)	Next generation Linear Algebra

**Workflow tipico:** Per l'utilizzo di una libreria CUDA, il workflow generico è:

1. Creare un **handle** specifico della libreria (per la gestione delle informazioni e relativo contesto in cui essa opera, es. uso degli stream)
2. **Allocare la device memory** per gli input e output alle funzioni della libreria (convertirli al formato specifico di uso della libreria, es. converti array 2D in column-major order)
3. **Popolare con i dati** nel formato specifico
4. **Configurare** le computazioni per l'esecuzione (es. dimensione dei dati)

5. Eseguire la **chiamata della funzione** di libreria che avvia la computazione sulla GPU
6. **Recuperare i risultati** dalla device memory
7. Se necessario, **(ri)convertire i dati** nel formato specifico o nativo dell'applicazione
8. **Rilasciare le risorse** CUDA allocate per la data libreria

#### 4.6.1 cuBLAS - Basic Linear Algebra Subproblems

Usata per calcolo scientifico ed ingegneristico per problemi di algebra lineare numerica

- risoluzione di sistemi lineari
- ricerca di autovalori e/o autovettori
- calcolo della SVD (valori e vettori singolari)
- fattorizzazione di matrici

Come BLAS, le funzioni di cuBLAS sono divisi in livelli:

- Livello 1: per operazioni vettore-vettore
- Livello 2: per operazioni vettore-matrice
- Livello 3: per operazioni matrice-vettore

Usa **column-major order** (leggo le colonne dall'alto verso il basso) perché chiunque ha scritto la libreria è stronzo (colpa di Fortran). Esempio:

$$\begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 4 & 5 & 6 \\ 7 & 8 & 9 \end{bmatrix} \rightarrow [ 1 \quad 4 \quad 7 \quad 2 \quad 5 \quad 8 \quad 3 \quad 6 \quad 9 ] \quad I(r, c) = c \cdot M + r$$

Dove  $(r, c)$  sono le coordinate del valore cercato e  $M$  è l'altezza della matrice (dimensioni  $M \times N$ ).

**Operare con cuBLAS:** L'iter tipico per usare cuBLAS è

1. creare un handle con `cublasCreateHandle`
2. allocare la memoria sul device con `cudaMalloc`

3. popolare la device memory con gli input necessari usando `cublasSetVector` e `cublasSetMatrix`
4. effettuare le chiamate di libreria necessarie
5. recuperare i risultati dalla device memory usando `cublasGetVector` e `cublasGetMatrix`
6. rilasciare le risorse CUDA e cuBLAS con `cudaFree` e `cublasDestroy`, rispettivamente

**Funzioni all'interno di cuBLAS:** Per trasferire vettori da CPU a GPU:

- Copia `n` elementi di dimensione `elemSize` da `cpumem` sulla CPU ad un vettore `gpumem` sulla GPU

```
1 cublasSetVector(int n, int elemSize, const void *cpumem,
2               int incx, void *gpumem, int incy)
```

- L'inverso di prima (da GPU a CPU)

```
1 cublasGetVector(int n, int elemSize, const void *gpumem,
2               int incx, void *cpumem, int incy)
```

Per trasferire matrici (sempre column-major order):

- copia una matrice `rows × cols`, di elementi grossi `elemSize`, da `A` nella memoria CPU a `B` nella memoria GPU

```
1 cublasSetMatrix(int rows, int cols, int elemSize,
2               const void *A, int lda, void *B, int ldb)
```

esiste anche il corrispettivo `cublasGetMatrix()` che fa l'inverso

- come `cublasGetMatrix()`, ma asincrono (rispetto all'host), usando il parametro `stream` fornito

```
1 cublasGetMatrixAsync(int rows, int cols, int elemSize,
2                     const void *A, int lda, void *B,
3                     int ldb, cudaStream_t stream)
```

Per gestire la libreria serve un **handle**, il quale si può generare tramite

```
1 cublasCreate(cublasHandle_t* handle)
```

Viene passato ad ogni chiamata di funzione della libreria successiva. Al termine

```
1 cublasDestroy(cublasHandle_t* handle)
```

per distruggerlo. Il tipo dell'handle è `cublasHandle_t`. Esiste un tipo `cublasStatus_t` usato per il report degli errori.

Per trasferimenti device-device: copia `n` elementi da `x` a `y`:

```
1 cublasScopy(handle, n, x, incx, y, incy)
```

In generale la libreria segue una naming convention `cublas<T>operation`, dove `<T>` può essere:

- S per parametri di tipo `float`
- D per `double`
- C per `complex floats`
- Z per `complex double`

Ad esempio, per l'operazione `axpy` le funzioni disponibili sono `cublasSaxpy`, `cublasDaxpy`, `cublasCaxpy`, `cublasZaxpy`.

Si usa un valore di tipo `cublasOperation_t` per indicare operazioni su matrici all'interno di funzioni:

- `CUBLAS_OP_N` per non-transpose
- `CUBLAS_OP_T` per transpose
- `CUBLAS_OP_C` per conjugate transpose

Per fare

$$result = \sum_{i=1}^n x[k] \cdot y[j], \quad k = 1 + (i - 1) \cdot incx, \quad j = 1 + (i - 1) \cdot incy$$

tra vettori `x` e `y` di `n` elementi (dimensione dei tali nella naming convention) e mettere il risultato in `result`

```
1 cublasStatus_t cublasSdot(cublasHandle_t handle, int n,  
2     const float *x, int incx, const float *y,  
3     int incy, float result)
```

Per fare

$$y[i] = \alpha \cdot x[i] + y[i] \quad \forall i \in n$$



con vettori  $x$  e  $y$  di dimensione  $n$ , risultato nel secondo vettore  $y$

```
1 cublasStatus_t cublasSaxpy(cublasHandle_t handle, int n,  
2     const float *alpha, const float *x, int incx,  
3     const float *y, int incy)
```

Per fare

$$y = \alpha Ax + \beta y$$

dove  $\alpha$  e  $\beta$  sono scalari,  $A$  è una matrice,  $x$  e  $y$  sono vettori

```
1 cublasStatus_t cublasSgemv(cublasHandle_t handle,  
2     cublasOperation_t trans, int m, int n,  
3     const float *alpha, const float *A,  
4     int lda, const float *x, int incx,  
5     const float *beta, float *y, int incy)
```

Per fare

$$C = \alpha AB + \beta C$$

dove  $\alpha$  e  $\beta$  scalari,  $A$ ,  $B$  e  $C$  matrici

```
1 cublasStatus_t cublasSgemm(cublasHandle_t handle,  
2     cublasOperation_t transa, cublasOperation_t transb,  
3     int m, int n, int k, const float *alpha,  
4     const float *A, int lda,  
5     const float *B, int ldb,  
6     const float *beta, float *C, int ldc)
```

### 4.6.2 cuRAND

La libreria cuRAND fornisce semplici ed efficienti **generatori di numeri**.  
Permette sequenze:

- Pseudo-random: soddisfa proprietà statistiche di una vera sequenza random, ma generata da un algoritmo deterministico
- Quasi-random: sequenza di punti  $n$ -dimensionali uniformemente generati secondo un algoritmo deterministico

La libreria si compone di due parti:

- `curand.h` per l'host
- `curand_kernel.h` per il device

**Host API:** Dalla documentazione, passaggi:

1. Crea un **nuovo generatore** del tipo desiderato con `curandCreateGenerator()`
2. Setta i **parametri** del generatore; ad esempio: `curandSetPseudoRandomGeneratorSeed()` per settare il seed
3. Alloca la memoria device con `cudaMalloc()`
4. Genera i valori casuali necessari con `curandGenerate()` (o altre funzioni)
5. Usa i valori
6. Quando non serve più il generatore va distrutto con `curandDestroyGenerator()`

Alcune funzioni per l'host:

- Per creare il generatore

```
1 curandCreateGenerator(&g, GEN_TYPE)
```

Dove il parametro `GEN_TYPE` può essere `CURAND_RNG_PSEUDO_DEFAULT`, oppure `CURAND_RNG_PSEUDO_XORWOW` (differenze trascurabili)

- Per impostare il seed

```
1 curandSetRandomGeneratorSeed(g, SEED)
```

ma importa poco, uno qualunque va bene (e.g, `time(NULL)`)

- Per generare una distribuzione

```
1 curandGenerate_____()
```

dipende dalla distribuzione che si vuole generare, ad esempio: `curandGenerateUniform(g, src, n)` oppure `curandGenerateNormal(g, src, n, mean, stddev)`.

- Per distruggere il generatore

```
1 curandDestroyGenerator(g)
```

La funzione `curandGenerate()` permette di generare valori in maniera asincrona, molto più veloce per quantità elevate di valori. Usare questa libreria richiederebbe poi di dover passare i dati generati alla GPU (`src` all'interno della funzione è un puntatore host), introducendo overhead. Per risolvere si può usare la Device API.

**Device API:** Per generare valori sul device:

1. Pre-allocare un set di cuRAND state objects nella device memory per ogni thread (gestiscono lo stato)
2. Opzionale, pre-allocare device memory per tenere i valori generati (se devono poi essere passati all'host o essere mantenuti per kernel successivi)
3. Inizializzare lo stato di tutti gli state objects con una kernel call
4. Chiamare una funzione cuRAND per generare valori casuali usando gli state objects allocati
5. Opzionale, trasferire i valori all'host (se è stata allocata la memoria in precedenza)

## 4.7 Stream e Concorrenza

Si possono avere diversi gradi di concorrenza in CUDA:

- **CPU/GPU concurrency** (modello ibrido): si tratta di dispositivi distinti e operano indipendentemente
- **Memcpy/kernel processing concurrency**: grazie al DMA il trasferimento tra host e device può avere luogo mentre gli SM processano i kernel
- **Kernel concurrency**: si possono eseguire fino a 128 kernel in parallelo, anche da thread di CPU distinti
- **Grid-level concurrency**: uso di stream multipli per operazioni indipendenti
- **Multi-GPU concurrency**: si può ripartire il carico tra multiple GPU che lavorano in parallelo

### 4.7.1 CUDA Streams

Uno **stream CUDA** è riferito a sequenze di operazioni CUDA asincrone eseguite dal device, nell'ordine che viene stabilito dal codice host. Queste operazioni vengono inserite in una coda FIFO (incapsulate dallo stream), per poi essere gestita dallo scheduling (devono essere serviti). Operazioni tipiche possono essere: trasferimento dati, lancio kernel, gestione eventi di sincronizzazione. L'esecuzione di operazioni in uno stream è sempre asincrona rispetto all'host.

Le operazioni appartenenti a stream distinti non hanno restrizioni sull'ordine di esecuzione uno con l'altro (ma possono essere imposte); ogni stream è asincrono rispetto all'host e sono tutti indipendenti l'uno con l'altro.

**Parallelismo Grid-level:** Dal punto di vista CUDA le operazioni di stream distinti vengono eseguite in parallelo (concorrentemente). I comandi immessi su uno stream possono essere eseguiti quando tutte le dipendenze del comando sono soddisfatte. Le dipendenze possono essere comandi lanciati in precedenza sullo stesso flusso o dipendenze da altri flussi; i.e., ogni stream è indipendente da tutti gli altri, idealmente vengono eseguiti tutti in parallelo.

Il completamento con successo della chiamata di sincronizzazione garantisce il completamento corretto di tutti i comandi lanciati.

**Creare API Stream:** Bisogna inserire degli oggetti che si chiamano “stream”.  
Passaggi:

- creare uno stream non nullo

```
1 cudaError_t cudaStreamCreate(cudaStream_t* pStream );
```

- lancio del kernel

```
1 kernel_name<<< grid, block, sharedMemSize, pStream >>>  
2     (argument list);
```

- eliminazione di stream:

```
1 cudaError_t cudaStreamDestroy(cudaStream_t pStream );
```

Anche le operazioni di trasferimento: per **allocare** spazio su **pinned memory**:

```
1 cudaError_t cudaMallocHost(void **ptr, size_t size);  
2 cudaError_t cudaHostAlloc(void **pHost, size_t size,  
3     unsigned int flags);
```

Alloca su host memoria non paginabile (pinned memory), **flag** indica specifiche proprietà di allocazione (se 0 le due API sono uguali). In seguito, per fare **trasferimento asincrono** basato su pinned memory

```
1 cudaError_t cudaMemcpyAsync(void* dst, const void* src,  
2     size_t count, cudaMemcpyKind kind,  
3     cudaStream_t stream );
```

**Tipi di stream:** Le operazioni CUDA vengono eseguite esplicitamente o implicitamente su uno stream. Ne esistono di due tipi:

- dichiarato implicitamente (NULL stream o default stream, si può indicare esplicitamente con 0 al posto del valore di stream nella chiamata a kernel)
- dichiarato esplicitamente (non-NUL stream)

Il default stream interviene quando non viene usato esplicitamente uno stream. Il comportamento in relazione agli altri stream dipende dalla flag di compilazione:

- `--default-stream legacy` (or `noflag`): vecchio comportamento in cui un lancio di `cudaMemcpy` o del kernel sullo stream predefinito si blocca/sincronizza con altri stream
- `--default-stream per-thread`: nuovo comportamento in cui il default stream non influenza gli altri

**Maintaining Occupancy:** La situazione ideale è avere kernel grandi che occupano completamente il device, mentre kernel piccoli possono occupare il device in maniera meno organizzata, portando a sequenzializzazione all'interno dello stream. Dividere su più stream i kernel “piccoli” permette di mantenere l'efficienza togliendo dei vincoli di sequenzialità che porterebbe ad una situazione di bassa occupancy.

Meglio usare stream (asincroni concorrenti) non default per:

- sovrapporre articolate computazioni host e device
- sovrapporre computazioni host e trasferimento dati host-device
- sovrapporre trasferimento dati host-device e computazioni device
- computazioni concorrenti su device

Dalla Cuda Programming Guide:

- le applicazioni gestiscono la concorrenza attraverso gli stream
- uno stream è una sequenza di comandi (anche da thread host diversi) eseguiti in ordine
- stream diversi potrebbero eseguire i comandi senza rispettare l'ordine relativo tra loro o in maniera concorrente

Insomma, l'idea è alzare un'altra volta il grado di concorrenza, non abbiamo più kernel sequenziali le cui istruzioni sono eseguite in parallelo, anche i kernel possono essere eseguiti parallelamente tra loro su stream diversi.

**Overlapping behavior:** Si possono avere diversi tipi di sovrapposizioni:

- **overlap trasferimento dati ed esecuzione kernel:** alcuni dispositivi possono avere trasferimenti asincroni da o verso la GPU concorrentemente all'esecuzione di kernel; per controllare se presente proprietà `asyncEngineCount` (non zero vuol dire supportata); la memoria host deve essere page-locked
- **esecuzione di kernel concorrenti:** da CC 2.x in su si possono avere multipli kernel concorrenti; si può verificare il supporto tramite la proprietà `concurrentKernels`; il numero massimo di kernel concorrenti possibili dipende dalla CC, 128 recentemente
- **trasferimenti dati concorrenti:** si possono sovrapporre copie da e verso il device (per i device che supportano la cosa, `asyncEngineCount` a 2); per avere sovrapposizione la memoria host coinvolta deve essere page-locked

**Stream Synchronize:** Tutte le operazioni sono asincrone, può essere utile controllare se tutte le operazioni in uno stream sono state completate o meno.

Blocco dell'host sullo stream:

```
1 cudaError_t cudaStreamSynchronize(cudaStream_t stream);
```

Forza il blocco dell'host fino a che tutte le operazioni dello stream sono state completate. Da notare che `cudaDeviceSynchronize()` blocca l'host finché non sono stati completati tutti i comandi su tutti gli stream.

Controllo stream completato:

```
1 cudaError_t cudaStreamQuery(cudaStream_t stream);
```

Controlla se le operazioni sono completate ma non forza blocco dell'host in caso negativo. Ritorna `cudaSuccess` o `cudaErrorNotReady`.

**Sovrapporre kernel e trasferimento dati:** Devono essere verificati diversi requisiti perché si possa effettuare questa sovrapposizione:

1. Il device deve essere capace di “concurrent copy and execution”, indagato con il campo `deviceOverlap` della struct `cudaDeviceProp` (tutti i device con compute capability  $\geq 1.1$  hanno questa capacità)
2. Il kernel e trasferimento dati devono appartenere a differenti non-default stream
3. La host memory coinvolta nel trasferimento deve essere pinned memory

Se si possono fare trasferimenti ed esecuzione dati parallelamente, potrebbe essere conveniente dividere un blocco di dati grande  $N$  in  $M$  sotto-gruppi da elaborare, permettendo di sovrapporre trasferimenti H2D (e poi D2H) con l'esecuzione di kernel. I trasferimenti sono gestiti tramite DMA; usiamo  $N/M$  stream.

**Default Stream prima di CUDA 7:** Il funzionamento è cambiato da CUDA 7, ma il default stream è utile quando la concorrenza non è cruciale al fine delle performance. Prima di CUDA 7, ogni device ha un default stream usato per tutti i thread host, il quale porta a sincronizzazione implicita.

**Sincronizzazione rispetto NULL-stream:** Un NULL-stream blocca tutte le precedenti operazioni dell'host con la sola eccezione del lancio kernel. Anche se i non-NULL stream sono non-bloccanti rispetto all'host, possono essere sincroni o asincroni rispetto al NULL-stream.

Per questo gli stream non-NULL possono essere di due tipi:

- Blocking stream: lo stream NULL è bloccante
- Non-blocking stream: lo stream NULL non è bloccante

Gli stream creati usando `cudaStreamCreate` sono bloccanti: l'esecuzione di operazioni in questi stream vengono bloccate in attesa del completamento di operazioni dello stream NULL. Il NULL stream è implicitamente definito e sincronizza con tutti gli altri stream bloccanti nello stesso contesto CUDA.



In generale il NULL stream non si sovrappone con nessun altro stream bloccante.

Dal punto di vista dell'host ogni kernel è asincrono e non-bloccante, ma nell'esempio:

```
1 kernel_1<<<1, 1, 0, stream_1>>>();  
2 kernel_2<<<1, 1>>>();  
3 kernel_3<<<1, 1, 0, stream_2>>>();
```

kernel\_2 non può partire finché non termina kernel\_1 e similmente kernel\_3 con kernel\_2.

CUDA runtime permette di definire il comportamento di uno stream non-NULL in relazione al NULL stream:

- NULL stream e non-NULL stream sono generalmente bloccanti tra loro
- `cudaStreamCreateWithFlags(*stream, flag)` permette di aggiungere la flag `cudaStreamNonBlocking` per rendere lo stream creato non bloccante

Inoltre, in generale, stream non-NULL sono tra loro non bloccanti.

**Post Cuda 7:** Prima di CUDA 7, ogni device ha un singolo default stream usato per tutti i thread dell'host che causano sincronizzazione implicita. CUDA 7 introduce la nuova opzione **per-thread default stream**, che ha due effetti:

1. Assegna a ogni thread dell'host il proprio default stream (comandi inviati al default stream da diversi thread dell'host possono eseguire concorrentemente)
2. I default stream sono stream regolari (comandi nel default stream possono eseguire in concorrenza con quelli in un non-default stream)

Per abilitare per-thread default stream compilare con `nvcc` command-line option `--default-stream per-thread`, o definire la macro per il preprocessore `#define CUDA_API_PER_THREAD_DEFAULT_STREAM`.

**Priorità negli stream:** Si possono creare stream con priorità (da CC 3.5). Una grid con più alta priorità può prelazionare il lavoro già in esecuzione con più bassa priorità. Hanno effetto solo su kernel e non su data transfer. Priorità al di fuori del range vengono riportate automaticamente nel range.

Per creare e gestire uno stream con priorità si usano le funzioni:

```
1 cudaError_t cudaStreamCreateWithPriority(  
2     cudaStream_t* pStream, unsigned int flags, int priority);
```

Crea un nuovo stream con priorità intera e ritorna l'handle in pStream.

```
1 cudaError_t cudaDeviceGetStreamPriorityRange(  
2     int *leastPriority, int *greatestPriority);
```

Restituisce la minima e massima priorità del device (la più alta è la minima).

**Host Functions (Callback):** Si ha la possibilità di inserire una funzione host, senza introdurre sincronizzazione o interrompere il flusso dello stream. Questa funzione viene eseguita sull'host una volta che tutti i comandi forniti allo stream prima della chiamata sono stati eseguiti.

#### 4.7.2 CUDA Event

Un **evento** è un **marker all'interno di uno stream** associato a un **punto del flusso di operazioni**. Serve per controllare se l'esecuzione di uno stream ha raggiunto un dato punto o anche per la sincronizzazione inter-stream. Permettono controllo e sincronizzazione tra stream.

Può essere usato per due scopi base:

- Sincronizzare l'esecuzione di stream
- Monitorare il progresso del device

Le API CUDA forniscono funzioni che consentono di inserire eventi in qualsiasi punto dello stream. Oppure effettuare delle query per sapere se lo stream è stato completato.

Eventi sullo stream di default sincronizzano con tutte le precedenti operazioni su tutti gli stream.

Creazione:

```
1 cudaEvent_t event;  
2 cudaError_t cudaEventCreate(cudaEvent_t* event);
```

Crea un nuovo evento di nome `event`.

Gli eventi nello stream zero vengono completati dopo che tutti i precedenti comandi in tutti gli stream sono stati completati. Ogni evento ha uno stato booleano: `occorso/non occorso`.

Per distruggerlo

```
1 cudaError_t cudaEventDestroy(cudaEvent_t event);
```

Completa il rilascio di risorse.

Per usarli, si registra un evento su uno stream:

```
1 cudaError_t cudaEventRecord(  
2     cudaEvent_t event, cudaStream_t stream);
```

Poi si possono usare altre funzioni per:

- sincronizzare l'host rispetto all'evento, bloccarlo finché non si verifica l'evento

```
1 cudaError_t cudaEventSynchronize(cudaEvent_t event);
```

- controllare l'avvenimento di un evento, senza bloccare

```
1 cudaError_t cudaEventQuery(cudaEvent_t event);
```

- far attendere uno stream sull'occorrenza dell'evento su un altro stream

```
1 cudaError_t cudaStreamWaitEvent(  
2     cudaStream_t stream , cudaEvent_t event);
```

**Sincronizzazione Esplicita:** CUDA runtime supporta diversi modi di sincronizzazione esplicita a livello di grid in un programma CUDA, si può sincronizzare rispetto

- al device
- ad uno stream
- a un evento all'interno di uno stream
- a diversi stream (tra loro), usando un evento

Si può bloccare l'host fino a che il device non abbia completato i task precedenti:

```
1 cudaError_t cudaDeviceSynchronize(void);
```

Si può bloccare l'host fino a che tutte le operazioni in uno stream siano state completate (`cudaStreamSynchronize`) oppure eseguire un test non-bloccante (`cudaStreamQuery`):

```
1 cudaError_t cudaStreamSynchronize(cudaStream_t stream);  
2 cudaError_t cudaStreamQuery(cudaStream_t stream);
```

Un CUDA event può anche essere usato per sincronizzare host e device:

```
1 cudaError_t cudaEventSynchronize(cudaEvent_t event);  
2 cudaError_t cudaEventQuery(cudaEvent_t event);
```

## 5 CUDA Python

L'idea è quella di avere codice python che sfrutta runtime CUDA per sfruttare il parallelismo esposto dalla GPU.

**pyCUDA:** L'idea di PyCUDA è di fare un “wrap” del codice C.

**PyTorch:** Uno dei più usati, spesso per il ML, orientato anche a non programmatori CUDA (generalmente chi lo usa lo fa in modo trasparente, senza sapere il funzionamento della GPU sottostante). L'idea è quella di replicare librerie all'interno di torch, usando CUDA in maniera trasparente (ad esempio numPy).

**Rapids:** Azienda che produce molteplici software, include alcune librerie come CuPy (NumPy e SciPy su GPU).

### 5.1 Numba for CPU

Per la CPU, Numba nasce con l'idea di accelerare tramite parallelismo su CPU. Numba è un package compilato Just-In-Time, non richiede uno step di compilazione dedicato, compila solo le funzioni che servono, usa LLVM per la traduzione a linguaggio macchina. Numba si integra con l'ecosistema python (NumPy, Pandas, ...) e permette di usare solo codice Python per fare tutto.

**Decoratori in Python:** Un decoratore è un oggetto usato per modificare una funzione, metodo o classe per trasformarla. Per Numba, si usa il decoratore `@numba.jit` prima della funzione.

**Ufuncs:** Le funzioni universali sono un concetto introdotto da NumPy per indicare funzioni che operano elemento per elemento su un array NumPy. Permettono di eliminare la necessità di scrivere esplicitamente i ciclo `for` e sono (solitamente) compilate in C per efficienza.

**Vectorize Decorator:** Le operazioni vettorizzate eliminano i loop espliciti e permettono:

- maggiore velocità: non bisogna interpretare più volte la stessa operazione e le computazioni possono avvenire in parallelo
- minore overhead di memoria: minimizzando le variabili temporanea ed effettuando gli scambi in place, con conseguente miglior utilizzo della cache (e quindi performance)
- miglior uso del modello SIMD della CPU
- si può anche avere accelerazione GPU

**Chiamare una funzione @jit:**

- determinare il tipo degli argomenti forniti
- controllare se esiste una versione compilata a codice macchina e, nel caso, utilizzarla
- compilare, se necessario, una versione in linguaggio macchina ottimizzata
- convertire i parametri, questi vengono convertiti in valori compatibili con il codice macchina
- eseguire il codice ottimizzato, viene chiamata direttamente la funzione compilata
- convertire il risultato in un valore compatibile con Python

## 5.2 Numba for GPU

Anche qui si possono costruire le funzioni universali e vettorizzazione, si può dire che il target è CUDA, “dirottando” la compilazione verso CUDA tramite un semplice decoratore. Si tratta però di un modello piuttosto rigido.

Si possono invece definire kernel sulla GPU con `@cuda.jit`. Si possono lanciare kernel con `kernel[nBlocks, nThreads](args)`, supportano shared, pinned e local memory. Viene usato `nvcc` per compilare.

**Dichiarazione dei kernel:** Non possono tornare esplicitamente valori, quindi tutti i dati devono essere scritti su array passati alla funzione. Va dichiarata esplicitamente la thread hierarchy (numero di grid e blocchi). Una funzione può essere chiamata più volte, con diversi parametri e thread hierarchy, ma viene compilata una sola volta.

**Thread Hierarchy:** I valori della gerarchia possono essere ottenuti con:

- `numba.cuda.threadIdx`: indice del thread all'interno del blocco, da 0 a `numba.cuda.blockDim-1`
- `numba.cuda.blockDim`: dimensione del blocco di thread, per come dichiarato per l'istanza del kernel
- `numba.cuda.blockIdx`: indice del blocco all'interno della griglia di thread, da 0 a `numba.cuda.gridDim-1`
- `numba.cuda.gridDim`: dimensione della griglia di blocchi, numero totale di blocchi lanciati per l'istanza del kernel

Mentre le posizioni assolute si possono ottenere con:

- `numba.cuda.grid(ndim)`: torna la posizione assoluta del thread all'interno dell'intera griglia di blocchi; `ndim` deve corrispondere al numero di dimensioni dichiarate per l'istanza del kernel, se `i=1` torna un solo intero, altrimenti una tupla contenente quel numero di interi
- `numba.cuda.gridsize(ndim)`: torna la dimensione assoluta ("forma") in thread dell'intera griglia di blocchi

Vale la pena ricordare che in Python il tipo di default è `f64` (o qualcosa di simile), quindi senza specificare il tipo anche la libreria userà quello come tipo, magari non è richiesta tale precisione (in genere in CUDA non si lavora con i 64), bisogna specificare la precisione. Ad esempio usando `.astype(np.float32)`.

**Funzioni device:** Si possono scrivere funzioni richiamabili solo dall'interno del device, con il decoratore `@cuda.jit(device=True)`, ad esempio:

```
1 cuda.jit(device=True)
2 def a_device_function(a, b):
3     return a + b
```

### 5.3 Gestione della memoria

Numba trasferisce automaticamente gli array NumPy quando viene invocato il kernel, ma lo può fare solo in modo “conservativo”, quindi trasferisce sempre la memoria device back to the host quando finisce. Si possono gestire manualmente i trasferimenti per evitare di passare inutilmente array read-only.

Api per allocare e trasferire:

- Alloca un ndarray device (similmente a `numpy.empty()`)

```
1 numba.cuda.device_array(shape, dtype=..., strides=..., stream=0)
```

- Chiama `device_array()` con informazioni dall'array

```
1 numba.cuda.device_array_like(ary, stream=0)
```

- Alloca e trasferisce un ndarray numpy o uno scalare strutturato al device

```
1 numba.cuda.to_device(obj, stream=0, copy=True, to=None)
```

**Pinned e mapped memory:** La memoria pinned a mapped si può gestire tramite:

- Un context manager per pinnare temporaneamente una sequenza di ndarray host

```
1 numba.cuda.pinned(*arylist)
```

- Alloca un ndarray con un buffer pinnato (pagelocked)

```
1 numba.cuda.pinned_array(shape, dtype=..., strides=..., order='C')
```

- Chiama un array pinned con le informazioni dall'array

```
1 numba.cuda.pinned_array_like(ary)
```

- Un context manager per mappare temporaneamente una sequenza di ndarray host

```
1 numba.cuda.mapped(*arylist, **kws)
```



**Deallocazione:** In generale, la deallocazione è gestita in modo automatico, tracciata per-contex. Nei casi di gestione asincrona la deallocazione automatica potrebbe causare problemi, quindi `numba.cuda.defer_cleanup()` permette di fermare la deallocazione (usata tramite blocco `with`).

```
1 with defer_cleanup():
2     # all cleanup is deferred in here
3     do_speed_critical_code()
4 # cleanup can occur here
```

### Static shared memory:

- Alloca un array shared della dimensione e tipo specificato; la funzione deve essere chiamata dall'interno del device

```
1 numba.cuda.shared.array(shape, type)
```

`shape` può essere un intero o una tupla di interi, rappresenta le dimensioni dell'array; deve essere una espressione semplice

- Sincronizza tutti i thread all'interno dello stesso blocco

```
1 numba.cuda.syncthreads()
```

**Dynamic shared memory:** Per usare la memoria shared dinamica, nel kernel va dichiarato un array shared di dimensione 0; esempio:

```
1 @cuda.jit
2 def kernel_func(x):
3     dyn_arr = cuda.shared.array(0, dtype=np.float32)
```

Durante la chiamata a kernel va specificata la dimensione in byte della shared memory:

```
1 kernel_func[32, 32, 0, 128](x)
```

L'ultimo parametro è la shared memory.

Tutta la memoria dinamica diventa un alias allo stesso array; dichiarando più array dinamici quello che succede sarà che ci saranno solamente più puntatori ad uno stesso array, con interpretazioni differenti (stessi dati).

Una soluzione al problema può essere invertire un array, raddoppiando la dimensione totale durante la chiamata:

```
1 f32_arr = cuda.shared.array(0, dtype=np.float32)
2 i32_arr = cuda.shared.array(0, dtype=np.int32)[1:]
```

In questo modo uno viene letto dall'inizio, uno dal fondo. Servono visioni disgiunte degli array.

## 5.4 Atomic Operations

Si possono usare operazioni atomiche per evitare race conditions, le quali possono accadere nei casi di **read-after-write** (un thread prova a leggere una cella di memoria nello stesso momento in cui un altro sta scrivendo) oppure **write-after-write** (due thread provano a scrivere nello stesso momento).

Il namespace per le operazioni atomiche è la classe `numba.cuda.atomic`. Ad esempio, `add(ary, idx, val)` svolge l'operazione atomica `ary[idx] += val`; supportata su `i32`, `f32` e `f64`.

## 5.5 Streams

Gli **stream** possono essere passati alle funzioni, vengono usati durante la configurazione per il lancio del kernel, in modo che le operazioni siano eseguite in maniera asincrona.

La funzione

```
1 numba.cuda.stream()
```

crea uno stream CUDA, il quale rappresenta la coda dei comandi per il dispositivo.

La funzione

```
1 numba.cuda.default_stream()
```

restituisce lo stream di default. Solitamente, il default stream si comporta in maniera legacy o per-thread on base alla API CUDA in uso.

La funzione

```
1 Stream.synchronize()
```

permette la sincronizzazione all'interno dello stream, i.e., aspetta che tutti i comandi all'interno dello stream vengano eseguiti.