

# GPUプログラミング・基礎編

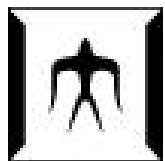
東京工業大学学術国際情報センター

# **1. GPUコンピューティングと TSUBAME2.0スーパーコンピュータ**

# GPUコンピューティングとは

- グラフィックプロセッサ (GPU)は、グラフィック・ゲームの画像計算のために、進化を続けてきた
  - 現在、CPUのコア数は2~12個に対し、GPU中には数百コア
- そのGPUを一般アプリケーションの**高速化**に利用！
  - GPGPU (General-Purpose computing on GPU) とも言われる
- 2000年代前半から研究としては存在。2007年にNVIDIA社の**CUDA言語**がリリースされてから大きな注目





# TSUBAME2.0スーパーコンピュータ



Tokyo-Tech  
Supercomputer and  
UBiquitously  
Accessible  
Mass-storage  
Environment

「ツバメ」は東京工業大学の  
シンボルマークでもある

- TSUBAME1: 2006年～2010年に稼働したスパコン
- TSUBAME2.0: 2010年に作られたスパコン
  - 2010年には、世界4位、日本1位の計算速度性能
  - 現在、世界20位、日本3位

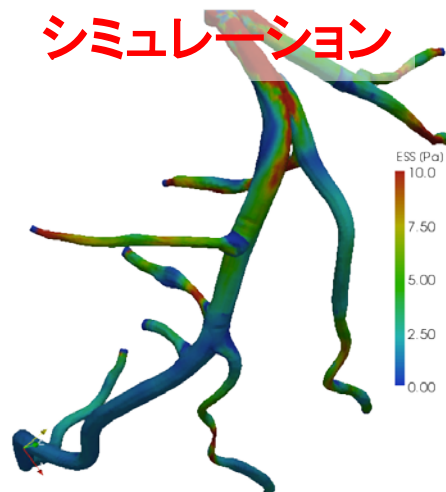
高性能の秘訣が  
GPUコンピューティング

# TSUBAME2.0スパコン・GPUは様々な研究分野で利用されている

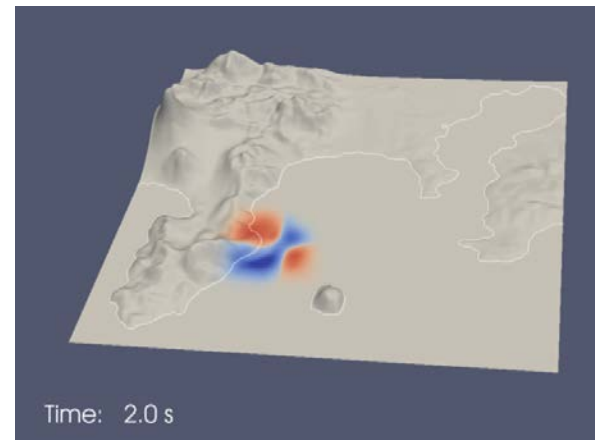
気象シミュレーション



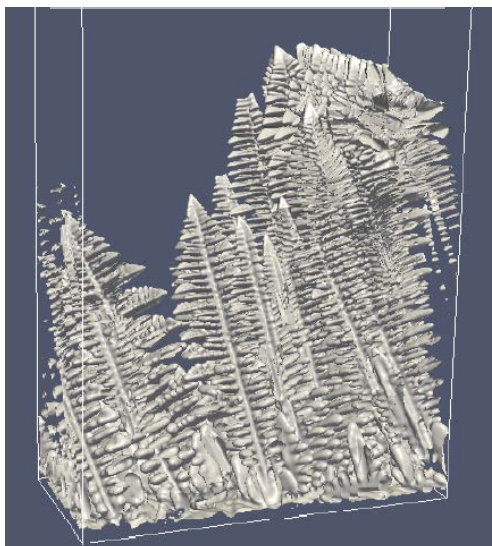
動脈血流  
シミュレーション



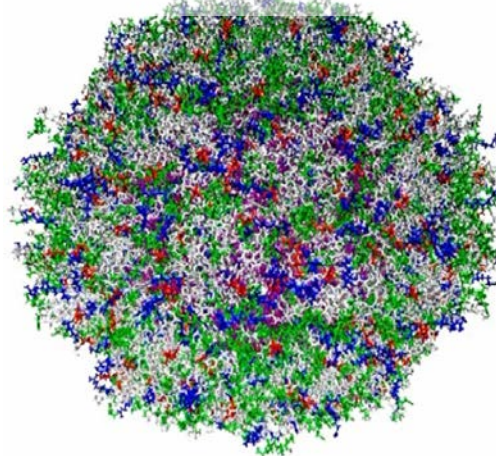
津波・防災  
シミュレーション



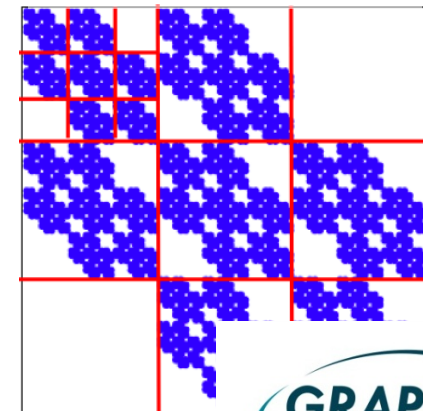
金属結晶凝固  
シミュレーション



ウィルス分子  
シミュレーション



グラフ構造解析



GRAPH  
500

# TSUBAME2.0の計算ノード

- TSUBAME2.0は、約1400台の計算ノード(コンピュータ)を持つ
  - 各計算ノードは、CPUとGPUの両方を持つ
    - CPU: Intel Xeon 2.93GHz 6コア × 2CPU = **12 コア**
    - GPU: NVIDIA Tesla M2050 **3GPU**
- CPU 140GFlops + GPU 1545GFlops = 1685GFlops**
- GFlopsは計算速度の単位。  
9割の性能がGPUのおかげ!
- メインメモリ(CPU側メモリ): 54GB
  - SSD: 120GB
  - ネットワーク: QDR InfiniBand × 2 = 80Gbps
  - OS: SUSE Linux 11 (**Linux**の一種)



# GPUの特徴

- コンピュータにとりつける増設ボード  
⇒単体では動作できず、CPUから指示を出してもらう
- CUDAプログラミング言語でプログラム作成
- 448コアを用いて計算  
⇒多数のコアを活用するために、多数のスレッドが協力して計算。**うまく使えばCPUよりはるかに速い計算が可能！**
- メモリサイズ3GB (実際使えるのは約2.5GB)  
⇒CPU側のメモリと別なので、「データの移動」もプログラミングする必要

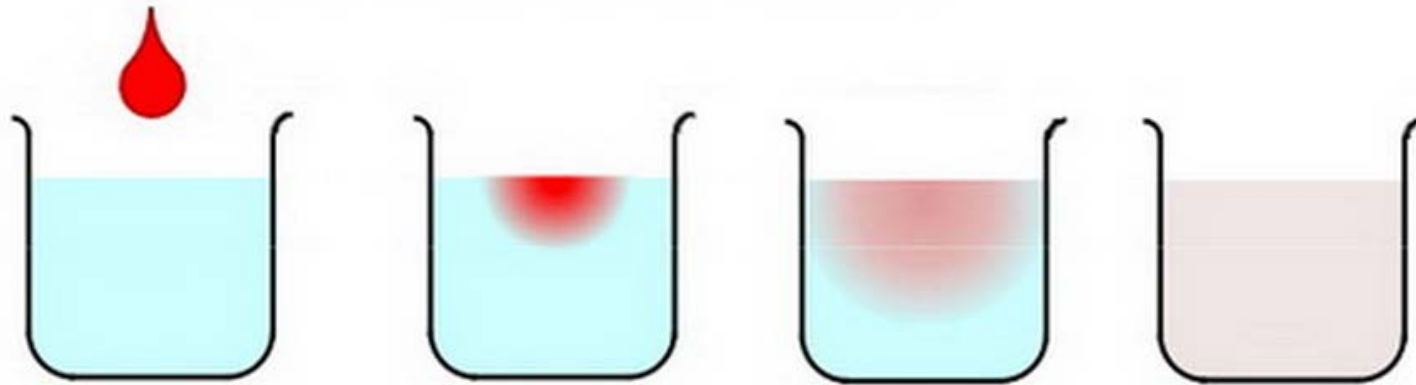
上記のコア数・メモリサイズは、  
M2050 GPU 1つあたり。  
製品によっても違う



# GPUの計算速度の威力 拡散現象シミュレーションを例題に

## 拡散現象

コップの中の水に赤インクを落す



次第に拡散して赤インクは拡がって行き、最後  
は均一な色になる

© 青木尊之

- 各点のインク濃度は、時間がたつと変わっていく  
→ その様子を計算機で計算
  - 天気予報などにも含まれる計算

# GPUの計算速度の威力

- コップを8192x8192の細かいマス目に区切り、100回の時間ステップをシミュレーションしてみた
  - TSUBAME2.0の計算ノード一つで実行
- CPU版 (C言語で書かれたdiffusion.c)
  - 20.8秒かった
    - ※1CPUコアだけ使うプログラム
- GPU版 (「CUDA」で書かれたdiffision\_gpu.cu)
  - 1.26秒。CPU版より約16倍も速い！！

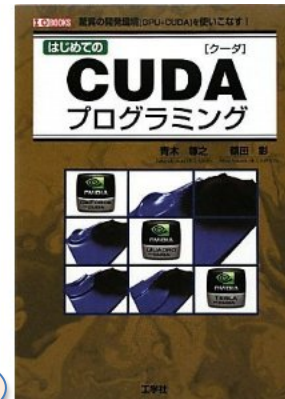
これから、CUDAを用いて、どうやって  
GPUプログラミングを行うか解説します

## 2. CUDAプログラムの流れ

# プログラミング言語CUDA

- NVIDIA GPU向けのプログラミング言語
  - 2007年2月に最初のリリース
  - TSUBAME2.0で使えるのはV5.0
  - Linux, Windows, MacOS対応。本講義ではLinux版
- 標準C言語サブセット+GPGPU用拡張機能
  - C言語の基本的な知識(特にポインタ)は必要となります
- nvccコマンドを用いてコンパイル
  - ソースコードの拡張子は.cu

CUDA関連書籍もあり  
[なか見!検索](#)



著者は東工大  
の先生

# CUDAプログラムのコンパイルと実行例

- サンプルプログラム inc\_seq.cu を利用
- 以下のコマンドをターミナルから入力し、CUDAプログラムのコンパイル、実行を確認してください

```
$ nvcc inc_seq.cu -arch sm_21 -o inc_seq
$ ./inc_seq
```

- “\$”はコマンドプロンプトを示しますので、“\$”は入力しないでください
- `-arch sm_21` は、最新のCUDA機能を使うためのオプション（普段つけておいてください）

# CUDAプログラムの考え方

- 「C言語のプログラム」+「GPU上で動く関数」

GPUカーネル関数と呼ばれる
- プログラムの実行はmain()関数からはじまり、最初はCPUだけが動作する
- CPU上の関数から、GPUカーネル関数が呼び出されてはじめて、GPUが動き出す
  - 時間のかかる処理をGPUにまかせることにより、高速化したい！
- ただしGPUカーネル関数から触れる変数・配列は限られているので、注意が必要
  - GPUカーネル関数から触れるのはGPUメモリのみ

# サンプルプログラム： inc\_seq.cu

int型配列の全要素を1加算

GPUあまり意味がない  
(速くない)例ですが

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <cuda.h>
#include <cuda_runtime.h>

#define N (32)
__global__ void inc(int *array, int len)
{
    int i;
    for (i = 0; i < len; i++)
        array[i]++;
    return;
}

int main(int argc, char *argv[])
{
    int i;
    int arrayH[N];
    int *arrayD;
    size_t array_size;
```

```
for (i=0; i<N; i++) arrayH[i] = i;
printf("input: ");
for (i=0; i<N; i++)
    printf("%d ", arrayH[i]);
printf("\n");

array_size = sizeof(int) * N;
cudaMalloc((void **)&arrayD, array_size);
cudaMemcpy(arrayD, arrayH, array_size,
           cudaMemcpyHostToDevice);
inc<<<1, 1>>>(arrayD, N);
cudaMemcpy(arrayH, arrayD, array_size,
           cudaMemcpyDeviceToHost);
printf("output: ");
for (i=0; i<N; i++)
    printf("%d ", arrayH[i]);
printf("\n");
return 0;
}
```

# サンプルプログラムの流れ

## CPUの動き

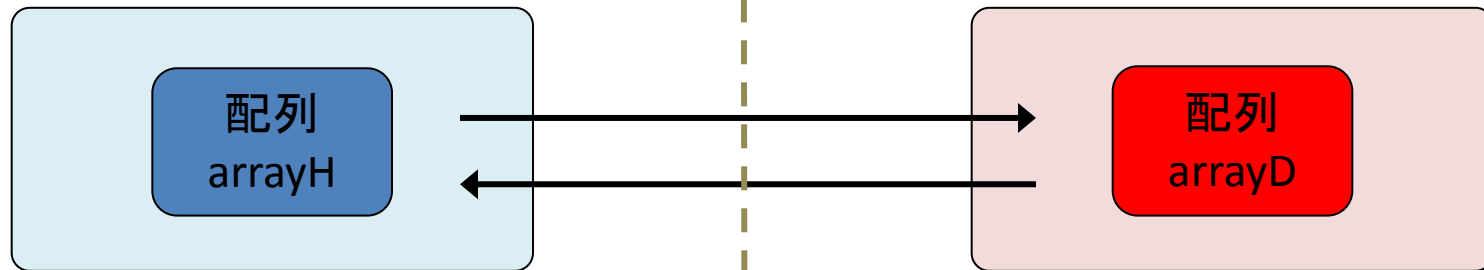
```
int main()
{
    (1) GPU側メモリにデータ用領域を確保
    (2) 入力データをGPUへ転送
    (3) GPUカーネル関数を呼び出し
    (4) 出力をCPU側メモリへ転送
}
```

## GPUの動き

GPUカーネル関数を表す印

```
_global_ void inc()
```

(4) カーネル関数を実行



CPU側メモリ(ホストメモリ)

GPU側メモリ(デバイスマモリ)

この2種類のメモリの  
区別は常におさえておく

# (1) GPU側メモリに領域確保

- `cudaMalloc(void **devpp, size_t count)`
  - GPU側メモリ(デバイスマモリと呼ばれる)に領域を確保
  - devpp: デバイスマモリアドレスへのポインタ。確保したメモリのアドレスがここへ書き込まれる
  - count: 確保したいサイズ(バイト単位)
- `cudaFree(void *devp)`
  - いらなくなつた領域を解放する。

例: GPU側メモリ上に、長さ1024のintの配列を確保

```
int *arrayD;  
cudaMalloc((void **)&arrayD, sizeof(int) * 1024);  
// これ以降、arrayDをGPU側で配列として使うことができる
```

※ `cudaMalloc/cudaFree`を呼べるのはCPU側だけ。GPUカーネル関数内では呼べない。

※ 確保した領域(上のarrayD)を読み書きできるのは(`arrayD[i]++`など)、GPUカーネル関数内だけ。CPU側ではアクセスできない

## (2) 入力データの転送

- `cudaMalloc`で確保しておいた領域に、CPU側メモリのデータをコピーしたい
- `cudaMemcpy(void *dst, const void *src, size_t count, enum cudaMemcpyKind kind)`
  - dst: 転送先のメモリアドレス
  - src: 転送元のメモリアドレス
  - count: 転送したいサイズ(バイト単位)
  - kind: 転送の方向を指定する定数。CPUからGPUへ転送したいときは、`cudaMemcpyHostToDevice`と書く

例：すでに確保した領域arrayDへCPU上のデータarrayHを転送

```
int arrayH[1024];
cudaMemcpy(arrayD, arrayH, sizeof(int)*1024,
           cudaMemcpyHostToDevice);
```

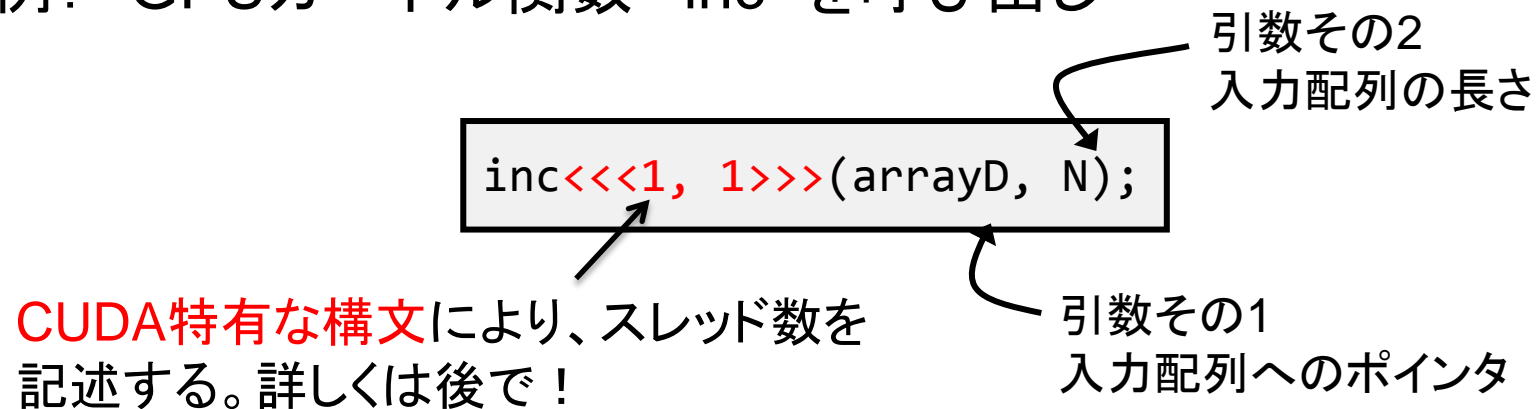
※ `cudaMemcpy`を呼べるのはCPU側だけ。GPUカーネル関数内では呼べない。

※ CPU(ホスト)側メモリを指すポインタと、GPU(デバイス)側メモリを指すポインタを混同しないよう注意！！間違えると謎のバグに！

# (3) GPUカーネル関数の呼び出し

- `kernel_func<<<grid_dim, block_dim>>>(kernel_param1, ...);`
  - `kernel_func`: GPUカーネル関数名
  - `kernel_param1, ...`: GPUカーネル関数に与える引数
  - `grid_dim, block_dim`は「後で説明します」

例: GPUカーネル関数 “inc” を呼び出し



# (4) GPUカーネル関数の実行

- GPUカーネル関数とは?
  - GPU上で実行される関数
  - `__global__` または `__device__` というキーワードをつける  
※「`global`」「`device`」の前後にはアンダーバー2つずつ付きます
- GPU側メモリのみアクセス可、CPU側メモリはアクセス不可
- 引数利用可能
- `__global__`つき関数では値の返却は不可 (voidのみ)

例: int型配列をインクリメントするカーネル関数

```
__global__ void inc(int *array, int len)
{
    int i;
    for (i = 0; i < len; i++) array[i]++;
    return;
}
```

# (5) 出力データの転送

- GPUカーネル関数が計算した結果(GPU側メモリに置かれている)を、CPU側メモリにコピーしたい
- (2)と同様にcudaMemcpyを用いる
- ただし、転送タイプは cudaMemcpyDeviceToHost を指定

例： 結果の配列をCPU側メモリへ転送

```
cudaMemcpy(arrayH, arrayD, sizeof(int)*N,  
          cudaMemcpyDeviceToHost);  
// (2)と比べ、第一・第二引数を入れ替わっている。  
// この後であれば、arrayHに計算結果が入っているので  
// CPU側でprintfなどできる
```

ここまで、inc\_seq.cuサンプルプログラムを説明しました。重要なことばかりですので各自おさらいを。

# 二種類のGPUカーネル関数

- \_\_global\_\_ つき関数
  - CPUから呼び出される「入口」
  - returnで値を返せない。\_\_global\_\_ void ~ のみ
- \_\_device\_\_ つき関数
  - CPUからは呼べないが、returnで値を返せる

## 関数呼び出しのルール



- 図の矢印の方向にのみ呼び出しできる
  - たとえば、\_\_global\_\_ 関数内からCPU関数は呼べない

# できること・できないこと

	CPU関数内	GPUカーネル関数内 (__global__, __device__)
If, for, whileなどの制御構文	○	○
局所変数の読み書き	○	○
大域変数の読み書き	普通の大域変数なら○	__device__つきなら○ (※1)
CPU側メモリへのアクセス	○	×
GPU側メモリへのアクセス	×	○
関数呼び出し	○(前ページのルール参照)	○(前ページのルール参照)
Libcなどのライブラリ関数呼び出し	○	ほとんど× ただしprintf等は○
cudaMalloc, cudaMemcpy等呼び出し	○	×

※1: 大域変数(関数の外で宣言される変数)にも、「\_\_device\_\_」つきがある

int aaa[100]; ← CPUメモリに置かれ、CPU関数だけがアクセスできる

\_\_device\_\_ int bbb[100]; ← GPUメモリに置かれ、GPUカーネル関数だけがアクセスできる

### 3. CUDAにおける並列化

2.では、「まずGPUを動かす」ことを説明しました。  
「GPUで計算を早くする」には、これから説明する  
「並列化」が必要です

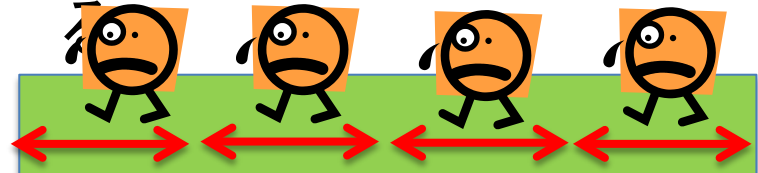
# CUDAにおける並列化

- たくさんのスレッドがGPU上で並列に動作することにより、初めてGPUを有効活用できる
  - inc\_seqプログラムは1スレッドしか使っていない
- データ並列性を基にした並列化が一般的
  - 例：巨大な配列があるとき、各スレッドが一部づつを分担して処理 → 高速化が期待できる

一人の小人(スレッド)が  
大きな畠を耕す場合



複数の小人(スレッド)が  
分担して耕すと早く終わ



# CUDAにおけるスレッド(1)

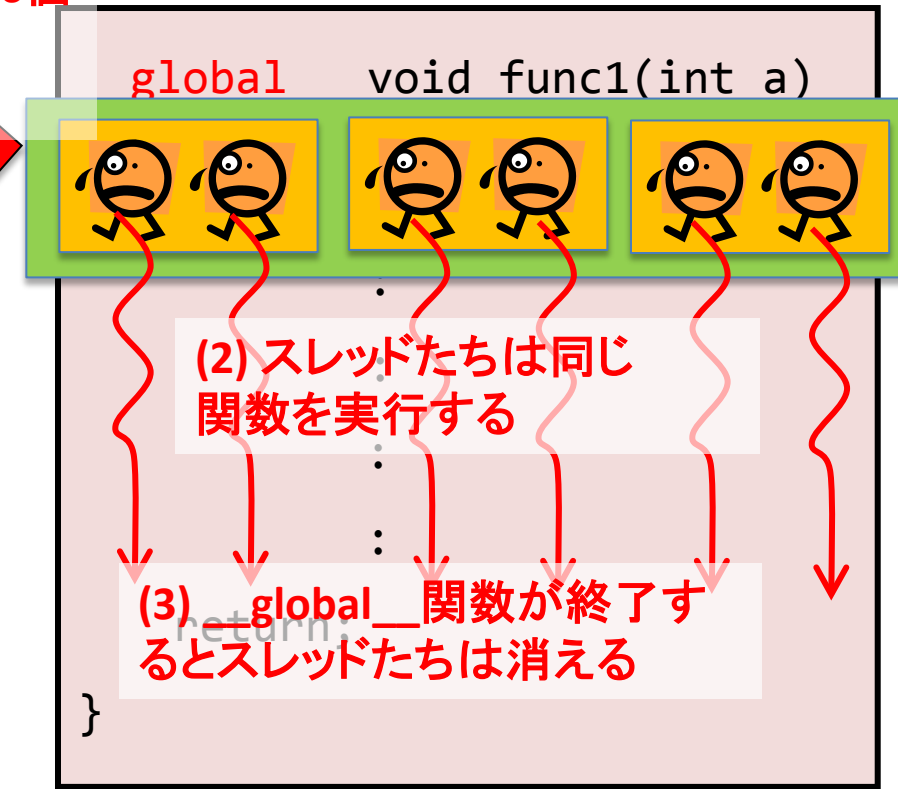
`__global__`関数の呼び出し時に、動作するスレッド数を指定する

CPU関数

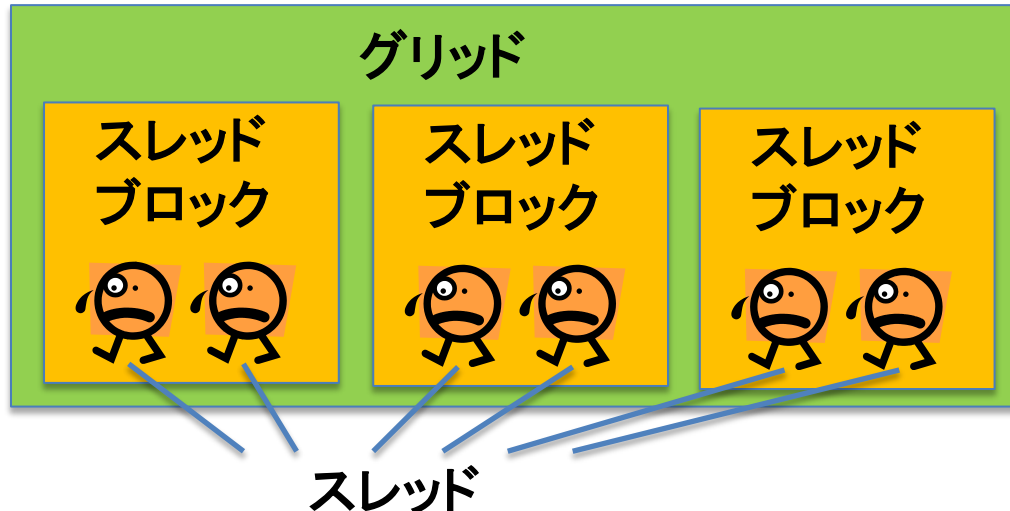
```
int main()
{
    :
    func1<<<3, 2>>>(a);
    :
    :
    func2<<<200, 100>>>(b, c);
    :
    :
    func1<<<64, 16>>>(a);
    :
    :
}
```

(1) GPU上で $3 \times 2 = 6$ 個  
のスレッドが  
動き出す

GPUカーネル関数



# CUDAにおけるスレッドは階層構造



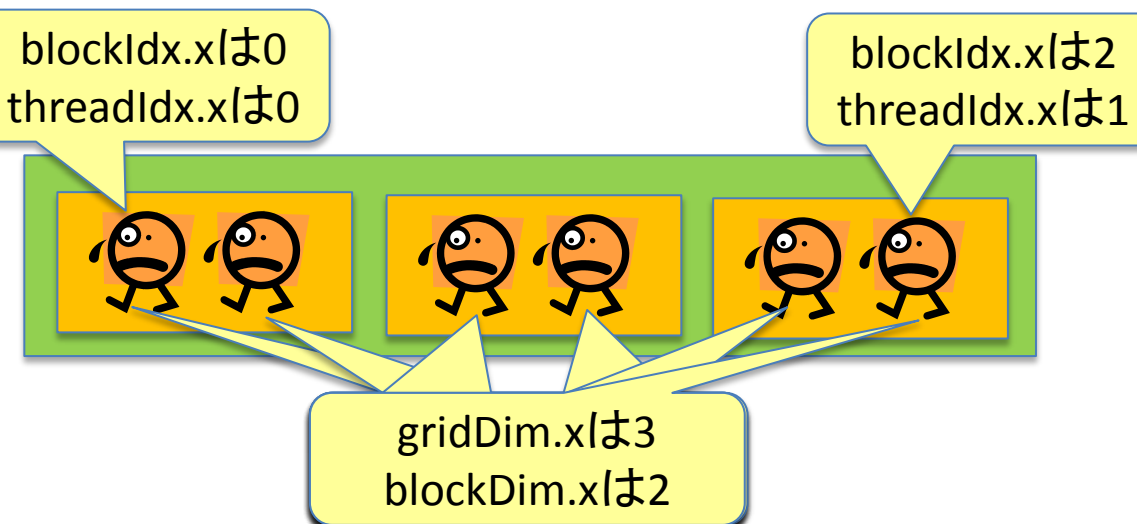
- グリッド: GPUカーネル関数を実行するスレッドの集合。複数のスレッドブロックから成る
- スレッドブロックは、複数のスレッドから成る

```
func1<<<3, 2>>>(a);
```

スレッドブロックの数      スレッドブロックあたりの  
スレッドの数      この例では $3 \times 2 = 6$ スレッド  
                                  がGPU上で動作する

# スレッドの番号付け

- 各スレッドに別々の仕事をさせるには、各スレッドが「自分の番号」を知る必要がある
    - 例: 3組の出席番号25番
- 特別な変数を読むと分かる
- gridDim.x**: グリッドにいくつスレッドブロックがあるか
  - blockIdx.x**: 自分が何番のスレッドブロックにいるか
  - blockDim.x**: スレッドブロックにいくつスレッドがあるか
  - threadIdx.x**: 自分が何番のスレッドか



※ ~Idx.xの値は  
0からはじまる

※ ~Dimはだれが  
読んでも同じ値

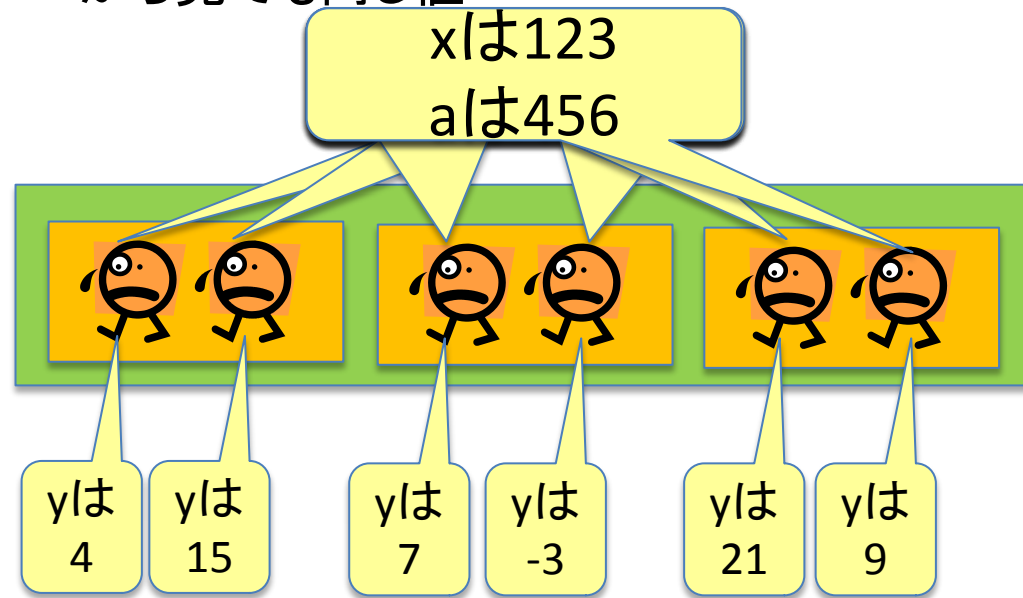
# 変数に関するルール

```
:  
func1<<<3, 2>>>(456);  
:
```

```
// __device__つき大域変数  
  
__device int x = 123;  
  
__global__ void func1  
    (int a) // 引数  
{  
    int y; // 局所変数  
    :  
    return;  
}
```

**\_\_device\_\_ 大域変数**: どのスレッドから見ても同じ値。誰かが書き換えると全員に伝わる

**\_\_global\_\_ 関数への引数**: どのスレッドから見ても同じ値



**局所変数**: 各スレッドが別々の値を持ちうる。スレッド0番のyとスレッド1番のyは別物。

# サンプルプログラムの改良

inc\_parは、inc\_seqと同じ計算を行うが、  
N要素の計算のためにNスレッドを利用する点が違う

```
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <cuda.h>
#include <cuda_runtime.h>

#define N (32)
#define BS (8)
__global__ void inc(int *array, int len)
{
    int i = blockIdx.x * blockDim.x +
            threadIdx.x; // iは局所変数
    array[i]++;
    return;
}

int main(int argc, char *argv[])
{
    int i;
    int arrayH[N];
    int *arrayD;
    size_t array_size;
```

```
for (i=0; i<N; i++) arrayH[i] = i;
printf("input: ");
for (i=0; i<N; i++)
    printf("%d ", arrayH[i]);
printf("\n");

array_size = sizeof(int) * N;
cudaMalloc((void **)&arrayD, array_size);
cudaMemcpy(arrayD, arrayH, array_size,
           cudaMemcpyHostToDevice);
inc<<<N/BS, BS>>>(arrayD, N);
cudaMemcpy(arrayH, arrayD, array_size,
           cudaMemcpyDeviceToHost);
printf("output: ");
for (i=0; i<N; i++)
    printf("%d ", arrayH[i]);
printf("\n");
return 0;
}
```

# inc\_parプログラムのポイント (1)

- N要素の計算のためにNスレッドを利用

```
inc<<<N/BS, BS>>>(.....);
```

グリッドサイズ

スレッドブロックサイズ

この例では、前もってBS=8とした

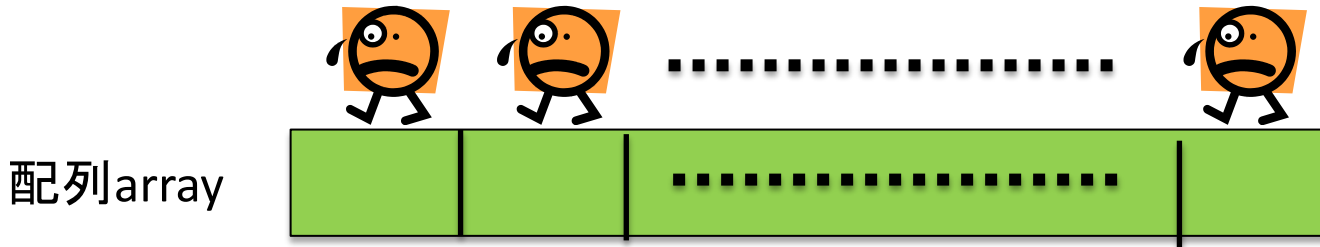
ちなみに、<<<N, 1>>>や  
<<<1, N>>>でも動くのだが  
が非効率的である。

ちなみに、このままでは、NがBSで  
割り切れないときに正しく動かない。  
どう改造すればよいか？

# inc\_parプログラムのポイント(2)

inc\_parの並列化の方針

- (通算で)0番目のスレッドにarray[0]の計算をさせる
- 1番目のスレッドにarray[1]の計算
- :
- N-1番目のスレッドにarray[N-1]の計算



- 各スレッドは「自分は通算で何番目のスレッドか?」を知るために、下記を計算
  - i = `blockIdx.x * blockDim.x + threadIdx.x;`
- 1スレッドは"array[i]"の1要素だけ計算 → forループは無し

使いまわせる  
便利な式

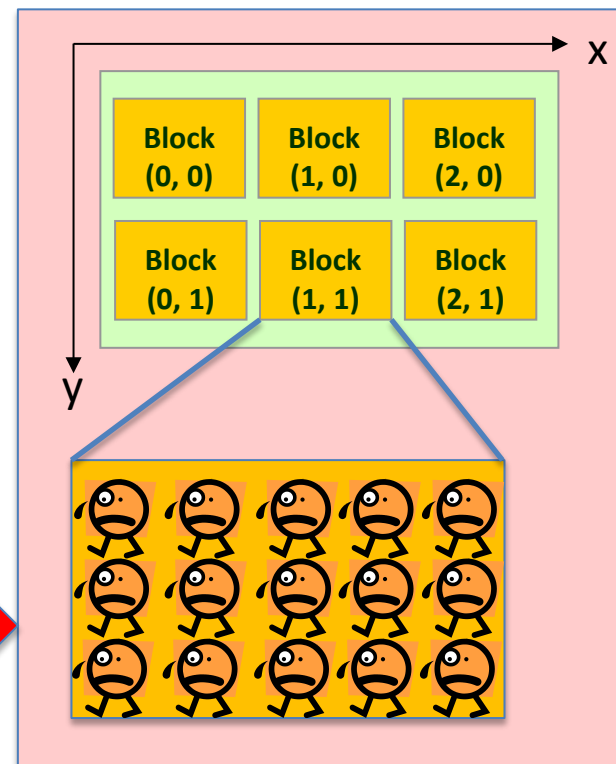
# スレッド数指定について補足(1)

```
func1<<<(), ()>>>(a);
```

ここに書けるのは、整数だけでなく、三次元ベクトルのdim3型も

- 指定例

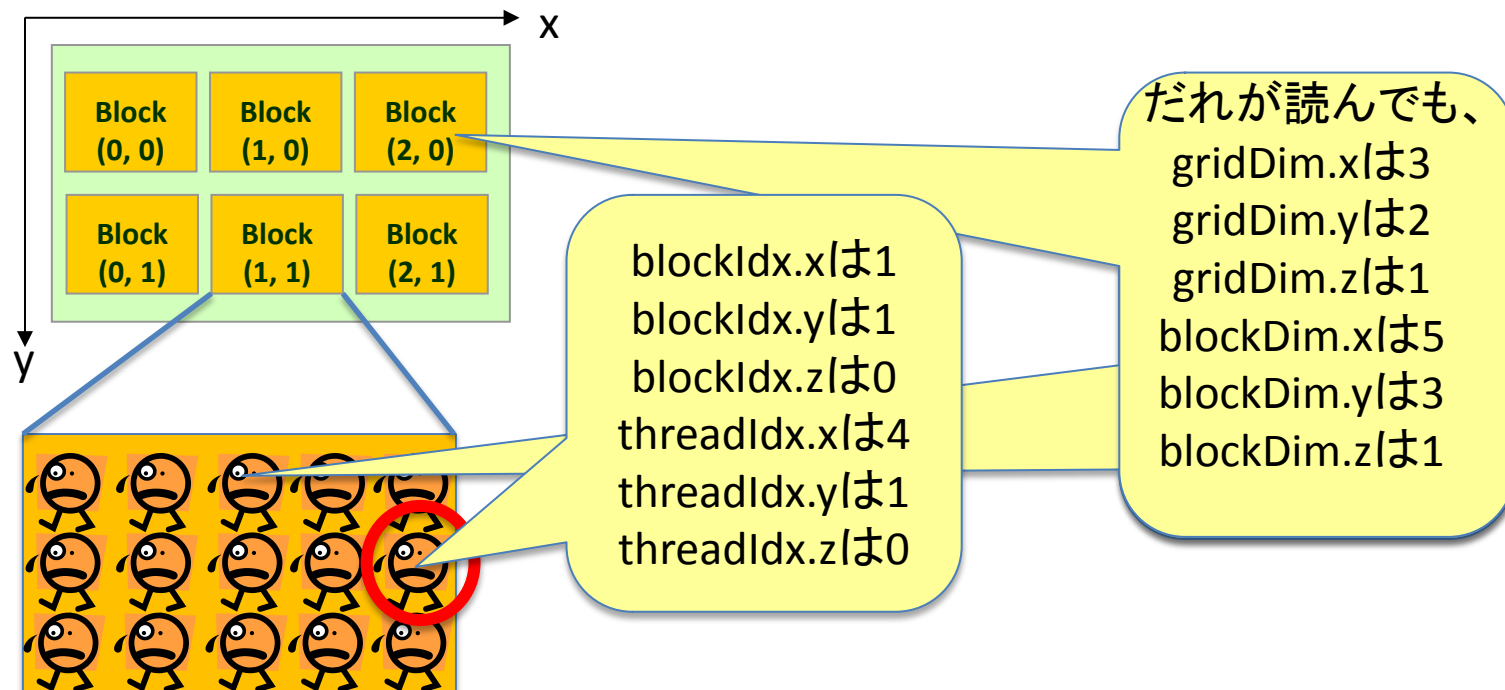
- <<<100, 30>>>
  - 実は整数で100と書くとdim3(100,1,1)とみなされていた
- <<<4, dim3(7, 9)>>>
  - dim3(7,9)はdim3(7,9,1)の意味
- <<<dim3(100,20,5), dim3(4, 8, 4)>>>
  - この場合は $(100 \times 20 \times 5) \times (4 \times 8 \times 4) = 128\text{万スレッド!}$
- <<<dim3(3,2), dim3(5,3)>>>



# スレット数指定について補足(2)

- ~Dim, ~Idxもdim3型
  - dim3型: x, y, zという中身を持つ構造体

<<<dim3(3,2), dim3(5,3)>>>



# スレッド数の最大値

	最大値
gridDim.x	65535
gridDim.y	65535
gridDim.z	65535
blockDim.x	1024
blockDim.y	1024
blockDim.z	64
スレッドブロック中のスレッド数	1024 (※1)

※1: スレッドブロックサイズに、dim3(1024, 1, 1)やdim3(4, 4, 64)はokだが、dim3(1024, 1024, 64)はダメ。掛け算して1024超えるので。

なお、最大値はGPUの種類によって異なる。この表の数値は今回使うM2050 GPUの場合

# 効率のよいプログラムのために

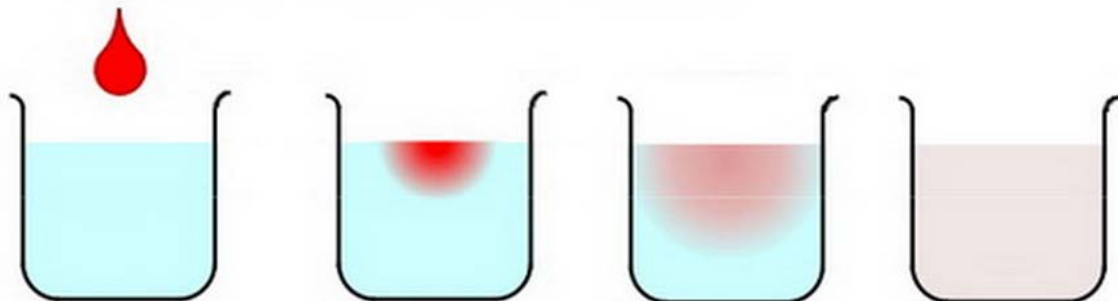
- グリッドサイズが14以上、かつスレッドブロックサイズが32以上の場合に効率的
  - M2050 GPUのハードウェアの性質が下記の通りなので
    - GPU中のSM数=14
    - SM中のCUDA core数=32
  - ぎりぎりよりも、数倍以上にしたほうが効率的な場合が多い(ベストな点はプログラム依存)

ほかにも色々効率化のポイントあり → 応用編で

## 4. 少し難しいCUDAプログラムの例

1.の最後に出てきた「拡散現象シミュレーション」について、CPU版とGPU版の違いを解説します

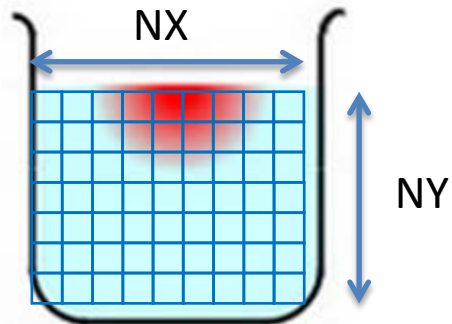
コップの中の水に赤インクを落す



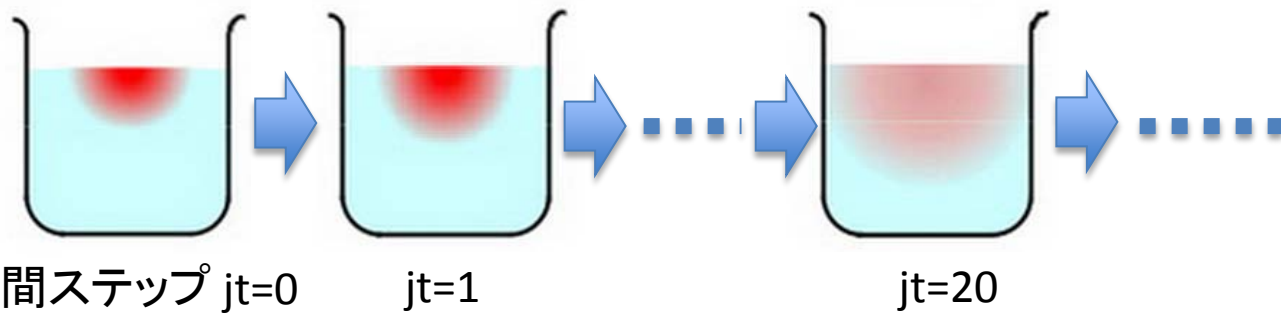
次第に拡散して赤インクは拡がって行き、最後  
は均一な色になる

# diffusion.c(CPU版)の基本

- シミュレーションしたい空間をマス目で区切り、配列で表す  
(本プログラムでは二次元配列)



- 時間を少しずつ、パラパラ漫画のように進めながら計算する

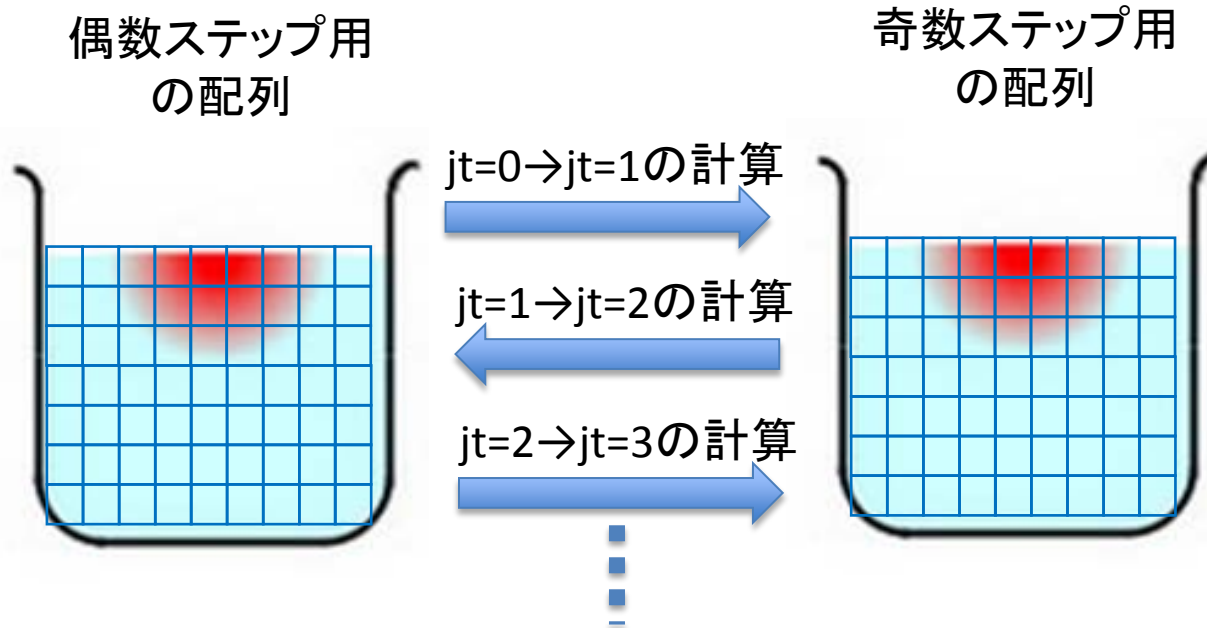


※ある時間ステップの計算には、一つ前の時間ステップの、一つ隣の(周囲の)配列の値が必要

※本プログラムでは、領域の上下左右の端の値は不变とする

# ダブルバッファリング技術

- 全時間ステップの配列を覚えておくとメモリ容量を食い過ぎる  
→ ニステップ分だけ覚えておき、二つの配列(ダブルバッファ)を使いまわす



※ CPU版プログラムでは、大域変数  
`float data[2][NY][NX];`  
で表現

# diffusion\_gpu.cuのCUDA化の方針(1)

- 全点の計算が最も時間がかかる  
⇒この部分をGPUカーネル関数にして高速化をねらおう！

```
:  
for (jt = ... ) { // 時間方向のループ  
    for (jy = ...) { // y方向のループ  
        for (jx = ...) { // x方向のループ  
            (一点の計算)  
        }  
    }  
}  
ダブルバッファの切り替え  
}  
:  
※このコードは非常に簡略化してあります
```

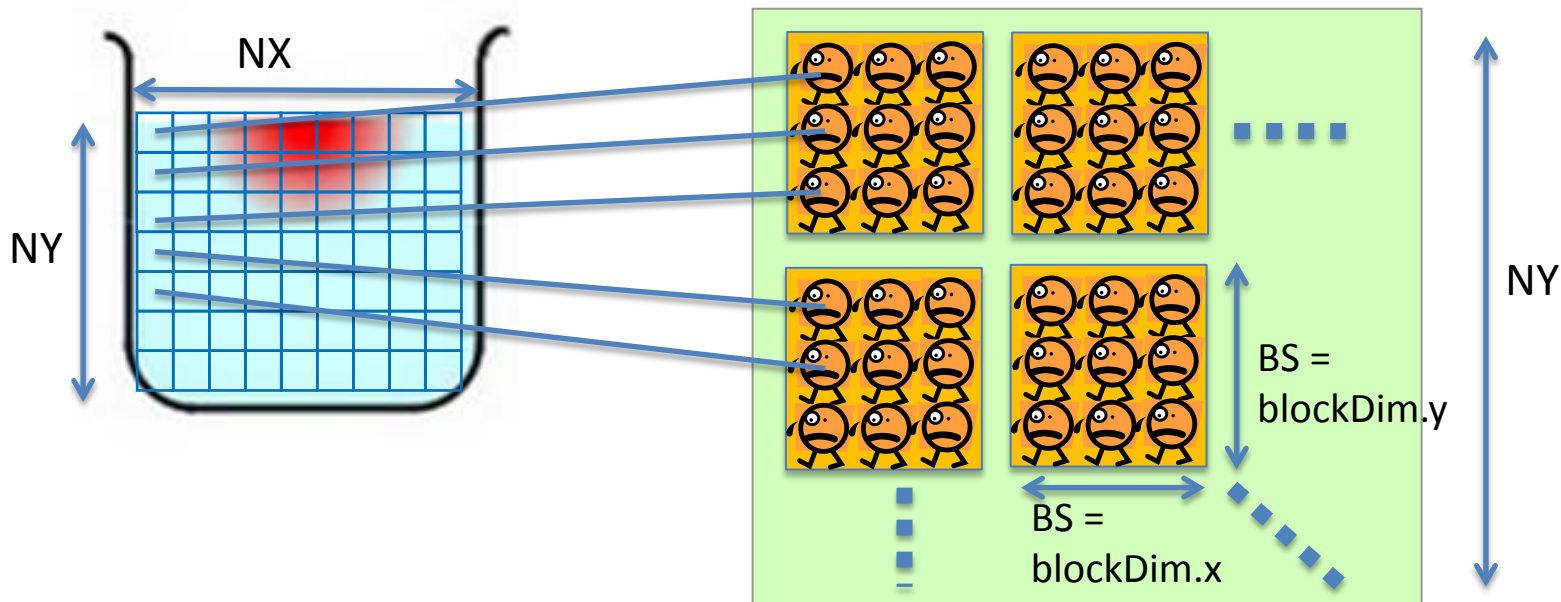
ここを、GPUカーネル関数  
`_global_ void calc(int from)`  
とした

※ calc関数がアクセスする二つの配列を、GPU側メモリに置いておく  
必要がある。大域変数

`_device_ gdata[2][NY][NX];`  
で表現し、CPU側のdata配列からcudaMemcpyすることにした

# CUDA化の方針(2)

- 一点を計算するために、1スレッドを起動するようにした→  $NX \times NY$  個のスレッド



- スレッドブロックサイズは8x8に固定(図では3x3)し、以下のように呼び出す  
`#define BS 8`  
`calc<<<dim3((NX+BS-1)/BS, (NY+BS-1)/BS), dim3(BS, BS)>>>(from);`  
※  $NX, NY$ がBSで割り切れない時のために、切り上げるために $(NX+BS-1)/BS$ とした

# \_\_device\_\_大域変数の注意

- \_\_device\_\_ gdata[2][NY][NX]; はGPU側メモリに置かれ、**GPU カーネル関数からのみ**アクセスできる  
→ gdataをcudaMemcpyの宛先アドレスに指定することすらできない 
- このようなときは「cudaGetSymbolAddress」関数を使う

```
// __device__つき大域変数
__device float gdata[2][NY][NX];
```

```
{
    void *gdata_ptr;
    :
    cudaGetSymbolAddress(&gdata_ptr,
        "gdata"); // ← 変数名を文字列で指定
    cudaMemcpy(gdata_ptr, data,
        sizeof(float)*2*NX*NY);
    // ↑ここでgdataそのものを宛先に
    //   するとコンパイルエラー
```

※ inc\_par.cu プログラムのように、cudaMallocを使う場合はこの心配はしなくてよかつた

# 基礎編のまとめ

- GPUプログラミングとTSUBAME2.0スパコンについて説明した
- CUDAプログラミング言語の基礎について説明した
  - CPU側メモリ(メインメモリ)とGPU側メモリ(デバイスマモリ)は異なることに注意。「どの変数はどちらのメモリにあるか?」を間違えると謎なエラーを引き起こす。
  - 両者のメモリの間でデータをコピーするにはcudaMemcpy
  - GPUカーネル関数を呼ぶ際には、グリッドサイズとスレッドブロックサイズ(その積がスレッド数)を指定