## Programmation parallèle hybride

Marc Tajchman

CEA - DEN/DM2S/STMF/LMES

10/12/2020

# Cas envisagés

Du fait qu'il y a souvent plusieurs dispositifs matériels (clusters, machines multi-cœurs, GPU, etc.) et plusieurs outils logiciels associés, il est intéressant d'essayer de combiner leur utilisation.

En fonction de ce qui est disponible sur les machines

- clusters (plus généralement, machines parallèles multi-nœuds): MPI,
- 2. processeurs multi-cœurs : OpenMP (et autres outils : TBB, std::threads, ...),
- 3. accélérateurs de calcul (GPU ou autres) : Cuda, OpenCL,
- 4. outils PGAS ("partitionned global addressing system"): pour information (faibles performances),

on testera plusieurs combinaisons.

#### Machines multi-nœuds et multi-cœurs

Pour utiliser la puissance de calcul de ce type de machine, on a souvent le choix entre 2 possibilités :

- ► MPI pour le parallélisme multi-nœuds et MPI pour le parallélisme multi-cœurs (plusieurs processus MPI sur chaque nœud).
- ► MPI pour le parallélisme multi-nœuds et OpenMP pour le parallélisme multi-cœurs (un processus MPI sur chaque nœud).

Sur des simulations de taille petite ou moyenne, on préfère souvent le premier choix pour des raisons de simplicité. Par contre, sur des simulations de (très) grande taille, le "tout MPI" atteint plus rapidement ses limites d'utilisation.

#### Avantages/inconvénients du tout MPI:

- programmation MPI nœuds-cœurs identique à la programmation MPI entre les nœuds
- les librairies MPI sont de mieux en mieux optimisées (en particulier si plieurs processus sont sur le même processeur)

On atteint actuellement les limites des machines parallèles sur des simulations avec des nombres de processus  $> 10^6$ . Avantages/inconvénients de la combinaison MPI-OpenMP:

les possibilités en nombre de nœuds-cœurs sont plus importantes Le nombre total de processus MPI diminue (un seul processus MPI par nœud de calcul.)

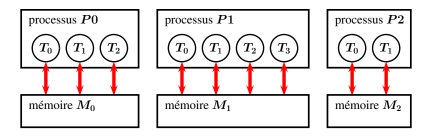
la programmation MPI sur les nœuds et OpenMP sur les cœurs est plus complexe

l'amélioration des performances n'est pas toujours évidente surtout pour des nombres de processus petits ou moyens.

Exemples4/MemoireMPI : ressource mémoire utilisée par MPI (MPI\_Init et MPI\_Finalize, seulement, pas d'échange de messages).

Lire le fichier README.txt pour des instructions

Combinaison des modèles MPI et OpenMP en modèle hybride MPI-OpenMP:



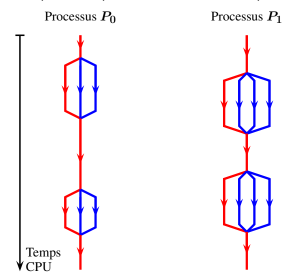
- ► Les différents processus  $P_0$ ,  $P_1$ , ... ont chacun leur mémoire locale  $M_0$ ,  $M_1$ , ....
- A l'intérieur de chaque processus  $P_i$ , un ou plusieurs threads travaillent avec la mémoire locale  $M_i$ .

▶ Pas de synchronisation a priori entre les sections multi-threads entre les différents processus, donc besoin éventuel de combiner des barrières OpenMP et MPI

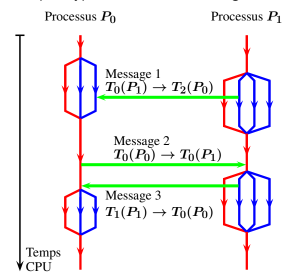
▶ 2 types de réductions dans OpenMP et MPI, donc pour faire une réduction complète, il faut combiner ces 2 réductions

► On peut a priori échanger des messages entre chaque threads de 2 processus différents

### Exemple sur 2 processus, chacun avec plusieurs threads



#### Quelques types différents de messages



Le grand nombre de situations possibles est très difficile à gérer pour ceux qui développent les libraires OpenMP et MPI

Pour cette raison, 4 niveaux de compatibilité entre OpenMP et MPI, ont été définis:

- ► MPI\_THREAD\_SINGLE:
  Un seul thread par processus (donc pas d'OpenMP)
- ► MPI\_THREAD\_FUNNELED:

  Parmi les threads, seul celui qui a initialisé MPI peut utiliser des fonctions MPI
- ► MPI\_THREAD\_SERIALIZED: A un instant donné, un seul thread peut utiliser des fonctions MPI (mais pas toujours le même thread)
- MPI\_THREAD\_MULTIPLE: Pas de restrictions, tous les threads peuvent utiliser les fonctions MPI.

Plus le niveau de compatibilité permet de souplesse dans l'utilisation des fonctions MPI et des pragmas OpenMP, plus la gestion interne des threads dans les processus est coûteuse. Donc, il faut choisir le niveau le plus bas suffisant pour l'algorithme du code

où required est un entier qui peut prendre une des 4 valeurs

- ► MPI\_THREAD\_SINGLE,
- ► MPI\_THREAD\_FUNNELED,
- ► MPI\_THREAD\_SERIALIZED,
- ► MPI\_THREAD\_MULTIPLE

et provided est un entier qui reçoit le niveau de compatibilité effectivement proposé par la version de MPI

Il est important de comparer les valeurs de required et provided pour vérifier que le niveau demandé est effectivement disponible. Exemples4/Hybrides : différents niveaux de combinaison MPI-OpenMP