M2 - Architecture et Programmation d'accélérateurs Matériels.

(APM 2022-2023)



TD2

Prise en main de CUDA Approximation de π par la méthode de Monte Carlo

julien.jaeger@cea.fr
adrien.roussel@cea.fr
mickael.boichot@cea.fr

Les objectifs de ce TD sont :

- Configuration d'une grille simple
- Écriture d'un premier kernel CUDA
- Allocation mémoire sur l'accélérateur
- Utilisation de la shared memory
- Implémentation d'une réduction sur GPU

I Description du problème

Le calcul de π est un problème fréquemment étudié pour l'apprentissage du parallélisme. L'une des méthodes les plus courantes est la méthode approchée de type $Monte\ Carlo$.

On construit un carré de côté c=1 et de centre O. En ce même centre, nous traçons un cercle de rayon r=1. Pour comprendre la procédure d'approximation de π , nous avons besoin de connaître l'aire de ce cercle via la formule $A=\pi r^2$. Dans notre cas, nous obtenons $A=\pi$.

Intéressons nous uniquement à un quart de la figure. Imaginons maintenant que l'on joue à un jeu de fléchettes, et que l'on prend cette figure pour cible. La méthode de Monte Carlo consiste à prendre un nombre infini de fléchettes et de les lancer de manière aléatoire en direction de la cible. Par conséquent, le nombre de fléchettes se trouvant dans le cercle tendra vers l'aire du quart de cercle, soit

$$P \simeq \frac{A}{4} = \frac{\pi}{4}.$$

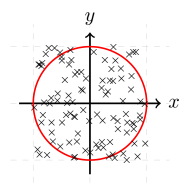
En pratique, P se calcule également de la manière suivante :

$$P = \frac{\text{nb fléchettes dans le cercle}}{\text{nb total de fléchettes}}.$$

On se retrouve donc avec l'approximation de π telle que :

$$\pi \simeq 4 \times \frac{\text{nb fléchettes dans le cercle}}{\text{nb total de fléchettes}}.$$

Pour finir cet algorithme, il nous reste donc à vérifier après un tir si la fléchette se trouve dans le quart de cercle de la cible. Un point a de coordonnées (x, y) se



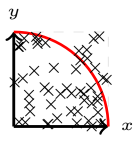


FIGURE 1 – Distribution aléatoire de points dans un carré unitaire.

FIGURE 2 – Quart de cercle servant de cible pour le calcul de π

FIGURE 3 – Calcul d'approximation de π par la méthode de Monte Carlo

trouve à l'intérieur du quart de cercle si la distance qui le sépare de l'origine O(0,0) est inférieure ou égale à 1, soit $x^2 + y^2 \le 1$ (cf. théorème de Pythagore).

II Transposition du problème

1 Séquentielle

Q.1: A l'aide de la description du problème dans la section précédente, écrire un programme séquentiel en C qui permet de calculer l'approximation de π par la méthode de Monte Carlo.

Correction	
Voir fichier CORRECTION/pi_sequentiel.c	

2 Multi-thread

Q.2: Proposer une version parallèle du code précédent écrite avec OpenMP. Pour ce faire, chaque thread lancera un nombre TRIALS_PER_THREAD de fléchettes et stockera localement son résultat partiel de π dans un tableau accessible par tous les threads. La moyenne des différentes valeurs trouvées sera ensuite calculée sur le thread principal et donnera ainsi la valeur finale estimée de π .

Correction	
Voir fichier CORRECTION/pi_omp.c	

III Prise en main avec CUDA

Les méthodes de type Monte Carlo se prêtent très bien aux accélérateurs de calculs type GPGPU car chaque thread exécute les mêmes suites d'instructions, sur des données différentes. Nous allons voir maintenant comment porter ce programme sur un accélérateur de ce type en utilisant le SDK CUDA.

1 Configuration de la grille

Q.3: Pour ce problème, nous allons utiliser une grille 1D pour lancer un grand nombre de threads en simultané. Proposer une configuration de kernel qui s'exécutera sur 512 blocs contenant chacun 256 threads.

```
#define BLOCKS 512
#define THREADS 256
...
pi_monte_carlo< < < BLOCKS, THREADS >> >();
```

2 Allocation mémoire

Q.4: A l'instar de la version OpenMP, nous allons calculer un résultat de π par thread CUDA. Ce résultat doit être stocké en mémoire sur le GPU pour pouvoir être ensuite utilisé côté hôte pour faire la moyenne des valeurs de π trouvées. A l'aide des fonctions du SDK CUDA, allouer un vecteur sur la mémoire du device qui permettra de stocker chaque résultat partiel.

```
double *resultats;
cudaMalloc((void**) &resultats, BLOCKS * THREADS * sizeof(double));
```

Q.5: Les résultats partiels doivent être manipulés par l'hôte après l'exécution des threads pour faire la moyenne de ceux-ci. Toujours à l'aide des fonctions du SDK CUDA, donner la fonction qui permet de copier les données de l'accélérateur vers le CPU, ainsi que sa position relative dans le code.

```
Correction

Après l'exécution du kernel:
cudaMemcpy(host, resultats, BLOCKS * THREADS * sizeof(double), cudaMemcpyDeviceToHost);
```

3 Écriture du kernel

Q.6: Passons maintenant à l'écriture du kernel qui s'exécutera sur l'accélérateur de calculs. Pour chaque lancer de fléchette, un thread CUDA doit générer deux nombres aléatoires : x pour l'ordonnée, et y pour l'abscisse. A l'aide de la description du problème, écrire le kernel CUDA correspondant. Un thread doit lancer TRIALS_PER_THREAD fléchettes, compter le nombre de fléchettes qui se trouve dans le quart de cercle, et ainsi en déduire une approximation de π . Cette valeur approchée sera ensuite stockée dans une case du vecteur allouée précédemment sur le GPU.

NB : La génération de nombres aléatoires avec CUDA se fait via la bibliothèque *Curand*. Les fonctions utiles à cette question sont définies dans le header curand_kernel.h. L'initialisation de la graine se fait avec la méthode :

unsigned int curand_init(unsigned long long seed, unsigned long long sequence, unsigned long long offset, curandState_t state).

La génération d'un nombre aléatoire dans l'intervalle [0,1] se fait ensuite avec la méthode :

float curand_uniform(curandState_t state).

4 Comparaison de performance

Q.7: Comparer le temps d'exécution mesuré avec gettimeofday des trois versions du code de calcul de π . Effectuez bien le même nombre de lancer de fléchettes dans les trois versions. Pour la version GPU, prenez bien en compte le temps passé à effectuer des transferts de données et des post-traitements de données sur CPU. Vous pouvez insérer un appel à cudaDeviceSynchronize si nécessaire.

5 Réduction en shared memory

Nous allons maintenant effectuer la réduction des valeurs de π sur GPU en tirant parti de la shared memory. Notre stratégie est la suivante.

- Nous allouons pour chaque bloc de threads un tableau dans la shared memory qui servira à stocker les estimations de π de chaque thread du bloc.
- Chaque bloc de thread effectue une réduction (ici une addition) en shared memory des estimations de π .
- Le premier thread de chaque bloc écrira la valeur réduite dans la mémoire globale du GPU.
- Le CPU moyenne les valeurs de chaque bloc pour obtenir l'estimation finale de π .

Q.8: Quel est l'intérêt de cette stratégie?

Q.9: Nous stockons donc maintenant les estimations de π de chaque thread dans la shared memory du GPU plutôt que dans sa mémoire globale. Nous stockons également les *curandState* dans la shared memory. Effectuez les modifications de code nécessaires.

Q.10: Avez vous une idée de stratégie de réduction? Si oui, implémentez là et gardez en une version sous la main pour comparer les performances de votre stratégie avec celles de la suite du TD.

Q.11: Nous allons implémenter une réduction de type "tree based". Notre stratégie est illustrée sur la figure 4.

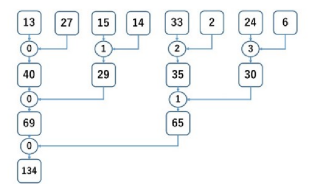


FIGURE 4 – Réduction "tree-based" (source)

Les cases du vecteurs à réduire consituent les feuilles de l'arbre de réduction. A chaque étape nous sommons les noeuds deux à deux. La racine est le résultat de la réduction.

La figure 5 illustre comment implémenter cette stratégie de réduction sur place.

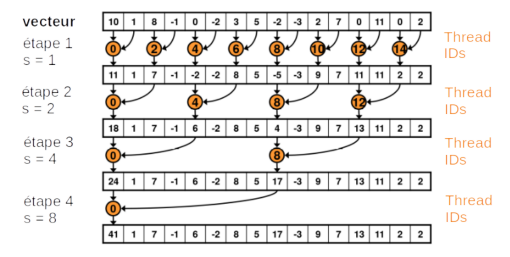


Figure 5 – Réduction "tree-based" sur place (source)

Pour une étape i, on note $s=2^{i-1}$ l'espacement (en nombre de cases) entre les cases à sommer.

- A la fin de l'étape 1, les cases d'indice 2.k.s $(k \in \mathbb{N})$ contiennent la somme des valeurs initiales des cases d'indices 2.k.s et 2.k.s + 1.
- A la fin de l'étape i, les cases d'indice 2.k.s $(k \in \mathbb{N})$ contiennent la somme des valeurs à l'étape i-1 des cases d'indices 2.k.s et 2.k.s+1.
- A la dernière étape, la case d'indice 0 contient la somme de toutes les valeurs du tableau.

Implémentez la stratégie de réduction "tree-based". N'oubliez pas d'insérer la primitive de synchronisation $__syncthreads()$ à la fin de chaque étape. Comparez les performances du calcul de π avec les versions précédentes.

Correction Voir fichier CORRECTION/pi_cuda_shared.cu

Q.12: Pourquoi est-il nécessaire d'insérer la primitive de synchronisation ___sync-threads() à la fin de chaque étape dans la question précédente?

Q.13: Comment avez-vous écrit la condition sélectionnant quels threads mettent à jour les cases du tableau en shared memory? Si cette condition s'exprime directement sur l'indice threadIdx.x et concernent une partie des threads d'un même warp, vous créez de la divergence de branche. Réécrivez la condition de manière à ne pas créer de divergence de branche. Comparez les performances.

Correction Voir fichier CORRECTION/pi_cuda_shared_2.cu

Q.14: Lisez ce paragraphe du CUDA programming guide sur les banque en shared memory. Dans votre implémentation de réduction, est-ce que deux threads accèdent à la même banque de la shared memory? Proposez une stratégie de réduction ne générant pas de conflit de banques en shared memory. Comparez les performances.

Correction Voir fichier CORRECTION/pi_cuda_shared_3.cu

Q.15: Pour aller plus loin dans l'optimisation de la réduction en shared memory, vous pouvez lire le document "Optimizing Parallel Reduction in CUDA"

6 Effectuer la réduction totalement sur GPU

Q.16: Plutôt que de réduire les résultats des blocs de threads sur CPU, nous allons le faire sur GPU. Pour cela, le premier thread de chaque bloc additionera sa contribution dans la mémoire globale à l'aide d'un *atomicAdd*. Nous n'aurons ainsi besoin que d'un *float* dans la mémoire globale du GPU. Comparez les performances.

Correction
Voir fichier CORRECTION/pi_cuda_shared_4.cu