

20/5/2025  
GPUs: οργάνωση &  
προγραμματισμός

Λ8  
Συστήματα  
& Λογισμικό  
Υψηλών  
Επιδόσεων



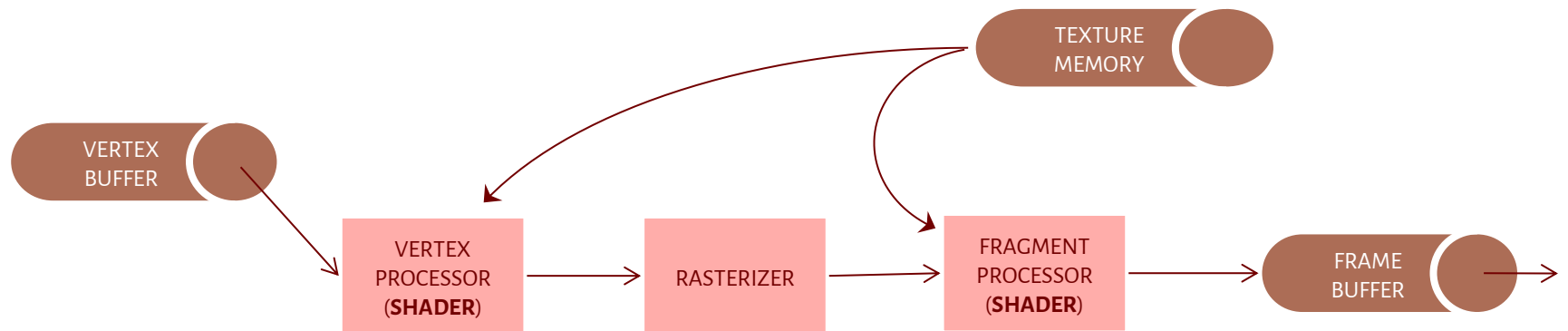
# Ετερογένεια

- Τα σύγχρονα συστήματα είναι πλέον **ετερογενή**.
- Π.χ. παντού υπάρχει και ένας συν-επεξεργαστής (co-processor) ή ένας επιταχυντής (accelerator) ή μία κάρτα γραφικών (GPU)
- Ειδικά οι GPU είναι πλέον GPGPU (General-purpose GPU)
  - Μπορούν να εκτελέσουν γενικότερου σκοπού προγράμματα, πέρα από αυτά της γραφικής επεξεργασίας
  - «Κατεβάζουμε» κώδικα στην GPU
  - Τον εκτελεί η GPU (δεν ζωγραφίζει κάτι στην οθόνη προφανώς)
  - Παίρνουμε τα αποτελέσματα
- Σε αρκετούς τύπους υπολογισμών οι GPUs και γενικότερα οι επιταχυντές είναι ταχύτεροι από τους κεντρικούς επεξεργαστές

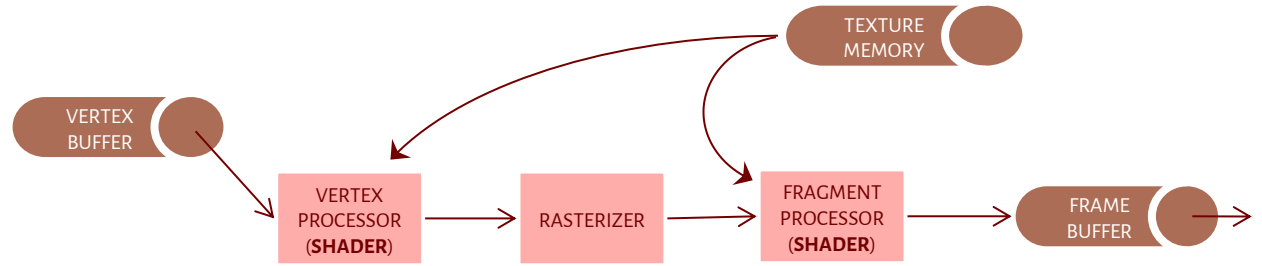
# GPUs: οργάνωση

# GPU history: Graphics pipeline

- Προκειμένου να αναπαραχθεί μία 3Δ σκηνή στην οθόνη, υπάρχει μία σειρά επεξεργασιών που απαιτούνται, που ονομάζονται συνολικά *graphics pipeline*.
- Κάποιες από (σχεδόν όλες) τις επεξεργασίες αυτές τις υλοποιούν στο hardware οι κάρτες γραφικών (GPUs)
- Χονδρικό, απλοποιημένο διάγραμμα:

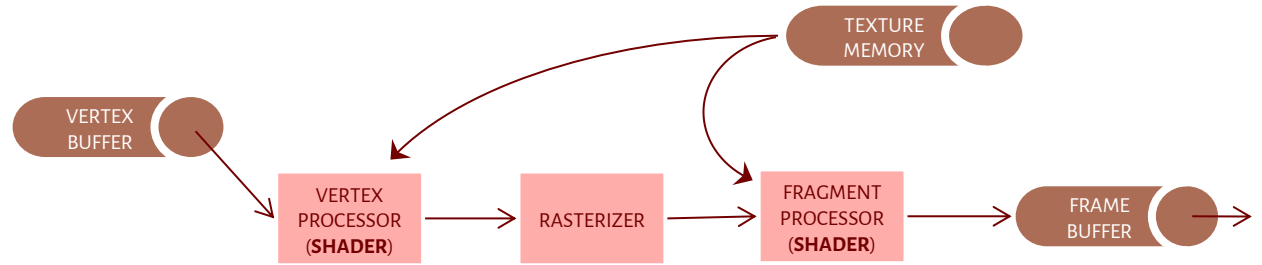


# GPU history: Λειτουργία



- Η σκηνή περιγράφεται από κορυφές (vertices) στον 3Δ χώρο
- Το πρώτο στάδιο παίρνει κορυφές, τις επεξεργάζεται/μετασχηματίζει/φωτίζει/δίνει υφές και παράγει σύνολο τριγώνων. Επίσης κάνει προβολή τη σκηνής από τον 3Δ χώρο σε απεικόνιση στον 2Δ χώρο [ **vertex shaders** ]
- Το δεύτερο στάδιο χρησιμοποιεί μια «κάνναβο» ώστε ο συνεχής χώρος να ψηφιοποιηθεί σε τετραγωνίδια (fragments) – κάθε fragment τελικά θα αποτυπωθεί σε 1 pixel στην οθόνη.
- Το τρίτο στάδιο επεξεργάζεται/μετασχηματίζει/φωτίζει/δίνει υφές/υπολογίζει ορατότητες στα fragments και παράγει την έξοδο ως 1 pixel / fragment με συγκεκριμένο τελικό χρώμα. [ **fragment shaders** ]

# GPU history: Λειτουργία



- Αρχικά: *fixed-function pipeline*
  - Οι λειτουργίες και το υλικό σε κάθε στάδιο ήταν προκαθορισμένα (π.χ. για φωτισμό της σκηνής) – οι shaders ήταν κυκλώματα ειδικού σκοπού.
  - Το πολύ-πολύ να υπήρχε μικρή επιλογή από fixed λειτουργίες
- Μετέπειτα: *programmable pipeline*
  - Οι shaders έγιναν μίνι επεξεργαστές και μπορούσαν να εκτελέσουν οποιαδήποτε ακολουθία εντολών επάνω σε μια κορυφή (vertex shader) ή σε ένα fragment (fragment/pixel shader).
  - Ο προγραμματιστής γράφει κώδικα (π.χ. σε HLSL, GLSL, Cg), τον «κατεβάζει» σε έναν shader και στη συνέχεια ο κώδικας εκτελείται για κάθε δεδομένο που περνάει από αυτόν.

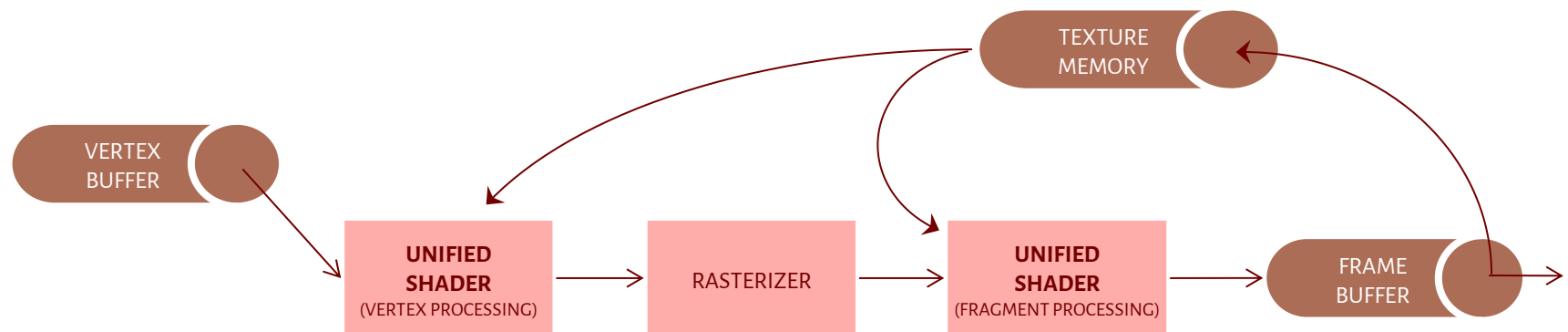
# GPU history: Λειτουργία

- Μεγέθη δεδομένων
  - Κορυφές: εκατομμύρια, floating point
  - Pixels: δισεκατομμύρια, fixed point
- Μοιραία, οι shaders έγιναν πολλοί σε κάθε στάδιο:
  - πολλαπλές μικρές και απλές CPU (ALU βασικά) που μπορούσαν να κάνουν πράξεις
  - εκτελούν τον ίδιο «κατεβασμένο» κώδικα ταυτόχρονα σε διαφορετικά vertices/pixels (SIMD!!)
  - παράλληλα => ταχύτερα
- Και, τελικά, φτάσαμε στην **ενοποίηση** (unified shaders) όπου έχουμε ένα σύνολο από ίδιες μικρές CPU που μπορούν να χρησιμοποιηθούν σε οποιοδήποτε στάδιο του pipeline (δηλ. είτε ως vertex είτε ως fragment shaders)
  - Συν κάποιος scheduler που επιλέγει ποια θα χρησιμοποιηθεί που και πότε

# GPU history: Η βασική ιδέα για γενική χρήση (GP) μίας GPU

- GPGPUs:

- Κατέβασμα κώδικα (μη-γραφικής) εφαρμογής στους shaders
- Τροφοδοσία με δεδομένα (ως «κορυφές» ή/και υφές)
- Αποτελέσματα στον frame buffer
- Με αντιγραφή των αποτελεσμάτων στη μνήμη υφών, μπορεί να ανατροφοδοτηθούν τα αποτελέσματα στους shaders για περαιτέρω επεξεργασία κ.ο.κ.

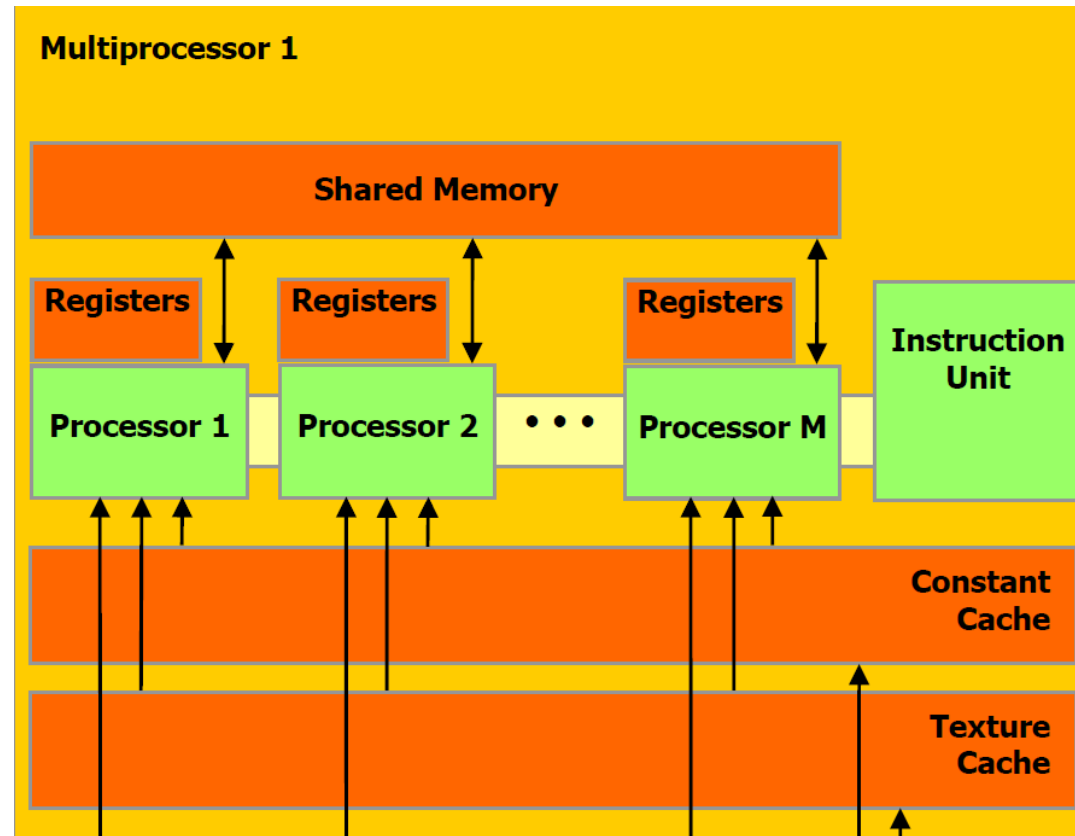


# Η σημερινή αρχιτεκτονική

- Θα χρησιμοποιήσουμε την αρχιτεκτονική των CUDA GPU της NVIDIA, αλλά έτσι περίπου είναι όλες οι σύγχρονες GPU.
  - CUDA = Compute Unified Device Architecture (βασικά ενοποιημένοι shaders που μπορούν να εκτελέσουν γενικού σκοπού κώδικα)
- “**multiprocessor**” ή “**streaming multiprocessor**” (**MP** ή **SM**):
  - πολλά μικρά cores (=shaders, παλιότερα ονομάζονταν και “processors” ή “streaming processors”) που εκτελούν συγχρονισμένα την ίδια εντολή: καθαρή οργάνωση SIMD.
  - Κάθε core έχει δική του μικρή ιδιωτική μνήμη (καταχωρητές)
  - Υπάρχει επίσης μικρή (KBs) κοινόχρηστη μνήμη ανάμεσα στα core του SM
    - υπάρχουν και άλλες 2 κοινόχρηστες cache ειδικού σκοπού (read-only)

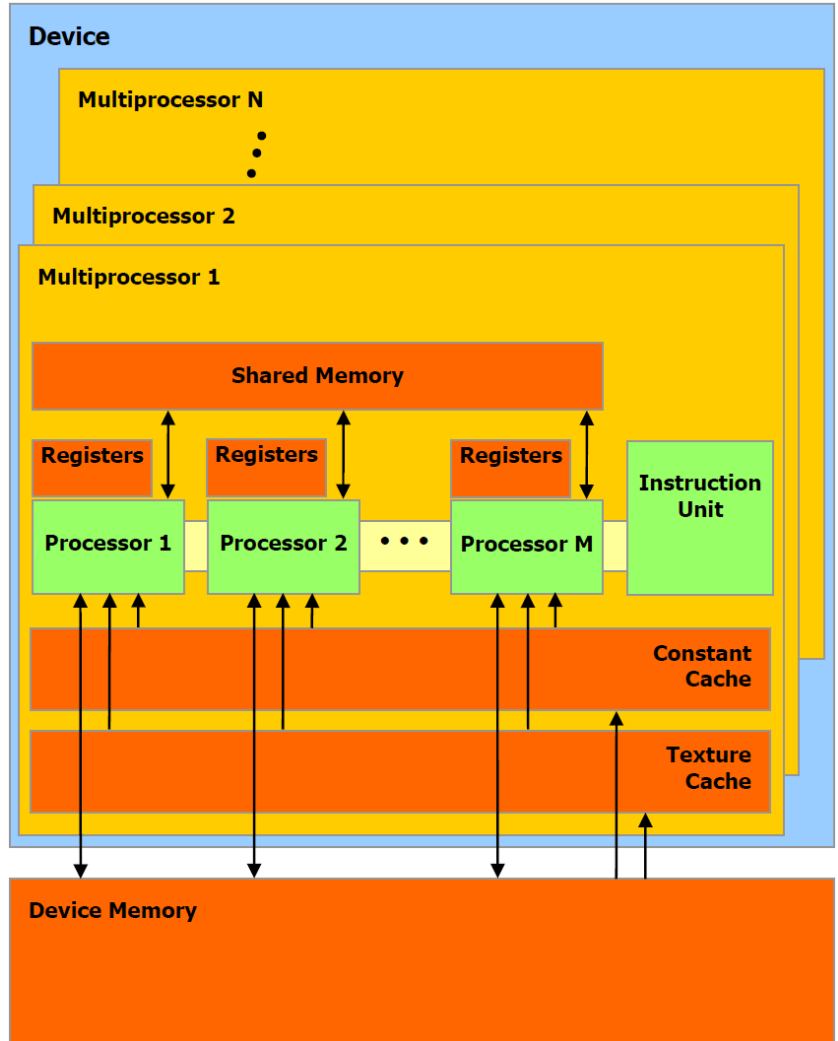
# CUDA architecture: Δομή ενός SIMD “multiprocessor”

- Το Instruction Unit έχει την εντολή που εκτελούν όλοι, καθένας με δικά του δεδομένα
- Processor = πολύ απλό core

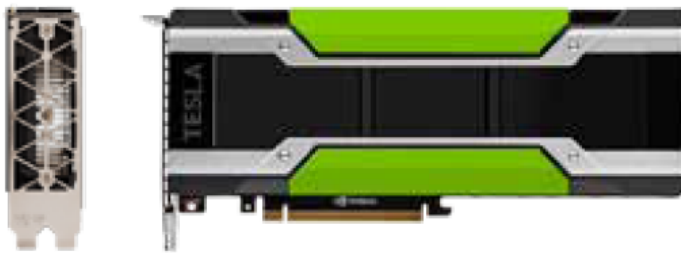


# CUDA architecture: Μία πλήρης GPU

- GPU = πολλά multiprocessors + μνήμη
- Κάθε SM είναι ανεξάρτητο από το άλλο και μπορεί να εκτελεί δικό του κώδικα.
  - Ήρα SIMD οργάνωση και εκτέλεση μόνο εσωτερικά σε εναν SM.
- Η Device Memory είναι συνήθως μεγάλη (Gbytes) και χρησιμοποιείται σχεδόν για τα πάντα
- Οι υπόλοιπες caches είναι για επιτάχυνση της προσπέλασης στην Device Memory (είναι μικρές όμως)
- Τα GPUs δεν επενδύουν σε μνήμη/caches αλλά σε πάρα πολλά cores - γενικά οι μνήμες τους πρέπει να θεωρούνται αργες.



# Παράδειγμα: NVIDIA P40



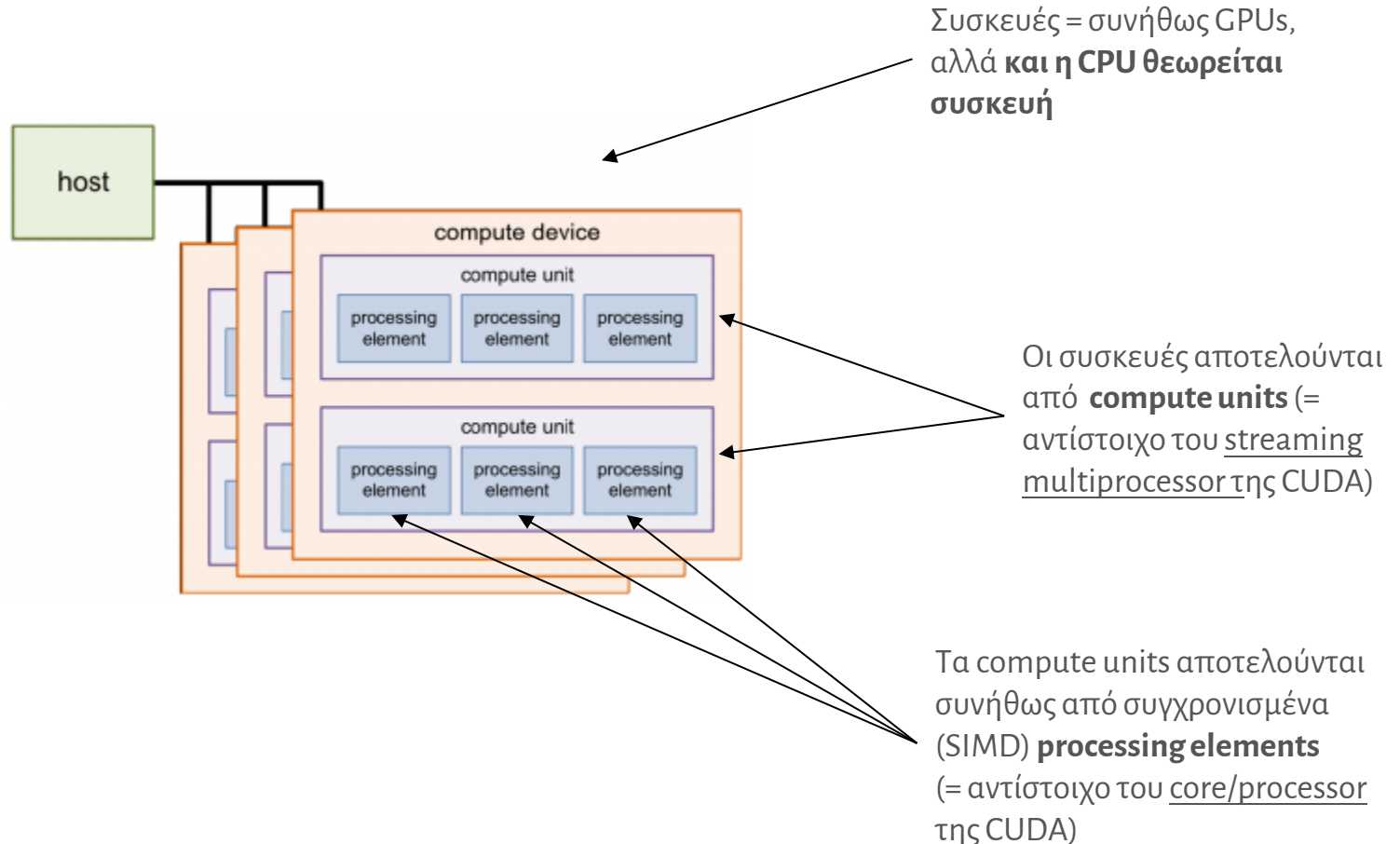
<b>GPU</b>	1 NVIDIA Pascal GPU
<b>CUDA Cores</b>	3,840
<b>Memory Size</b>	24 GB GDDR5
<b>H.264 1080p30 streams</b>	24
<b>Max vGPU instances</b>	24 (1 GB Profile)
<b>vGPU Profiles</b>	1 GB, 2 GB, 3 GB, 4 GB, 6 GB, 8 GB, 12 GB, 24 GB
<b>Form Factor</b>	PCIe 3.0 Dual Slot (rack servers)
<b>Power</b>	250 W
<b>Thermal</b>	Passive

30 SMs  
128 cores/SM  
24 GB device memory

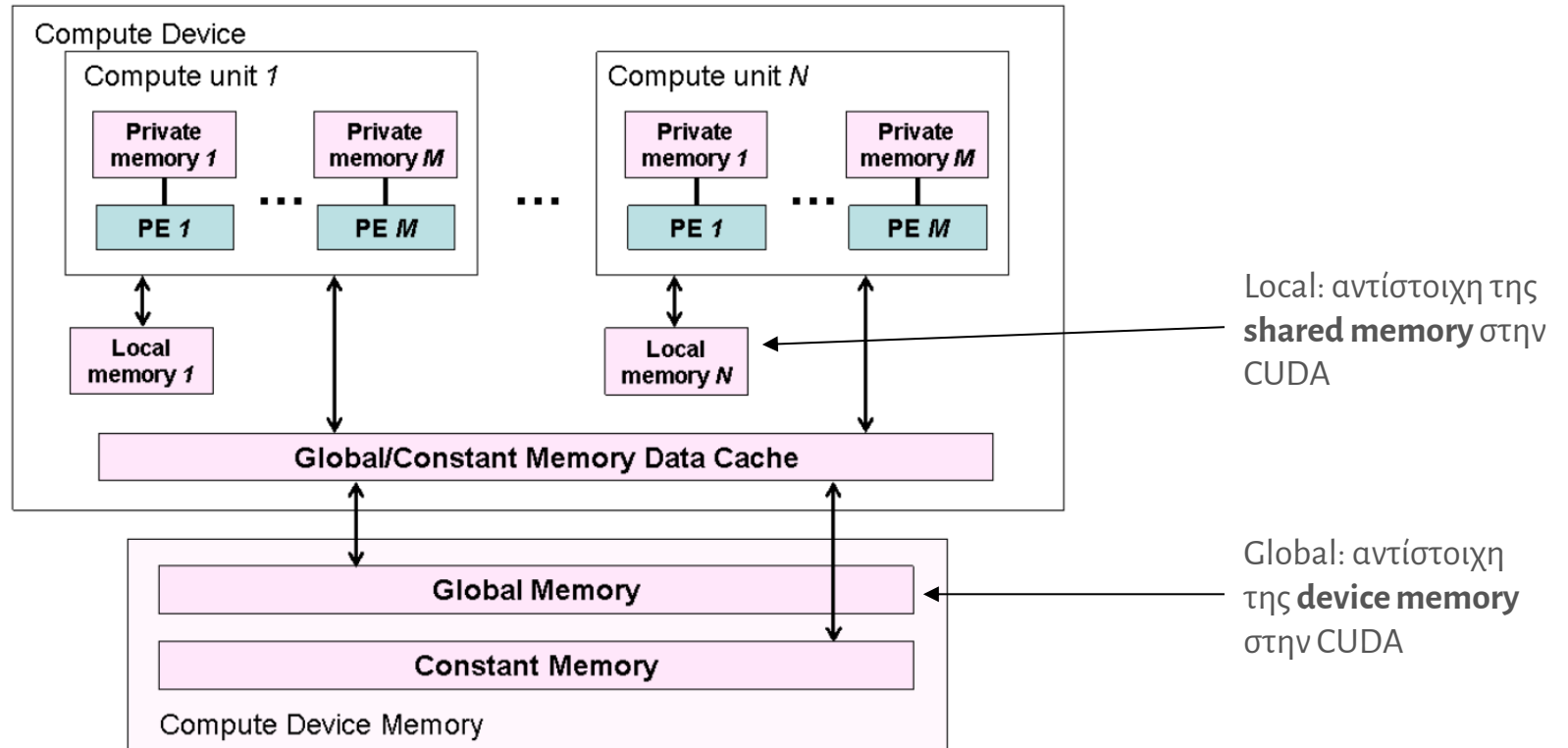
Στο σύστημα parallax



# OpenCL platform: Παρόμοια λογική, με άλλη ορολογία



# OpenCL memory: Παρόμοια λογική, με άλλη ορολογία



# GPUs: προγραμματισμός

Lower-level: OpenCL, CUDA

# Παράδειγμα – OpenCL και CUDA

- Η παρακάτω συνάρτηση (“kernel”) θέλω να εκτελεστεί στη GPU:

```
void saxpy(int n, float a, float *b, float *c)
{
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        c[i] = a*b[i] + c[i];
}
```

- $\text{saxpy} = \text{Single-precision A times X Plus Y}$

# Πώς γίνεται στην πράξη η εκτέλεση

## Πολύπλοκη και χρονοβόρα διαδικασία

1. Πρέπει να μεταφερθούν στην GPU τα δεδομένα ( $n$ ,  $a$ ,  $b$  και  $c$ )
  - Δεν αρκεί να περάσουμε δείκτες! Πρέπει να μεταφερθούν τα περιεχόμενα των διανυσμάτων (\* εκτός αν υποστηρίζεται ενοποιημένη μνήμη μεταξύ host και device...)
2. Έπειτα πρέπει να εκτελεστεί ο κώδικας της συνάρτησης (kernel) στην GPU – “offloading”
  - Δεν έχουν ίδια γλώσσα μηχανής η CPU και η GPU...
  - Πρέπει να μεταφραστεί ξεχωριστά ο kernel είτε προκαταβολικά είτε την ώρα της εκτέλεσης (JIT)...
  - Πρέπει να μεταφερθεί ο κώδικας του στην GPU
3. Αναμονή μέχρι να εκτελεστεί ο κώδικας και στη συνέχεια μεταφορά των αποτελεσμάτων **από** τη μνήμη της GPU

# OpenCL

```

#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <CL/cl.h>
#define VECTOR_SIZE 1024

// OpenCL kernel which is run for every work item created.
const char *saxpy =
"__kernel
"void saxpy(float a,
"           __global float *b,
"           __global float *c
"{
"    //Get the index of the work-item
"    int i = get_global_id(0);
"    c[i] = a * b[i] + c[i];
"}\n\n";

int main(void) {
    int i;
    // Allocate space for vectors b and c in the host
    float a = 2.0f;
    float *b = (float*)malloc(sizeof(float)*VECTOR_SIZE);
    float *c = (float*)malloc(sizeof(float)*VECTOR_SIZE);
    for(i = 0; i < VECTOR_SIZE; i++) {
        b[i] = i;
        c[i] = VECTOR_SIZE - i;
    }

    // Get platform and device information
    cl_platform_id * platforms = NULL;
    cl_uint num_platforms;
    //Set up the Platform
    cl_int clStatus = clGetPlatformIDs(0, NULL, &num_platforms);
    platforms = (cl_platform_id *) malloc(sizeof(cl_platform_id)*num_platforms);
    clStatus = clGetPlatformIDs(num_platforms, platforms, NULL);

    //Get the devices list and choose the device you want to run on
    cl_device_id *device_list = NULL;
    cl_uint num_devices;

    clStatus = clGetDeviceIDs( platforms[0], CL_DEVICE_TYPE_GPU, 0,NULL, &num_devices);
    device_list = (cl_device_id *) malloc(sizeof(cl_device_id)*num_devices);
    clStatus = clGetDeviceIDs( platforms[0],CL_DEVICE_TYPE_GPU, num_devices, device_list, NULL);

    // Create one OpenCL context for each device in the platform
    cl_context context;
    context = clCreateContext( NULL, num_devices, device_list, NULL, NULL, &clStatus);

    // Create a command queue
    cl_command_queue command_queue = clCreateCommandQueue(context, device_list[0], 0, &clStatus);

    // Create memory buffers on the device for each vector
    cl_mem b_clmem = clCreateBuffer(context, CL_MEM_READ_ONLY, VECTOR_SIZE * sizeof(float), NULL, &clStatus);
    cl_mem c_clmem = clCreateBuffer(context, CL_MEM_READ_WRITE,VECTOR_SIZE * sizeof(float), NULL, &clStatus);
}

```

The kernel

```

// Copy the Buffer b and c to the device
clStatus = clEnqueueWriteBuffer(command_queue, b_clmem, CL_TRUE, 0, VECTOR_SIZE * sizeof(float), a, 0,
                                NULL, NULL);
clStatus = clEnqueueWriteBuffer(command_queue, c_clmem, CL_TRUE, 0, VECTOR_SIZE * sizeof(float), b, 0,
                                NULL, NULL);

// Create a program from the kernel source
cl_program program = clCreateProgramWithSource(context, 1, &saxpy_kernel, NULL, &clStatus);

// Build the program
clStatus = clBuildProgram(program, 1, device_list, NULL, NULL, NULL);

// Create the OpenCL kernel
cl_kernel kernel = clCreateKernel(program, "saxpy_kernel", &clStatus);

// Set the arguments of the kernel
clStatus = clSetKernelArg(kernel, 0, sizeof(float), (void *)&a);
clStatus = clSetKernelArg(kernel, 1, sizeof(cl_mem), (void *)&b_clmem);
clStatus = clSetKernelArg(kernel, 2, sizeof(cl_mem), (void *)&c_clmem);

// Execute the OpenCL kernel on the list
size_t global_size = VECTOR_SIZE; // Process the entire lists
size_t local_size = 64;           // Process one item at a time
clStatus = clEnqueueNDRangeKernel(command_queue, kernel, 1, NULL, &global_size, &local_size, 0,
                                  NULL, NULL);

// Read the cl memory c_clmem on device to the host variable c
clStatus = clEnqueueReadBuffer(command_queue, c_clmem, CL_TRUE, 0, VECTOR_SIZE*sizeof(float), c, 0,
                               NULL, NULL);

// Clean up and wait for all the commands to complete.
clStatus = clFlush(command_queue);
clStatus = clFinish(command_queue);

// Display the result to the screen
for(i = 0; i < VECTOR_SIZE; i++)
    printf("%f * %f + %f = %f\n", a, b[i], VECTOR_SIZE - i, c[i]);

// Finally release all OpenCL allocated objects and host buffers.
clReleaseKernel(kernel);
clReleaseProgram(program);
clReleaseMemObject(b_clmem);
clReleaseMemObject(c_clmem);
clReleaseCommandQueue(command_queue);
clReleaseContext(context);
free(b);
free(c);
free(platforms);
free(device_list);
return 0;
}

```

Create kernel binary (compile)

Set kernel arguments

Execute kernel

Copy result (c) from device

Find the device

Create context and queue

Allocate memory @ device for b, c

Cleanup

# CUDA

Create and execute kernel

```
#include <stdio.h>

__global__
void saxpy(int n, float a, float *b, float *c)
{
    int i = blockIdx.x*blockDim.x + threadIdx.x;
    if (i < n) c[i] = a*b[i] + c[i];
}

int main(void)
{
    int N = 1024;
    float a = 2.0f;
    float *b, *c, *d_b, *d_c;
    b = (float*)malloc(N*sizeof(float));
    c = (float*)malloc(N*sizeof(float));

    cudaMalloc(&d_b, N*sizeof(float));
    cudaMalloc(&d_c, N*sizeof(float));

    for (int i = 0; i < N; i++) {
        b[i] = i;
        c[i] = N-i;
    }

    cudaMemcpy(d_b, b, N*sizeof(float), cudaMemcpyHostToDevice);
    cudaMemcpy(d_c, c, N*sizeof(float), cudaMemcpyHostToDevice);

    // Perform SAXPY on 1M elements
    saxpy<<<1024, 256>>>(N, a, d_b, d_c);

    cudaMemcpy(c, d_c, N*sizeof(float), cudaMemcpyDeviceToHost);

    float maxError = 0.0f;
    for (int i = 0; i < N; i++)
        maxError = max(maxError, abs(c[i]-(a*i+N-i)));
    printf("Max error: %f\n", maxError);

    cudaFree(d_b);
    cudaFree(d_c);
    free(b);
    free(c);
}
```

The kernel

Allocate memory @ device for b, c

Copy b, c to device memory

Copy result (c) from device

Cleanup

- Είναι ελαφρά τροποποιημένη C
- Έχει μέσα τους kernels (συναρτήσεις `__global__`) και τον κώδικα που θα εκτελέσει ο host.
- Δέσμευση χώρου στη συσκευή (`cudaMalloc`), μεταφορά δεδομένων στη συσκευή (`cudaMemcpy`)
- Offloading (`saxpy<<< ... >>>`)
- Μεταφορά αποτελεσμάτων από τη συσκευή
- Μικρότερος κώδικας από την OpenCL (η οποία προσπαθεί να είναι εντελώς γενική και να δουλεύει όχι μόνο για GPUs)
  - αν όμως υπάρχουν  $> 1$  GPUs, χρειάζεται κώδικας να επιλεχθεί η συσκευή αλα-OpenCL
- Compile με `nvcc` (NVidia compiler)
  - παράγεται ένα κομμάτι που εκτελεί ο host και οι kernels που εκτελεί η GPU.

# CUDA – προγραμματιστικό μοντέλο

- Ο kernel εκτελείται από (πολλά) **CUDA threads**
    - Όλα τα νήματα εκτελούν τον ίδιο kernel
  - Τα νήματα ομαδοποιούνται σε λογικά **blocks**
  - Τα blocks ομαδοποιούνται σε ένα λογικό **grid**
  - Επομένως, ένας kernel τελικά εκτελείται από ένα *grid* από *blocks* από *threads*.
- 
- Το πλήθος των block που θα έχει το grid (1024), και το πλήθος των threads που θα έχει κάθε block (256) δίνονται ως παράμετροι στο offloading:

```
saxpy<<<1024, 256>>>(N, a, d_b, d_c);
```
  - Το πλήθος των νημάτων ανά block πρέπει να είναι  $\leq 1024$ .
  - Με βάση την αρχιτεκτονική των GPU της NVidia και για λόγους επιδόσεων, καλό είναι το πλήθος των νημάτων σε κάθε block να είναι πολλαπλάσιο του 32.

# CUDA – προγραμματιστικό μοντέλο

- Το πλήθος των block που θα έχει το grid (1024), και το πλήθος των threads που θα έχει κάθε block (256) δίνονται ως παράμετροι στο offloading:  

```
saxpy<<<1024, 256>>>(N, a, d_b, d_c);
```
- Γενικά, επιτρέπεται η οργάνωση των threads και των block σε 1D-3D σχήματα, δηλαδή, π.χ. τα 256 νήματα του block θα μπορούσαν να είναι ένα 3-διάστατο σύνολο από 8x8x4 νήματα και τα blocks να είναι σύνολο από 16x8x8 blocks ως εξής:  

```
dim3 nblk(16,8,8), nthr(8,8,4);
```

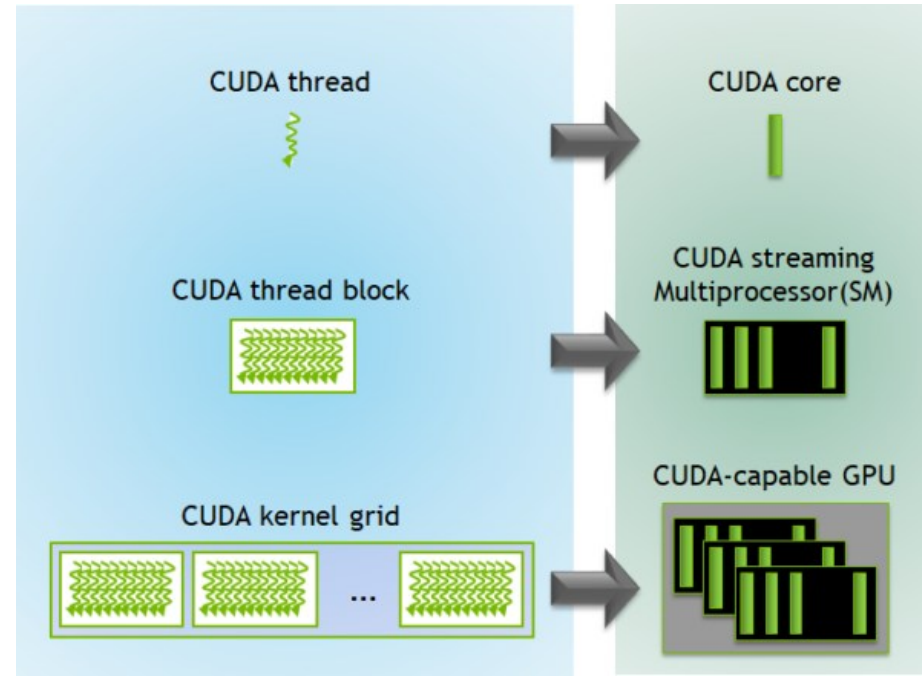
```
saxpy<<<nblk, nthr>>>(N, a, d_b, d_c);
```
- Παρότι – πάλι – 1024 blocks των 256 threads το καθένα, παίρνω πλέον τα id τους μέσα από μία τριπλέτα, π.χ. το νήμα 11 είναι το (0,2,3).
- Το αν είναι οργανωμένα σε 1D / 2D / 3D είναι μόνο θέμα προγραμματιστικού «βολέματος» και τίποτε άλλο (π.χ. αν έχουμε πίνακες βιολεύει η 2D οργάνωση/αριθμηση). Δεν επηρεάζει τις επιδόσεις.

# CUDA – προγραμματιστικό μοντέλο

- Μέσα σε έναν kernel υπάρχει πρόσβαση στις εξής μεταβλητές, οι οποίες είναι όλες 3D:
  - blockDim – πόσα blocks υπάρχουν στην κάθε διάσταση (x/y/z) του grid
  - blockDim – πόσα threads υπάρχουν στην κάθε διάσταση (x/y/z) του block
  - blockIdx – index του block μέσα στο grid
  - threadIdx – index του thread μέσα στο block
- Έτσι, π.χ. στη γενική περίπτωση αν θέλαμε να βρούμε το (global) thread ID ενός νήματος όταν o kernel κλήθηκε με 3D σχήμα, θα είχαμε:

```
int globalThreadID = (threadIdx.z*blockDim.y + threadIdx.y)*blockDim.x  
+ threadIdx.x;
```

# CUDA – μοντέλο εκτέλεσης



- Ένα CUDA *thread* εκτελείται από ένα *core*
- Ένα προγραμματιστικό *block* ανατίθεται σε ένα *SM* για εκτέλεση.
- Τα *SMs* εκτελούν τα νήματα του *block* ανά 32άδες ("warps").
- Μέσα σε ένα *warp* τα νήματα εκτελούνται συγχρονισμένα (SIMD εκτέλεση)
  - Προσοχή στα *branches*!! (επόμενη διαφάνεια)

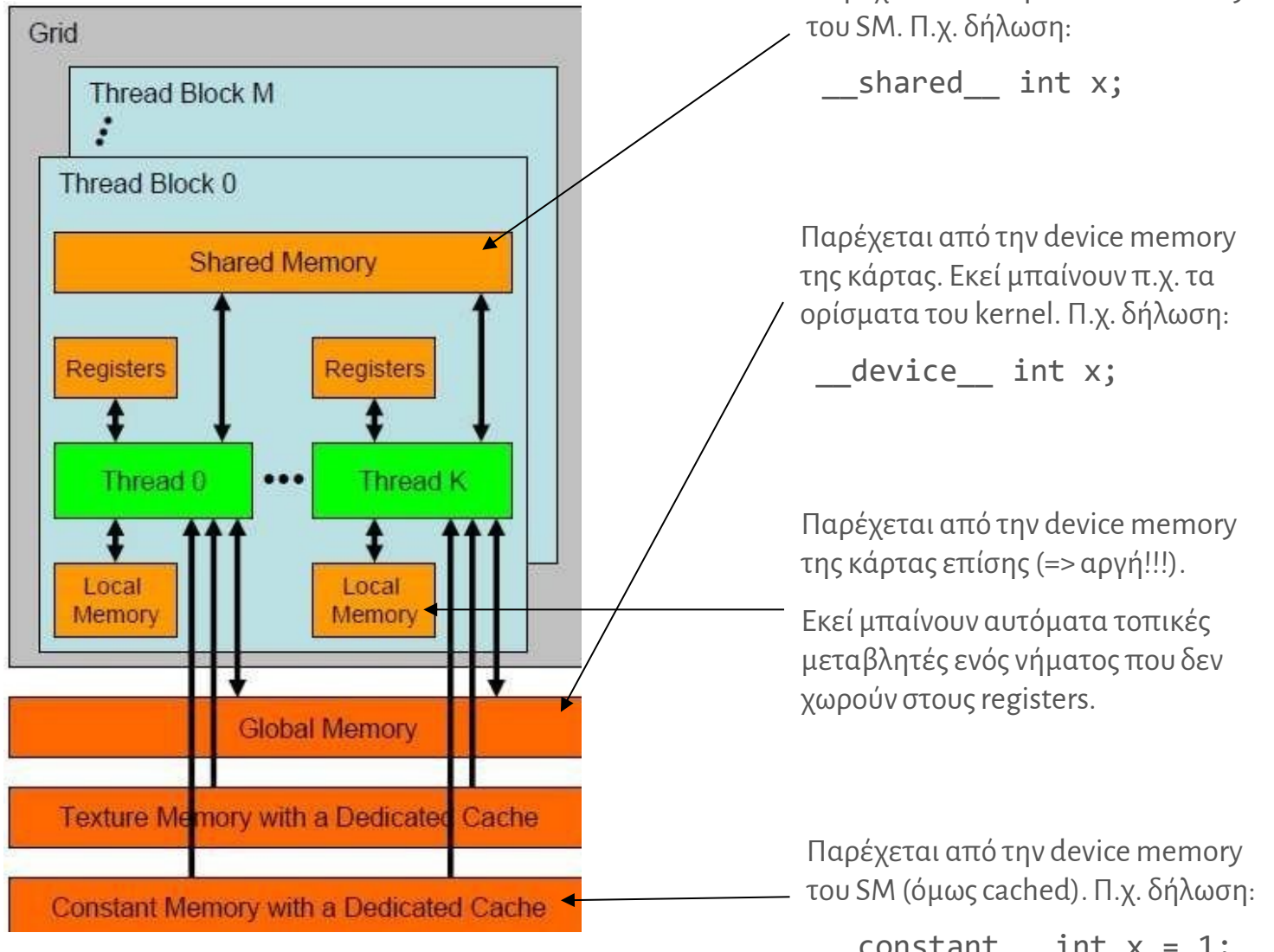
# CUDA – μοντέλο εκτέλεσης

- Αφού όλα τα cores εκτελούν την ίδια εντολή (SIMD), πώς εκτελείται ο παρακάτω κώδικας στην GPU;

```
...                                /* Κώδικας μέσα στον kernel */
if (<condition>
    <A>
else
    <B>
...

```
- Απάντηση:
  - Δυστυχώς **σειριοποιούνται** οι περιοχές **<A>** και **<B>**
  - Όσα cores στο **<condition>** βγάζουν FALSE **απενεργοποιούνται** – και όλα τα άλλα εκτελούν το **<A>**
  - Στην συνέχεια **απενεργοποιούνται** όσα cores έχουν **<condition>** TRUE – και όλα τα άλλα εκτελούν το **<B>**
  - Άρα μείωση των επιδόσεων – πρέπει να αποφεύγονται τα πολλά branches και όταν συμβαίνουν να είναι έτσι διαμορφωμένα ώστε να μην συμβαίνουν συχνά μέσα στο ίδιο warp (αποφυγή “**warp divergence**”).

# Μοντέλο μνήμης για τους kernels



# Παρένθεση: ορολογία OpenCL

CUDA	OpenCL
Thread	Work item
Block	Work group
Grid	NDRange
Thread index	Local ID
Thread ID	Global ID
Warp (32)	Wavefront (32/64 για AMD, 8/16/32 για Intel)

# GPUs: προγραμματισμός

Higher-level: OpenMP

# Με OpenMP

- Λίγο πιο απλά 😊

```
void saxpy(int n, float a, float *b, float *c)
{
    #pragma omp target map(to: a,b[0:n]) map(tofrom: c[0:n])
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        c[i] = a*b[i] + c[i];
}
```

- Και μπορώ να χρησιμοποιήσω και τα πολλά cores των GPU:

```
void saxpy(int n, float a, float *b, float *c)
{
    #pragma omp target map(to: a,b[0:n]) map(tofrom: c[0:n])
        #pragma omp parallel for
        for (int i = 0; i < n; ++i)
            c[i] = a*b[i] + c[i];
}
```

# map

- Για αντιστοίχιση/μεταφορά των δεδομένων μεταξύ host και device
  - `map(to:x,y)` --> ο host μόνο στέλνει στη συσκευή τα x,y
  - `map(from:x,y)` --> ο host μόνο λαμβάνει από τη συσκευή τα x,y
  - `map(tofrom:x,y)` --> και τα δύο
  - `map(alloc:x,y)` --> τα x,y δεν στέλνονται και δεν λαμβάνονται
- Τα δεδομένα μεταφέρονται πριν «κατέβει» ο κώδικας (“offloading” στη συσκευή) αλλά και μετά το πέρας της εκτέλεσης
- Αν η συσκευή και ο host έχουν κοινή μνήμη, πιθανώς δεν απαιτούνται μεταφορές δεδομένων

# Αποφυγή πολλαπλών μεταφορών

- Αν έχουμε πολλαπλούς kernels και κάποια δεδομένα που χειρίζονται είναι κοινά, μπορούμε να αποφύγουμε τις πολλαπλές μεταφορές με την οδηγία `target data`

```
#pragma omp target data map(to: a,b[0:n])
{
    printf("launching 1st kernel\n"); /* Host code */
    #pragma omp target map(tofrom: c[0:n])
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        c[i] = a*b[i] + c[i];

    printf("launching 2nd kernel\n"); /* Host code */
    /* a and b are already there! */
    #pragma omp target map(tofrom: d[0:n])
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        d[i] = a*b[i] + d[i];
}
```

# Άλλες λειτουργίες

- Οδηγία **declare target**
  - Ορίζει global μεταβλητές και συναρτήσεις που πρέπει να υπάρχουν και στη συσκευή
- Οδηγία **target update**
  - Ο host μπορεί να ενημερώνει ρητά κάποιες μεταβλητές από/προς τη συσκευή, εκτός περιοχών target.
- Οδηγία **teams**
  - Χωρίζει τα cores της συσκευής σε ομάδες και θέτει 1 σε κάθε ομάδα ως αρχηγό
- Οδηγία **distribute**
  - Μοιράζει τις επαναλήψεις ενός for στους αρχηγούς των ομάδων
  - Αν μετά ακολουθεί και οδηγία parallel for, οι επαναλήψεις που πέφτουν σε κάθε ομάδα, εκτελούνται παράλληλα από όλα τα νήματα της ομάδας
- **κλπ**

# Updates

- Αν έχουμε πολλαπλούς kernels και κάποια δεδομένα που χειρίζονται είναι κοινά, μπορούμε να αποφύγουμε τις πολλαπλές μεταφορές με την οδηγία **target data**

```
#pragma omp target data map(to: a,b[0:n])
{
    #pragma omp target map(tofrom: c[0:n])
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        c[i] = a*b[i] + c[i];

    a *= 2;                                /* larger a */
    #pragma omp target update to(a)      /* send new value to device */

    /* a and b are already there! */
    #pragma omp target map(tofrom: d[0:n])
    for (int i = 0; i < n; ++i)
        d[i] = a*b[i] + d[i];
}
```

# target teams distribute parallel for

- Όταν στοχεύουμε σε συσκευές GPU, για τη διαμοίραση επαναλήψεων συνηθίζεται η χρήση της οδηγίας `target teams distribute parallel for`
- Η υπο-οδηγία `target teams distribute` αρχικά θα δημιουργήσει έναν αριθμό από ομάδες και θα διαμοιράσει τις επαναλήψεις στους αρχηγούς
  - Οι ομάδες ισοδυναμούν με τα “CUDA blocks”
- Η υπο-οδηγία `parallel for` θα δημιουργήσει ένα πλήθος νημάτων ανά ομάδα και τα νήματα θα εκτελέσουν παράλληλα τις επαναλήψεις των αρχηγών τους
  - Τα νήματα των ομάδων ισοδυναμούν με τα νήματα των CUDA blocks

# Μεμονωμένες, εμφωλευμένες οδηγίες

```
#pragma omp target map(to: a,b[0:n]) map(tofrom: c[0:n])
{
    #pragma omp teams
    {
        #pragma omp distribute
        {
            #pragma omp parallel for
            for (int i = 0; i < n; ++i)
                c[i] = a*b[i] + c[i];
        }
    }
}
```

# Συνδυασμένη οδηγία

## α) Ομάδες - νήματα

Δημιουργεί ένα πλήθος CUDA blocks

```
#pragma omp target teams distribute parallel for \
map(to: a,b[0:n]) map(tofrom: c[0:n])
for (int i = 0; i < n; ++i)
    c[i] = a*b[i] + c[i];
```

Δημιουργεί ένα πλήθος CUDA threads

# Συνδυασμένη οδηγία β) Επαναλήψεις

1<sup>ος</sup> διαμοιρασμός: Αρχηγοί των blocks

2<sup>ος</sup> διαμοιρασμός: Νήματα του κάθε block

```
#pragma omp target teams distribute parallel for \
map(to: a,b[0:n]) map(tofrom: c[0:n])
for (int i = 0; i < n; ++i)
    c[i] = a*b[i] + c[i];
```

# Compilers και high-level offloading

- Υποστήριξη από GCC, Clang/LLVM
  - Πρέπει να έχει γίνει build o compiler με ειδικά flags (οι συνήθεις εγκαταστάσεις τους δεν παρέχουν offloading)
  - Απαιτούνται ειδικά flags κατά τη μετάφραση του προγράμματος του χρήστη
    - GCC: -fopenmp -foffload=<target> -foffload-options=...  
(target = nvptx-none ή amdgcn-amdhsa)
    - Clang: -fopenmp -fopenmp-targets=<target> ...  
(target = nvptx64-nvidia-cuda ή amdgcn-amd-amdhsa)
  - Για NVIDIA GPUs και πιο πρόσφατα για AMD GPUs
- Ο OMPi παρέχει ενσωματωμένη υποστήριξη NVIDIA GPUs (AMD οσονούπω)
- Πρόσφατα ο νέος μεταφραστής *nvc* (όχι ο *nvcc*) της NVIDIA υποστηρίζει OpenMP offloading σε νεότερες GPUs της
- Υποστήριξη **OpenACC** – κι αυτό με οδηγίες #pragma παρόμοιες με το OpenMP όμως όχι τόσο γενικό όσο το OpenMP, με πλήρη «εξειδίκευση» σε GPUs και όχι τόσο για την CPU.
  - Πιο απλές οδηγίες για offloading
  - Προσφέρει ευκολίες πλήρως αυτόματης παραλληλοποίησης κάποιων loops
  - Υποστηρίζεται βασικά από κάποιες εταιρείες (κυρίως NVIDIA)