



Initiation Slurm i-Trop cluster

www.southgreen.fr

https://southgreenplatform.github.io/trainings















Présentation i-Trop





Ndomassi TANDO, Ingénieur systèmes Animateur plateau, RMQ

Christine TRANCHANT-DUBREUIL, Bioinformaticienne



Aurore COMTE, Bioinformaticienne



Julie ORJUELA-BOUNIOL, Bioinformaticienne



Valérie NOEL, Bioinformaticienne



Bruno GRANOUILLAC, Systèmes d'information



outh Green Présentation i-Trop















Demandes/incidents/Howtos

- Formulaires de demandes https://itrop-glpi.ird.fr/plugins/formcreator/front/formlist.php
 - Comptes
 - Installation logiciels
 - O Projets
- Incidents: contacter <u>bioinfo@ird.fr</u>



• Howtos:

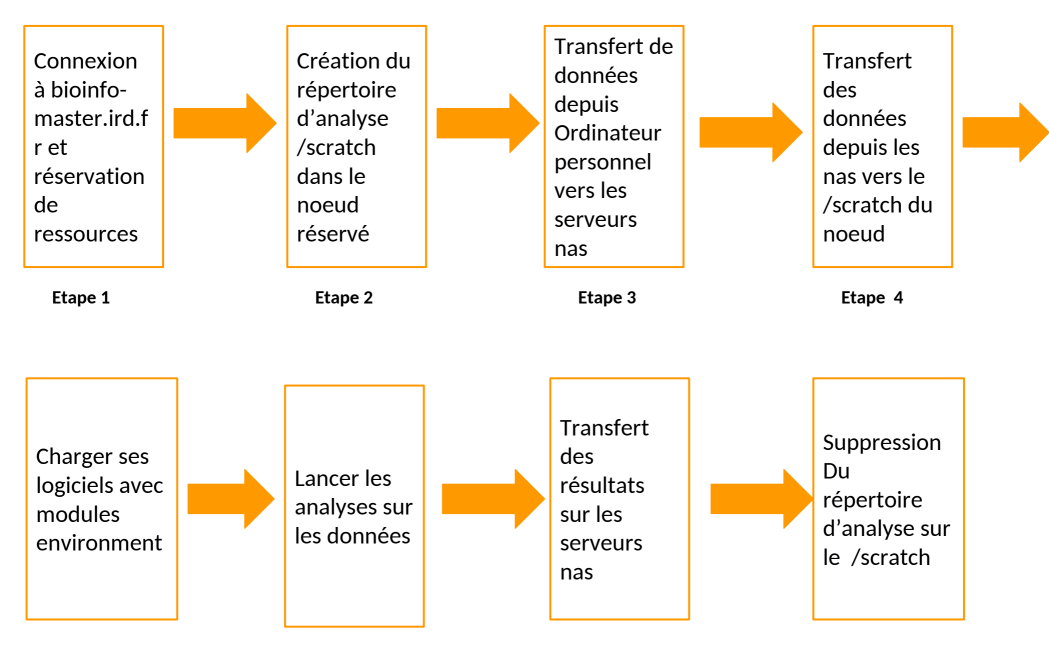
https://southgreenplatform.github.io/tutorials//clusteritrop/hpchowto/

Tutorials Slurm:

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



Etapes d'une analyse sur le cluster



Etape 5 Etape 6 Etape 7 Etape 8

Practice

Etape 1 Et 2: Connexion, sinfo

Aller sur les Practice 1 Et 2 du github



Partitions	Utilisation	Caractéristiques RAM noeuds	Caractéristiques coeurs noeuds
short	Jobs courts < 1 jour	48 à 64 Go	12 coeurs
normal	Jobs courts max 7 jours	64 Go à 96 Go	12 à 24 coeurs
long	45 jours >Jobs longs > 7 jours	48 Go	12 à 24 coeurs
highmem	Jobs avec besoin de plus de mémoire	144 Go à 256Go	12 à 24 coeurs
highmemplus	Jobs avec besoin de plus de mémoire	512Go	88 coeurs
highmemdell	Jobs avec besoin de plus de mémoire	512Go	112 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

*Demande à faire avec argumentaire

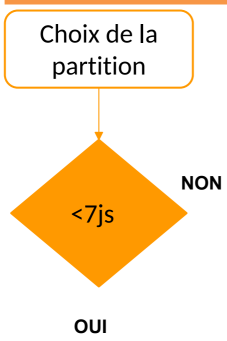
Cas particulier: partition gpu

- 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

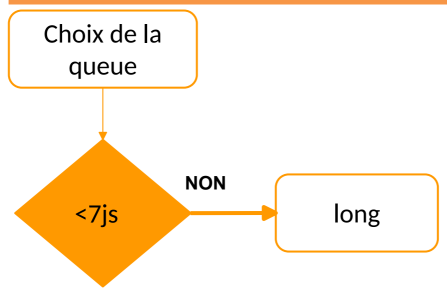


Quelle partition choisir?



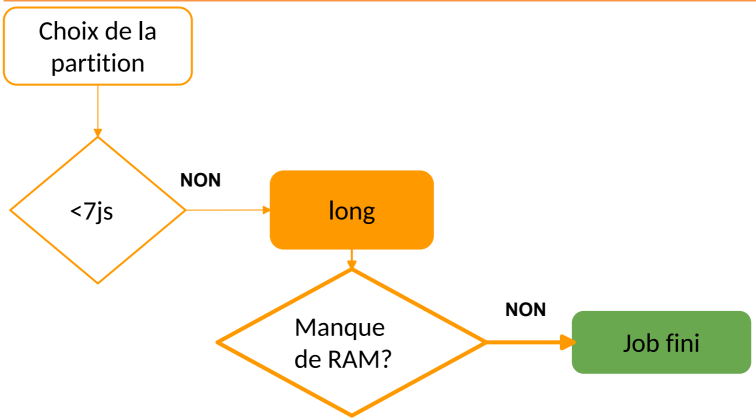


outh Green Quelle partition choisir?



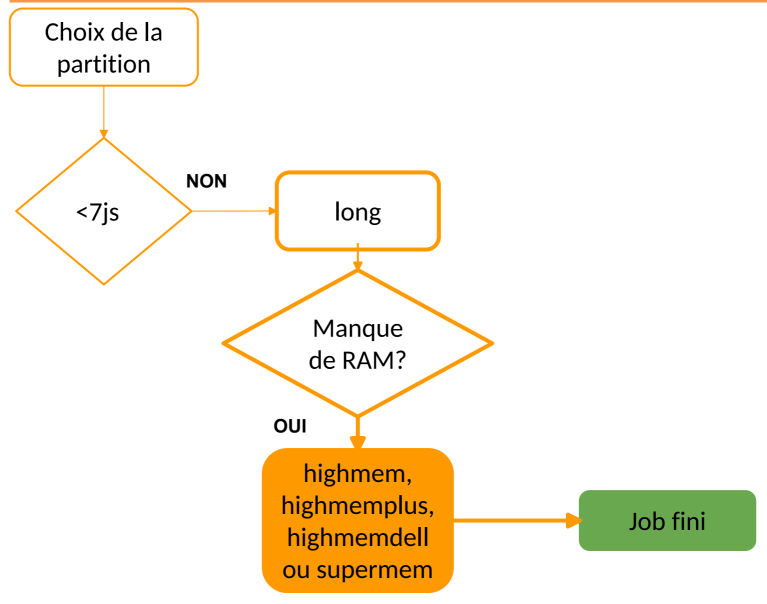


outh Green Quelle partition choisir?



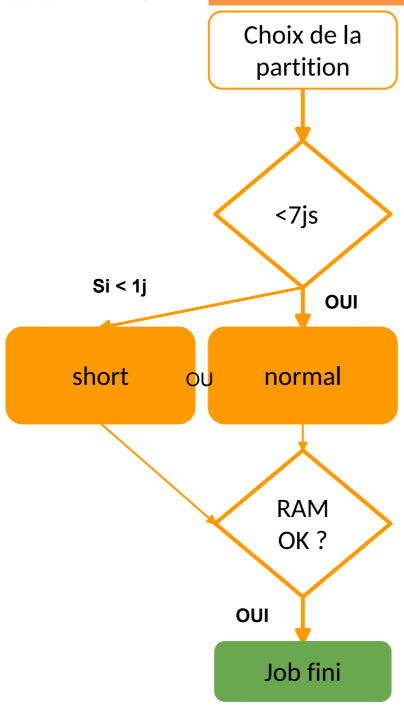


Quelle partition choisir?



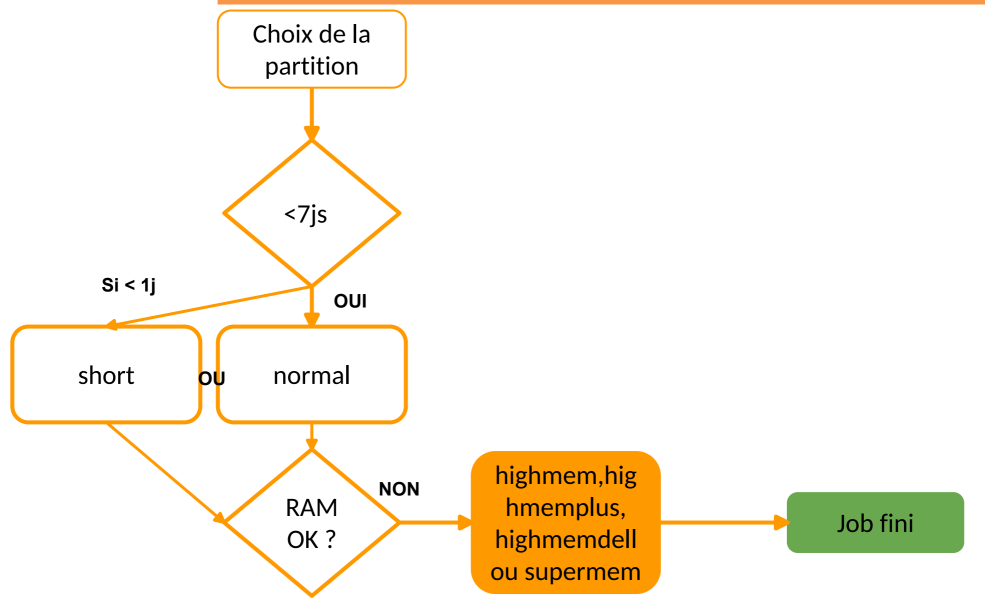


outh Green Quelle partition choisir?



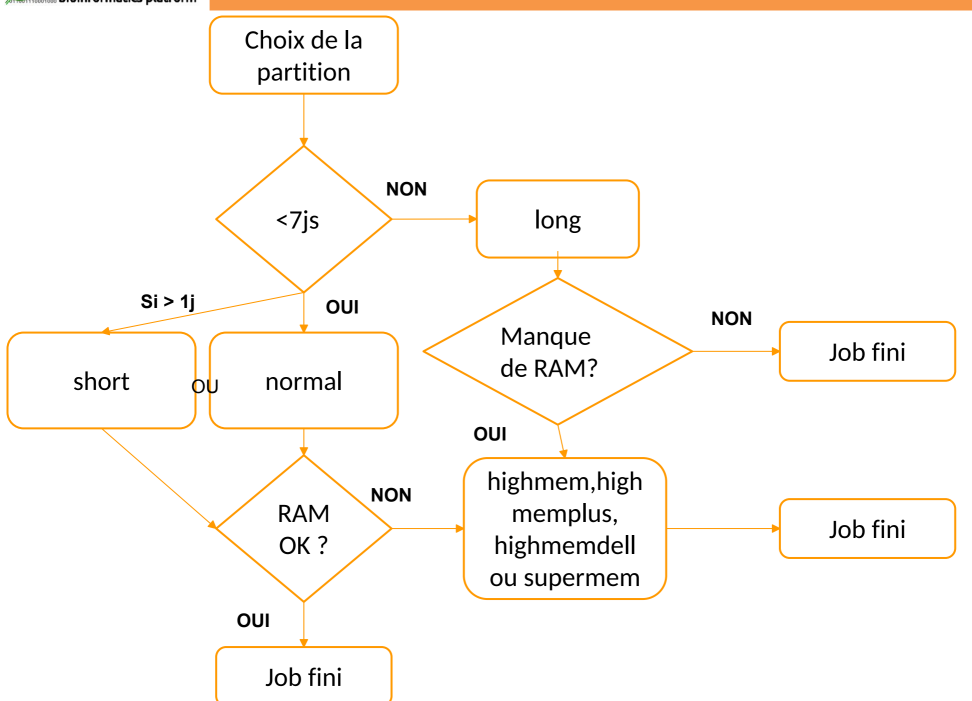


Quelle partition choisir?



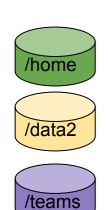


Quelle partition choisir?





Partitions disques sur le cluster i-Trop











bioinfo-nas.ird.fr

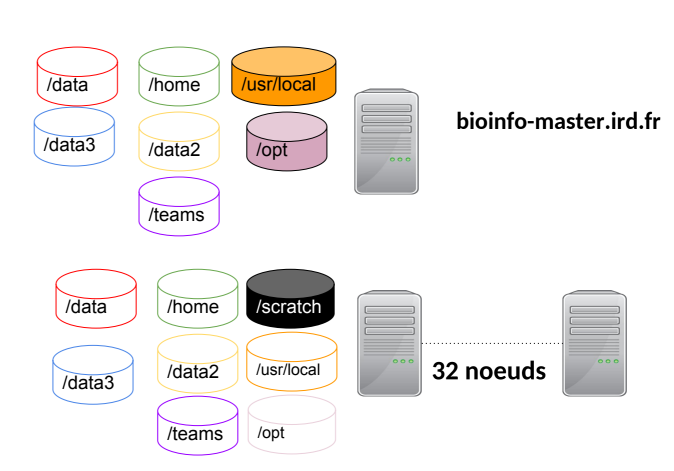
bioinfo-nas2.ird.fr

bioinfo-nas3.ird.fr

Légende:

Disques durs locaux en cylindres pleins

Liens virtuels vers disques durs physiques (cylindres vides)





Transferts de données sur le cluster itrop



Ordinateur personnel



Transfert direct via filezilla interdit

bioinfo-master.ird.fr

Practice

Etape3 et 4: 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

Practice

Etape5: module environment

Aller sur le Practice5 du github



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

Practice

Etape6: lancer l'analyse

Aller sur le Practice6 du github

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

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



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
sbatch	Lancer une analyse via script en arrière plan	sbatch script.sh
sinfo	Informations sur les partitions	sinfo
scancel	Suppression d'un job <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
sacct -j <job_id></job_id>	Infos sur le job terminé <job_id></job_id>	sacct -j 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



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.tando@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



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

Practice

Lancer un script avec sbatch

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

Enquête de satisfaction

La réponse à l'enquête suivante est **obligatoire** pour avoir **votre compte prolongé**:

http://itrop-survey.ird.fr/index.php/417115?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/