Comparação de Eficiência entre as plataformas OpenCL e CUDA em GPUs NVIDIA

Thiago de Gouveia Nunes Surpervior: Prof. Doutor Marcel P. Jackowski

17 de setembro de 2012

Sumário

1	Inti	rodução	3
	1.1	Motivação	3
	1.2	Objetivos	3
	1.3	Problemas a serem resolvidos	3
2	Cor	aceitos e Técnologias	4
	2.1	High-Performance Computability	4
	2.2	GPU	4
	2.3	CUDA	5
		2.3.1 Modelo de Plataforma	5
		2.3.2 Modelo de Programação	6
		2.3.3 Hierarquia de Memória	7
	2.4	OpenCL	8
		2.4.1 Modelo de Plataforma	8
		2.4.2 Modelo de Memória	8
		2.4.3 Modelo de Execução	8
		2.4.4 Modelo de Programação	8
3	Ati	vidades Realizadas	9
	3.1	Comparação de eficiencia	9
		3.1.1 Como fazer a comparação?	9
		3.1.2 Montagem dos kernels	9
	3.2	Comparação das abstrações	9
	3.3	Comparação entre os arquivos .ptx	9
4	Res	sultados	10
	4.1	Comparação de eficiencia	10
			10
		· ·	10
	4.2		10
			10
			10
	4.3		10
5	Cor	nclusões	11
6	Rih	diografia	12

1 Introdução

1.1 Motivação

Em Computação de Alto Desempenho (HPC) existe uma parcela de supercomputadores montados com base em placas de processamento gráfico (GPU). O termo GPGPU (General-purpose computing on graphics processing units) é usado para denotar o uso de GPUs para executar programas de mais amplo espectro.

Duas linguagens são muito utilizadas atualmente para programação em ambientes GPGPU, OpenCL (Open Computing Language) e CUDA (Compute Unified Device Architecture).

1.2 Objetivos

O objetivo do estudo é comparar a eficiência de programas escritos nessas duas linguagens rodando em uma placa NVidia GeForce GTX 460.

1.3 Problemas a serem resolvidos

Para realizar a comparação de eficiência entre as linguagens é necessário desenvolver uma função igual nas duas linguagens que será usada para profiling, e além disso, entender como as duas linguagens abstraem os recursos da GPU, para entender o resultado do profiling.

2 Conceitos e Técnologias

2.1 High-Performance Computability

HPC nasceu da necessidade de poder computacional para resolver uma série de problemas, entre eles:

- Previsão climática
- Modelação molecular
- Simulações físicas
- Física quântica

Até o final dos anos 90 todos os supercomputadores tinham como base processadores vetoriais. Só no final da década seguinte, com o aumento do desempenho das GPUs, que alguns supercomputadores começaram a usar GPUs como suas fontes e processamento.

2.2 GPU

A primeira GPU foi a GeForce 256, lançada em 1999. O hardware seguia um pipeline com 2 processos, um que aplicava transformações em vértices e outro em pixels. Em 2001, a GeForce 3 trouxe o primeiro processador de vértices programável. Em 2005 a primeira GPU com um processador unificado, usado tanto para operações em pixels como em vértices, foi lançada para o console XBox 360. Para unificar os 2 processos do pipeline num único processador foi necessário generalizar esse processador, e essa generalização abriu as portas para programas genericos executarem na GPU.

A placa usada para os testes desse trabalho, a GeForce GTX460, usa a arquitetura Fermi, a segunda mais nova arquitetura da NVIDIA para GPUs. Essa arquitetura separa o fluxo de execução baseando-se no tipo de aplicação que será executada nela. Existe um fluxo para aplicações gráficas e outro para aplicações genéricas, que é o foco desse trabalho. Vamos estudar o fluxo generico abaixo.

A placa contém um escalonador implementado em hardware para threads. Ele é responsável por escalonar as threads que serão executadas nos streaming multiprocessors (SM). Os SM são conjuntos de 48 processadores, um pequeno bloco de memória própria, um cache de instruções e 8 unidades de funções especiais. A Geforce GTX 460 tem 7 SMs, totalizando 336 processadores.

O código que será executado em cada processador é chamado de **kernel**. Então, ao executar um kernel na GPU, o hardware criará threads, cada uma executando esse mesmo kernel mas com dados diferentes, e cada thread será escalonada para um processador diferente. Como as threads são distribuidas pelos SMs varia com a linguagem usada para se comunicar com a GPU.

Outra parte importante do hardware é a memória. A memória na GPU é limitada em relação à da CPU. GPUs tem, em média, 1GB de memória, enquanto CPUs tem 4GB. Outro fator é a transferencia de dados da memória principal do computador para a memória principal da GPU. A transmissão é feita por um barramento PCI Express, com velocidades de até 16GB/s, dado que o barramento esteja sendo usado somente para isso. Essa transmissão é

a parte mais lenta de todo o processo de execução na GPU e dado isso, em alguns casos é mais viável executar na GPU um pedaço do seu programa que seria executado na CPU do que retornar os dados computados na GPU para a CPU, executar esse pedaço específico, e passá-los de volta para a GPU para mais operações e novamente retornar esses dados para a CPU no final, passando duas vezes a mais pelo PCI Express.

Cada SM tem um bloco de memória de 64KB. Esse bloco pode ser configurado para 16KB de memória compartilhada e 48KB de cache L1 ou vice versa. A memória principal da placa é de 1024MB com conexões de 256 bits. A placa também tem um cache L2 de 512KB.

É importante conhecer a memória física da placa para qual se está programando por que acesso a memória é um dos maiores modificadores no desempenho de um programa paralelo. O acesso a memória é concorrente, mas ao utilizar caches e leitura/escritas em blocos podemos minimizar a taxa com que leituras/escritas conflitantes são feitas. Mas ainda sim é necessário atenção ao escrever um kernel. Dada a estrutura do hardware da GPU, é melhor deixar threads que façam operações sobre posições de memória próximas no mesmo SM, assim elas podem utilizar a memória compartilhada do mesmo, que além de ser mais rápido do que buscar os dados na memória principal, não cria um padrão de buscas frequentes na memoria principal, que acabaria criando uma fila de acesso das threads e diminuiria o desempenho do programa.

2.3 CUDA

Compute Unified Device Architecture (CUDA) é uma arquitetura de programação para GPUs criada pela NVIDIA. Ele adiciona suas diretrizes para as linguagens C, C++, FORTRAN e Java, permitindo que elas usem a GPU. Esse trabalho usa o CUDA junto com a linguagem C. A versão 1.0 do CUDA foi disponibilizada no inicio de 2007. Atualmente só existe um compilador para CUDA, o nvcc, e ele só da suporte para GPUs NVIDIA.

Para uma função executar na GPU ela precisa ser invocada de um programa da CPU. Chamamos esse programa de Host e a GPU onde o kernel irá executar de Device.

O CUDA implementa um conjunto virtual de instruções e memória, tornando os programas retroativos. O compilador primeiro compila o código em C para um intermediário, chamado de PTX, que depois será convertido em linguagem de máquina. Na conversão do PTX para linguagem de máquina o compilador verifica quais instruções o device suporta e converte o código para usar as instruções corretas. Para obter o maior desempenho possível, é importante saber para qual versão o código final será compilado, pois na passagem do código de uma versão maior para uma menor não existe a garantia que o algoritmo seguira as mesmas instruções, o compilador pode mudar um conjunto de instruções para outro menos eficiênte, ou em alguns casos, algumas instruções não existem em versões mais antigas do hardware.

2.3.1 Modelo de Plataforma

A inicialização dos recursos que o CUDA necessita para a comunicação com a GPU é feita no background da aplicação no momento da primeira chamada de alguma das diretivas do CUDA. Essa primeira diretiva terá um tempo maior

de execução que chamadas subsequentes a mesma diretiva. Na inicialização o CUDA identifica os *devices* existentes e escolhe um deles para ser o responsável pelas execuções posteriores.

O próximo passo é a alocação de memória no device. As operações de leitura de memória de um kernel são feitas somente na memória de um device. A alocação dessa memória é feita pelo host, usando cudaMalloc(). Para copiar a memória do host para o device ou vice-versa, cudaMemcpy() é usada. Para liberar o espaço alocado após a execução basta usar o cudaFree(). Todas essas diretivas recebem um ponteiro do host, usado para o controle sobre qual posição da memória está sendo operado em cada operação.

O CUDA dá suporte a alocação de vetores em duas ou três dimensões através de: cudaMallocPitch() e cudaMalloc3D(), respectivamente. É necessário usar as modificações dos comandos Memcpy para duas ou três dimensões também, que são: cudaMemcpy2D(), cudaMemcpy3D().

2.3.2 Modelo de Programação

Um kernel no CUDA é uma função C que será executada paralelamente n vezes em n threads diferentes na GPU. Um kernel pode ser definido em qualquer lugar do seu código, usando a declaração <code>__global__</code> do lado esquerdo do tipo de retorno do kernel. Para invocar um kernel, o host faz a chamada de uma função com a sintaxe parecida com o C, mas usa uma configuração de execução definida pelo CUDA, que usa a sintaxe <<<...>>> junto da chamada da função. Os parâmetros da configuração são o número de blocos de threads e o número de threads por blocos. Para somar dois vetores de tamanho M e guardar o resultado num outro vetor, o código é o seguinte:

```
__global__ void MatrixMulti ( float* a, float* b, float* c) {
   int i = threadIdx.x;
   a[i] = b[i] + c[i];
}

int main () {
   ...
   VecAdd<<<1,M>>>(a, b, c)
   ...
}
```

No kernel acima, a linha int i = threadIdx.x atribui a variável i o valor do indice da thread atual na primeira dimensão. A estrutura threadIdx é um vetor de 3 dimensões, logo as threads podem ser organizadas em 1, 2 ou 3 dimensões dentro de um device. As threads são organizadas por blocos. Cada bloco tem dimensões maleáveis, mas as GPUs atuais limitam para 1024 o número máximo de threads por blocos. Cada bloco é lançado para execução em um processador diferente. Blocos são organizados em grids, que tem seu tamanho configurado na chamada o kernel, bem como o tamanho de cada bloco. No nosso exemplo acima, na linha VecAdd<<<1,M>>>(a,b,c), o 1 determina o número de blocos e o M o número de threads por bloco.

O CUDA supõem que todos os blocos podem ser executados de maneira independende, ou seja, eles podem executar tanto paralelamente quanto sequencialmente. Com isso, é possivel que o desempenho do código aumente em

GPUs com mais processadores, sem que o programador tenha que modificar o código.

O CUDA sabe qual instruções ele pode executar dentro de um device baseando-se no seu Compute Capability (Capacidade Computacional). A Compute Capability de um device são dois números, um que representa a arquitetura do device, e outro que representa melhorias numa arquitetura. A arquitetura Tesla, a primeira da NVIDIA a dar suporte a GPGPU, tem Compute Capability 1.x, a seguinte, a Tesla, tem 2.x e a atual, a Kepler, tem 3.x. Dentro de cada arquitetura, podem existir melhorias nas instruções, que são refletidas no número após o ponto, ou seja, uma placa com Compute Capability 2.1 tem instruções que uma 2.0 não tem.

2.3.3 Hierarquia de Memória

No CUDA, a memoria é separada lógicamente em 4 locais:

- Registradores Toda variável de uma thread fica em registradores.
- Memória Local Memória acessivel por cada thread separadamente, mas de uso pouco provável. Ela só é usada se não existe mais espaço nos registradores ou se o compilador não ter certeza sobre o tamanho de um vetor.
- Memória Compartilhada Cada bloco de threads tem uma memória compartilhada. A memória compartilhada é separada em pequenos blocos independentes. Se uma requisição de leitura tem n endereços em n blocos diferentes, o tempo de leitura desses n endereços é igual ao tempo de leitura de 1 endereço. Caso duas leituras caiam no mesmo bloco, elas serão serializadas. A memória compatilhada fica em chips dentro dos SMs, logo seu acesso é mais rápido do que o acesso a memória global.
- Memória Global A memória global é acessivel por qualquer bloco em execução em um device. A memoria global não é resetada após a execução de um kernel, então chamadas subsequentes de um mesmo kernel simplesmente leêm os resultados da memória global. Existe um pedaço da memória global reservada para valores constantes do programa.

Por padrão, o compilador do CUDA cuida do gerenciamento da memória, ou seja, ele é o responsável por distribuir os dados entre os locais diferentes de memória. O programador pode dar dicas para o compilador usando qualificadores indicando o local que ele quer que aquele elemento fique na memória. Os possiveis qualificadores são:

- __device__ Fica na memória global.
- __constant__ Fica na area constante da memória global.
- shared Fica na memória compartilhada das threads.
- __restrict__ Indica para o compilador que todos os ponteiros com esse qualificador apontam para locais diferentes da memória. Isso é importante pois o compilador pode fazer otimizações com o código sabendo dessa informação.

GPUs com Compute Cabapility maior ou igual a 2.0 podem alocar memória dentro do device em tempo de execução.

2.4 OpenCL

Open Computing Language (OpenCL) é uma framework aberta para programação genérica para varios procesadores, dentre eles GPUs e CPUs. OpenCL da suporte para sistemas embarcados, sistemas pessoais, corporativos e até HPC. Ele consegue isso criando uma interface de baixo nível, ou seja, o mais próximo do hardware possivel, e mantendo auto desempenho, com uma abstração protátil. O OpencL também é uma API para controle de aplicações paralelas em sistemas com processadores heterogéneos. O OpenCL consegue, numa mesma aplicação, reconhecer vários processadores diferentes dentro de um mesmo computador, e executar códigos distintos entre eles, coordenando os hardwares. Aqui, como no CUDA, a parte do código executado na CPU é chamada de Host e o hardware que executa os kernels de Devices. É importante lembrar que dado essa generalização do OpenCL, é possível que a CPU onde o código do host esteja executando seja usada para rodar um kernel também, e essa CPU passa a ser um device também.

O framework do OpenCL pode ser explicado usando 4 modelos hierarquicos, que são:

- Plataforma
- Memória
- Execução
- Programação

2.4.1 Modelo de Plataforma

No OpenCL existe um host conectado a um ou mais devices. Cada device é composto de uma ou mais Compute Unit (CU), e cada CU é composto de um ou mais Processing Element (PE). O processamento dentro de um device ocorre num PE. Os PEs podem executar tanto no modelo de SIMD (Instrução Unica, Multiplos Dados) ou SPMD (Procesuso Unico, Multiplos Dados). No SIMD, todas as threads executão a mesma operação ao mesmo tempo em dados diferentes e no SPMD cada thread tem um ponteiro de instrução próprio. O responsável por iniciar a execução dos kernels nos PE é o host.

- 2.4.2 Modelo de Memória
- 2.4.3 Modelo de Execução
- 2.4.4 Modelo de Programação

3 Atividades Realizadas

- 3.1 Comparação de eficiencia
- 3.1.1 Como fazer a comparação?
- 3.1.2 Montagem dos kernels
- 3.2 Comparação das abstrações
- 3.3 Comparação entre os arquivos .ptx

4 Resultados

- 4.1 Comparação de eficiencia
- 4.1.1 Kernel memory-bound
- 4.1.2 Kernel processing-bound
- 4.2 Comparação das abstrações
- 4.2.1 Semelhanças
- 4.2.2 Diferenças
- 4.3 Comparação dos .ptx

5 Conclusões

6 Bibliografia