Задание 2

Оптимальное ускорение программы, реализующей метод ADI в 3D пространстве

Отчёт

Фролова О.В

1 Постановка задачи

Требуется реализовать максимально оптимизированное распараллеливание программы, которая реализует 3D метод ADI.

- Менять программу можно (значения выходных массивов должны совпадать)
- Рекомендуется параметризовать тип данных с помощью typedef, чтобы можно было запустить программу как с использованием double, так и с использованием float типов для сравнения производительности.
- В выводе программы также должна сдержаться информация о модели ГПУ и о количестве памяти, которое на нем доступно.

2 Makefile

```
NVCC
           := nvcc
NVCCFLAGS := -03 -arch=sm_60 -std=c++11 -Xcompiler -fopenmp
TARGET
           := adi3d
SRC
           := adi3d.cu
.PHONY: all float double clean
all: $(TARGET)
$(TARGET): $(SRC)
 $(NVCC) $(NVCCFLAGS) $< -o $@
float: NVCCFLAGS += -DUSE_FLOAT
float: clean all
double: clean all
clean:
 rm -f $(TARGET)
```

3 Результаты выполнения

./adi3d -L 900 -i 10 --compare

3.1 Тип double

```
Были выбраны значения размеры сетки L=900, количества итераций i=10 Запуск производился на Polus Результат выполнения команды
```

```
[edu-cmc-sqi24-14@polus-ib ~]$ ./adi3d -L 900 -i 10 --compare
ADI3D: 900^3, 10 iter, type=double
GPU: Tesla P100-SXM2-16GB (Arch: 6.0, SMs: 56, TotalMem: 16280.88 MiB, FreeMem: 16017.38 MiB)
Running CPU version...
CPU IT= 1 EPS=1.497775e+01
CPU IT= 2 EPS=7.483315e+00
CPU IT= 3 EPS=3.738877e+00
CPU IT= 4 EPS=2.802072e+00
CPU IT= 5 EPS=2.099990e+00
CPU IT= 6 EPS=1.632109e+00
CPU IT=
         7 EPS=1.397907e+00
CPU IT= 8 EPS=1.200430e+00
CPU IT= 9 EPS=1.039596e+00
CPU IT= 10 EPS=9.089673e-01
CPU Time: 5.575 s
Running GPU version...
GPU IT= 1 EPS=1.497775e+01
GPU IT= 2 EPS=7.483315e+00
GPU IT= 3 EPS=3.738877e+00
         4 EPS=2.802072e+00
GPU IT=
GPU IT= 5 EPS=2.099990e+00
GPU IT= 6 EPS=1.632109e+00
GPU IT=
         7 EPS=1.397907e+00
GPU IT= 8 EPS=1.200430e+00
GPU IT= 9 EPS=1.039596e+00
GPU IT= 10 EPS=9.089673e-01
GPU Time: 6.634 s
Max diff = 0.000000e+00 ==> SUCCESS
Speed-up = 0.84x (CPU 5.575 s -> GPU 6.634 s)
```

Результаты CPU и GPU полностью совпадают (maxdiff = 0), что подтверждает отсутствие ошибок в реализации (Verification: SUCCESSFUL)

3.2 Тип float

Были выбраны значения размеры сетки L=900, количества итераций i=10 Запуск производился на Polus Результат выполнения команды

```
make float
./adi3d -L 900 -i 10 --compare
```

```
[edu-cmc-sqi24-14@polus-ib ~]$ ./adi3d -L 900 -i 10 --compare
ADI3D: 900^3, 10 iter, type=float
GPU: Tesla P100-SXM2-16GB (Arch: 6.0, SMs: 56, TotalMem: 16280.88 MiB, FreeMem: 16017.38 MiB)
Running CPU version..
CPU IT= 1 EPS=1.497775e+01
CPU IT= 2 EPS=7.483315e+00
CPU IT=
         3 EPS=3.738877e+00
CPU IT= 4 EPS=2.802072e+00
CPU IT= 5 EPS=2.099989e+00
         6 EPS=1.632109e+00
CPU IT=
         7 EPS=1.397907e+00
CPU IT=
CPU IT= 8 EPS=1.200430e+00
CPU IT= 9 EPS=1.039597e+00
CPU IT= 10 EPS=9.089670e-01
CPU Time: 4.449 s
Running GPU version...
GPU IT= 1 EPS=1.497775e+01
GPU IT= 2 EPS=7.483315e+00
GPU IT=
         3 EPS=3.738877e+00
GPU IT= 4 EPS=2.802072e+00
GPU IT= 5 EPS=2.099989e+00
         6 EPS=1.632109e+00
GPU IT=
         7 EPS=1.397907e+00
GPU IT=
GPU IT= 8 EPS=1.200430e+00
GPU IT=
         9 EPS=1.039597e+00
GPU IT= 10 EPS=9.089670e-01
GPU Time: 3.591 s
Max diff = 0.000000e+00 ==> SUCCESS
Speed-up = 1.24x (CPU 4.449 s -> GPU 3.\overline{591} s)
```

 ${\rm GPU}$ демонстрирует прирост скорости, что подтверждает его эффективность для задач с пониженной точностью. Результаты ${\rm CPU}$ и ${\rm GPU}$ идентичны (maxdiff = 0), что подтверждает отсутствие ошибок.

3.3 Вывод

Использование GPU позволило добиться ускорения вычислений без потери точности. Он эффективен для задач с большим объемом вычислений (много итераций/крупная сетка).