FDPS 講習会 イントロダクション

牧野淳一郎

理化学研究所 計算科学研究機構
エクサスケールコンピューティング開発プロジェクト
コデザイン推進チーム
兼 粒子系シミュレータ開発チーム

2015/07/22 AICS/FOCUS 共催 FDPS 講習会

今日の予定

- 講義 13:00-14:00
 - 1. イントロダクション(牧野)
 - 2. 概要説明(谷川)
 - 3. FDPS 詳細 1—API と内部構造 (岩澤)
 - 4. FDPS 詳細 2—サンプルコード解説 (細野)
 - 5. Q&A
- 実習 14:00-15:30
- 個別の議論、意見交換等 15:30-17:00

イントロダクション残り: FDPS は何をするか?

というよりむしろ、何がしたくない人のためのものか:

- MPI でプログラムなんか書きたくない
- キャッシュ再利用のためのわけのわからないループ分割とかしたくない
- 通信量減らすためにわけのわからない最適化とかするのも 勘弁して欲しい
- SIMD 命令がでるようにコードをいじりまわすとかやめ たい
- ●機械毎にどういう最適化すればいいか全然違うとか、それ 以前に言語から違うとかはもういやだ

そうはいっても—ではどうするか?

昔からある考え方はこんな感じ?

- 並列化コンパイラになんとかしてもらう
- 共有メモリハードウェアになんとかしてもらう
- 並列言語とコンパイラの組み合わせになんとかしてもらう

しかし.....

- 若い人はそういう考え方があったことも既に知らないよう な気がする。「スパコンとはそういうものだ」みたいな。
- つまり、こういうアプローチはほぼ死滅した。
- 理由は簡単: 性能がでない。安価なハードウェアで高い性能がでるものがプログラミングが大変でも長期的には生き残る。

じゃあ本当のところどうするか?

- 1. 人生そういうものだと諦めて MPI でプログラム書いて最適化もする 難点: 普通の人の場合性能がでない。難しいことをしようとすると無限に時間がかかって人生が終わってしまう。
- 2. 他人(学生、ポスドク、外注、ベンダ等)にMPI でプログラム書かせて最適化もさせる 難点: 他人が普通の人の場合、やはり性能でない。無限に人と時間とお金がかかる。あとでいじるにも無限に人と時間とお金がかかる。
- どちらも今一つというか今百くらいである。
- もちろん、「普通でない人」を確保できればなんとかなるがこれは希少資源である。

原理的には、「普通でない人」を有効利用すればいい?



細野村主岩澤丸山似鳥山本Barnes牧野谷川Rieder+坪内(テクニカルスタッフ)、若松(アシスタント)

もうちょっと具体的には?

色々な粒子系計算

- 重力多体系
- 分子動力学
- ◆ 粒子法による流体 (SPH、MPS、MLS、その他)
- 構造解析等のメッシュフリー法

計算のほとんどは近傍粒子との相互作用(遠距離力: Tree, FMM, PME その他)

もうちょっと具体的には?

なので、粒子と相互作用の定義を与えると

- 領域分割(ロードバランスも考慮した)
- 粒子の移動
- 相互作用の計算(そのために必要な通信も)

を高い効率 (実行効率・並列化効率) でやってくれるプログラムを「自動生成」できればいい。時間積分とかは自分で書く。(独立時間刻み? P³T 実装して下さい) ということで、詳しくはこれからの説明をどぞ。