



Initiation HPC cluster

www.southgreen.fr

https://southgreenplatform.github.io/trainings















Présentation i-Trop











Emmanuelle Beyne 20% ETP

Aurore COMTE 20% ETP

Bruno GRANOUILLAC 50% ETP Valérie NOEL 25% ETP

Julie ORJUELA-BOUNIOL 25% ETP Ndomassi TANDO 100% ETP Christine TRANCHANT-DUBREUIL 20% ETP

Présentation i-Trop

Mise à disposition de ressources de calcul et logicielles

Développement de logiciels d'analyse et de SI

Plateau bioinformatique

Assistance et support aux équipes

Formations au Sud et au Nord



Demandes/incidents/Howtos

Formulaires de demandes

https://itrop-glpi.ird.fr/plugins/formcreator/front/formlist.php

- Comptes
- Installation logiciels
- Projets



- Incidents: contacter <u>bioinfo@ird.fr</u>
- Howtos:

https://southgreenplatform.github.io/tutorials/cluster
-itrop/hpchowto/

Tutorials Slurm:

https://southgreenplatform.github.io/tutorials//clusteritrop/Slurm/



ARCHITECTURE

Qu'est ce qu'un cluster?

- une unité logique de plusieurs serveurs
- une unique machine puissante
- •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?

- une unité logique de plusieurs serveurs
- une unique machine puissante
- •une puissance de calcul élevée
- Une plus grande capacité de stockage
- Une fiabilité supérieure
- Une plus grande disponibilité des ressources

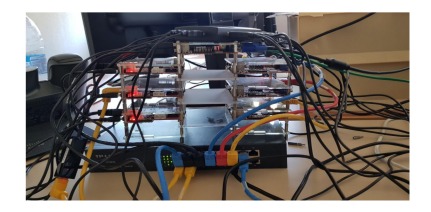




Qu'est ce qu'un cluster?

- une unité logique de plusieurs serveurs
- une unique machine puissante
- •une puissance de calcul élevée
- Une plus grande capacité de stockage
- Une fiabilité supérieure
- Une plus grande disponibilité des ressources









Composants d'un cluster



- Noeud maître
 Gère les ressources et les priorités des jobs
- Noeuds de calcul Ressources (CPU ou mémoire RAM)





Composants d'un cluster



- Noeud maître
 Gère les ressources et les priorités
 des jobs
- Noeuds de calcul Ressources (CPU ou mémoire RAM)



Serveur(s) NAS Stockage



1 Noeud Maître



bioinfo-master.ird.fr

Rôle:

- Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul
- Accessible depuis Internet
- Connexion:

ssh login@bioinfo-master.ird.fr



1 Noeud Maître



bioinfo-master.ird.fr

Rôle:

- Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul
- Accessible depuis Internet
- Connexion:

ssh login@bioinfo-master.ird.fr

27 Noeuds de Calcul



nodeX X: 0..26

Rôle:

- Utilisés par le maître pour exécuter les jobs/calculs
- Pas accessibles depuis Internet
- node0 à node26



1 Noeud Maître



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

27 Noeuds de Calcul



nodeX X: 0..26

Rôle:

- Utilisés par le maître pour exécuter les jobs/calculs
- Pas accessibles depuis Internet
- node0 à node26



Noeud interactif (node6)

- Accessible de l'extérieur bioinfo-inter.ird.fr
- Connexion: ssh login@bioinfo-inter.ird.fr

Practice

Etape 1: Connexion, srun

Aller sur le Practice 1 du github



Etapes d'une analyse sur le cluster

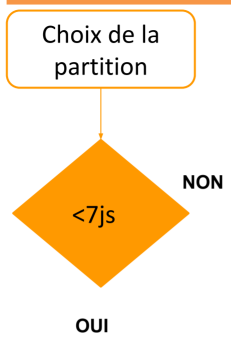
Connexion à bioinfo-mas ter.ird.fr et réservation de ressources



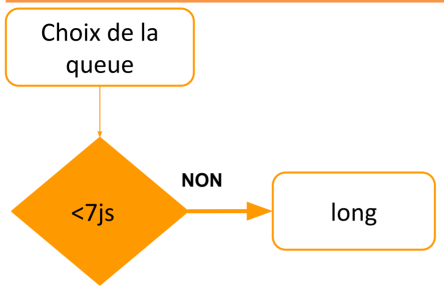


| Partitions | Utilisation | Caractéristiques RAM noeuds | Caractéristiques coeurs noeuds |
|------------|---|--------------------------------|--------------------------------|
| short | Jobs courts < 1 jour (priorité plus haute, jobs intéractif) | 48 à 64 Go | 12 coeurs |
| normal | Jobs courts max 7 jours | 64 Go à 96 Go | 12 à 24 coeurs |
| r900 | Jobs courts max 7 jours | 32Go | 16 coeurs /scratch 117Go |
| long | 45 jours >Jobs longs > 7 jours | 48 Go | 12 à 24 coeurs |
| highmem | Jobs avec besoin de plus de mémoire | 144 Go | 12 à 24 coeurs |
| supermem | Jobs avec besoin de beaucoup de mémoire | 1To | 40 coeurs |
| gpu | Besoin d'analyses sur des gpus | 192Go | 24 cpus et 8 coeurs GPUs |

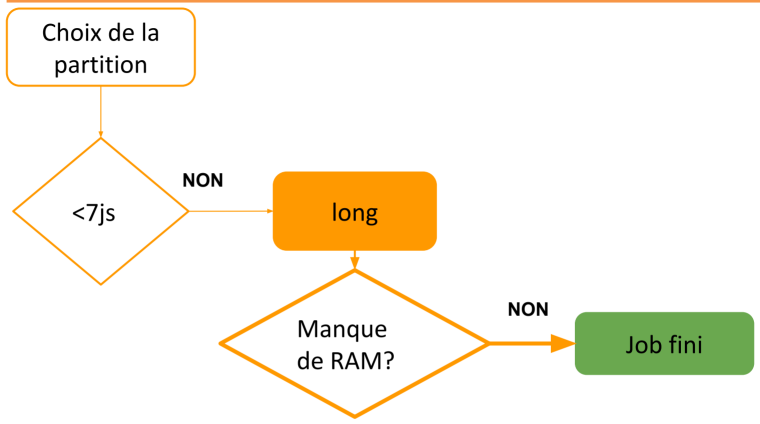




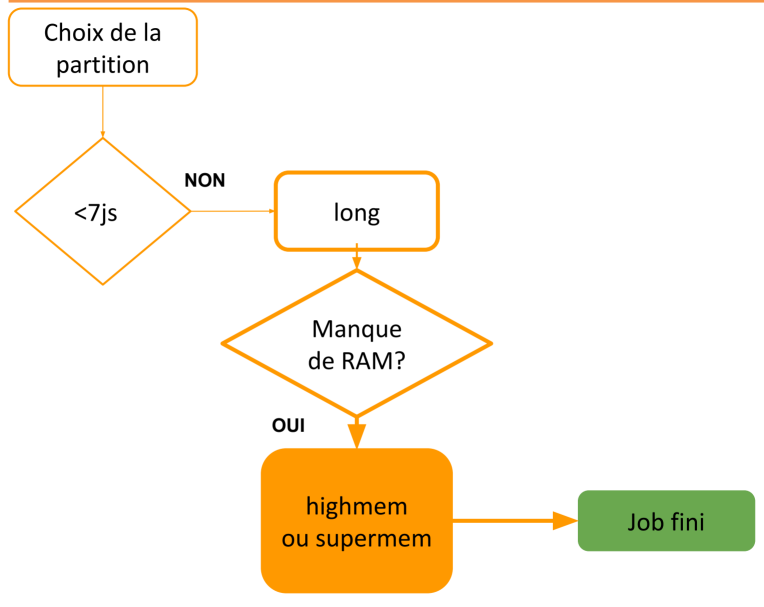






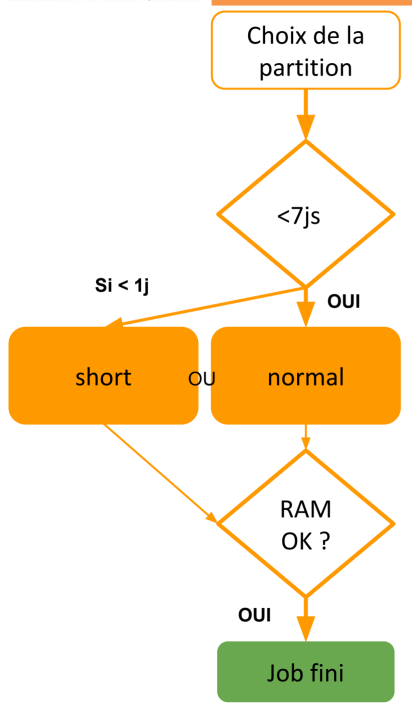




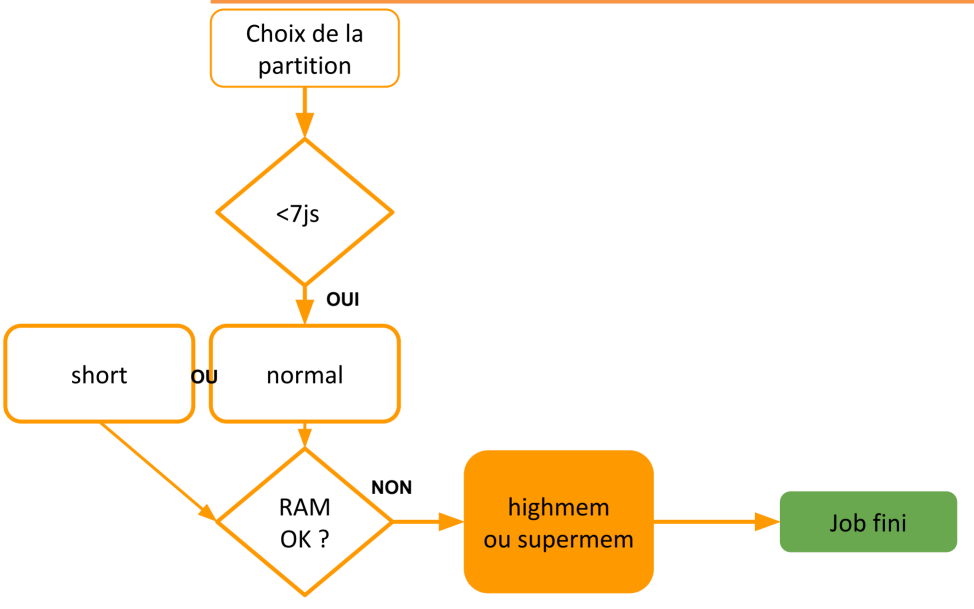




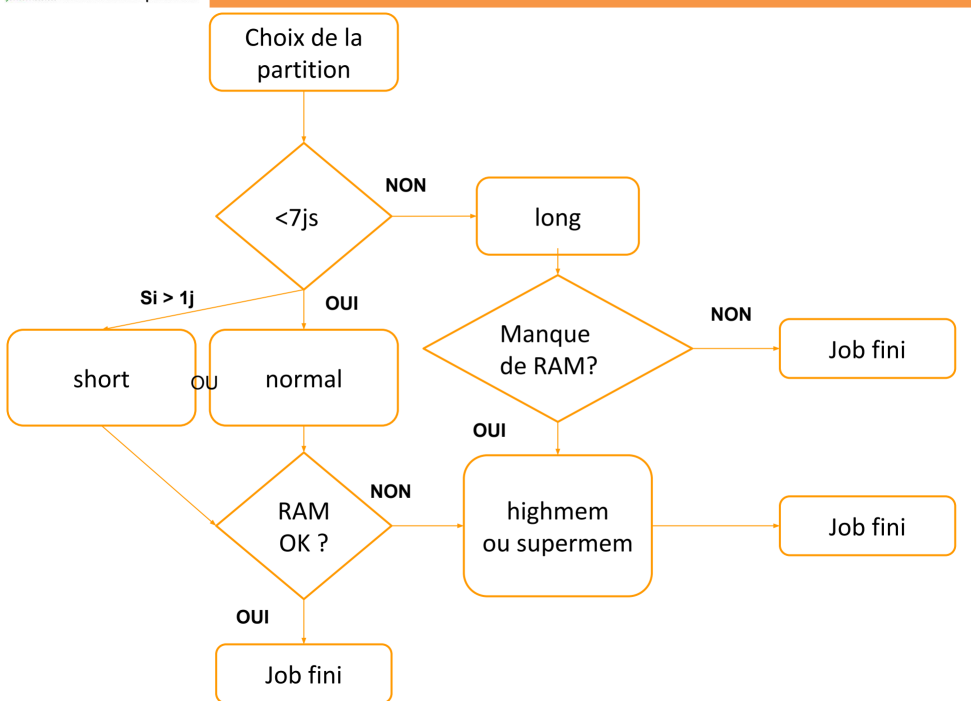
outh Green Quelle partition choisir?











Cas particulier: partition gpu

- Partition pour effectuer des travaux sur des processeurs GPUs: basecalling,
 MiniOn etc..
- Accès restreint au groupe gpu_account
- Demande d'accès avec argumentaire à faire sur

https://itrop-glpi.ird.fr/plugins/formcreator/front/formlist.php



1 Noeud Maître



bioinfo-master.ird.fr

91.203.34.148

Rôle:

- Lancer et prioriser les jobs sur les nœuds de calcul
- Accessible depuis Internet

27 Noeuds de Calcul



nodeX

X: 0..26



Rôle:

- Utilisés par le maître pour exécuter les jobs/calculs
- Pas accessibles depuis Internet

3 serveurs NAS



Bioinfo-nas.ird.fr (nas)

Bioinfo-nas2.ird.fr (nas2)

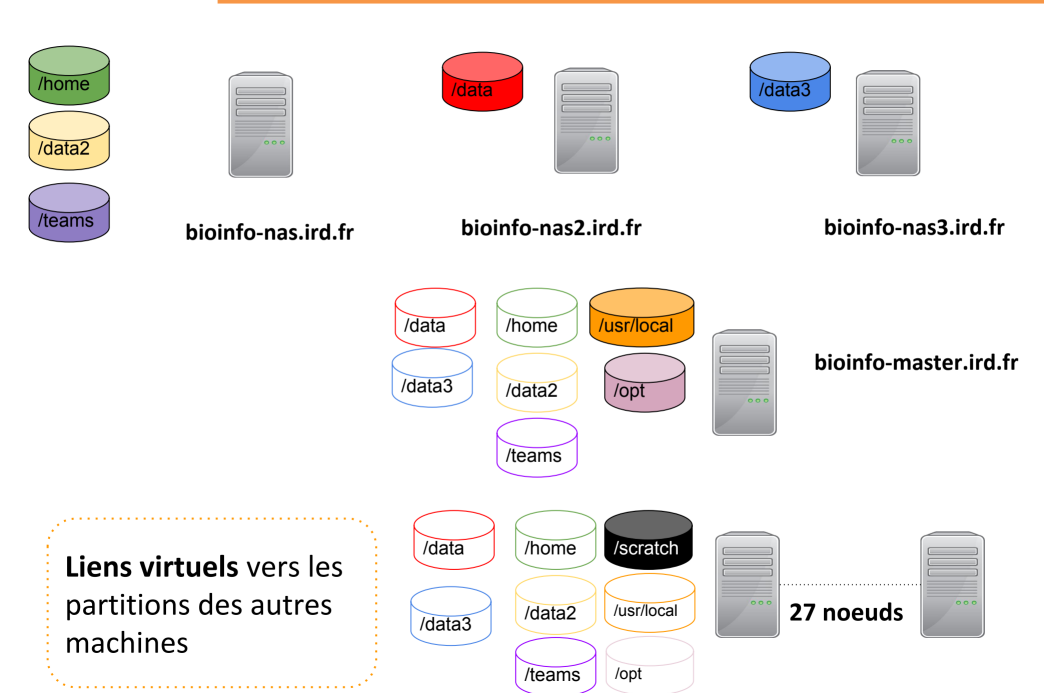
Bioinfo-nas3.ird.fr (nas3)

Rôle:

- Stocker les données utilisateurs
- Accessibles depuis Internet
- Pour transférer les données : via filezilla ou scp

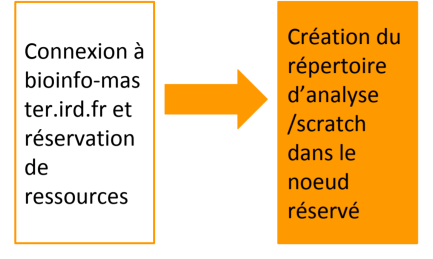


Partitions disques sur le cluster i-Trop





Etapes d'une analyse sur le cluster



Etape 1 Etape 2 mkdir

Practice

Etape 2:srun, partition

Aller sur le Practice2 du github



personnel

Transferts de données sur le cluster itrop





Transferts de données sur le cluster itrop

/home and/or /teams or /data2

bioinfo-nas.ird.fr

Hostname:

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



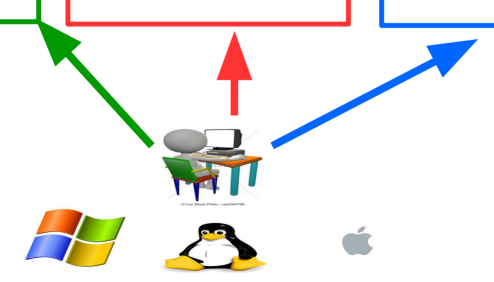
Hostname: bioinfo-nas3.ird.fr

Login: cluster account

91.203.34.180

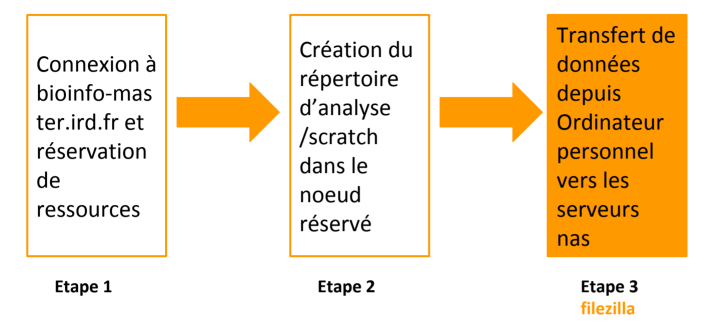
Password: bioinfo-nas3.ird.cluster password

Port : 22





Etapes d'une analyse sur le cluster





Copier les données depuis son ordinateur personnel vers les serveurs nas si les données à analyser ne sont pas sur le cluster

Practice

Etape3: filezilla

Aller sur le Practice3 du github

La copie avec scp

Copie entre 2 serveurs distants :

scp -r source destination

Syntaxe si la source est distante :

scp -r nom_serveur:/chemin/fichier_a_copier répertoire_local

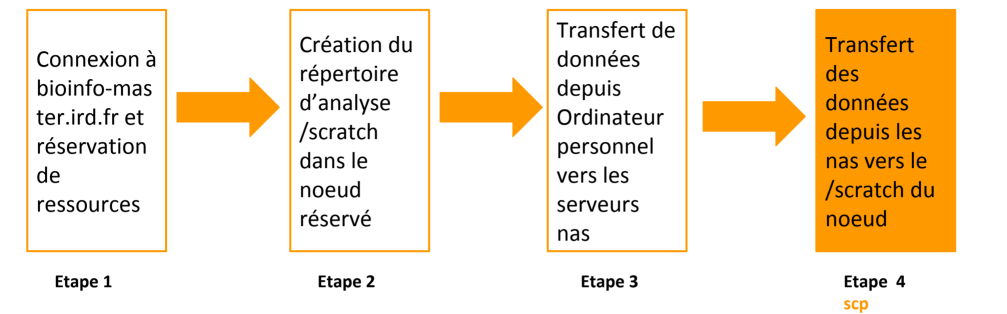
• Syntaxe si la destination est distante :

scp -r /chemin/fichier_a_copier nomserveur:/chemin/répertoire_distant

Ex: scp -r nas:/home/tando/repertoire /scratch/tando/



Etapes d'une analyse sur le cluster



Practice

Etape4: scp vers noeuds

Aller sur le Practice4 du github



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 :

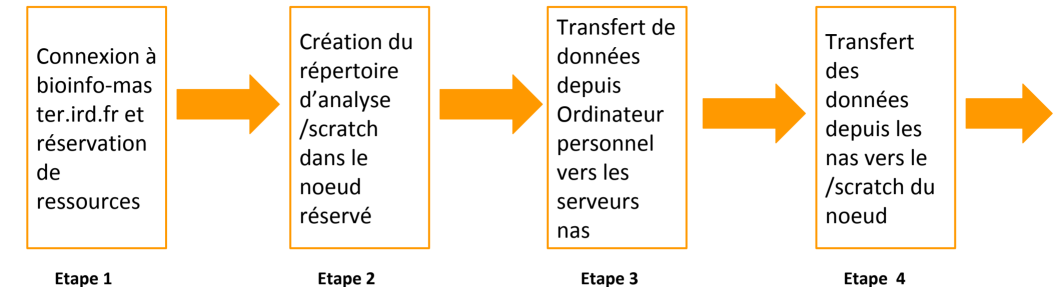
module unload + modulename

Décharger tous les modules :

module purge



Etapes d'une analyse sur le cluster



Charger ses logiciels avec modules environment

Etape 5

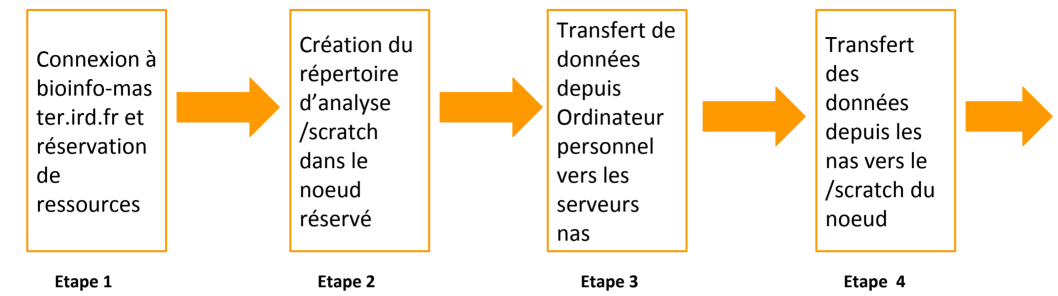
Practice

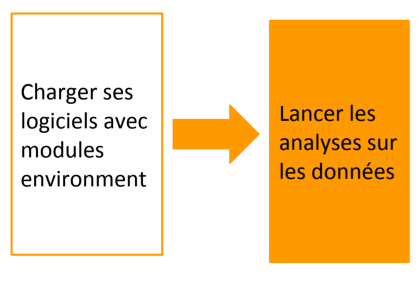
Etape5: module environment

Aller sur le <u>Practice5</u> du github



Etapes d'une analyse sur le cluster





Etape 5 Etape 6



South Green Principales commandes Slurm

| Commande | Description | Exemple |
|-------------------------------------|--|--|
| sruntime=0X:00pty bash -i | Se connecter de manière interactive à un noeud pendant X minutes | sruntime=02:00:00pty bash -i Connexion pendant 2 heures |
| salloctime=0X:00 | S'allouer un ou plusieurs noeuds pour une utilisation future | salloc -N 2p shorttime=05:00 |
| sbatch | Lancer une analyse via script en arrière plan | sbatch script.sh |
| sinfo | Informations sur les partitions | sinfo |
| scancel | Supression des jobs <job_id></job_id> | scancel 1029 |
| squeue | Infos sur tous les jobs | squeue -u tando |
| scontrol show job <job_id></job_id> | Infos sur le job actif <job_id></job_id> | scontrol show job 1029 |

Plus d'infos sur Slurm ici: https://southgreenplatform.github.io/tutorials//cluster-itrop/Slurm/#part-2



South Green Options des commandes sbatch, srun, salloc

| Options | Description | Exemple |
|--|--|---|
| job-name= <name></name> | Donner un nom au job | sbatchjob-name=tando_blast |
| -p <partition></partition> | Choisir une partition | sbatch -p highmem |
| nodelist= <nodex></nodex> | Choisir un noeud en particulier | sbatch -p normalnodelist=node14 |
| -n <nbre_taches></nbre_taches> | Lancer plusieurs instance d'une commande | srun -n 4 hostname |
| -c <nb_cpu_par_tache></nb_cpu_par_tache> | Allouer le nombre de cpus par tâche | srun -n 4 -c 2 hostname |
| mail-user= <emailaddress></emailaddress> | Envoyer un mail | sbatchmail-user=ndomassi@ird.fr |
| mail-type= <event></event> | Envoyer un mail quand: END: fin du job FAIL: abandon BEGIN: début du job ALL: tout | sbatchmail-type=BEGIN |
| workdir=[dir_name] | Préciser le répertoire de travail | sbatch sworkdir=/scratch/tando script.sh |



Lancer une commande depuis le prompt

- Charger la version du logiciel à lancer
- Lancer l'analyse des données

\$~ commande <options> <arguments>

Avec commande: la commande à lancer



Lancer un job en ligne de commande

- Exécuter une commande bash via srun
- Lance la commande sur un noeud
- On utilise la commande:

Avec commande: la commande à lancer

Practice

Etape6: lancer l'analyse

Aller sur le <u>Practice6</u> du github

Le transfert des résultats vers les nas

Copie entre 2 serveurs distants :

scp source destination

Syntaxe si la source est distante :

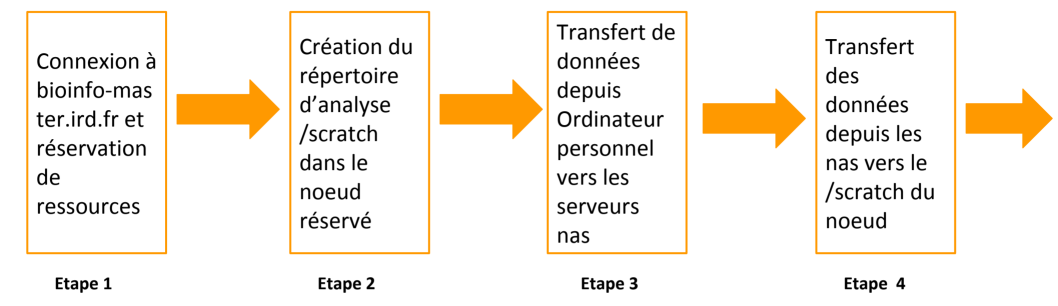
scp nom_serveur:/chemin/fichier_a_copier répertoire_local

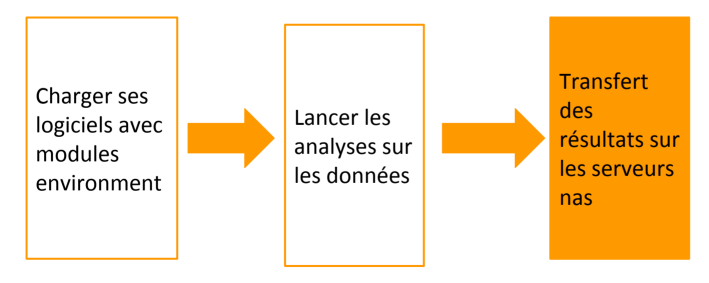
• Syntaxe si la destination est distante :

scp /chemin/fichier_a_copier nomserveur:/chemin/répertoire_distant



Etapes d'une analyse sur le cluster





Etape 5 Etape 6 Etape 7

Practice

Etape7: Récupérer les résultats

Aller sur le <u>Practice7</u> du github



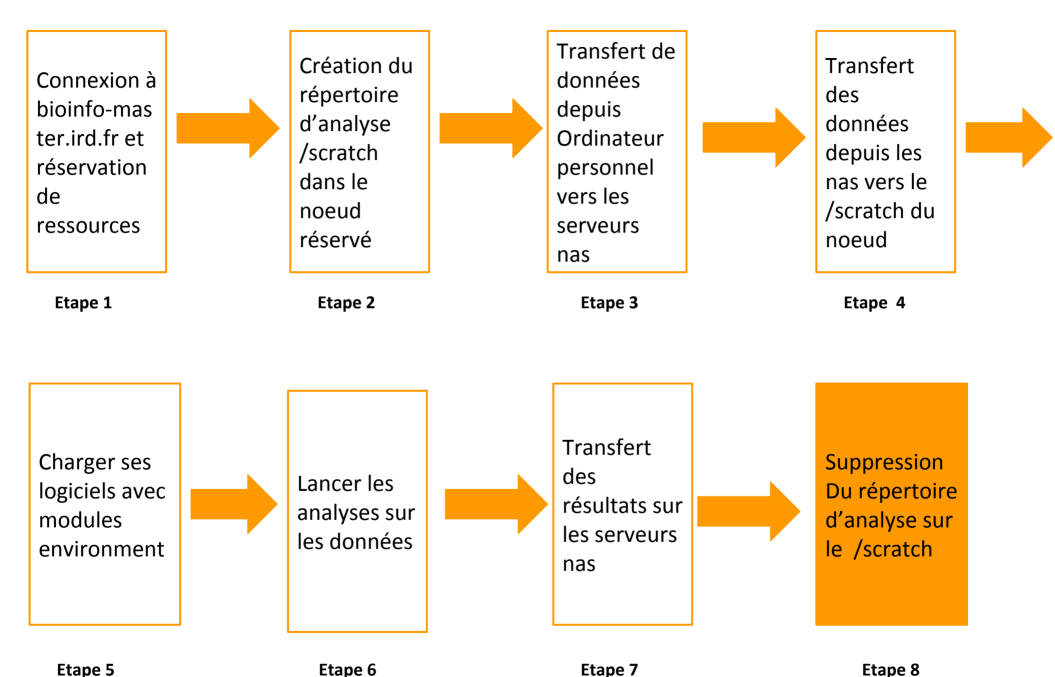
Supprimer les résultats des scratchs

- Scratch= espaces temporaires
- Vérifier la copie des résultats avant
- Utiliser la commande rm

```
cd /scratch
rm -rf nom_rep
```



Etapes d'une analyse sur le cluster



Etape 7 Etape 8

Practice

Etape8: suppression des données

Aller sur le Practice8 du github



Scripts pour visualiser/supprimer données temporaires

- Emplacement des scripts: /opt/scripts/scratch-scripts
- Visualiser ses données sur les scratchs: scratch_use.sh

sh /opt/scripts/scratch-scripts/scratch_use.sh

Supprimer ses données sur les scratchs: clean_scratch.sh

sh /opt/scripts/scratch-scripts/clean_scratch.sh



BONUS



LANCER UN JOB



Avantages

- Le scheduler choisit les ressources automatiquement
- Lancer des jobs utilisant jusqu'à 24 coeurs
- Possibilité de paramétrer ce choix
- Jobs lancés en arrière plan
 - → possibilité d'éteindre son ordinateur
 - → récupération des résultats automatique



Lancer un job en mode batch

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

\$~ sbatch script.sh

Avec script.sh: le nom du script



South Green Options des commandes sbatch, srun, salloc

| Options | Description | Exemple |
|--|--|---|
| job-name= <name></name> | Donner un nom au job | sbatchjob-name=tando_blast |
| -p <partition></partition> | Choisir une partition | sbatch -p highmem |
| nodelist= <nodex></nodex> | Choisir un noeud en particulier | sbatch -p normalnodelist=node14 |
| -n <nbre_taches></nbre_taches> | Lancer plusieurs instance d'une commande | srun -n 4 hostname |
| -c <nb_cpu_par_tache></nb_cpu_par_tache> | Allouer le nombre de cpus par tâche | srun -n 4 -c 2 hostname |
| mail-user= <emailaddress></emailaddress> | Envoyer un mail | sbatchmail-user=ndomassi@ird.fr |
| mail-type= <event></event> | Envoyer un mail quand: END: fin du job FAIL: abandon BEGIN: début du job ALL: tout | sbatchmail-type=BEGIN |
| workdir=[dir_name] | Préciser le répertoire de travail | sbatch sworkdir=/scratch/tando script.sh |



Syntaxe des scripts bash

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

```
#!/bin/bash
## On définit le nom du job
#SBATCH --job-name=test
## On définit le nom du fichier de sortie
#SBATCH --output=res.txt
## On définit le nombre de tâches
#SBATCH --ntasks=1
## On définit le temps limite d'éxécution
#SBATCH --time=10:00
```



Syntaxe des scripts bash

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

sleep 30 hostname

Practice

Lancer un script avec qsub

Aller sur le <u>Practice9</u> du github

Enquête de satisfaction

Merci de compléter l'enquête à cette adresse:

https://itrop-survey.ird.fr/index.php/562934?lang=fr

Citations

Si vous utilisez les ressources du plateau i-Trop.

Merci de nous citer avec:

"The authors acknowledge the IRD itrop HPC (South Green Platform) at IRD montpellier

for providing HPC resources that have contributed to the research results reported within this paper.

URL: https://bioinfo.ird.fr/- http://www.southgreen.fr"

Projets

 Pensez à inclure un budget ressources de calcul dans vos réponses à projets

 Besoin en disques dur, renouvellement de machines etc...

Devis disponibles

 Contactez <u>bioinfo@ird.fr</u>: aide, définition de besoins, devis...



Merci pour votre attention!



Le matériel pédagogique utilisé pour ces enseignements est mis à disposition selon les termes de la licence Creative Commons Attribution - Pas d'Utilisation Commerciale - Partage dans les Mêmes Conditions (BY-NC-SA) 4.0 International:

http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/