

CuPy и Rapids



О чем поговорим?

- Библиотеки rapids
- CuPy и NumPy
- CuDF и Pandas
- Dask-cudf или CuDF с использованием Multi-GPU

Библиотеки rapids

- 1) cudf похожая на pandas библиотека для Python, реализующая возможность работы с GPU DataFrames. В ее основе лежит Apache Arrow.
- 2) libcudf это C/C++ CUDA библиотека, реализующая стандартные операции над DataFrames, являтся частью cudf.
- 3) cuml библиотека, являющаяся аналогом scikit-learn, в которой реализованы многие модели машинного обучения на GPU.
- 4) cugraph библиотека для работы с графами на GPU очень похожая на часто используемый аналог NetworkX, который реализован на CPU.
- 5) cusignal библиотека для анализа и обработки сигналов, изображений.
- 6) cuspatial обеспечивает значительное ускорение GPU для общих пространственных и пространственновременных операций, таких как тесты точек в полигонах, расстояния между траекториями и кластеризация траекторий.
- 7) cuxfilter фреймворк для web визуализации на GPU.
- 8) clx(cyber log accelerators) библиотека для анализа в сфере кибербезопасности.
- 9) rmm(rapids memory manager) отвечает за распределение, хранение и асинхронный доступ к данных на gpu.



CuPy

CuPy это открытая библиотека, которая очень похожа на NumPy, она также оперирует массивами. Часто чтобы переписать код с numpy на сиру достаточно просто изменить библиотеку:

cupy.ndarray : numpy.ndarray

cupy.dot : numpy.dot

cupy.sum: numpy.sum

••••

В чем отличие

Об основных отличиях подробно можно посмотреть тут: https://docs.cupy.dev/en/stable/reference/difference.html.

Но стоит отметить некоторые отличия:

- 1) Перевод из float в uint в numpy для отрицательных чисел сработает, а вот в сиру будет 0.
- 2) При генерировании случаных чисел через cupy.random.randn можно указать тип как float64, так и float32 (в numpy только float64).
- 3) Numpy не против в своих ufuncs использовать list, сиру ожидает только объекты своих типов.

По ссылке ниже есть список доступных методов в numpy и их «клоны» в сиру, если они есть. А также еще некоторые методы SciPy.

https://docs.cupy.dev/en/stable/reference/comparison.html

Немного примеров СиРу

```
import cupy as cp
x_gpu = cp.array([1, 2, 3]) - массив сразу будет размещен на GPU
 np array = np.random.random sample(5000000)
 cp array = cp.random.random sample(5000000)
%timeit np array.mean()
2.4 ms ± 4.14 μs per loop (mean ± std. dev. of 7 runs, 100 loops each)
%timeit np array.sum()
2.4 ms ± 11.7 μs per loop (mean ± std. dev. of 7 runs, 100 loops each)
%timeit -n 10 -r 3 cp_array.mean()
34.9 μs ± 6.22 μs per loop (mean ± std. dev. of 3 runs, 10 loops each)
%timeit -n 10 -r 3 cp array.sum()
42.4 μs ± 18.6 μs per loop (mean ± std. dev. of 3 runs, 10 loops each)
```

Да, NumPy быстрый, 2.4 мс это ничто, но что если таких операций будет тысячи, миллионы?

CuPy в данном случае примерно в 60 раз быстрее. 1 час или 60 часов, что выбрать? =)

Универсальный код для питру и сиру

cp.get_array_module определит тип входного массива и отработает как с numpy, так и сиру. Но за универсальность обычно нужно платить скоростью.

```
def logistic_numpy(y):
    return 1 / (1 + np.exp(y))

def logistic_cupy(y):
    return 1 / (1 + cp.exp(y))

%time logistic_numpy(np_array)

CPU times: user 116 ms, sys: 28 ms, total: 144 ms
Wall time: 142 ms

array([0.46104531, 0.43251947, 0.35172739, ..., 0.38658712, 0.28411481, 0.40694806])

%time logistic_cupy(cp_array)

CPU times: user 4 ms, sys: 0 ns, total: 4 ms
Wall time: 708 μs

array([0.49949608, 0.30466445, 0.40408563, ..., 0.40086763, 0.44655752, 0.38417976])
```

```
def univers_logistic(y):
    yp = cp.get_array_module(y)
    return 1 / (1 + yp.exp(y))
```

CuPu и GPU

CuPy умеет производить вычисления только на 1 видеокарте. По умолчанию использует видеокарту с id 0. Но что делать, если ваш сосед занял всю видеокарту, а вторая стоит без дела? Правильно, выключать скрипт соседа переключаться:

```
with cp.cuda.Device(0):
    gpu_0 = cp.array([1, 2, 3, 4, 5])
with cp.cuda.Device(1):
    gpu_1 = cp.array([1, 2, 3, 4, 5])

print(f'gpu_0 device - {gpu_0.device}, gpu_1 device - {gpu_1.device}')

gpu_0 device - <CUDA Device 0>, gpu_1 device - <CUDA Device 1>
```

Но есть очевидный нюанс: нельзя производить операции с массивами, расположенными на разных GPU. Выход: выключаем все переносим все на одну карту.

```
with cp.cuda.Device(0):
    gpu_1 = cp.asarray(gpu_1)
```

Собственный kernel

cupy. ElementwiseKernel – это @vectorize в numba, то есть kernel, определяющий поэлеметные операции. Для его написания нужны навыки написания кода на CUDA-C/C++, но что-то простое можно и без особых навыков написать.

cupy.ReductionKernel — это kernel, реализующий подход map-reduce. Он позволяет записать на том же CUDA-C/C++ map и reduce функции, а также еще map функцию, которая будет применена после reduce.

Звучит сложно, но внутри они могут оптимизировать код за счет магии с размерностями.

@cupy.fuse()

Этот декоратор позволяет создавать Elementwise и Reduction kernels намного проще. Но в документации предупреждают, что очень сложные вещи декорировать не получится.

```
@cp.fuse()
def 12norm dec(x):
    return cp.sqrt(cp.sum(cp.power(x, 2), axis=1))
12norm dec(x)
array([ 5.477226 , 15.9687195], dtype=float32)
%time cp.sqrt(cp.sum(cp.power(x, 2), axis=1))
CPU times: user 4 ms, sys: 0 ns, total: 4 ms
Wall time: 598 µs
array([ 5.477226 , 15.9687195], dtype=float32)
%time l2norm dec(x)
CPU times: user 0 ns, sys: 0 ns, total: 0 ns
Wall time: 288 µs
array([ 5.477226 , 15.9687195], dtype=float32)
```

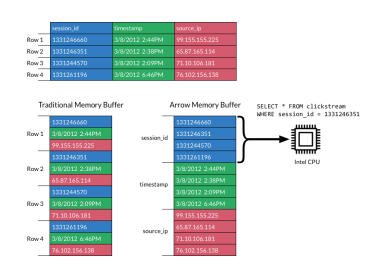
Ускорение в 2 раза благодаря одному декоратору — неплохо.

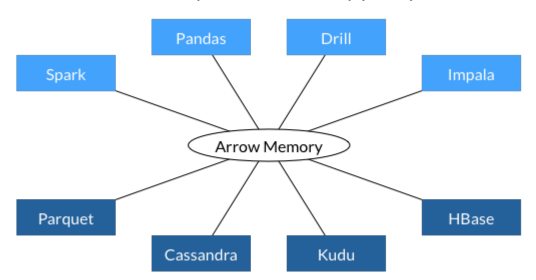
CuDF

Apache Arrow

Арасhe Arrow-это платформа разработки программного обеспечения для создания высокопроизводительных приложений, обрабатывающих и передающих большие данные. Она предназначен как для повышения производительности аналитических алгоритмов, так и для повышения эффективности переноса данных из одной системы или языка программирования в другую.

Иначе говоря, в основе всего лежит столбцово-ориентированный формат хранения данных в памяти, который позволяет снять накладные расходы при передаче данных от одного приложения к другому.





CuDF и Pandas

Работа с cuDF почти ничем не отличается от нашего любимого pandas

```
%time male df = df.loc[df['sex']=='Male']
 %time df = pd.read parquet('./data/covid.gzip')
                                                                             CPU times: user 732 ms, sys: 128 ms, total: 860 ms
 CPU times: user 3.75 s, sys: 1.38 s, total: 5.12 s
                                                                             Wall time: 858 ms
 Wall time: 2.21 s
%time gdf = cudf.read parquet('./data/covid.gzip')
                                                                             %time male gdf = gdf.loc[gdf['sex']=='Male']
CPU times: user 124 ms, sys: 148 ms, total: 272 ms
                                                                             CPU times: user 8 ms, sys: 24 ms, total: 32 ms
                                                                             Wall time: 32.8 ms
Wall time: 271 ms
                    gdf
                                    current_status
                                                        age_group Race and ethnicity (combined) hosp_yn
                                                                                                    icu_yn death_yn medcond_yn
                          0 Laboratory-confirmed case
                                                  Male 10 - 19 Years
                                                                           Black, Non-Hispanic
                                                                                               No Unknown
                                                                                                                          No
                          1 Laboratory-confirmed case
                                                  Male 10 - 19 Years
                                                                           Black, Non-Hispanic
                                                                                                                          No
                                                                                                       No
                                                                                                               No
                                                                                               No
                          2 Laboratory-confirmed case
                                                  Male 10 - 19 Years
                                                                           Black, Non-Hispanic
                                                                                               No
                                                                                                                          No
                          3 Laboratory-confirmed case
                                                  Male 10 - 19 Years
                                                                           Black, Non-Hispanic
                                                                                           Missing
                                                                                                    Missing
                                                                                                                       Missing
                          4 Laboratory-confirmed case
                                                  Male 10 - 19 Years
                                                                           Black, Non-Hispanic
                                                                                                                          Yes
                     8405074
                                     Probable Case Missing 30 - 39 Years
                                                                                  Unknown
                                                                                               No Unknown
                                                                                                                       Missing
                     8405075 Laboratory-confirmed case Missing 30 - 39 Years
                                                                                                                       Missing
                                                                                  Unknown
                                                                                           Missing
                                                                                                    Missing
                                                                                                            Missing
                     8405076 Laboratory-confirmed case Missing 30 - 39 Years
                                                                                  Unknown
                                                                                           Missing
                                                                                                    Missing
                                                                                                            Missing
                                                                                                                       Missing
```

В чем отличия CuDF

- 1) Нельзя писать udf-функции для столбцов типа str или category
- 2) В Pandas писали .apply(), теперь applymap()
- 3) Можно писать собственные udf не только через классический python, но и через numba
- 4) Applymap применяется только к 1 одному столбцу, для нескольких столбцов используется apply_rows
- 5) Под капотом apache arrow и работает на GPU
- 6) Работает с сиру

То есть отличия есть, функционал заметно уже, чем в pandas, но зато на GPU и для многих задач вполне подойдет.

Часто просто импорта библиотеки cudf и замены pd на cudf будет достаточно.

Dask-CuDF

Что такое dask-cudf

Это расширение библиотеки dask для работы с CuDF (cupy) также, как dask работае с DataFrame из pandas. То есть он разбивает данные на партиции, размещая партиции на разных GPU. После применяет необходимые трансформации параллельно.

Опять же многое знакомо, но есть нюансы. Например, теперь все наши вычисления — это граф, как в spark. Соответственно, пока мы явно не попросим нам вывести результат или что-то вернуть, то вычисляться ничего не будет.

Создаем локальный кластер

```
from dask_cuda import LocalCUDACluster
from dask.distributed import Client
import dask.dataframe as dd
import dask_cudf
from cuml.dask.common import utils as dask_utils
```

```
import subprocess
cmd = "hostname --all-ip-addresses"
process = subprocess.Popen(cmd.split(), stdout=subprocess.PIPE)
output, error = process.communicate()
IPADDR = str(output.decode()).split()[0]
cluster = LocalCUDACluster(ip=IPADDR, CUDA_VISIBLE_DEVICES=[0, 1, 2, 3])
client = Client(cluster)
client
```

Волшебные методы

.compute – заставит посчитать весь граф
Выполнили compute = сложили данные на одну видеокарту и тип данных уже cudf
.persist – посчитается весь граф и результат будет в памяти, а не в локальном процессе, то есть данные еще не отданы, но формально готовы. Результаты хранятся в распределенной памяти.

Когда использовать CuDF, а когда dask-cudf

Везде подход один. Если ваши данные влезают на 1 GPU, то не надо жадничать, остальные GPU оставьте другим. Часто получите только снижение производительности или ее незначительный прирост.

