



Initiation Slurm i-Trop 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:

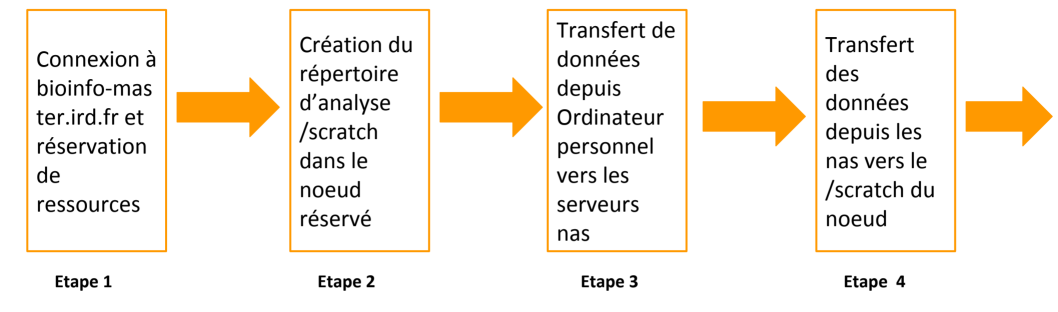
https://southgreenplatform.github.io/trainings/hpc/hpcHowto/

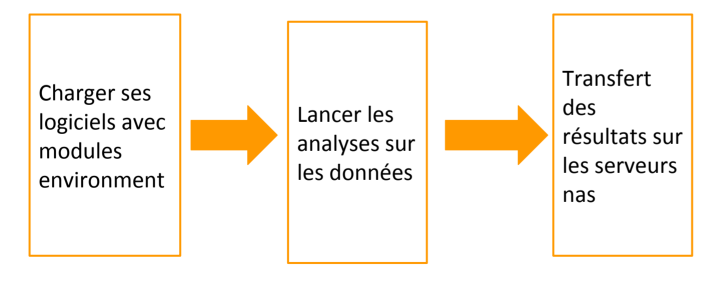
Tutorials Slurm:

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



Etapes d'une analyse sur le cluster





Etape 5 Etape 6 Etape 7

Practice

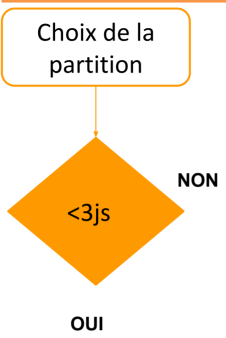
Etape 1 Et 2: Connexion, srun

Aller sur les Practice 1 Et 2 du github

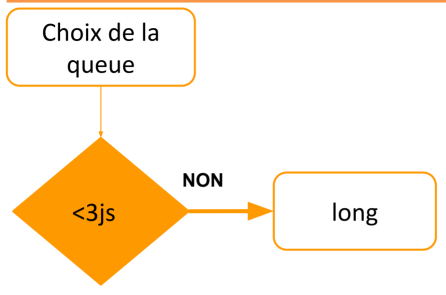


Partitions	Utilisation	Caractéristiques RAM noeuds	Caractéristiques coeurs noeuds
short	Jobs courts < 1 jour (priorité plus haute, jobs intéractif)	48 à 64 Go	12 coeurs
normal	Jobs courts max 3 jours	64 Go à 96 Go	12 à 24 coeurs
long	45 jours >Jobs longs > 3 jours	48 Go	12 à 24 coeurs
highmem	Jobs avec 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

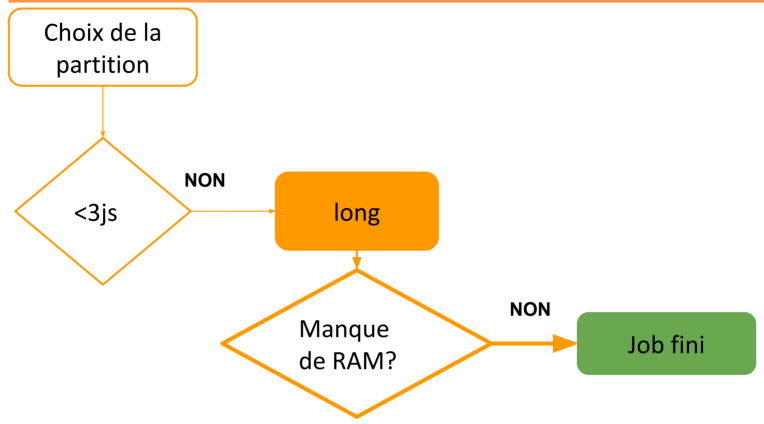




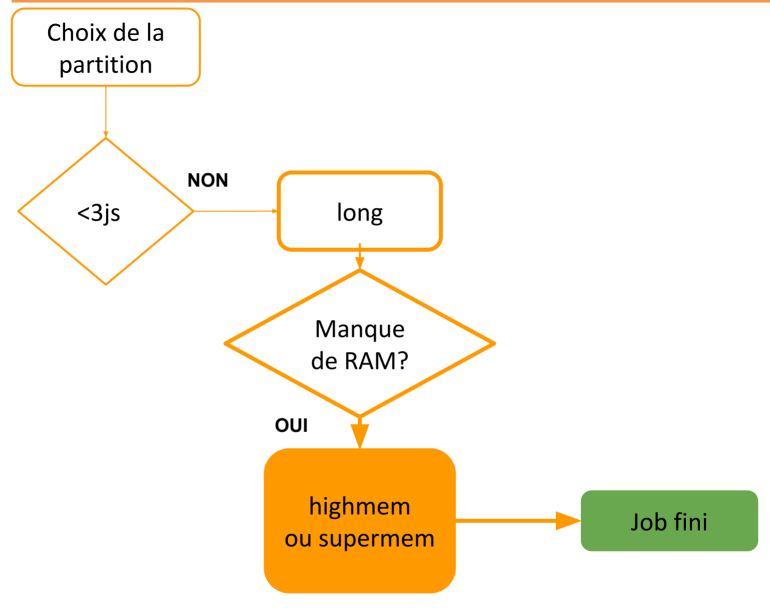






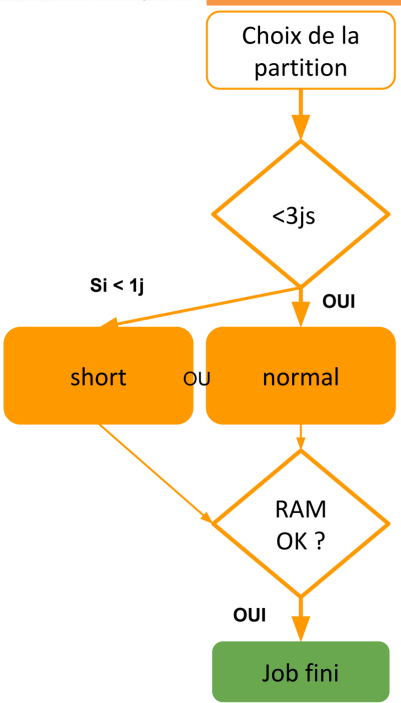




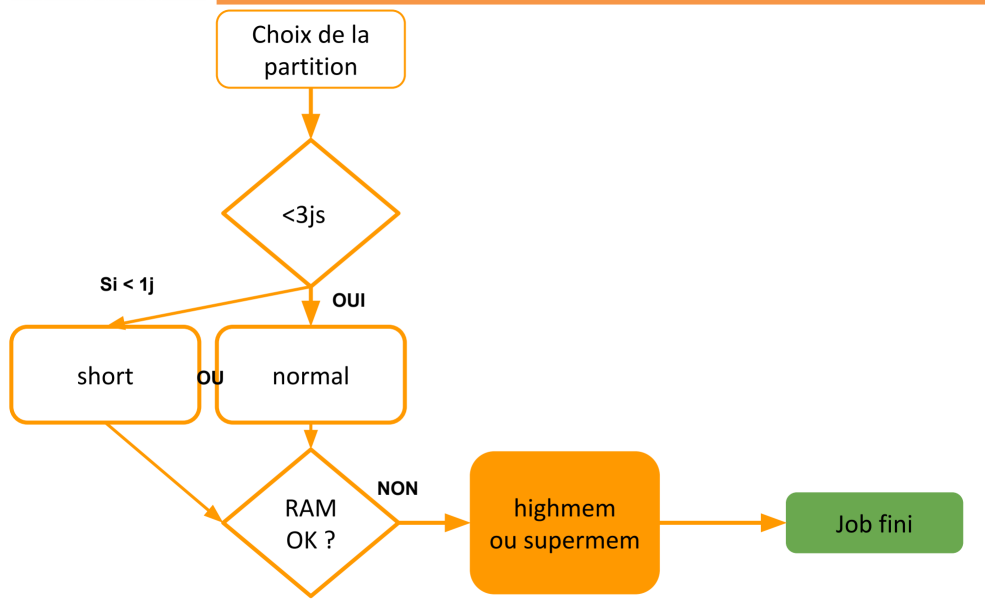




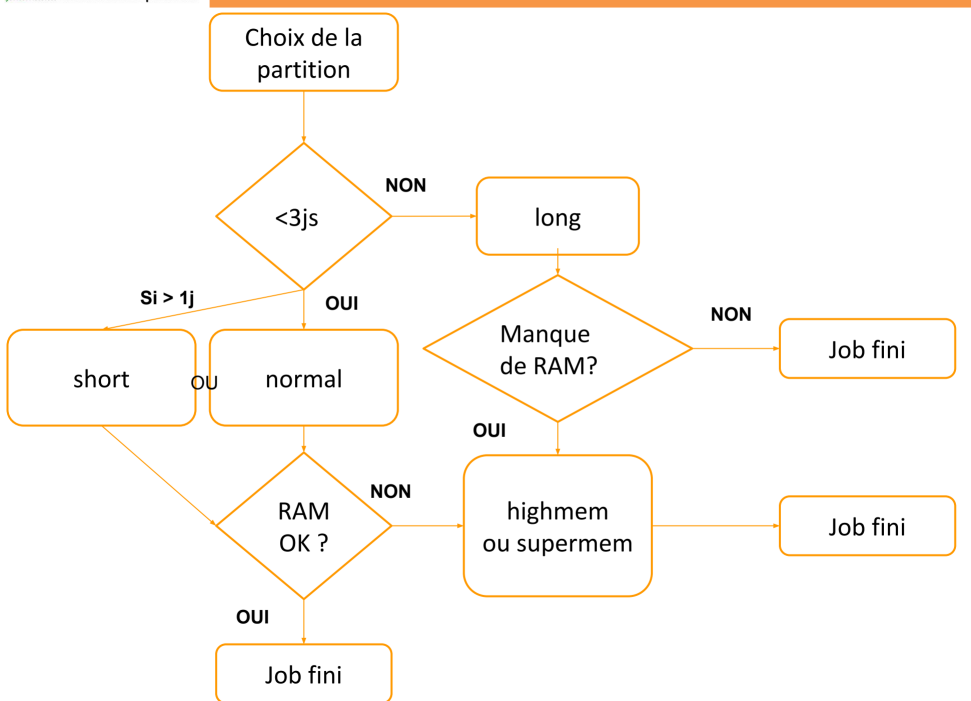
outh Green Quelle partition choisir?











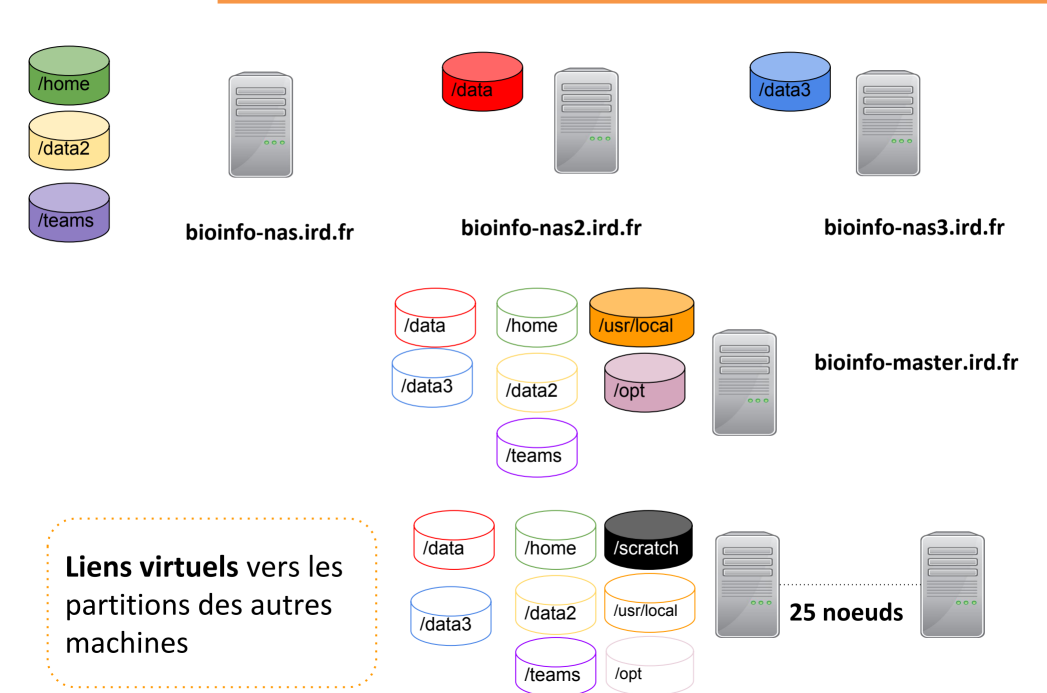
Cas particulier: partition gpu

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

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

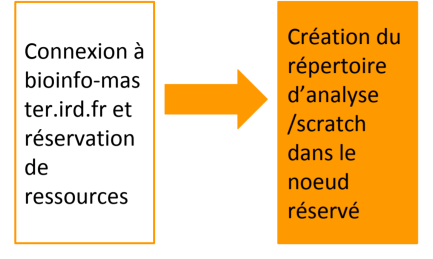


Partitions disques sur le cluster i-Trop





Etapes d'une analyse sur le cluster



Etape 1 Etape 2 mkdir



personnel

Transferts de données sur le cluster itrop



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 <u>Practice5</u> 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



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

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
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	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

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



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 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/