









































































cirad









https://github.com/SouthGreenPlatform



The South Green portal: a comprehensive resource for tropical and Mediterranean crop genomics, Current Plant Biology, 2016

# Session de formation 2018



- Toutes nos formations :
  - https://southgreenplatform.github.io/trainings/
- Topo & TP : <u>HPC IRD</u>
- Environnement de travail : Logiciels à installer



# Initiation HPC cluster

www.southgreen.fr

https://southgreenplatform.github.io/trainings















### Objectifs du module

### **Objectif**

Acquérir les bonnes pratiques pour utiliser le cluster de calcul Itrop!

### **Applications**

- Connaître l'architecture du cluster
- Connaître le rôle des différentes partitions
- Utiliser SGE ( qusb, qrsh, qhost, qacct, qstat, qqdel)
- Utiliser les modules environment
- Faire du scripting de base



# **ARCHITECTURE**



### Qu'est ce qu'un cluster?

- Un cluster est une unité logique constituée de plusieurs serveurs
- Agit comme une unique machine puissante
- Permet d'obtenir une puissance de calcul élevée
- Une plus grande capacité de stockage
- Une fiabilité supérieure
- Une plus grande disponibilité des ressources



### Qu'est ce qu'un cluster?

- Un cluster est une unité logique constituée de plusieurs serveurs
- Agit comme une unique machine puissante
- Permet d'obtenir une puissance de calcul élevée
- Une plus grande capacité de stockage
- Une fiabilité supérieure
- Une plus grande disponibilité des ressources

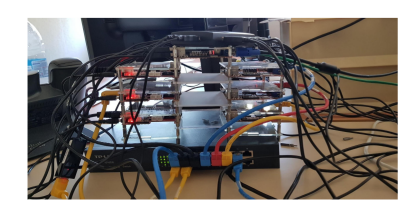




## South Green Qu'est ce qu'un cluster?

- Un cluster est une unité logique constituée de plusieurs serveurs
- Agit comme une unique machine puissante
- Permet d'obtenir une puissance de calcul élevée
- Une plus grande capacité de stockage
- Une fiabilité supérieure
- Une plus grande disponibilité des ressources







### Composants d'un cluster

- Nœud maître : Ordonnanceur.
   Gère les ressources et les priorités des jobs
- Nœuds de calcul : Ressources (CPU ou mémoire RAM) utilisées par le master







### Composants d'un cluster

- Nœud maître: Ordonnanceur. Gère les ressources et les priorités des jobs
- Nœuds de calcul : Ressources (CPU ou mémoire RAM) utilisées par le master

Serveur(s) NAS: Stockent les données utilisateurs et les résultats d'analyses









### Architecture: rôle des éléments



bioinfo-master.ird.fr 91.203.34.148

Rôle: Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul

Accessible depuis Internet

Connexion: ssh login@bioinfo-master.ird.fr



### Architecture: rôle des éléments



bioinfo-master.ird.f r 91.203.34.148 Rôle: Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul

Accessible depuis Internet

Connexion: ssh login@bioinfo-master.ird.fr



25 noeuds avec bioinfo-inter.ird.fr 91.203.34.150

Rôle: Utilisés par le maître pour exécuter des jobs

Pas accessibles depuis Internet

node0 à node25

Noeud interactif: bioinfo-inter.ird.fr

Connexion: ssh login@bioinfo-inter.ird.fr



### Architecture: rôle des éléments



bioinfo-master.ird.fr 91.203.34.148



25 noeuds avec bioinfo-inter.ird.fr 91.203.34.150



bioinfo-nas3.ird.fr 91.203.34.180



Rôle: Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul

Accessible depuis Internet

Connexion: ssh login@bioinfo-master.ird.fr

Rôle: Utilisés par le maître pour exécuter des jobs

Pas accessibles depuis Internet

node0 à node25

Noeud interactif: bioinfo-inter.ird.fr

Connexion: ssh login@bioinfo-inter.ird.fr

Rôle: Stocker les données utilisateurs

Accessibles depuis Internet

Connexion: filezilla ou scp

bioinfo-nas.ird.fr bioinfo-nas2.ird.fr 91.203.34.157 91.203.34.160



### Partitions sur le cluster itrop

/home : Votre répertoire personnel Quota 100Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/teams : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs d'une même équipe Quota 200Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/data2 : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines



### Partitions sur le cluster itrop

/home : Votre répertoire personnel Quota 100Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/team : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs d'une même équipe Quota 200Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/data2 : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines /data : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas2.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/data3 :Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas3.ird.fr Partagée sur toutes les machines



### Partitions sur le cluster itrop

/home : Votre répertoire personnel Quota 100Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/team : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs d'une même équipe Quota 200Go

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/data2 : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go to 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas.ird.fr Partagée sur toutes les machines /data : Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas2.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/data3 :Données projet partagées entre plusieurs utilisateurs Quota 500Go à 1To

Hébergée sur : bioinfo-nas3.ird.fr Partagée sur toutes les machines

/scratch : Répertoire temporaire de travail 1To à 5To

Hébergée sur : **chaque noeud**Pas partagée mais uniquement en local

Données conservées **3 semaines** 



# SUN GRID ENGINE (SGE)



### L'ordonnanceur sge

- SGE (SUN Grid Engine) est un gestionnaire de ressources de calcul sous linux, capable de gérer de deux à des milliers de serveurs et des centaines de clusters de plusieurs nœuds à la fois.
- Un outil opensource
- 3 fonctions principales :
  - Alloue les ressources (CPU,RAM) aux utilisateurs pour qu'ils puissent lancer leurs analyses
  - Fournit un cadre pour lancer, exécuter et monitorer les jobs sur l'ensemble des nœuds alloués
    - Gère la priorité des jobs en file d'attente



### Les files d'attentes sge

Bioinfo.q: queue par défaut
Noeuds: node2, node8, node9, node10,
node11,node12,node13,
,node14,node15,node16,node17,
node19,node20

RAM: de 48Go à 64Go Coeurs: de 12 à 20 coeurs

dynadiv.q : priorité pour l'équipe

dynadiv

Noeuds: node2, node10

RAM: 48Go

Coeurs: 12 coeurs

/scratch de 5To pour node10

dynadiv2.q : priorité pour thomas

Couvreur

Noeuds: node20

RAM: 64Go

Coeurs: 20 coeurs

smrtportal.q : priorité pour le logiciel

smrtportal

Noeuds: node17, node18

RAM: 64Go Coeurs: 12 coeurs alizon.q: priorité pour l'équipe de

samuel Alizon

Noeuds: node8, node9, node12

RAM: 48Go

Coeurs: 12 coeurs



### Green Les files d'attentes sge

Bioinfo.q: queue par défaut Noeuds: node2, node8, node9, node10, node11,node12,node13, ,node14,node15,node16,node17, node19,node20

> RAM: de 48Go à 64Go Coeurs: de 12 à 20 coeurs

dynadiv.q : priorité pour l'équipe

dynadiv

Noeuds: node2, node10

RAM: 48Go Coeurs: 12 coeurs

/scratch de 5To pour node10

dynadiv2.q: priorité pour thomas

Couvreur

Noeuds: node20 RAM: 64Go

Coeurs: 20 coeurs

smrtportal.q : priorité pour le logiciel

smrtportal

Noeuds: node17, node18

RAM: 64Go Coeurs: 12 coeurs alizon.q: priorité pour l'équipe de

samuel Alizon

Noeuds: node8, node9, node12

RAM: 48Go

Coeurs: 12 coeurs

r900.q: queue avec noeud **DELL** 

Noeuds: node5, node21

RAM: 32Go

Coeurs: 16 coeurs

longjob.q : jobs longs ou > à 10 jobs

Noeuds: node0, node1, node11

RAM: 48Go Coeurs: 12 coeurs

bigmem.q: besoin de mémoire

Noeuds: node3 RAM: 96Go

Coeurs: 12 coeurs

highmem.q : besoin de mémoire

Noeuds: node4 et node7

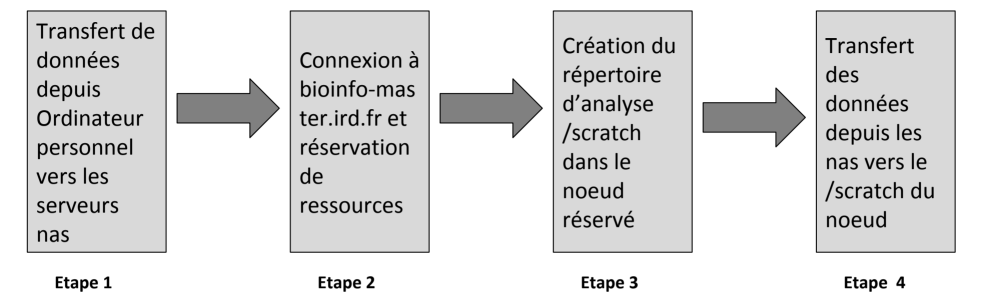
RAM: 144Go Coeurs: 12 coeurs

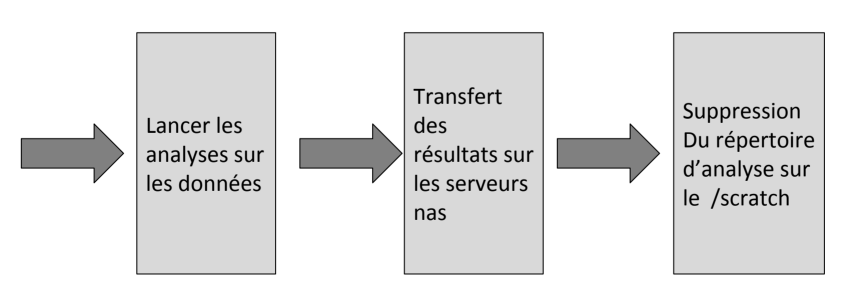


# TP: Lancer une analyse blast de manière interactive



### Etapes d'une analyse sur le cluster





Etape 5 Etape 6 Etape 7



personnel

### Transferts de données sur le cluster itrop





### Transferts de données sur le cluster itrop

### /home and/or /teams or /data2

Hostname: bioinfo-nas.ird.fr

Login: cluster account

bioinfo-nas.ird.fr 91.203.34.157

Password: cluster

password Port : 22

/data



bioinfo-nas2.ird

91.203.34.160

.fr

Hostname: bioinfo-nas2.ird.fr

Login: cluster account

Password:

cluster password Port : 22

/data3



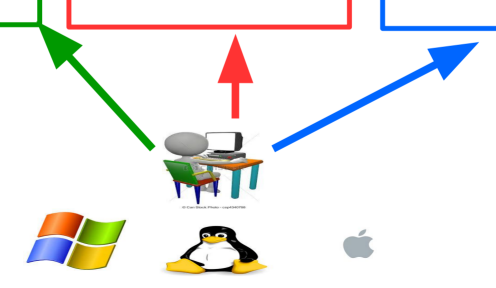
Hostname: bioinfo-nas3.ird.fr

Login: cluster account

91.203.34.180

Password: bioinfo-nas3.ird.cluster password

Port : 22



### Etape1: copie des données sur le cluster

Ouvrir filezilla et récupérer le fichier « HPC\_french.pdf » dans /data/projects/tp-cluster/training\_2018

### Etape1: copie des données sur le cluster

Ouvrir filezilla et récupérer le fichier « HPC\_french.pdf » dans /data/projects/tp-cluster/training\_2018

Renseigner les paramètres suivants :

Hostname: bioinfo-nas2.ird.fr

Login : votre login

Mot de passe : votre login

Port :22

Naviguer dans la fenêtre de droite jusqu'à /data/projects/tp-cluster/training\_2018 Récupérer le fichier HPC\_french.pdf en faisant un glisser-déposer



### Connexion au cluster itrop

### Launch scripts to several nodes



bioinfo-master.ird.fr 91.203.34.148

Use the qsub

command

Hostname:

bioinfo-master.ird.f

Login: cluster

account

Password: cluster

password

Port: 22

### Test your script(s)



Login: cluster account

Hostname:

bioinfo-inter.ird.fr

91.203.34.150

Password: cluster

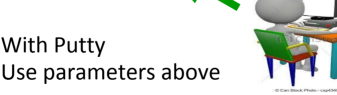
bioinfo-inter.ird.fr

password

Port : 22

Or use the qrsh command on bioinfo-master.ird.fr









With terminal Use the ssh command

### Etape2: réservation d'un coeur sur un noeud

Se connecter à bioinfo-master.ird.fr via ssh

### Taper:

\$~ssh login@bioinfo-master.ird.fr sur Apple ou Linux

Sous windows : télécharger Mobaxterm à l'URL :

https://mobaxterm.mobatek.net/download-home-edition.html

Puis se connecter à bioinfo-master.ird.fr

### Etape2: réservation d'un coeur sur un noeud

On peut réserver un nœud par lancer une analyse pendant une durée limitée en utilisant la commande qrsh Taper la commande qstat et analyser le résultat

### Etape2: réservation d'un coeur sur un noeud

On peut réserver un processeur sur un nœud pour lancer une analyse pendant une durée limitée en utilisant la commande qrsh Taper la commande qstat et analyser le résultat

Type:
\$~qrsh
Vérifier sur quel noeud vous êtes avec la commande
\$~ uname -a
\$~ qstat

### Etape3: création d'un répertoire d'analyses

Se déplacer dans le répertoire d'accueil des données temporaires /scratch Créer un répertoire pour y accueillir nos données

### Etape3: création d'un répertoire d'analyses

Se déplacer dans le répertoire d'accueil des données temporaires /scratch Créer un répertoire pour y accueillir nos données

Taper les commandes :
\$^cd /scratch
\$^ mkdir login ( avec le login le mot de répertoire de son choix)

### La copie avec scp

Copie entre 2 serveurs distants :

scp source destination

Syntaxe si la source est distante :

scp nom\_serveur:/chemin/fichier\_a\_copier répertoire\_local

• Syntaxe si la destination est distante :

scp /chemin/fichier\_a\_copier nomserveur:/chemin/répertoire\_distant



# Etape4 : copie des données dans le répertoire d'analyses

Copier le répertoire /data/projects/tp-cluster/training\_2018/Blast dans /scratch/login

### Etape4 : copie des données dans le répertoire d'analyses

Copier le répertoire /data/projects/tp-cluster/training 2018/Blast dans /scratch/login

Taper les commandes :

\$~cd /scratch/login

\$~ scp -r login@bioinfo-nas2.ird.fr :/data/projects/tp-cluster/training\_2018/Blast /scratch/login

#### Etape5 : se déplacer dans le répertoire copié

Aller dans le répertoire /scratch/login/Blast Lister les fichiers du répertoire

#### Etape5 : se déplacer dans le répertoire copié

Aller dans le répertoire /scratch/login/Blast Lister les fichiers du répertoire

Taper:
\$~cd /scratch/login/Blast
\$~ ls -ali



#### **Module Environment**

- > Permet de choisir la version du logiciel que l'on veut utiliser
- ➤ 2 types de logiciels :

bioinfo: désigne les logiciels de bioinformatique (exemple BEAST)

system : désigne tous les logiciels systèmes(exemple JAVA)

> Surpassent les variables d'environnement



#### **Module Environment**

- 5 types de commandes :
- Voir les modules disponibles :

module avail

• Obtenir une info sur un module en particulier :

module whatis + module name

Charger un module :

module load + modulename

Lister les modules chargés :

module list

• Décharger un module :

module unload + modulename

Décharger tous les modules :

Module purge

#### **Etape6: Lancer une analyse**

Charger le module version 2.4.0+ Utiliser la commande blastn pour lancer une analyse blast qui fournira le fichier de sortie appelé blastn.out

#### **Etape6: Lancer une analyse**

Charger le module version 2.4.0+ Utiliser la commande blastn pour lancer une analyse blast qui fournira le fichier de sortie appelé blastn.out

Taper:

\$~ module load bioinfo/blast/2.4.0+ \$~ blastn -db All-EST-coffea.fasta -query sequence-NMT.fasta -out blastn.out



#### Etape7: analyse du fichier de résultat

Editer le fichier blastn.out avec l'utilitaire nano



#### Etape7 : Analyse du fichier de résultat

Editer le fichier blastn.out avec l'utilitaire nano Taper: \$~ nano blastn.out

#### Etape8: Copie du résultat vers son /home

Copier le fichier blastn.out vers son répertoire home utilisateur Vérifier que le fichier est bien copié

#### Etape8 : Copie du résultat vers son /home

Copier le fichier blastn.out vers son répertoire home utilisateur Vérifier que le fichier est bien copié

Taper: \$~scp blastn.out login@bioinfo-nas.ird.fr:/home/login \$~ ls -ali /home/login

#### Etape9 : Suppression du répertoire dans /scratch

Se déplacer dans le répertoire Supprimer le répertoire de travail

> Taper: \$~cd /scratch \$~ rm -rf *login*



## TP: Lancer un bwa de manière interactive



#### TP: Lancer une analyse bwa

- Suivre les étapes du TP précédent et les adapter à celui-ci
- Le répertoire à copier est: /data/projects/training\_2018/bwa
  - La version de bwa à utiliser est la 0.7.12
    - Les commandes à lancer sont: bwa index referencelrigin.fasta

bwa mem referencelrigin.fasta irigin1\_1.fastq irigin1\_2.fastq >mapping.sam

Récupérer le fichier mapping.sam et le mettre dans son /home/login

Cf solution: **practice2** 



# TP: Lancer une analyse à l'aide d'un script



#### Lancer un job en mode batch

- C'est le fait d'exécuter un script bash via sge
- On utilise la commande:

\$~ qsub script.sh

Avec script.sh: le nom du script



#### Syntaxe des scripts bash

### Dans la première partie du script on renseigne les options d'exécution de sge avec le mot clé #\$ (partie en vert)

```
#!/bin/sh
###########
              SGF CONFIGURATION
                                  # Ecrit les erreur dans le fichier de sortie standard
#$ -i y
# Shell que l'on veut utiliser
#$ -S /bin/bash
# Email pour suivre l'execution
#$ -M prenom.nom@ird.fr
                          ######## Mettre son adresse mail
# Type de message que l'on reçoit par mail
# - (b) un message au demarrage
# - (e) a la fin
# - (a) en cas d'abandon
#$ -m bea
# Queue que l'on veut utiliser
#$ -q bioinfo.q
# Nom du job
#$ -N Nom a choisir
```



#### Syntaxe des scripts bash

#### Dans la 2e partie du script on renseigne les actions à effectuer

```
path to dir="/data/projects/rep a choisir";
path to tmp="/scratch/nom rep a choisir-$JOB ID"
###### Creation du repertoire temporaire sur noeud et chargement du module blast
module load bioinfo/blastn/2.4.0+
mkdir $path to tmp
scp -rp nas2:$path to dir/* $path to tmp # choisir nas pour/home, /data2 et /teams ou nas2 pour /data ou nas3 pour /data3
echo "tranfert donnees master -> noeud";
cd Spath to tmp
##### Execution du programme
cmd="blastn -db All-EST-coffea.fasta -query sequence-NMT.fasta -num threads $NSLOTS -out blastn1-$JOB ID.out";
echo "Commande executee: $cmd";
$cmd;
##### Transfert des données du noeud vers master
scp -rp $path to tmp/ nas:$path to dir/
echo "Transfert donnees node -> master";
#### Suppression du repertoire tmp noeud
rm -rf $path to tmp
echo "Suppression des donnees sur le noeud";
```

#### Création du script blastn

- Reprendre le TP 1 et le mettre sous forme de script en s'aidant du script exemple précédent
- Rendre le script exécutable avec la commande

#### \$~ chmod 755 script.sh

- Lancer le script avec la commande qsub \$~ qsub script.sh
- Observer le déroulement avec la commande watch qstat solution script blastn



Utiliser la commande dos2unix quand le script a été écrit sous windows



#### Green Création du script bwa

- Reprendre le TP 2 et le mettre sous forme de script en s'aidant du script exemple précédent
- Rendre le script exécutable avec la commande

#### \$~ chmod 755 script.sh

- Lancer le script avec la commande qsub \$~ qsub script.sh
- Observer le déroulement avec la commande watch qstat

#### solution script bwa



Utiliser la commande dos2unix quand le script a été écrit sous windows