### SISTEMAS PARALELOS

Clase 6 – Programación en modelo híbrido Prof Dr Enzo Rucci





### Agenda de la clase anterior

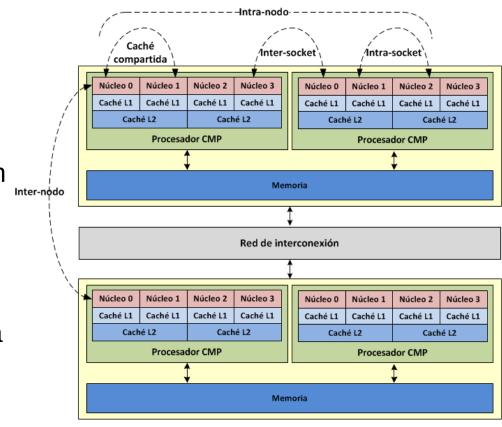
- Programación en pasaje de mensajes
- Estándar MPI

### Agenda de esta clase

Programación en modelo híbrido

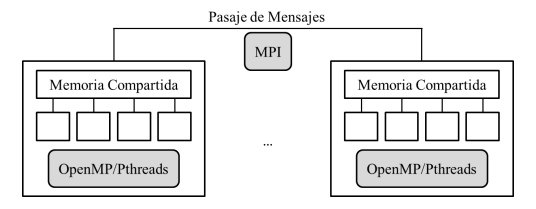
# PROGRAMACIÓN EN PLATAFORMAS HÍBRIDAS // MODELO HÍBRIDO

- La incorporación de procesadores multicore a las arquitecturas de clusters tradicionales dio origen a una nueva arquitectura paralela: cluster de multicores
  - arquitecturas híbridas
  - jerárquicas de dos niveles
- Tanto la comunidad científica como la industria se interesaron en investigar modelos de comunicación híbridos → modelos que permitan comunicarse tanto a través del pasaje de mensajes como de la memoria compartida



- Los paradigmas de programación tradicionales (pasaje de mensajes y memoria compartida) no se adaptan naturalmente a los clusters de multicores.
- Se espera que un modelo híbrido (combinación de pasaje de mensajes con memoria compartida) explote mejor sus características.
- Idea básica:
  - Las tareas que se encuentran en el mismo nodo se comunican y sincronizan por memoria compartida.
  - Las tareas que se encuentran en diferentes nodos se comunican y sincronizan por pasaje de mensajes.

 La combinación de MPI con OpenMP o Pthreads permite explotar el paralelismo jerárquico inherente a los clusters de multicores o a la aplicación.



- El modelo de programación híbrido puede incrementar el rendimiento y la escalabilidad de una aplicación.
- Sin embargo, esto no ocurre para todos los casos → antes de desarrollar una aplicación paralela empleando el modelo híbrido, debe analizarse si el mismo puede resultar útil o no.

- Razones para utilizar el modelo híbrido:
  - Al aprovechar la memoria compartida dentro de cada nodo:
    - Reducen overhead de las comunicaciones MPI
    - Reducen los requerimientos de memoria de la aplicación.
  - Algunas aplicaciones presentan dos niveles de paralelismo:
    - Paralelismo de grano grueso: gran cantidad de cómputo que puede ser realizado en forma independiente + algún intercambio de información ocasional entre los procesos de la aplicación → MPI
    - Paralelismo de grano fino, disponible a nivel de bucle → OpenMP
    - El modelo híbrido puede resultar adecuado para explotar estos múltiples niveles de paralelismo.

- Razones para utilizar el modelo híbrido:
  - Algunas aplicaciones presentan una carga de trabajo desbalanceada al nivel de MPI, la cual puede resultar difícil de equilibrar
  - → Balancear la carga en forma dinámica con OpenMP resulta más sencillo de lograr
  - → Pthreads también es una opción aunque con costo de programación mayor.

- Razones para no utilizar el modelo híbrido:
  - Algunas aplicaciones sólo presentan un único nivel de paralelismo

     → la introducción de paralelismo jerárquico no provee beneficios
     pero aumenta la complejidad de programación
  - Al introducir OpenMP o Pthreads a un código MPI existente también se están introduciendo sus desventajas:
    - Overhead adicional por la creación, sincronización y destrucción de hilos.
    - Dependencia en la calidad del compilador y del soporte en ejecución para OpenMP/Pthreads.
    - Cuestiones relacionadas al uso de memoria compartida, como ubicación de los datos en memoria y conflictos en el acceso a los mismos.

### Esquemas del modelo híbrido

- Existen diferentes esquemas para paralelizar una aplicación utilizando el modelo híbrido.
- La clasificación se realiza teniendo en cuenta qué hilo/s envía/n mensajes entre los procesos MPI y en qué momento lo hace/n.
  - Sin solapamiento de cómputo y comunicaciones
  - Con solapamiento de cómputo y comunicaciones

# Esquemas del modelo híbrido – Sin solapamiento de cómputo y comunicaciones

- También conocido como master-only o modo vector.
- Emplea un proceso MPI por nodo y OpenMP o Pthreads sobre los núcleos de cada nodo.
- Las llamadas a las rutinas de MPI son realizadas fuera de las regiones paralelas de OpenMP o del código de los hilos creados con Pthreads

### Esquemas del modelo híbrido – Sin solapamiento de cómputo y comunicaciones

```
/* hilo maestro */
MPI Recv(); /* Recibir datos */
#pragma omp parallel
       /* Ejecución multi-hilada */
/* hilo maestro */
MPI Send(); /* Enviar resultados */
• • •
```

### Esquemas del modelo híbrido – Sin solapamiento de cómputo y comunicaciones

#### Ventajas:

- No hay intercambio de mensajes dentro de cada nodo.
- La topología de los procesos MPI ya no es una cuestión relevante a la hora de optimizar el rendimiento de la aplicación.

#### Desventajas:

- Mientras el hilo master se comunica, el resto de los hilos está ocioso → overhead.
- Un único hilo probablemente no sea capaz de aprovechar todo el ancho de banda disponible de la red de comunicación

### Esquemas del modelo híbrido – Con solapamiento de cómputo y comunicaciones

 Una forma de evitar el ocio de los hilos durante las comunicaciones MPI consiste en permitir que más de un hilo pueda comunicarse en paralelo a otros que realicen cómputo útil.

```
#pragma omp parallel private(mi id)
{
       mi id = omp get thread num();
        if (mi_id ...) /* hilo de comunicación */
                 MPI Send();
        else
                 if (mi_id ...) /* hilo de comunicación */
                          MPI Recv();
                 else {
                          /* cómputo */
```

### Esquemas del modelo híbrido – Con solapamiento de cómputo y comunicaciones

#### Ventajas:

- Se reduce el tiempo ocioso que los hilos podrían incurrir.
- Se aprovecha el ancho de banda de la red.

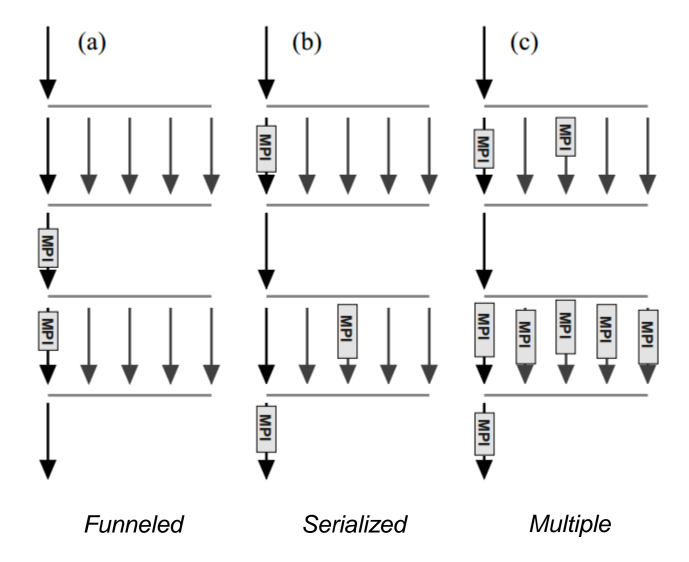
#### Desventajas:

- Requiere mayor esfuerzo de programación.
- Se debe equilibrar la carga de trabajo entre los hilos que comunican y los que no lo hacen.

#### Soporte MPI para programación híbrida

- Las librerías de MPI varían en su soporte para las comunicaciones de los hilos.
- MPI especifica 4 niveles diferentes:
  - MPI THREAD SINGLE (Nivel 0): Sin soporte para hilos
  - MPI\_THREAD\_FUNNELED (Nivel 1): Los procesos pueden ser multihilados pero todas las comunicaciones las realizará el hilo master
  - MPI\_THREAD\_SERIALIZED (Nivel 2): Los procesos pueden ser multi-hilados y los diferentes hilos pueden ejecutar rutinas MPI pero sólo una a la vez; los llamados a MPI no pueden ser realizados en simultáneo por 2 hilos.
  - MPI\_THREAD\_MULTIPLE (Nivel 3): Múltiples hilos pueden realizar múltiples comunicaciones, sin restricciones.

#### Soporte MPI para programación híbrida



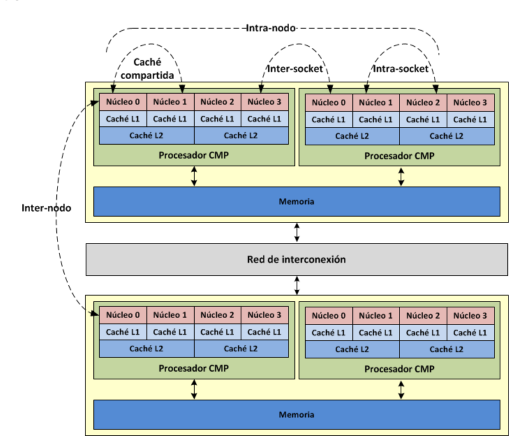
#### Soporte MPI para programación híbrida

 MPI\_Init debe reemplazarse por MPI\_Init\_thread para procesos multi-hilados:

```
1 #include "mpi.h"
 2 #include <stdio.h>
4 int main( int argc, char *argv[] )
       int provided, claimed;
   /*** Select one of the following
       MPI_Init_thread( 0, 0, MPI_THREAD_SINGLE, &provided );
       MPI Init thread( 0, 0, MPI THREAD FUNNELED, &provided );
10
       MPI_Init_thread( 0, 0, MPI_THREAD_SERIALIZED, &provided );
11
       MPI_Init_thread( 0, 0, MPI_THREAD_MULTIPLE, &provided );
12
13 ***/
14
       MPI Init thread(0, 0, MPI THREAD MULTIPLE, &provided );
15
       MPI_Query_thread( &claimed );
16
           printf( "Query thread level= %d Init thread level= %d\n", claimed, provided );
17
18
       MPI_Finalize();
19
20
```

# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores

- Debemos desarrollar un algoritmo paralelo para computar la reducción a suma de un vector.
- La arquitectura de soporte es un cluster de 2 nodos donde cada nodo tiene 2 procesadores quad-core (4 núcleos por nodo)
- ¿Opciones?
  - Algoritmo MPI
  - Algoritmo híbrido (MPI+OpenMP o MPI+Pthreads)



# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Usando MPI

```
1 #include <stdio.h>
 2 #include <stdlib.h>
 3 #include <mpi.h>
 5 #define MAX SIZE 2000
 6 #define COORDINATOR 0
    int main(int argc, char* argv[]) {
        int i, numProcs, rank, size, stripSize, localSum=0, sum=0;
1.0
        int array[MAX SIZE];
11
        MPI Status status;
12
       /* Lee parámetros de la línea de comando */
13
1.4
        size = atoi(argv[1]);
        size = (size < MAX SIZE ? size : MAX SIZE);
15
16
17
        MPI Init(&argc,&argv);
18
19
        MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &numProcs);
20
        MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank);
21
22
        if (rank == COORDINATOR)
23
            for (i=0; i<size ; i++)</pre>
24
                arrav[i] = i+1;
```

# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Usando MPI

```
25
        stripSize = size / numProcs;
26
        MPI Scatter(array, stripSize, MPI_INT, array, \
27
28
                             stripSize, MPI INT, COORDINATOR, MPI COMM WORLD);
29
30
        for (i=0; i<stripSize; i++)</pre>
31
            localSum += arrav[i];
32
        MPI Reduce (&localSum, &sum, 1, MPI INT, MPI SUM, COORDINATOR, MPI COMM WORLD);
33
34
35
        MPI Finalize();
36
37
        if (rank==COORDINATOR)
            printf("Sum=%d\n", sum);
38
39
40
        return 0:
41
42 }
```

### Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Usando híbrido (*master-only*)

```
1 #include <stdio.h>
 2 #include <stdlib.h>
 3 #include <mpi.h>
 4 #include <omp.h>
6 #define MAX SIZE 2000
7 #define MAX THREADS 100
8 #define COORDINATOR 0
9
   int main(int argc, char* argv[]) {
       int i, numProcs, rank, size, stripSize, localSum=0, sum=0, threads, provided;
11
12
       int array[MAX SIZE];
13
     /* Lee parámetros de la línea de comando */
14
15
     size = atoi(argv[1]);
       size = (size < MAX SIZE ? size : MAX SIZE);
16
17
18
       threads = atoi(argv[2]);
       threads = (threads < MAX_THREADS ? threads : MAX_THREADS);
19
20
       MPI Init thread(&argc,&argv, MPI THREAD MULTIPLE, &provided);
21
22
23
       MPI Comm size (MPI COMM WORLD, &numProcs);
       MPI Comm rank (MPI COMM WORLD, &rank);
24
25
26
       if (rank == COORDINATOR)
27
            for (i=0; i<size; i++)
                array[i] = i+1;
28
```

47

48

return 0:

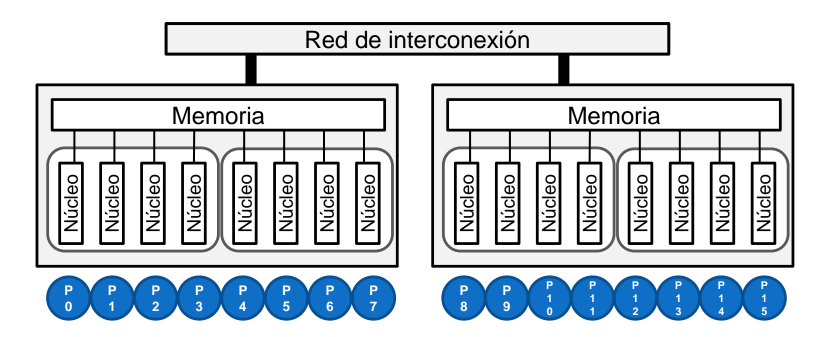
# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Usando híbrido (*master-only*)

```
30
        stripSize = size / numProcs;
 31
 32
        MPI Scatter(array, stripSize, MPI INT, array, \
 33
                             stripSize, MPI INT, COORDINATOR, MPI COMM WORLD);
34
         #pragma omp parallel for num threads(threads) reduction(+:localSum) schedule(static)
35
         for (i=0; i<stripSize; i++)
 36
 37
             localSum += array[i];
 38
        MPI Reduce (&localSum, &sum, 1, MPI_INT, MPI_SUM, COORDINATOR, MPI_COMM_WORLD);
 39
 40
 41
        MPI Finalize();
 42
                                                        ¿Cuántos procesos se generan en
 43
         if (rank==COORDINATOR)
                                                                   cada solución?
            printf("Sum=%d\n", sum);
 44
 45
 46
```

¿ Qué diferencias existen en la ejecución de cada solución? ¿ Sincronización? ¿ Comunicación?

# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Comparación

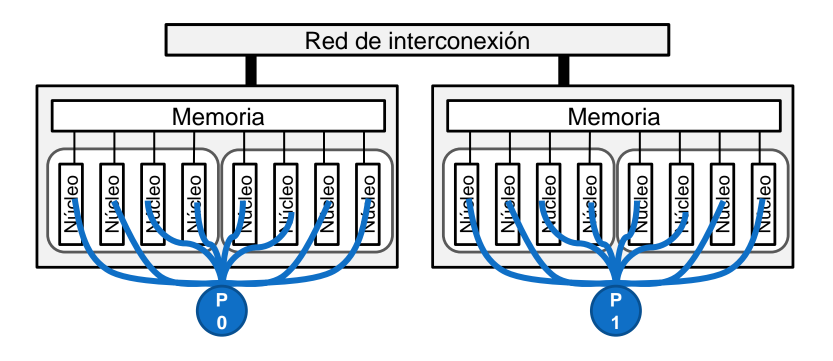
Versión MPI



¿Cuántos procesos se generan en cada solución?

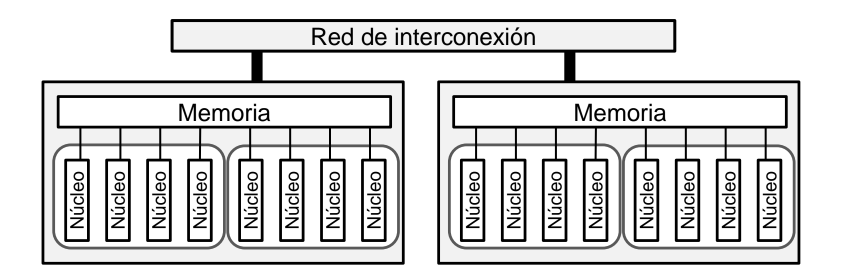
# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Comparación

Versión híbrida



¿Cuántos procesos se generan en cada solución?

# Caso de estudio: Reducción a suma en cluster de multicores – Comparación



¿ Qué diferencias existen en la ejecución de cada solución? ¿ Sincronización? ¿ Comunicación?

### Bibliografía usada para esta clase

- Capítulo 11, Introduction to HPC for Scientists and Engineers.
   Hager, G. & Wellein, G. (2011) EEUU: CRC Press.
- Capítulo 6, Using OpenMP Portable Shared Memory Parallel Programming. Chapman, B., Jost, G. & Van der Pas (2008). UK: MIT Press.
- Rabenseifner, R. "Hybrid Parallel Programming on HPC Platforms". Proceedings of the Fifth European Workshop on OpenMP, EWOMP '03, (2003).
- Rabenseifner, R., Hager, G. & Jost, G. (2010). Hybrid OpenMP/MPI Parallel Programming on Clusters of Multi-Core SMP Nodes. En Proceedings of the 2010 17th Euromicro International Conference on Parallel, Distributed and Networkbased Processing (págs. 427-436). Washington, EEUU.