



Initiation HPC cluster

www.southgreen.fr

https://southgreenplatform.github.io/trainings















Présentation i-Trop













Julie ORJUELA-BOUNIOL¹, IE Bioinformaticienne 25% Ndomassi TANDO, IE Ingénieur systèmes 100% Animateur plateau

Christine TRANCHANT-DUBREUIL, IE Bioinformaticienne 20% Aurore COMTE, IE Bioinformaticienne 20% Valérie NOEL, TCS Bioinformaticienne 25% Bruno GRANOUILLAC³, IE Systèmes d'information 100%



Emmanuelle Beyne, IR Bioinformaticienne 20%

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/trainings/hpc/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

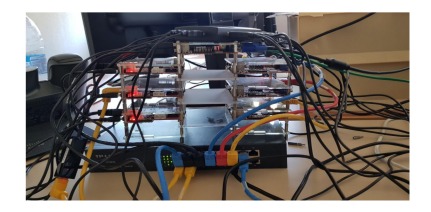




Qu'est ce qu'un cluster?

- 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

25 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

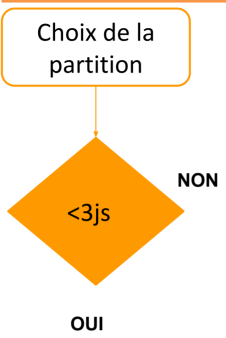
Connexion à bioinfo-mas ter.ird.fr et réservation de ressources



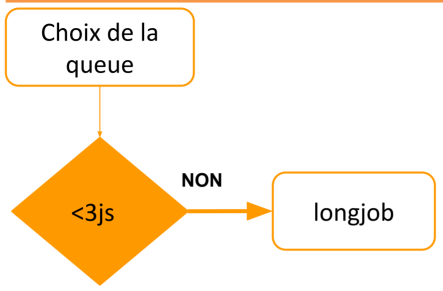


Partitions	Utilisation	Caractéristiques RAM noeuds	Caractéristiques coeurs noeuds
short	Jobs courts < 1 jour (priorité plus haute, jobs intéractif)	48 à 64 Go	12 coeurs
normal	Jobs courts max 3 jours	64 Go à 96 Go	20 coeurs
long	45 jours >Jobs longs > 3 jours	48 Go	12 coeurs
highmem	Jobs avec besoin de plus de mémoire	96 Go	12 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

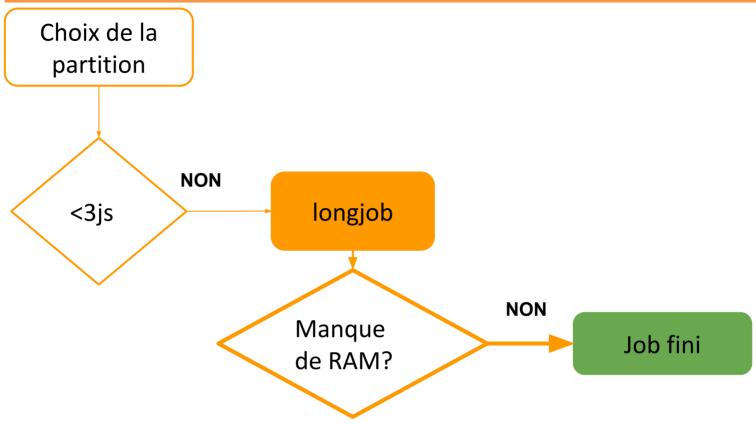




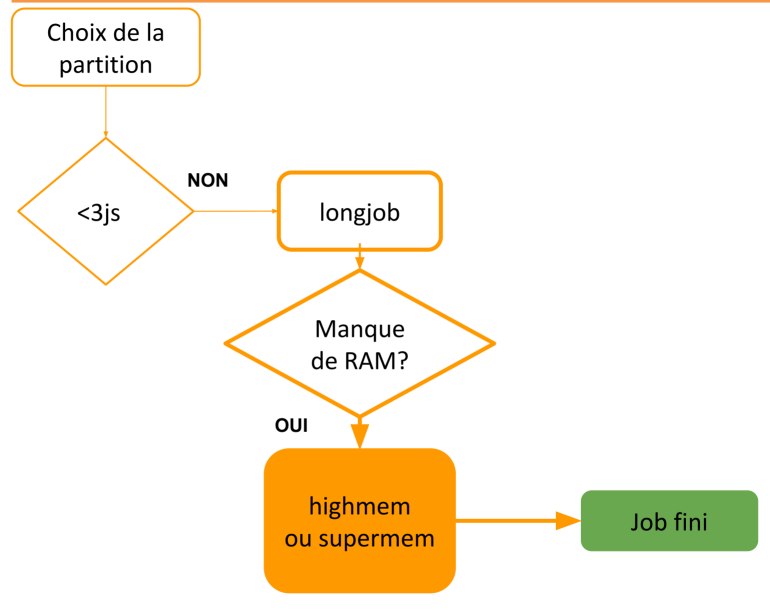






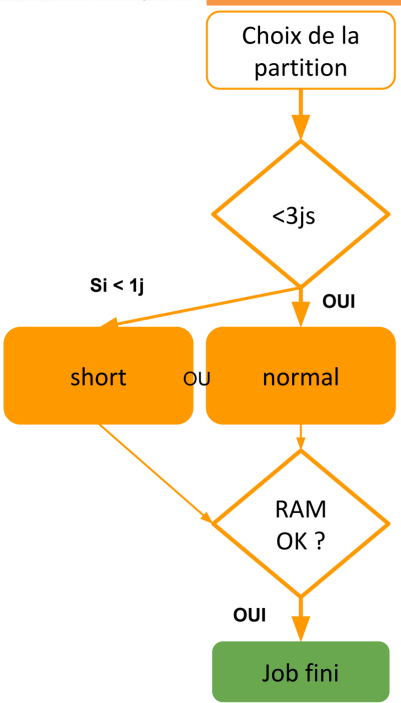




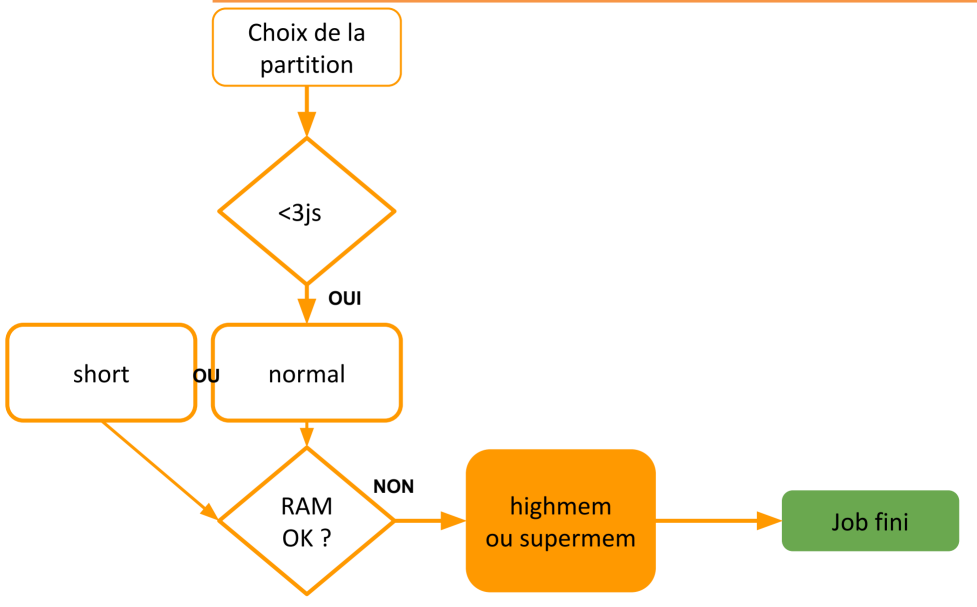




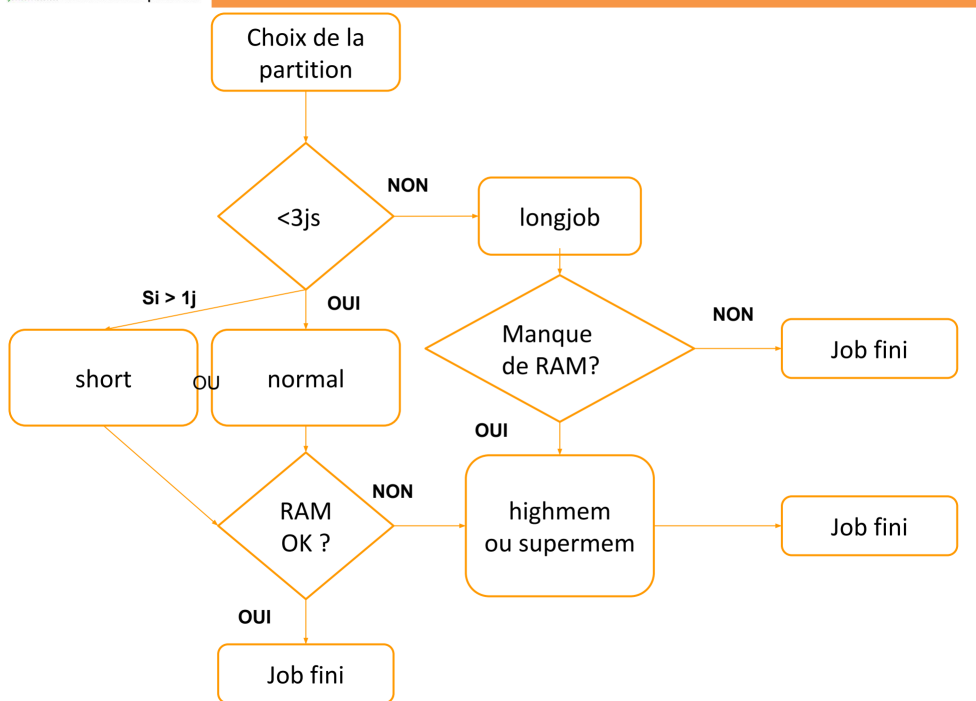
outh Green Quelle partition choisir?











Cas particulier: partition gpu

- Partition pour effectuer des travaux sur des processeurs GPUs: basecalling,
 MiniOn etc..
- Accès restreint au group 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)

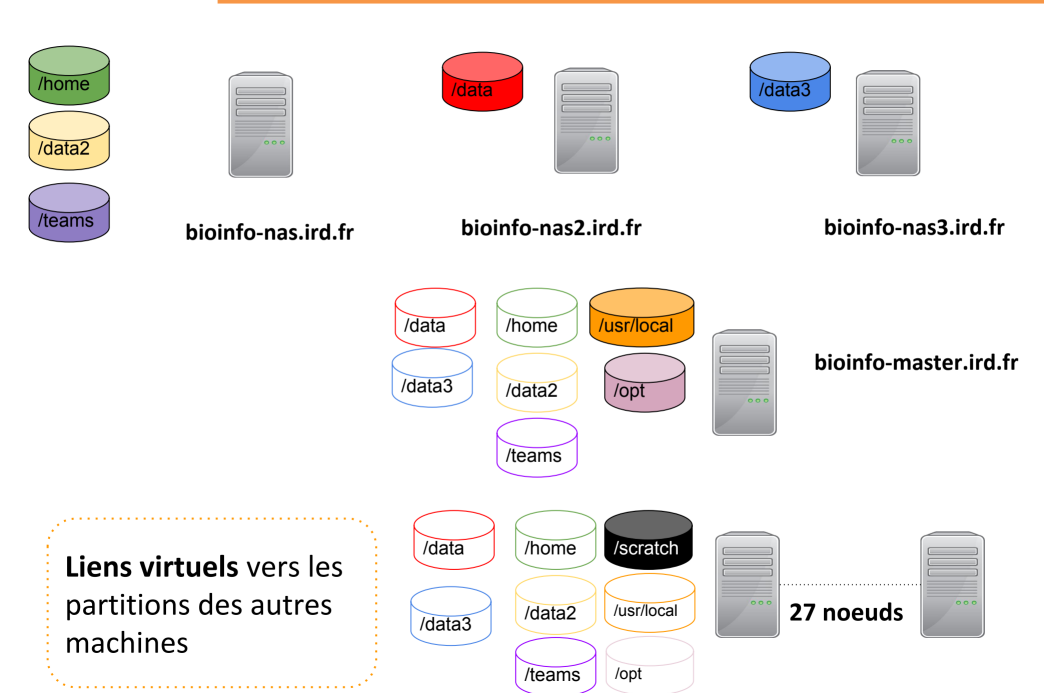
Bioinfo-nas3.ird.fr (nas3)

Rôle:

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

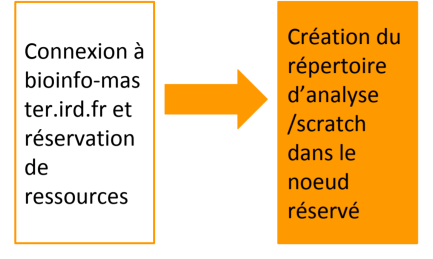


Partitions disques sur le cluster i-Trop





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



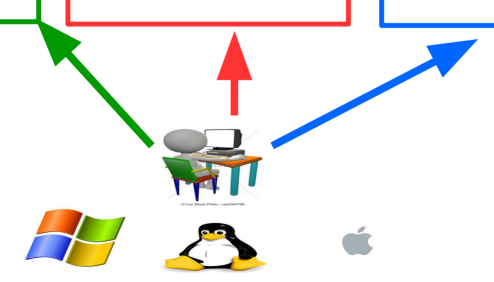
Hostname: bioinfo-nas3.ird.fr

Login: cluster account

91.203.34.180

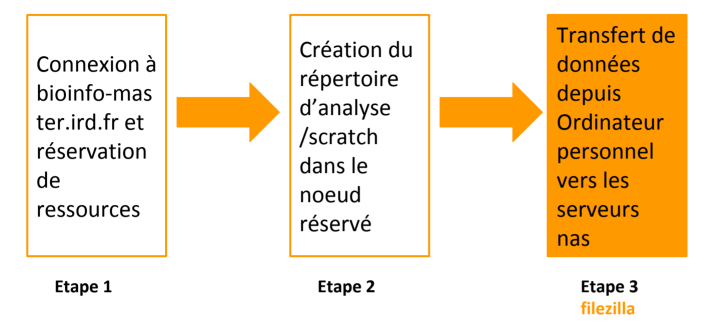
Password: bioinfo-nas3.ird.cluster password

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

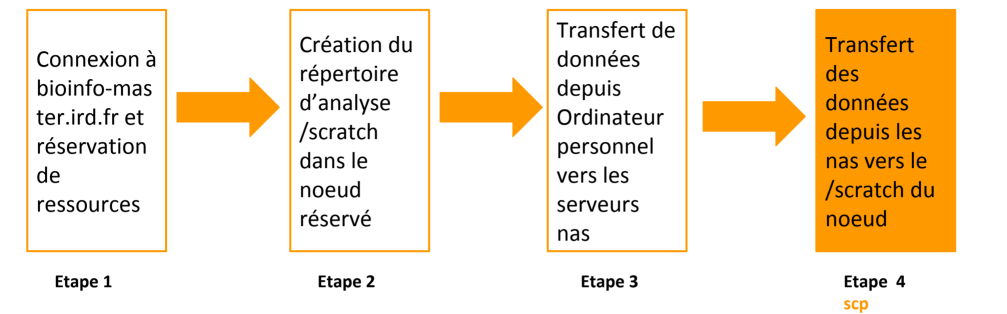
• Syntaxe si la destination est distante :

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 :

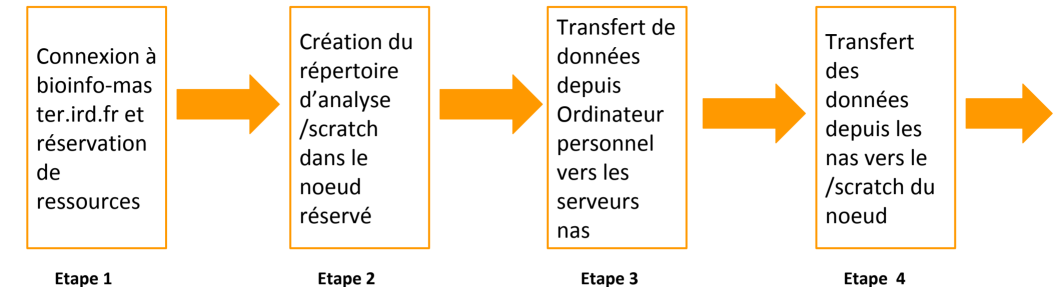
module unload + modulename

Décharger tous les modules :

Module purge



Etapes d'une analyse sur le cluster



Charger ses logiciels avec modules environment

Etape 5 module

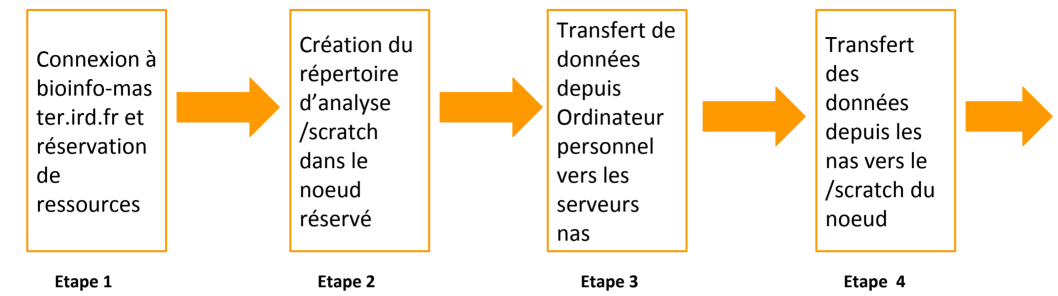
Practice

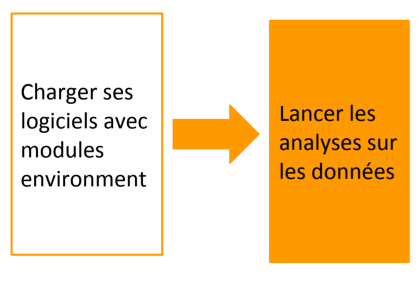
Etape5: module environment

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 en restant physiquement sur le master	Salloc -N 2p shorttime=05:00
sbatch	Lancer une analyse via script en arrière plan	sbatch script.sh
sinfo	Informations sur les partitions	sinfo
sinfo -N l	Informations sur les noeuds des partitions	sinfo -N l
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



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 normal nodelist=node14
-n <nbre_cpus></nbre_cpus>	Lancer avec plusieurs coeurs	srun -n 4
mail-user= <emailaddress></emailaddress>	Envoyer un mail	sbatchmail-user=ndomassi.tando@ird.f r
mail-type= <event></event>	Envoyer un mail quand: END: fin du job FAIL: abandon BEGIN: début du job	Sbatchmail-type=BEGIN
workdir=[dir_name]	Préciser le répertoire de travail	sbatch sworkdir=/scratch/tando script.sh

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



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 qsub
- 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 :

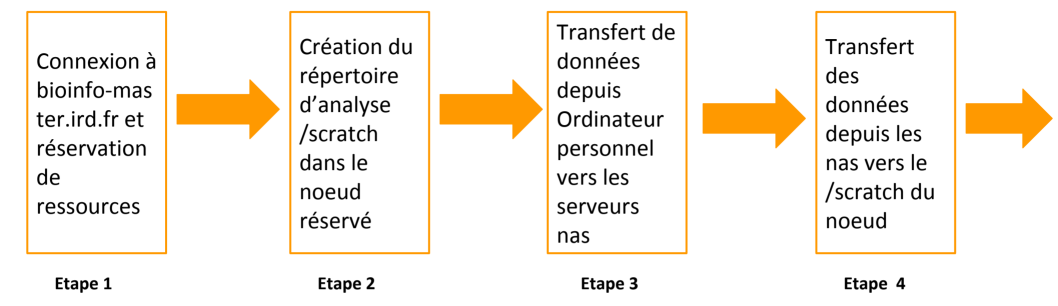
scp nom_serveur:/chemin/fichier_a_copier répertoire_local

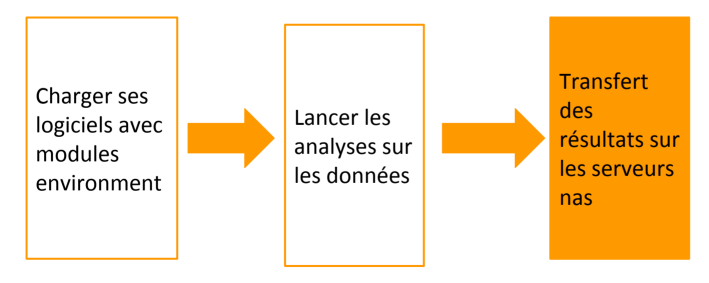
• Syntaxe si la destination est distante :

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



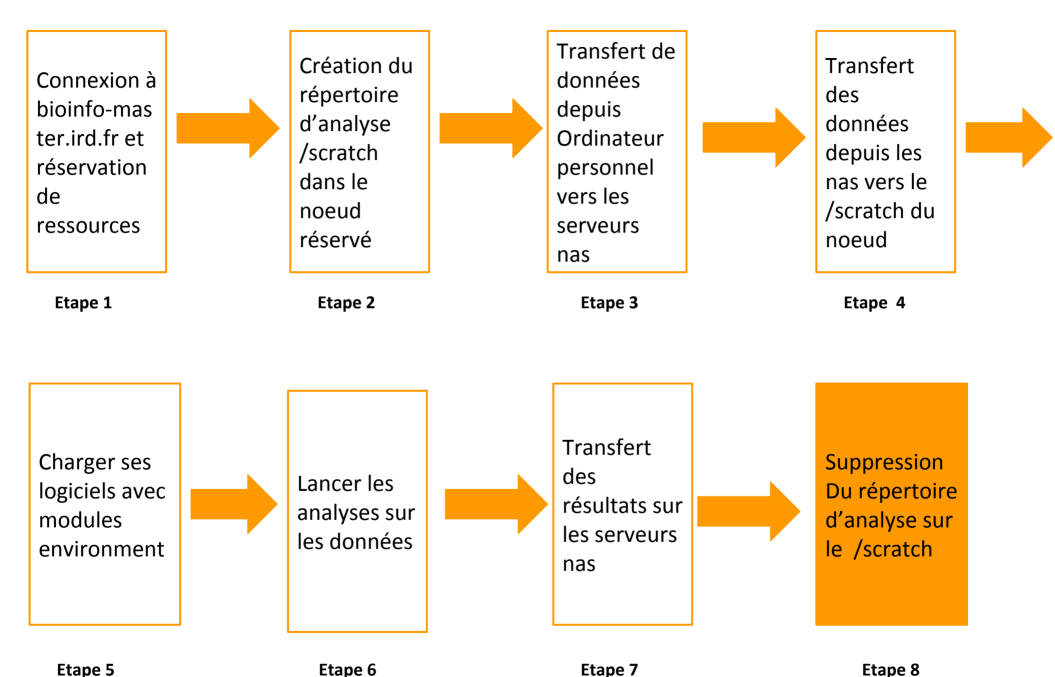
Supprimer les résultats des scratchs

- 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 sge
- On utilise la commande:

\$~ sbatch script.sh

Avec script.sh: le nom du script



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 normal nodelist=node14
-n <nbre_cpus></nbre_cpus>	Lancer avec plusieurs coeurs	srun -n 4
mail-user= <emailaddress></emailaddress>	Envoyer un mail	sbatch mail-user=ndomassi.tando@ird.f r
mail-type= <event></event>	Envoyer un mail quand: END: fin du job FAIL: abandon BEGIN: début du job	Sbatchmail-type=BEGIN
workdir=[dir_name]	Préciser le répertoire de travail	sbatch sworkdir=/scratch/tando script.sh

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



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/