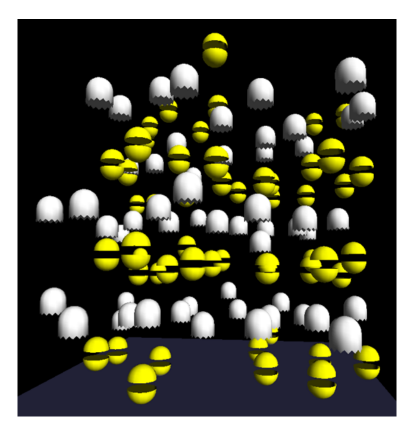
Simulation de particules sur architectures parallèles



Il s'agit de concevoir une application de simulation de particules dans un domaine en trois dimensions, en calculant des interactions à courte distance entre particules. La simulation sera programmée en OpenMP sur machines multicœurs, et en OpenCL sur accélérateurs. Le déroulement de la simulation pourra être visualisé en « temps réel » grâce à un rendu OpenGL des particules.

Une version séquentielle naïve du code vous est fournie, ainsi que la partie « visualisation OpenGL », de façon à ce que vous puissiez uniquement vous focaliser sur l'accélération des calculs en parallèle. Rappel : vous trouverez des ressources utiles dans le répertoire /net/cremi/rnamyst/etudiants/opencl/. Et notamment, vous trouverez une synthèse des primitives OpenCL utiles dans un « Quick Reference Guide » situé ici :

/net/cremi/rnamyst/etudiants/opencl/Doc/opencl-1.2-quick-reference-card.pdf

En cas de doute sur le prototype ou le comportement d'une fonction, on pourra se reporter au guide de programmation OpenCL accessible au même endroit :

/net/cremi/rnamyst/etudiants/opencl/Doc/opencl-1.2.pdf

1 Premiers pas

1.1 On essaye tout de suite!

Copiez le répertoire ~rnamyst/etudiants/pmg/Projet sur votre compte. Dans le répertoire fichiers/, il vous faut d'abord générer le Makefile automatique à l'aide de cmake :

```
mkdir build
(cd build ; cmake ..)
Ensuite vous pouvez compiler :
(cd build ; make)
```

Si tout va bien, le binaire bin/atoms est construit. Affichez l'aide en ligne en tapant ./bin/atoms -h. Lancez une première exécution avec les options suivantes :

```
./bin/atoms -v -s 1 -o 1
```

Normalement, un ensemble d'une centaine d'atomes apparaît dans une fenêtre OpenGL. Vous pouvez alors :

- changer l'angle de vue à la souris (cliquer-déplacer);
- taper > (resp. <) pour zoomer (resp. dézoomer);
- taper + (resp. -) pour accélérer (resp. ralentir) la simulation;
- taper m pour activer/désactiver le mouvement des atomes;
- taper q ou la touche *Escape* pour quitter l'application.

1.2 Structure de la simulation

Le code source de la simulation est organisé au sein d'une bibliothèque rassemblant les fonctions de simulation et de visualisation des particules. Le fichier main.c du programme sert à analyser les options de la ligne de ocmmande, à éventuellement charger la configuration initiale depuis un fichier, et à lancer la boucle principale de la simulation.

La bibliothèque est organisée de la façon suivante :

sotl.c	Point d'entrée principal de la bibliothèque, ce fichier rassemble les fonctions ap-
	pelables depuis le programme principal. Il est également en charge de découvrir
	les accélérateurs disponibles (pour OpenCL) et d'initialiser la bibliothèque.
atom.c	Gestion des atomes.
domain.c	Gestion du domaine 3D contenant les atomes.
seq.c	Implémentation séquentielle de la simulation. C'est probablement le premier
	fichier à regarder, à modifier pour comprendre son fonctionnement, etc.
openmp.c	Fichier dans lequel vous implémenterez la version OpenMP de la simulation.
	Les fonctions de ce module seront appelées lorsque l'optionomp sera utilisée
	en ligne de commande (voir aide en ligne du programme).
window.c	Initialisation d'OpenGL et boucle principale de rafraichissement d'écran.
vbo.c	Gestion des points et des triangles destinés à l'affichage OpenGL. Normalement,
	vous n'aurez pas besoin de consulter/modifier ce module. On peut même très
	bien vivre sans l'avoir regardé
ocl.c	Initialisation et gestion des différentes structures liées à OpenCL. Il est utile
	d'y jeter un oeil pour comprendre quels sont les buffers alloués sur la carte
	graphique pour les besoins de cette simulation.
ocl_kernels.c	Ensemble des « wrappers » permettant d'exécuter les noyaux OpenCL.
physics.cl	Code OpenCL des noyaux qui s'exécuteront sur la carte graphique.

Pour vous familiariser avec le cœur de l'application, regardez dans sotl.c la fonction sotl_main_loop et suivez les fonctions appelées dans seq.c.

1.3 Positions et coordonnées des atomes

Pour calculer le résultat des interactions entre atomes, on mémorise pour chaque atome sa position (x, y, z) et sa vitesse (dx, dy, dz). Pour simplifier, on considère que la vitesse d'un atome est calibrée de manière à ce qu'à chaque itération de la simulation, (dx, dy, dz) représente le vecteur qu'il faut ajouter à la position d'un atome pour obtenir sa position à l'itération suivante.



FIGURE 1 – Pour améliorer la performance des accès mémoire sur les accélérateurs, les tableaux pos_buffer et speed_buffer sont agencés de la manière illustrée ci-dessus : une première tranche contient les coordonnées x (dx pour speed_buffer), une seconde contient les y et la troisième contient les z. La taille totale de chaque tranche est agrandie de manière à correspondre à un multiple de 16 éléments. Le nombre d'atomes d'un ensemble set d'atomes est set.natoms. La taille totale d'une tranche est contenue dans set.offset.

L'application mémorise la position des atomes et leur vitesse dans deux tableaux distincts, respectivement nommés pos et speed dans la structure atom_set (définie dans atom.h).

1.4 Mouvement des particules

Regardez le code de la fonction seq_move (dans seq.c) : c'est celle-ci qui met à jour, à chaque itération, les positions de tous les atomes en fonction de leur vitesse. Notez qu'il s'agit d'une addition de vecteurs...

1.5 Visualisation

Pour les besoins de la visualisation, un buffer OpenGL nommé vbo_buffer (« Vertex Buffer Object ») contient les coordonnées de chaque point utilisé pour afficher un atome. Ce tableau contient une suite de triplets (x, y, z) (chaque coordonnée étant de type float). Les vertices_per_atom $\times 3$ floats forment donc les coordonnées du premier atome, etc 1 . Regardez

1.6 Rebond sur les parois du domaine

Dans chaque fichier de configuration, en plus des coordonnées des atomes, sont définies les coordonnées de deux points min_ext et max_ext délimitant le parallélépipède rectangle contenant tous les atomes. Afin de garantir que les atomes restent dans ce parallélépipède, nous allons les faire rebondir sur les parois à chaque fois qu'ils entrent en collision avec l'une d'elles.

Écrivez la fonction seq_bounce qui teste, pour chaque atome, la collision avec l'un des bords. Si le centre d'un atome franchit un bord, il faut inverser la composante vitesse qui est orthogonale à ce bord. Par exemple, pour tester le rebond sur le sol, il faut pour chaque atome comparer y et y_{min_ext} et, en cas de collision, multiplier la composante vitesse dy par -1.

Réfléchissez bien à créer un nombre de threads maximisant le parallélisme sur le GPU.

1.7 Potentiel de Lennard Jones

De nombreux phénomènes physiques entrent en jeu lorsqu'il s'agit de modéliser les interactions entre atomes au sein d'un gaz, d'un solide ou d'un liquide (cf http://fr.wikipedia.org/wiki/Potentiel_interatomique).

Nous nous intéresserons ici au potentiel de Lennard-Jones, qui capture à la fois les phénomènes d'attractions entre atomes lorsqu'ils sont distants, et les phénomènes de répulsion lorsqu'ils sont trop proches

^{1.} Cette façon de stocker les coordonnées n'est pas forcément idéale pour les noyaux OpenCL que nous écrirons ultérieurement, mais elle est imposée par OpenGL.

(effets quantiques). L'intensité F_{ij} de la force exercée par un atome j sur un atome i est donnée par la formule suivante :

$$F_{ij} = \begin{cases} 24 \frac{\epsilon}{r} \left(\left(\frac{\sigma}{r} \right)^6 - \left(\frac{\sigma}{r} \right)^{12} \right) & \text{si } r \leq r_c \\ 0 & \text{sinon.} \end{cases}$$
 (1)

ou r est la distance entre i et j. σ et ϵ sont des constantes choisies en fonction des caractéristiques physiques du matériau simulé. Notez que σ représente la distance à laquelle l'interaction entre les atomes est nulle.

Lorsque la distance entre deux atomes excède un seuil nommé rayon de coupure (r_c) , les forces sont négligées.

$$\vec{F}_{i*} = \sum_{j \neq i} F_{ij} \cdot \hat{u}_{ij} \text{ avec } \hat{u}_{ij} = \frac{\vec{i}\vec{j}}{r}$$
 (2)

L'implémentation des interactions entre atomes est effectuée dans la fonction $\operatorname{seq_force}$. Notez que les distances entre atomes sont effectuées pour tous les couples d'atomes, d'où un temps d'exécution en $O(n^2)$! Notez aussi que, bien qu'il aurait suffit de calculer qu'une seule fois l'intensité de la force pour chaque paire d'atomes, elle est ici calculée deux fois, une fois par atome. Pourquoi selon vous? Essayez cette implémentation séquentielle avec un fichier de configuration contenant un nombre modéré d'atomes, tel que chocl.conf:

./bin/atoms -v -s 1 -o 1 conf/choc1.conf

Appuyez sur f, puis sur m...

2 Parallélisation avec OpenMP

2.1 The naive way

Inspirez-vous des fonctions de seq.c pour implémenter celles de la version OpenMP. Parallélisez les fonctions ² au niveau des boucles. Dans un second temps on essayera de réduire les appels au pragma parallel.

Testez visuellement votre nouvelle version (avec le fichier choc1.conf par exemple), puis mesurez les performances en mode *batch*. Par exemple :

./bin/atoms -v --omp 1 -i 10 -n 1k

Ensuite on travaillera sur la localités des accès aux données : il s'agira de mettre en œuvre une stratégie de type « first touch » pour placer physiquemement les données à proximité des cœurs qui les écrivent. On pourra alors comparer les performances et les speedups des différentes versions obtenues.

2.1.1 Expérimentations à présenter

Il s'agira de présenter et surtout d'expliquer des courbes d'accélération (durée d'exécution d'une itération séquentielle divisée par la durée en parallèle) en faisant varier le nombre de processeurs utilisés (via la variable d'environnement <code>{OMP_NUM_THREADS}</code>). On produira et on expliquera des courbes en jouant sur les paramètres suivants :

- Variations sur le type de machine : on fera des expérimentations sur une machine de la salle 203 et sur un des serveurs AMD (boursouf, boursouflet et jolicoeur);
- Variations sur le placement des threads et de la mémoire (on tâchera de mesurer l'influence de la variable GOMP_CPU_AFFINITY);
- Variations sur la politique de ditribution d'indices.
- Variations sur le domaine initial (on regardera trois cas -n 1k, choc2 et choc4.)

^{2.} Pas seulement la fonction seq_force

2.2 Trier les atomes pour réduire le nombre de calcul

On sait qu'il est inutile de calculer les interactions entre deux atomes lorsqu'ils sont séparés par une distance supérieure au rayon de coupure. Aussi, il est intéressant de mettre en œuvre des structures de données reposant sur la topologie de la configuration pour limiter autant que possible les calculs inutiles. Une organisation possible est de découper l'espace en cube et de ne considérer pour le calcul des forces que les atomes présents dans les cubes avoisinants le cube de l'atome considéré. Une autre organisation, certes moins performante mais plus simple à mettre en œuvre, est de trier les atomes suivant un des trois axes.

2.2.1 Tri selon Z

Imaginons ainsi que les atomes soient rangés dans un tableau à une dimension et triés suivant l'axe Z. On observe alors qu'un atome i n'aura d'interaction avec aucun atome rangé après (avant) un certain indice j: en particulier cela se vérifie dès que la distance selon Z (c'est à dire $|z_i - z_j|$) est supérieure au rayon de coupure. En utilisant cette propriété il est donc possible de réduire parfois très significativement le nombre de calculs.

Il s'agit donc d'implémenter cette technique en utilisant un tri des atomes selon l'axe Z. Naturellement, vous pourrez vous inspirer de tris existants. N'oubliez de référencer algorithmes et sources que vous emprunteriez à d'autres.

2.2.2 Tri par boîtes

En utilisant des boîtes dont la taille d'un côté est égale au rayon de coupure, on sait que les voisins d'un atome se trouvent forcément dans les 26 boîtes entourant la boîte contenant l'atome + la boîte elle-même, ce qui donne 27 boîtes à parcourir pour calculer les forces.

Mettant en place les structures de données permettant de trier les atomes par boîtes, afin de réduire considérablement le nombre d'atomes examinés lors du calcul des forces.

2.2.3 Expérimentations à présenter

Il s'agit de reprendre les expérimentations précédentes tout en mettant en perpsective l'impact du tri des atomes sur les performances. Dans quelle mesure la loi d'Amdahl est-elle vérifiée?

3 Parallélisation avec OpenCL

Il s'agit maintenant d'écrire des noyaux OpenCL permettant de calculer les interactions entre atomes sur des accélérateurs.

3.1 Prise en main

Sauvez vos fichiers seq.c et openmp.c dans un endroit sûr, et récupérez une copie toute neuve des fichiers depuis ~rnamyst/etudiants/pmg/Projet/fichiers/. Replacez ensuite vos fichiers seq.c et openmp.c dans fichiers/libsotl/src/, et relancez cmake ainsi que make.

Vous pouvez tester la simulation 3 en OpenCL en utilisant l'option -d (en lieu et place de -s ou -0) et en choisissant le device correspondant au GPU :

./bin/atoms -v -d 0 -o 0 conf/default.conf

Les noyaux OpenCL sont tous définis dans le fichier libsotl/kernel/physics.cl, et les fonctions C qui positionnent leurs paramètres et les invoquent se trouvent dans le fichier libsotl/src/ocl_kernels.c. Regardez le noyau update_position (regardez aussi combien de threads sont lancés pour son exécution) et observez l'utilisation de variables de type float3 pour manipuler la position ou la vitesse d'un atome.

^{3.} À ce stade, seuls quelques noyaux seulement sont opérationnels. Vous pouvez déclenchez le mouvement des atomes (touche « m »), mais c'est à peu près tout.

3.2 Rebond contre les bords du domaine

Écrivez le noyau border_collision qui modifie la vitesse des atomes de façon à ce qu'ils semblent rebondir sur les parois du domaine. Pour maximiser le parallélisme, l'idée est d'utiliser 3 threads par atome, un par composante x, y ou z.

3.3 Détection des collisions entre particules (observation)

La simulation permet, de manière assez rudimentaire, de détecter les collisions entre atomes. En cas de collision, les deux atomes impliqués sont immobilisés ⁴.

Pour tester cette détection de collisions, il suffit d'appuyer sur « c » durant la simulation.

Le fichier physics.cl contient le noyau OpenCL atom_collision qui effectue ce traitement. Regardez comment est elle programmée. Le problème étant symétrique, la fonction n'effectue que $\frac{n^2}{2}$ tests de proximité, comme illustré en figure 2. Remarquez l'utilisation de la fonction prédéfinie distance (cf $OpenCL\ 1.2\ Reference\ Card$).

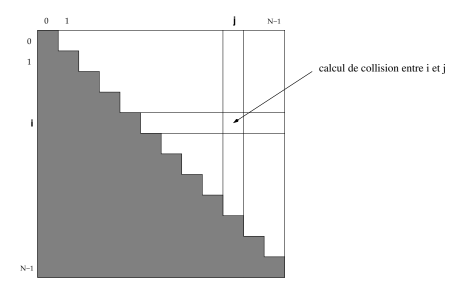


FIGURE 2 – Détecter les collisions entre particules est un traitement symétrique, il n'est donc pas utile de calculer le test tous les couples (i,j) d'atomes, mais simplement pour les couples (i,k) où j > i (zone triangulaire blanche).

Regardez également comment le noyau est invoqué depuis le fichier physics.cl, avec combien de threads, etc.

3.4 Calcul des forces

À vous de jouer! Écrivez le noyau lennard_jones en lançant un thread par atome. Contrairement à la détection des collisions entre atomes, on ne cherchera pas ici à exploiter la symétrie du problème.

Notez que la fonction l_squared_v, qui calcule l'intensité de la force de Lennard-Jones, est déjà définie : elle prend en unique paramètre la distance entre les deux atomes considérés.

Conseil : Écrivez d'abord une fonction « naîve » la plus simple possible, puis introduisez de la mémoire locale partagée au sein des workgroups afin de réduire les lectures des positions des atomes.

3.4.1 Expérimentations à présenter

Il s'agira de présenter et d'expliquer des courbes de performance du calcul des forces sur GPU en faisant varier le nombre d'atomes bien sûr, mais aussi la taille des *workgroup*.

^{4.} Un peu comme dans un Frozen Bubbles 3D, avec beaucoup d'imagination...

À partir de quel nombre d'atomes la version OpenCL (qui reste en n^2) ne plus plus rivaliser avec la version « boîte » OpenMP ?

4 Annexe

Pour ceux qui souhaitent paralléliser la construction du tableau des boîtes en OpenMP, il sera nécessaire d'utiliser un compilateur $\verb"gcc"$ très récent, qui supporte les directives « $\verb"atomic"$ capture » permettant d'incrémenter un entier tout en récupérant son ancienne valeur de manière atomique 5 :

```
#pragma omp atomic capture x = y++;
```

Le compilateur GCC supporte cette directive à partir de la version 4.9. Voici comment configurer votre projet pour utiliser cette version du compilateur au CREMI :

```
rm -rf build
mkdir build
cd build
CC=/net/ens/gcc/gcc-4.9/bin/gcc cmake ..
make
```

 $^{5. \ \ {\}it Cette opération est communément appelée} \ {\it fetch-and-add}.$