#### 内容に関する質問は katagiri@cc.u-tokyo.ac.jp まで

# 第3回 OpenMPの基礎

東京大学情報基盤センター 片桐孝洋



## 講義日程と内容について

- ▶ 2013年度 計算科学技術特論A(1学期:木曜3限)
  - ▶ 第1回:プログラム高速化の基礎、2013年4月11日
    - イントロダクション、ループアンローリング、キャッシュブロック化、 数値計算ライブラリの利用、その他
  - ▶ 第2回: MPIの基礎、2013年4月18日
    - ▶ 並列処理の基礎、MPIインターフェース、MPI通信の種類、その他
  - ▶ 第3回: OpenMPの基礎、2013年4月25日
    - ▶ OpenMPの基礎、利用方法、その他
  - ▶ 第4回: Hybrid並列化技法(MPIとOpenMPの応用)、2013年5月9日
    - ▶ 背景、Hybrid並列化の適用事例、利用上の注意、その他
  - 第5回:プログラム高速化の応用、2013年5月16日
    - プログラムの性能ボトルネックに関する考えかた(I/O、単体性能 (演算機ネック、メモリネック)、並列性能(バランス))、性能プロファイル、 その他



# OpenMP 超入門

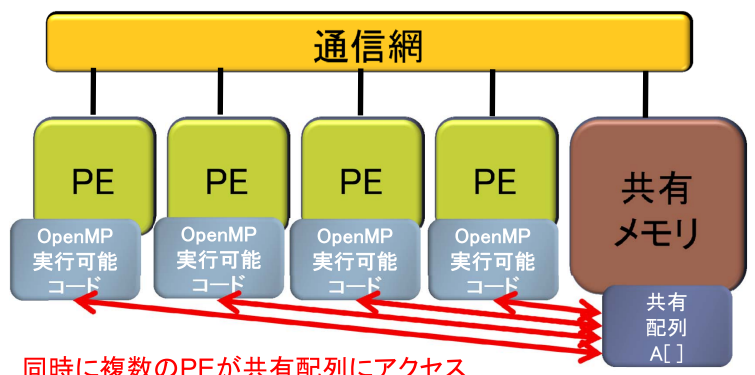
指示文による簡単並列化



# OpenMPの概要

## OpenMPの対象計算機

▶ OpenMPは共有メモリ計算機のためのプログラム言語



同時に複数のPEが共有配列にアクセス

⇒並列処理で適切に制御をしないと、逐次計算の結果と一致しない



## OpenMPとは

- ▶ OpenMP(OpenMP C and C++ Application Program Interface Version 1.0)とは、共有メモリ型並列計算機用にプログラムを並列化する以下:
  - 1. 指示文
  - 2. ライブラリ
  - 3. 環境変数 を規格化したものです。
- ユーザが、並列プログラムの実行させるための指示を 与えるものです。コンパイラによる自動並列化ではあり ません。
- ▶ 分散メモリ型並列化(MPIなど)に比べて、データ分散 の処理の手間が無い分、実装が簡単です。

# OpenMPとマルチコア計算機(その1)

- スレッド並列化を行うプログラミングモデル
- ▶ 近年のマルチコア計算機に適合
  - ▶ 経験的な性能: 8スレッド並列以下の実行に向く
  - ▶ 8スレッドを超えるスレッド実行で高い並列化効率を確保するには、プログラミングの工夫が必要
    - 1 メインメモリーキャッシュ間のデータ転送能力が演算性能に比べ低い
    - 2. OpenMPで並列性を抽出できないプログラムになっている(後述)
- ▶ ノード間の並列化はOpenMPではできない
  - ▶ ノード間の並列化はMPIを用いる
  - ▶ 自動並列化コンパイラも、スレッド並列化のみ
    - ▶ HPF、XcalableMP(筑波大)などのコンパイラではノード間の並列化が可能だが、まだ普及していない



# OpenMPとマルチコア計算機(その2)

- ▶典型的なスレッド数
  - 16スレッド/ノード
    - T2Kオープンスパコン(AMD Quad Core Opteron(Barcelona)、4ソケット)、 FX10スーパコンピュータシステム(Sparc64 IVfx)
  - ▶ 32~128スレッド/ノード
    - ▶ HITACHI SR16000 (IBM Power7)
    - ▶ 32物理コア、64~128論理コア(SMT利用時)
  - ▶ 60~240スレッド/ノード
    - ▶ Intel Xeon Phi (Intel MIC(Many Integrated Core) 、 Knights Conner)
    - ▶ 60物理コア、120~240論理コア(HT利用時)
- ▶ 近い将来(2~3年後)には、100スレッドを超えたOpenMPによる実行形態が普及すると予想
  - 相当のプログラム上の工夫が必要



# OpenMPコードの書き方の原則

- ▶C言語の場合
  - ▶ #pragma omp で始まるコメント行
- ▶Fortran言語の場合
  - !\$omp
    で始まるコメント行

# OpenMPのコンパイルの仕方

- 逐次コンパイラのコンパイルオプションに、OpenMP用の オプションを付ける
  - ▶ 例)富士通Fotran90コンパイラ frt -Kfast,openmp foo.f
  - ▶ 例)富士通Cコンパイラ fcc -Kfast,openmp foo.c

#### > 注意

- OpenMPの指示がないループは逐次実行
- コンパイラにより、自動並列化によるスレッド並列化との併用が できる場合があるが、できない場合もある
  - ▶ OpenMPの指示行がある行はOpenMPによるスレッド並列化、 指示がないところはコンパイラによる自動並列化
  - ▶ 例)富士通Fortran90コンパイラ

frt -Kfast,parallel,openmp foo.f



# OpenMPの実行可能ファイルの実行

- OpenMPのプログラムをコンパイルして生成した実行可能 ファイルの実行は、そのファイルを指定することで行う
- ▶ プロセス数を、環境変数OMP\_NUM\_THREADSで指定
- ▶ 例)OpenMPによる実行可能ファイルがa.outの場合
  - \$ export OMP\_NUM\_THREADS=16
  - \$ ./a.out

#### > 注意

- 逐次コンパイルのプログラムと、OpenMPによるプログラムの実行速度が、OMP\_NUM\_THREADS=1にしても、異なることがある(後述)
  - ▶ この原因は、OpenMP化による処理の増加(オーバーヘッド)
  - ▶ 高スレッド実行で、このオーバーヘッドによる速度低下が顕著化
  - ▶ プログラミングの工夫で改善可能



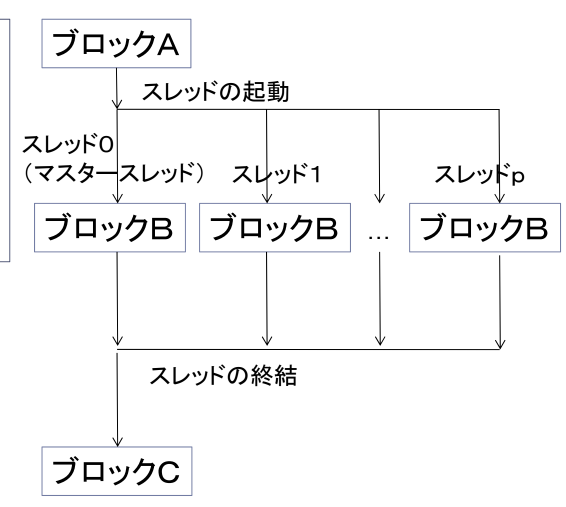
# OpenMPの実行モデル

## OpenMPの実行モデル (C言語)

#### OpenMP指示文

```
ブロックA
#pragma omp parallel
{
ブロックB
}
ブロックC
```

※スレッド数pは、 環境変数 OMP\_NUM\_THREADS で指定する。

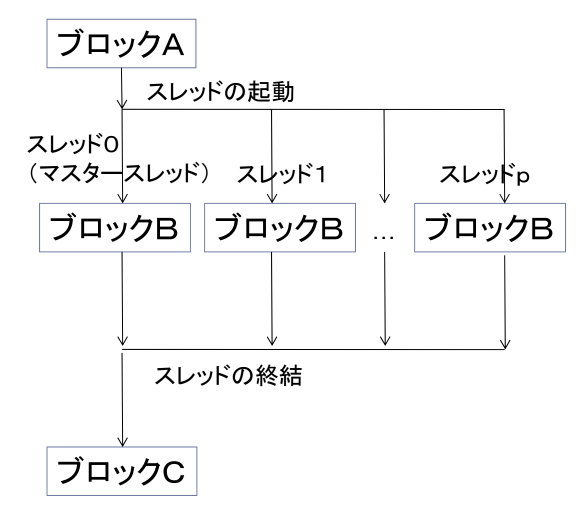


# OpenMPの実行モデル(Fortran言語)

OpenMP指示文

ブロックA!\$omp parallel ブロックB!\$omp end parallel ブロックC

※スレッド数pは、 環境変数 OMP\_NUM\_THREADS で指定する。



# Work sharing構文

- ▶ parallel指示文のように、複数のスレッドで実行する場合において、OpenMPで並列を記載する処理(ブロックB)の部分を並列領域(parallel region)と呼ぶ。
- ▶ 並列領域を指定して、スレッド間で並列実行する処理を 記述するOpenMPの構文をWork sharing構文と呼ぶ。
- ▶ Work sharing構文は、以下の2種がある。
  - 1 並列領域内で記載するもの
    - ▶ for構文(do構文)
    - ▶ sections構文
    - ▶ single構文 (master構文)、など
  - 2. parallel指示文と組み合わせるもの
    - ▶ parallel for 構文 (parallel do構文)
    - ▶ parallel sections構文、など



# 代表的な指示文

## For構文 (do構文)

#pragma omp parallel for
for (i=0; i<100; i++){
 a[i] = a[i] \* b[i];
}</pre>

※Fortran言語の場合は

!\$omp parallel do

~

!\$omp end parallel do

#### 上位の処理

スレッドの起動

※指示文を書くループが 並列化をしても、 正しい結果になることを ユーザが保障する。

下位の処理



## For構文の指定ができない例

```
for (i=0; i<100; i++) {
    a[i] = a[i] +1;
    b[i] = a[i-1]+a[i+1];
}
```

•ループ並列化指示すると、 逐次と結果が異なる (a[i-1]が更新されていない 場合がある)

```
for (i=0; i<100; i++) {
    a[i] = a[ ind[i] ];
}
```

- •ind[i]の内容により、 ループ並列化できるか どうか決まる
- •a[ind[i]]が既に更新された 値でないとき、 ループ並列化できる

## Sections構文

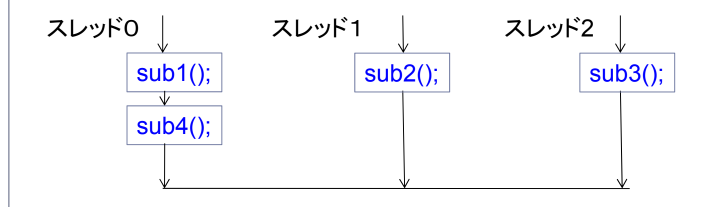
#pragma omp sections
{
 #pragma omp section
 sub1();
 #pragma omp section
 sub2();
 #pragma omp section
 sub3();
 #pragma omp section
 sub4();
}

# ※Fortran言語の場合は!\$omp sections

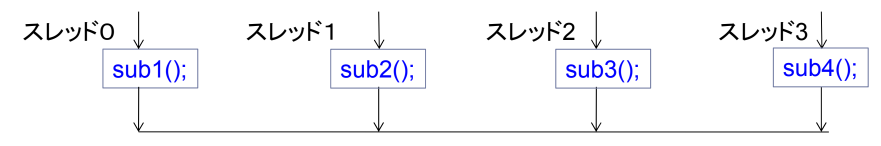
~

!\$omp end sections

#### ●スレッド数が3の場合



#### ●スレッド数が4の場合



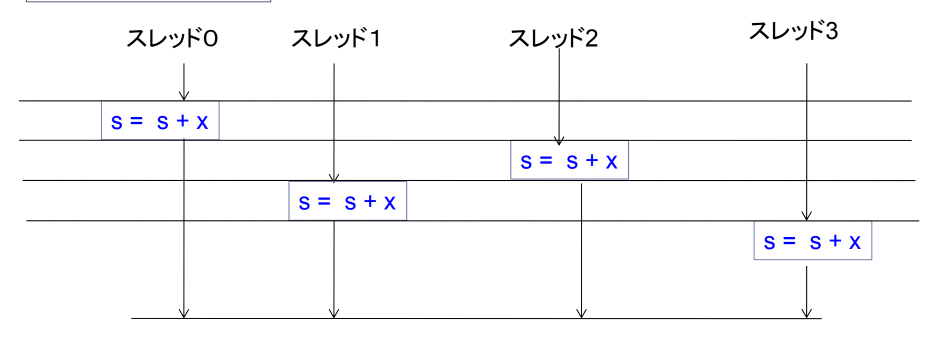
## Critical補助指示文

```
#pragma omp critical
{
   s = s + x;
}
```

```
※Fortran言語の場合は!$omp critical
```

~

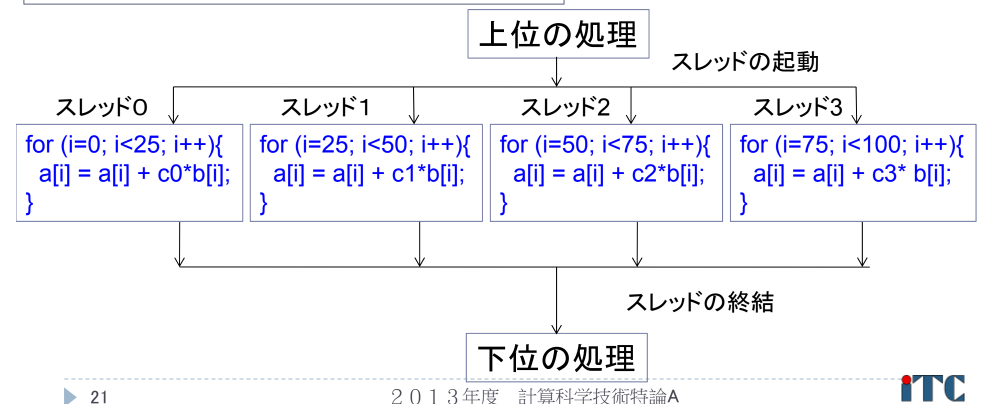
!\$omp end critical



## Private補助指示文

```
#pragma omp parallel for private(c)
for (i=0; i<100; i++){
   a[i] = a[i] + c * b[i];
}</pre>
```

※変数cが各スレッドで 別の変数を確保して実行 →高速化される



#### Private補助指示文の注意 (C言語)

```
#pragma omp parallel for private( j )
for (i=0; i<100; i++) {
  for (j=0; j<100; j++) {
    a[ i ] = a[ i ] + amat[ i ][ j ]* b[ j ];
}</pre>
```

- •ループ変数」が、各スレッドで別の変数を確保して実行される。
- private(j)がない場合、各スレッドで共有変数の
  - iのカウントを独立で行ってしまい、逐次と加算結果が異なる。
  - →演算結果が逐次と異なり、エラーとなる。

## Private補助指示文の注意 (Fortran言語)

```
!$omp parallel do private(j)
do i=1, 100
    do j=1, 100
        a(i) = a(i) + amat(i,j) * b(j)
    enddo
enddo
!$omp end parallel do
```

- ・ループ変数」が、各スレッドで別の変数を確保して実行される。
- private(j)がない場合、各スレッドで共有変数の
  - iのカウントを独立で行ってしまい、逐次と加算結果が異なる。
    - →演算結果が逐次と異なり、エラーとなる。



# リダクション補助指示文 (C言語)

- ▶ 内積値など、スレッド並列の結果を足しこみ、1つの結果を 得たい場合に利用する
  - 上記の足しこみはスレッド毎に非同期になされる
  - ▶ reduction補助指示文が無いと、ddotは共有変数になるため、 並列実行で逐次の結果と合わなくなくなる

```
#pragma omp parallel for reduction(+, ddot )
for (i=1; i<=100; i++) {
   ddot += a[i]*b[i]
}</pre>
```

# リダクション補助指示文 (Fortran言語)

- 内積値など、スレッド並列の結果を足しこみ、1つの結果を 得たい場合に利用する
  - 上記の足しこみはスレッド毎に非同期になされる
  - ▶ reduction補助指示文が無いと、ddotは共有変数になるため、 並列実行で逐次の結果と合わなくなくなる

```
!$omp parallel do reduction(+, ddot )
do i=1, 100
   ddot = ddot + a(i) * b(i)
enddo
!$omp end parallel do
```

## リダクション補助指示文の注意

- reduction補助指示文は、排他的に加算が行われるので、 性能が悪い
  - ▶ 経験的に、8スレッド並列を超える場合、性能劣化が激しい
- ▶ 以下のように、ddot用の配列を確保して逐次で加算する方 が高速な場合もある(ただし、問題サイズ、ハードウェア依存)

```
!$omp parallel do private ( i )
                         スレッド数分のループを作成:最大pスレッド利用
do j=0, p−1 ◆
                         各スレッドでアクセスするインデックス範囲を事前に設定
 do i=istart( j ), iend( j ) •
   ddot_t(j) = ddot_t(j) + a(i) * b(i)
                                   各スレッドで用いる、ローカルなddot用の
 enddo
                                   配列ddot_t()を確保し、0に初期化しておく
enddo
!$omp end parallel do
ddot = 0.0d0
do i=0. p−1
                          逐次で足しこみ
   ddot = ddot + ddot_t( j
enddo
                                 計算科学技術特論A
```

# その他、よく使うOpenMPの関数

# 最大スレッド数取得関数

- ▶ 最大スレッド数取得には、omp\_get\_num\_threads()関数を 利用する
- ▶ 型はinteger (Fortran言語)、int (C言語)

#### ● Fortran90言語の例

use omp\_lib
Integer nthreads

nthreads = omp\_get\_num\_threads()

#### ● C言語の例

#include <omp.h>
int nthreads;

nthreads = omp\_get\_num\_threads();

## 自スレッド番号取得関数

- ▶ 自スレッド番号取得には、omp\_get\_thread\_num()関数を 利用する
- ▶ 型はinteger (Fortran言語)、int (C言語)

#### ● Fortran90言語の例

use omp\_lib Integer myid

myid = omp\_get\_thread\_num()

#### ● C言語の例

#include <omp.h>
int myid;

myid = omp\_get\_thread\_num();

## 時間計測関数

- ▶ 時間計測には、omp\_get\_wtime()関数を利用する
- ▶ 型はdouble precision (Fortran言語)、double (C言語)

#### ● Fortran90言語の例

```
use omp_lib
double precision dts, dte

dts = omp_get_wtime()
対象の処理
dte = omp_get_wtime()
print *, "Elapse time [sec.] =",dte-dts
```

#### ● C言語の例

```
#include <omp.h>
double dts, dte;

dts = omp_get_wtime();
対象の処理
dte = omp_get_wtime();
printf("Elapse time [sec.] = %lf ¥n",
dte-dts);
```

# その他の構文

# Single構文

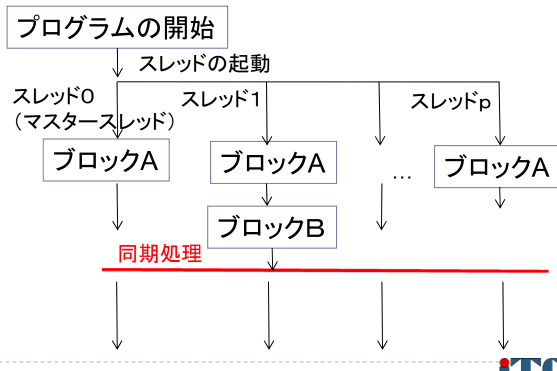
- Single補助指示文で指定されたブロックを、 どれか1つのスレッドに割り当てる
- !\$omp end single

!\$omp single

※Fortran言語の場合は

- どのスレッドに割り当てられるかは予測できない
- ▶ nowait補助指示文を入れない限り、同期が入る

```
#pragma omp parallel do {
  ブロックA
#pragma omp single
{ ブロックB }
...
}
```



## Master構文

- ▶ 使い方は、single補助指示文と同じ
- ▶ ただし、master補助指示文で指定した処理(先ほどの例の「ブロックB」の処理)は、必ずマスタースレッドに割り当てる
- ▶終了後の同期処理が入らない
  - ▶ そのため、場合により高速化される

## Flush構文

- ▶ 物理メモリとの一貫性を取る
- ▶ Flush構文で指定されている変数のみ、その場所で一貫性を取る。 それ以外の共有変数の値は、メモリ上の値との一貫性は無い。

(演算結果はレジスタ上に保存されるだけ。メモリに計算結果を書き込んでいない)

- ▶ つまり、flush補助指定文を書かないと、スレッド間で同時に足しこんだ 結果が、実行ごとに異なる。
- ▶ barrier補助指定文、critical補助指定文の出入口、parallel構文の出口、for、 sections、single構文の出口では、暗黙的にflushされている。
- Flushを使うと性能は悪くなる。できるだけ用いない。

#pragma omp flush (対象となる変数名の並び)

省略すると、 全ての変数が対象



## Threadprivate構文

- スレッドごとにプライベート変数にするが、スレッド内で大域アクセスできる 変数を宣言する。
- スレッドごとに異なる値をもつ大域変数の定義に向く。
  - たとえば、スレッドごとに異なるループの開始値と終了値の設定

```
#include <omp.h>
int myid, nthreds, istart, iend;
#pragma omp threadprivate(istart, iend)
void kernel() {
  int i:
  for (i=istart: i<iend: i++) {
    for (i=0; i<n; i++) {
       a[i] = a[i] + amat[i][j] * b[j];
```

35

```
void main() {
#pragma omp parallel private (myid, nthreds,
istart. iend)
 nthreds = omp num threds();
 myid = omp_get_thread_num();
 istart = myid * (n/nthreads);
 iend = (myid+1)*(n/nthreads);
 if (myid == (nthreads-1)) {
   nend = n:
                スレッド毎に異なる値を持つ
                大域変数を、parallel構文中
 kernel():
                で定義する
```

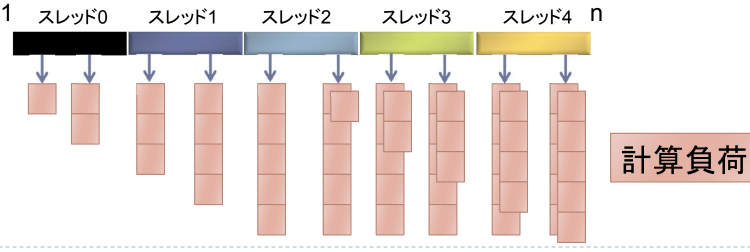
# スケジューリング

#### スケジューリングとは(その1)

▶ Parallel do構文では、対象ループの範囲(例えば1~nの長さ)を、単純にスレッド個数分に分割(連続するように分割)して、並列処理をする。

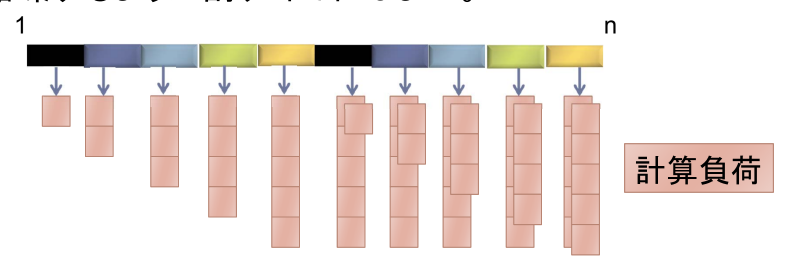
1 スレッド0 スレッド1 スレッド2 スレッド3 スレッド4 n (反復空間)

▶ このとき、各スレッドで担当したループに対する計算負荷 が均等でないと、スレッド実行時の台数効果が悪くなる



#### スケジューリングとは(その2)

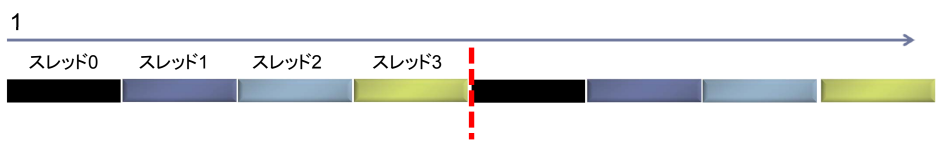
負荷分散を改善するには、割り当て間隔を短くし、かつ、 循環するように割り当てればよい。



- 最適な、割り当て間隔(チャンクサイズとよぶ)は、計算機 ハードウェアと、対象となる処理に依存する。
- 以上の割り当てを行う補助指示文が用意されている。

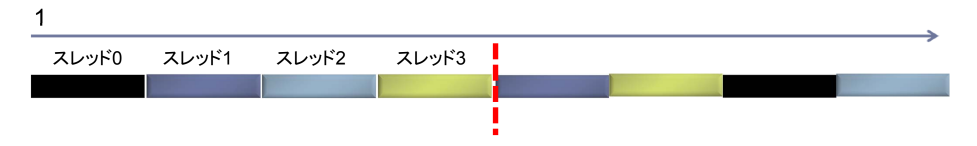
# ループスケジューリングの補助指定文 (その1)

- schedule (static, n)
  - ループ長をチャンクサイズで分割し、スレッド0番から順番に (スレッド0、スレッド1、・・・というように、ラウンドロビン方式と 呼ぶ)、循環するように割り当てる。nにチャンクサイズを指定 できる。
  - Schedule補助指定文を記載しないときのデフォルトは、staticで、かつチャンクサイズは、ループ長/スレッド数。



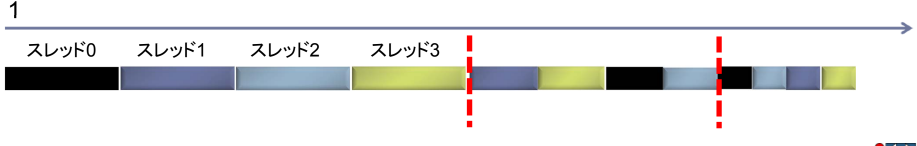
# ループスケジューリングの補助指定文 (その1)

- schedule(dynamic, n)
  - ループ長をチャンクサイズで分割し、処理が終了したスレッド から早い者勝ちで、処理を割り当てる。nにチャンクサイズを指 定できる。



### ループスケジューリングの補助指定文 (その3)

- schedule(guided, n)
  - ループ長をチャンクサイズで分割し、徐々にチャンクサイズを 小さくしながら、処理が終了したスレッドから早い者勝ちで、 処理を割り当てる。nにチャンクサイズを指定できる。
  - チャンクサイズの指定が1の場合、残りの反復処理をスレッド数で割った おおよその値が各チャンクのサイズになる。
  - チャンクサイズは1に向かって指数的に小さくなる。
  - チャンクサイズに 1 より大きい k を指定した場合、チャンク サイズは指数的に k まで小さくなるが、最後のチャンクは k より小さくなる場合がある。
  - チャンクサイズが指定されていない場合、デフォルトは1になる。



### ループスケジューリングの補助指示文 の使い方

#### ● Fortran90言語の例

j-ループの反復回数が 間接参照により決まるので、 i-ループの計算負荷が 均等であるか不明。 実行時にしか、計算負荷の 状況がわからないため、 dynamicスケジューリングを 適用

```
!$omp parallel do private(j, k) schedule(dynamic,10)
do i=1, n

do j=indj(i), indj (i+1)-1
        y(i) = amat(j) * x(indx(j))
        enddo
enddo
!$omp end parallel do
```

#### ● C言語の例

```
#pragma omp parallel for private( j, k ) schedule(dynamic,10)
for (i=0; i<n; i++) {
    for ( j=indj(i); j<indj (i+1); j++) {
        y[ i ] = amat[ j ] * x[ indx[ j ]];
    }
}</pre>
```

### ループスケジューリングにおける プログラミング上の注意

- ▶ dynamic、guidedのチャンクサイズは性能に大きく影響
  - チャンクサイズが小さすぎると負荷バランスは良くなるが反面、 処理待ちのオーバヘッドが大きくなる。
  - 一方、チャンクサイズが大きすぎと負荷バランスが悪くなる半面、 処理待ちのオーバヘッドが小さくなる。
  - 上記の両者のトレードオフがある。
  - 実行時のチャンクサイズのチューニングが必須で、チューニングコストが増える。
- ▶ staticのみで高速実装ができる(場合がある)
  - dynamicなどの実行時スケジューリングは、システムのオーバーヘッドが入るが、staticはオーバーヘッドは(ほとんど)無い。
  - ▶ 事前に負荷分散が均衡となるループ範囲を調べた上で、 staticスケジューリングを使うと、最も効率が良い可能性がある。
  - ただし、プログラミングのコストは増大する



# Staticスケジューリングのみで負荷バランスを均衡化させる実装例

▶ 疎行列-ベクトル積へ適用した例(詳細は後述)

!\$omp parallel do private(S,J\_PTR,I)
DO K=1,NUM\_SMP
DO I=KBORDER(K-1)+1,KBORDER(K)
S=0.0D0
DO J\_PTR=IRP(I),IRP(I+1)-1
S=S+VAL(J\_PTR)\*X(ICOL(J\_PTR))
END DO
Y(I)=S
END DO
END DO
実行前に、各スレッド

スレッド個数文のループ (スレッドごとのループ担当範囲 を知るために必要)

事前に調べて設定しておいた、 負荷分散が均衡となる スレッドごとのループ範囲 (各スレッドは、連続しているが、 不均衡なループ範囲を設定)

実行前に、各スレッドが担当するループ範囲について、 連続する割り当てで、かつ、それで負荷が均衡する 問題に適用できる。

※実行時に負荷が動的に変わっていく場合は適用できない

!\$omp end parallel do

# OpenMPのプログラミング上の注意 (全般)

### OpenMPによるプログラミング上の注意点

▶ OpenMP並列化は、

parallel構文を用いた単純なforループ並列化

が主になることが多い。

- 複雑なOpenMP並列化はプログラミングコストがかかるので、 OpenMPのプログラミング上の利点が失われる
- ▶ parallel構文による並列化は

private補助指示文の正しい使い方

を理解しないと、バグが生じる!



### Private補助指示文に関する注意(その1)

- ▶ OpenMPでは、対象となる直近のループ変数以外は、 private変数で指定しない限り、全て共有変数になる。
  - ▶ デフォルトの変数は、スレッド間で個別に確保した変数でない
- ループ変数に関する共有変数の例

#### Private補助指示文に関する注意(その2)

- ▶ Private補助指示文に記載する変数を減らすため、 対象部分を関数化し、かつ、その関数の引数を増やすと、 関数呼び出し時間が増加し、スレッド並列化の効果を 相殺することがある
  - 呼び出し関数の引数が多い例

!\$omp parallel do
do i=1, 100
call foo(i,arg1,arg2,arg3,
arg4,arg5, ...., arg100)
enddo
!\$omp end parallel do

関数引数は自動的にプライベート変数になるため、private補助指示文に記載する変数を削減できる

- ← しかし、関数呼び出し時のオーバーヘッド が増加する
- ← スレッド実行時においても、関数呼び出し のオーバーヘッドが無視できなくなり、 台数効果が制限される
- ※解決法:大域変数で引き渡して引数を削減



#### Parallel構文の入れ子に関する注意(その1)

- ▶ Parallel構文は、do補助指示文で分離して記載できる
- ▶ 1ループが対象の場合、分離するとdo補助指示文の場所でループごとにforkするコードを生成するコンパイラがあり、速度が低下する場合がある

```
!$omp parallel
!$omp do private(j,tmp)
do i=1, 100
    do j=1, 100
    tmp = b(j) + c(j)
    a(i) = a(i) + tmp
    enddo
enddo
!$omp end do
!$omp end parallel
```

Parallel構文の 対象が1ループ なら parallel do で指定



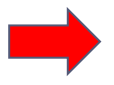
!\$omp parallel do private(j,tmp)
do i=1, 100
 do j=1, 100
 tmp = b(j) + c(j)
 a(i) = a(i) + tmp
 enddo
enddo
!\$omp end parallel do



#### Parallel構文の入れ子に関する注意(その2)

- ▶ Parallel構文は、do補助指示文で分離して記載できる
- ▶ 複数ループの内側を並列化したい場合は、分離した 方が高速になる
  - ▶ ただし、外側ループを並列化できる時はその方が性能が良い
  - ▶ 外側ループにデータ依存があり、並列化できない場合

```
do i=1, n
!$omp parallel do
do j=1, n
<並列化できる式>
enddo
!$omp end parallel do
enddo
```



```
!$omp parallel
do i=1, n
!$omp do
do j=1, n
<並列化できる式>
enddo
!$omp end do
enddo
!$omp end parallel
```



### データ依存関係を壊しバグになる例

- 間接参照があるインデックスに対して加算する例
  - ▶ 間接参照のパターン、および、スレッド実行のタイミング次第で、 逐次処理と結果が一致し、正常動作だと勘違いする場合がある
    - ▶ 理論的には間違っている
  - ▶ OpenMPの共有変数は、データー貫性の保証はしない
    - ▶ データー貫性の保証には、critical補助指定文などの指定が必要
- バグになるプログラム例

```
!$omp parallel do private(j)
do i=1, n
    j = indx(i)
    a(j) = a(j) + 1
enddo
!$omp end parallel do
```



```
!$omp parallel do private(j)
do i=1, n
    j = indx(i)
!$omp critical
    a(j) = a(j) + 1
!$omp end critical
enddo
!$omp end parallel do
```



#### Critical補助指示文による速度低下

- ▶ 先述のように、critical補助指示文を入れないといけない場合、 特に高スレッド数での実行で性能が低下する
- 高性能化するには、基本的にはアルゴリズムを変更するしかない。
- ▶ この場合、以下の3つのアプローチがある。
- 1. スレッド内アクセスのみに限定し、critical補助指示文をはずす
  - ▶ 間接参照されるデータについて、理論的に、割り当てられた スレッド内のデータしかアクセスしないように、アルゴリズムを変更する
- 2. スレッド間アクセスを最小化
  - ▶ Criticalの並列領域に同時に入るスレッド数が減るように、間接参照する データを事前に調べ、間接参照するデータの順番を変更する。
- 3. スレッド間アクセス部分をループから分離し、逐次処理にする
  - ▶ 例)内積演算におけるリダクション補助指定文



### OpenMPを用いた並列化の欠点 (その1)

- ▶ OpenMPは単純なループを並列化することに向く
- 実用アプリケーションにおける複雑なループは、そのままでは OpenMP化に向いていないことがある。
- 1. private補助指示文中に書かれる変数名の数が膨大になる
  - ▶ 外側ループからOpenMP並列化する場合、内部で使っている 変数の数が多いことがある
  - ▶ private変数リストに変数を書き忘れても、コンパイラによる エラーは出ない。(並列化の責任はユーザにあるため)
  - ▶ 実行すると、タイミングに依存し計算結果が逐次と異なる。 どこが間違っているかわからないので、デバックが大変になる。
  - ▶ 解決策:コンパイラによっては、最適化情報を出力することができる。その情報から、ちゃんとprivate化されているか確認する。



### OpenMPを用いた並列化の欠点 (その2)

- 2. 高スレッド実行時に性能が出ない場合のチューニングが困難
  - ▶ 一般に、8スレッド未満では性能が出るが、8スレッド以上で性能が劣化する。
    - 1 近年のハードウェアはメモリアクセスの性能が低い
    - 2 ループそのものに並列性がない(ループ長が短い)
  - ▶ 解決するには、アルゴリズムの変更、実装の変更、が必要になり、OpenMPの利点である容易なプログラミングを損なう
- 3. 複雑なスレッドプログラミングには向かない
  - ▶ 単純な数値計算のカーネルループを、parallel for構文で記載する方針で仕様が作られている(と思われる)
  - 複雑な処理は、PthreadなどのnativeなスレッドAPIで書くほうが やりやすい



# プログラム実例

### 行列-行列積のコードのOpenMP化の例 (C言語)

以下のようなコードになる

```
#pragma omp parallel for private (j, k)
   for(i=0; i<n; i++) {
    for(j=0; j<n; j++) {
      for(k=0; k<n; k++) {
       C[i][i] += A[i][k] * B[k][i];
```

### 行列-行列積のコードのOpenMP化の例 (Fortran言語)

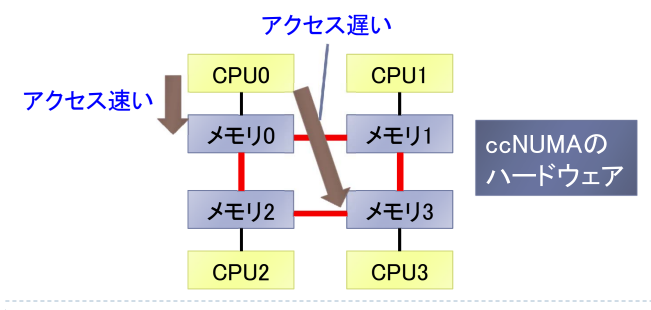
以下のようなコードになる

```
!$omp parallel do private (j, k)
do i=1, n
  do j=1, n
     do k=1, n
        C(i, j) = C(i, j) + A(i, k) * B(k, j)
      enddo
  enddo
enddo
!$omp end parallel do
```

### OpenMPの高速化技法: ファーストタッチ

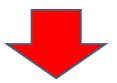
#### ファーストタッチとは

- ▶ ファーストタッチとは、マルチコア計算機の中でも、 ccNUMA (Cache Coherent Non-Uniform Memory Access) のハードウェア向けの、メモリ最適化の方法
- ▶ OpenMPによる並列プログラミングでも重要な技法
- ccNUMAのメモリ構造の特性を利用する



### ファーストタッチの原理

- ▶ ccNUMA型のハードウェアでは、確保した配列は、 各コアで、その配列に初めてアクセスした時、 各コアに最も近いメモリに配列が置かれる
- ▶ この原理を利用し、本計算と同じデータ・アクセスパターン (=ループ構造)で、プログラム上最も先に、 OpenMP指示文を用いて配列を初期化すると、 CPUに近いメモリに配列データがセットされる



本計算と同じループ構造で、確保した配列の初期化 (例えば0クリア、もしくが、データのセット)をするだけで、 ファーストタッチが実現できる

# ファーストタッチの例 (C言語の例)

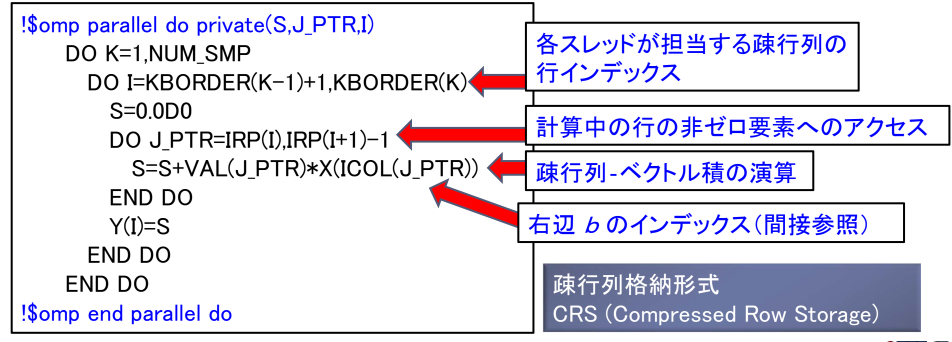
```
#pragma omp parallel for private( j )
                                     ファーストタッチの
for (i=0; i<100; i++) {
                                     ための初期化
 for (j=0; j<100; j++) {
                                     (プログラムの
  a[i] = 0.0;
                                     一番最初に
  amat[ i ][ j ] = 0.0;
                                     実行すること)
#pragma omp parallel for private( j )
                                     ファーストタッチ
for (i=0; i<100; i++) {
                                     データを利用した
 for (j=0; j<100; j++) {
                                     本計算
  a[i] = a[i] + amat[i][j]* b[j];
```

# ファーストタッチの例 (Fortran言語の例)

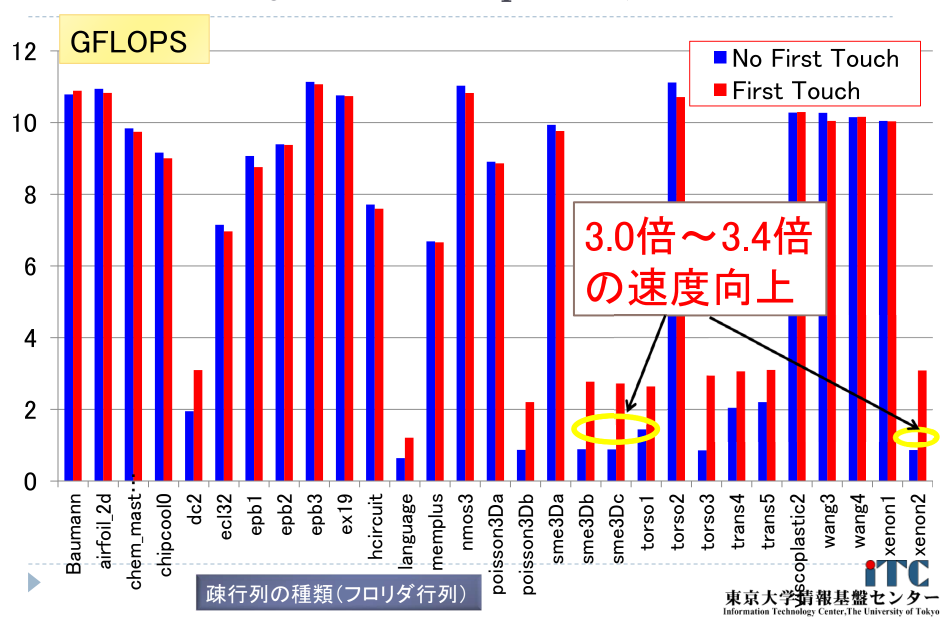
```
!$omp parallel do private( j )
                              ファーストタッチの
do i=1, 100
                             ための初期化
 do j=1, 100
                              (プログラムの
   a(i) = 0.0d0
                              一番最初に
   amat(i, j) = 0.0d0
 enddo
                              実行すること)
enddo
!$omp end parallel do
!$omp parallel do private( j )
do i=1, 100
                                  ファーストタッチ
 do j=1, 100
   a(i) = a(i) + amat(i,j) * b(j)
                                  データを利用した
 enddo
                                  本計算
enddo
!$omp end parallel do
```

#### ファーストタッチの効果の例

- ▶ T2Kオープンスパコン(1ノード16スレッド)
- AMD Quad Core Opteron (Barcelona)
  - ▶ 4ソケット、1ソケットあたり4コア、合計16コアのccNUMA型計算機
- ▶ 疎行列 ベクトル積の演算(数値計算ライブラリXabclibの実装例)



### 疎行列ーベクトル積でのファーストタッチ の効果(AMD Quad Core Opteron, 16スレッド)



### ファーストタッチの効果が大きい行列

#### ▶ sme3Da

- http://www.cise.ufl.edu/research/sparse /matrices/FEMLAB/sme3Da.html
- ▶ 非ゼロ要素分布は、行列の全体に 広がっている
- number of rows:12,504
- 行列サイズが小さい

#### xenon2

- http://www.cise.ufl.edu/research/sparse/matrices/Ronis/xenon2.html
- ▶ 形状は、「三重対角行列」に近い

←行列Aが 最適配置、かつ、 右辺b全体が キャッシュに入る

三重対角行列 ←ccNUMAで 行列Aと右辺bの 最適配置が可能



### ファーストタッチの実装上の注意

- ▶ ccNUMAのアーキテクチャでないと効果がない
  - ▶ 京コンピュータ、FX10、はccNUMAではないため、効果がない
- ▶ 対象となる配列を自ら確保し、演算も自ら行う 「手製の」プログラムでないと効果がない
  - 数値計算ライブラリを使う場合
    - ▶ 配列データはユーザが用意する。
    - ▶ 一般的に、配列データの値を設定するプログラムが先に動いて、その後、数値計算ライブラリを呼ぶ。
    - ▶ このとき、数値計算ライブラリ内でのアクセスパターンがわからない上に、配列データを設定するプログラムのアクセスパターンが数値計算ライブラリ内のデータアクセスパターンと異なる。
    - 以上の理由から、ファーストタッチできない。



### 参考文献

- ▶ 佐藤三久 著:「OpenMP 並列プログラミング入門」 http://www.ccs.tsukuba.ac.jp/workshop/HPCseminar/2012/material/ 2012-05-openmp.pdf
- ▶ 黒田久泰 著:「C言語によるOpenMP入門」 http://www.cc.u-tokyo.ac.jp/support/kosyu/03/kosyu-openmp\_c.pdf
- ▶ 南里豪志、天野浩文、渡部善隆 著: 「OpenMP入門(1)~(3)」

http://www2.cc.kyushu-u.ac.jp/scp/system/library/ OpenMP/openmp0109.pdf

http://www2.cc.kyushu-u.ac.jp/scp/system/library/ OpenMP/openmp0201.pdf

http://www2.cc.kyushu-u.ac.jp/scp/system/library/ OpenMP/openmp0209.pdf

### レポート課題 (その1)

▶ 問題レベルを以下に設定

#### 問題のレベルに関する記述:

- •L00: きわめて簡単な問題。
- •L10: ちょっと考えればわかる問題。
- •L20:標準的な問題。
- •L30: 数時間程度必要とする問題。
- •L40: 数週間程度必要とする問題。複雑な実装を必要とする。
- \*L50: 数か月程度必要とする問題。未解決問題を含む。
- ※L40以上は、論文を出版するに値する問題。
- ▶ 教科書のサンプルプログラムは以下が利用可能 (ただし、MPIの部分をコメントアウトする必要あり)
  - Mat-Mat-noopt-fx.tar
  - Mat-Vec-fx.tar



### レポート課題 (その2)

- 1. [L10] 行列-行列積のコードをOpenMPで並列化せよ。また、 1スレッド実行に対する台数効果を測定せよ。
- 2. [L10] 行列-行列積のコードについて、ファーストタッチを実 装し、性能を評価せよ。
- 3. [L20]疎行列-行列積のコードについて、OpenMPで並列化 せよ。また、1スレッド実行に対する台数効果を測定せよ。

### レポート課題(その3)

- 4. [L10] データスコープ属性とは何か調べよ。また、 firstprivate, lastprivate補助指示文の機能は何かを調べよ。
- 5. [L10] Barrier指示文、Nowait補助指示文について調べよ。 またどのように利用するか例を記載して説明せよ。
- 6. [L10] 本講義で取り上げていない、OpenMPの 実行時ライブラリ関数を調べ、その機能と利用方法を記せ。
- 7. [L10] OMP\_NUM\_THREADS以外のOpenMPで定義された 環境変数を調べ、その機能を説明せよ。

#### レポート課題(その4)

- 8. [L10] スケジューラの補助指示構文runtimeの機能調べよ。 また、OpenMPの環境変数との関係を説明せよ。
- 9. [L15] OpenMP version 3.0の仕様を調べよ。
- 10. [L10~] 自分の持っている逐次コードを、OpenMPで並列化せよ。スレッド数を変化させて、台数効果を調べよ。