



# Initiation HPC cluster

www.southgreen.fr

https://southgreenplatform.github.io/trainings















## **Présentation i-Trop**













Julie ORJUELA-BOUNIOL<sup>1</sup>, 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 GRANOUILLAC<sup>3</sup>, 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

<a href="https://itrop-glpi.ird.fr/plugins/formcreator/front/formlist.php">https://itrop-glpi.ird.fr/plugins/formcreator/front/formlist.php</a>

- 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

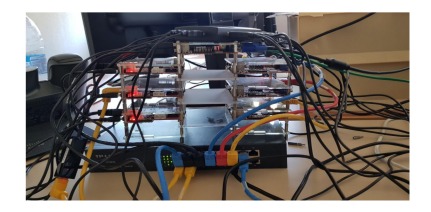




## Qu'est ce qu'un cluster?

- 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

### 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**

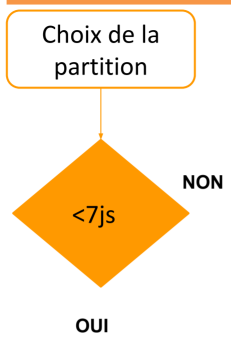
Connexion à bioinfo-mas ter.ird.fr et réservation de ressources



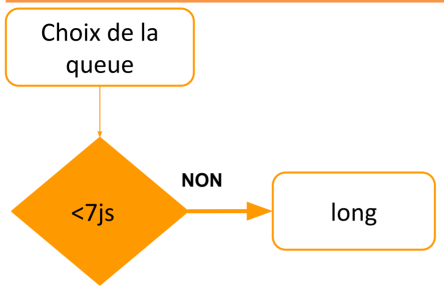


Partitions	Utilisation	Caractéristiques RAM noeuds	Caractéristiques coeurs noeuds
short	Jobs courts < 1 jour (priorité plus haute, jobs intéractif)	48 à 64 Go	12 coeurs
normal	Jobs courts max 7 jours	64 Go à 96 Go	12 à 24 coeurs
long	45 jours >Jobs longs > 7 jours	48 Go	12 à 24 coeurs
highmem	Jobs avec 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

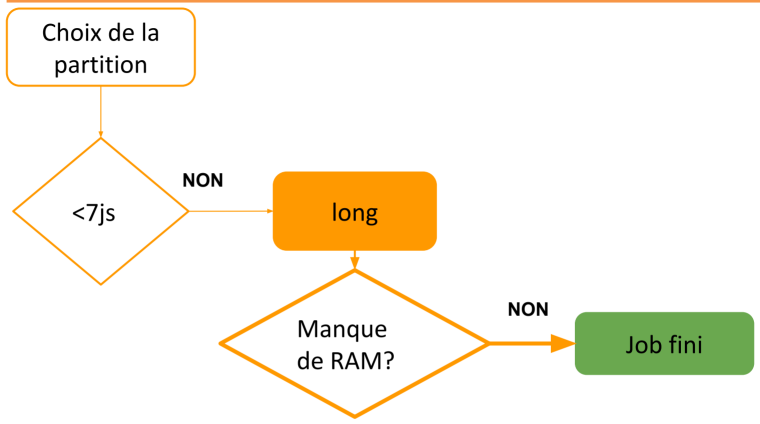




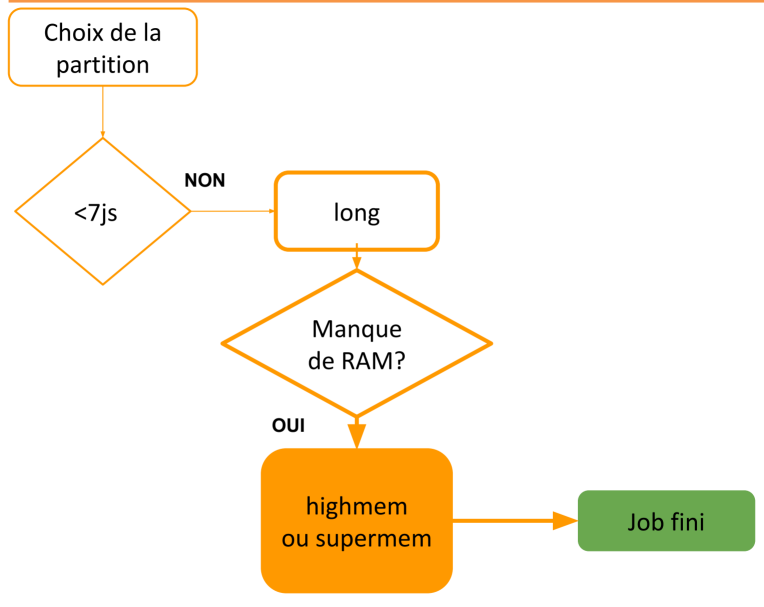






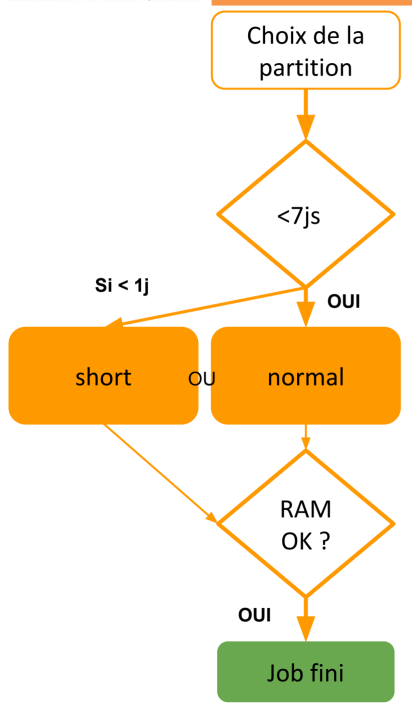




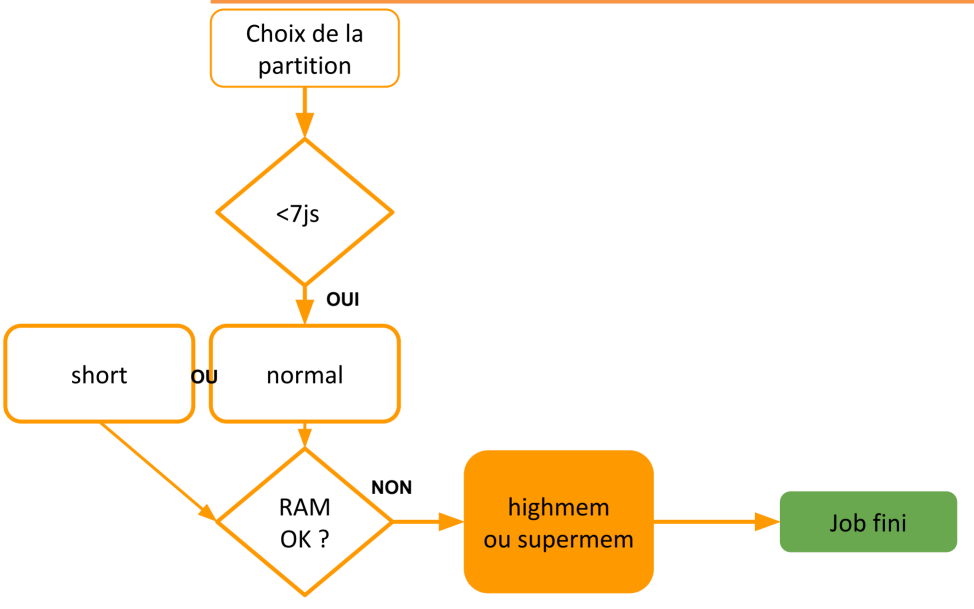




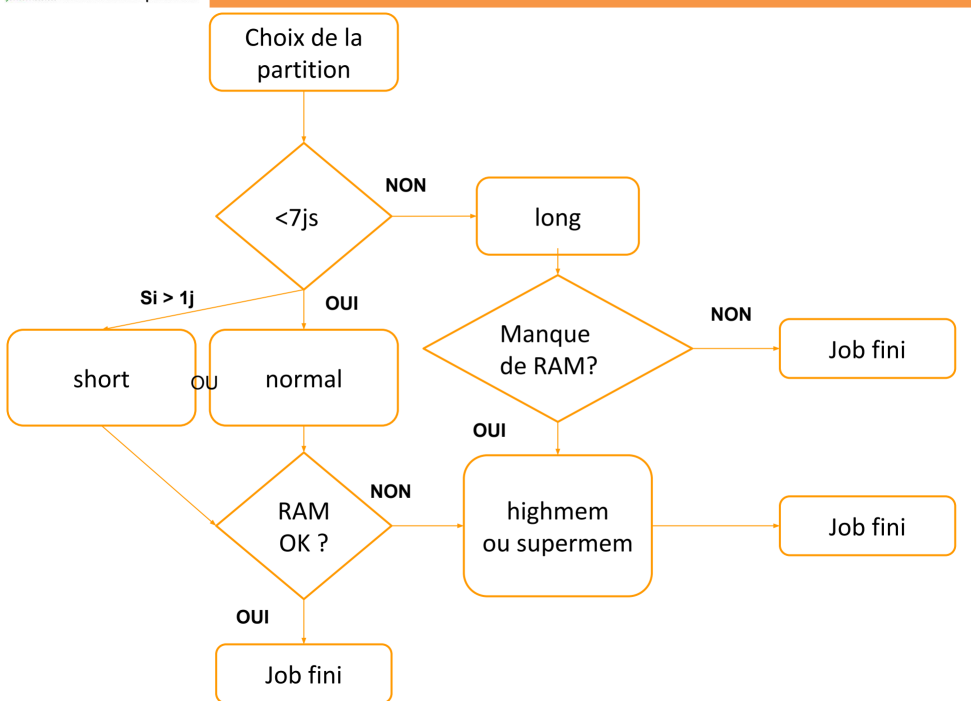
# outh Green Quelle partition choisir?











## 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)

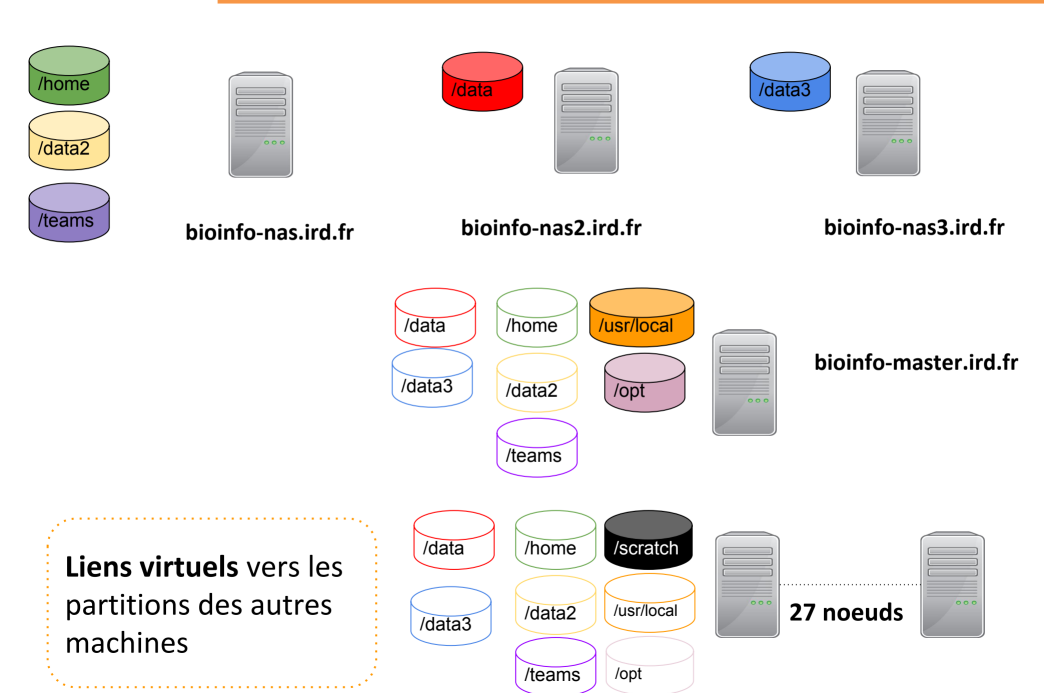
Bioinfo-nas3.ird.fr (nas3)

#### Rôle:

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

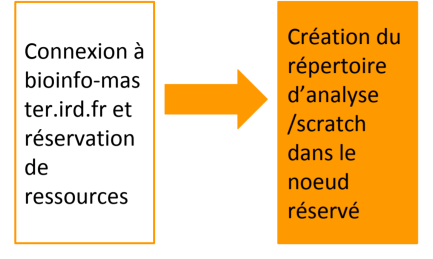


### Partitions disques sur le cluster i-Trop





## **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



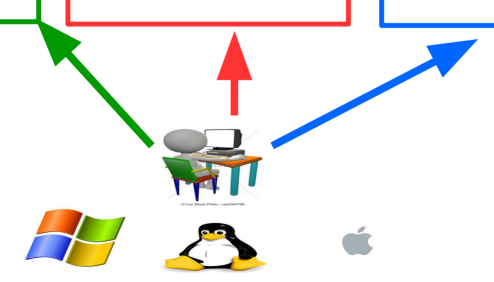
Hostname: bioinfo-nas3.ird.fr

Login: cluster account

91.203.34.180

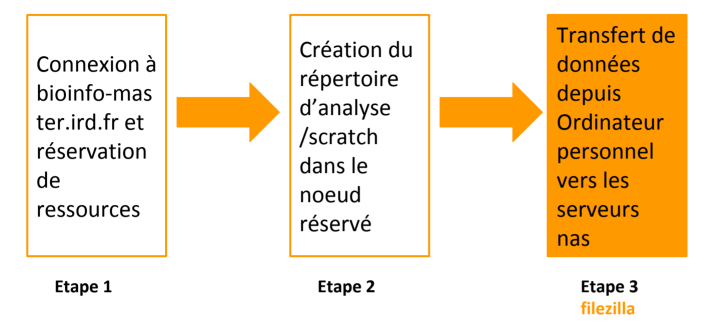
Password: bioinfo-nas3.ird.cluster password

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

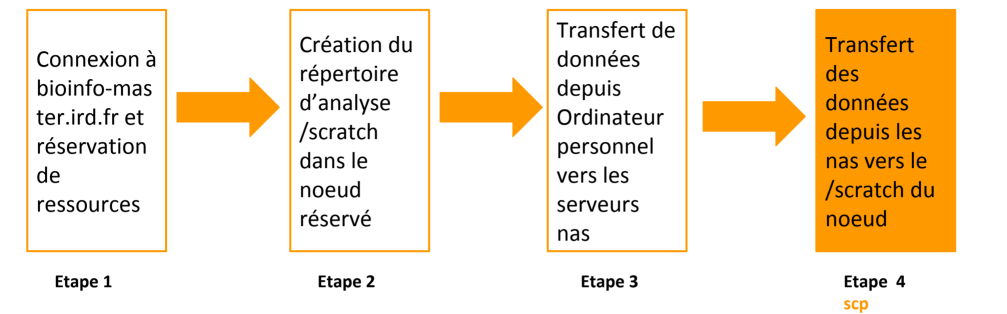
• Syntaxe si la destination est distante :

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 :

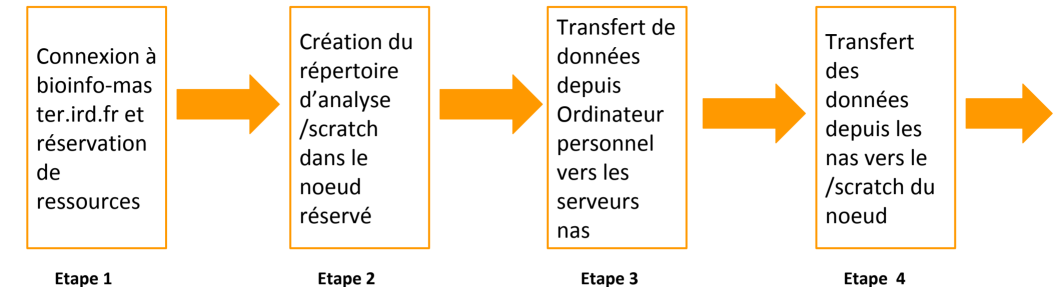
module unload + modulename

Décharger tous les modules :

Module purge



### Etapes d'une analyse sur le cluster



Charger ses logiciels avec modules environment

Etape 5

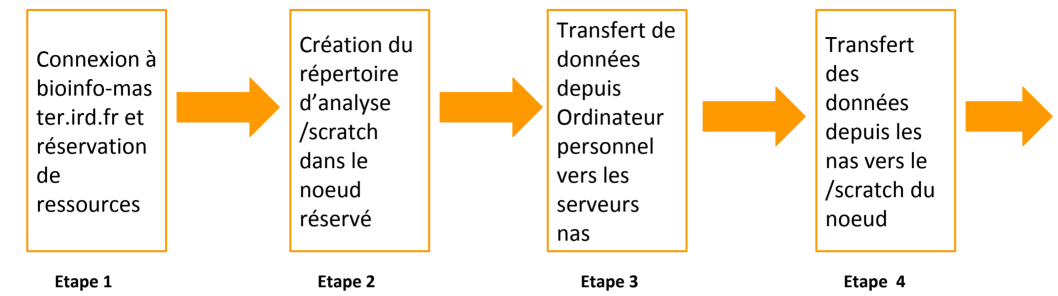
## **Practice**

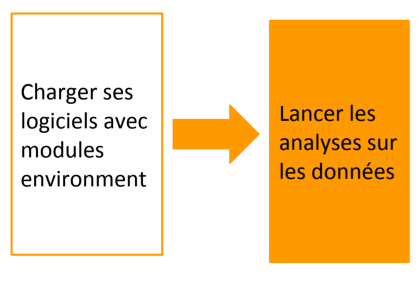
**Etape5: module environment** 

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
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

Plus d'infos sur Slurm ici: <a href="https://southgreenplatform.github.io/tutorials//cluster-itrop/Slurm/#part-2">https://southgreenplatform.github.io/tutorials//cluster-itrop/Slurm/#part-2</a>



# 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 :

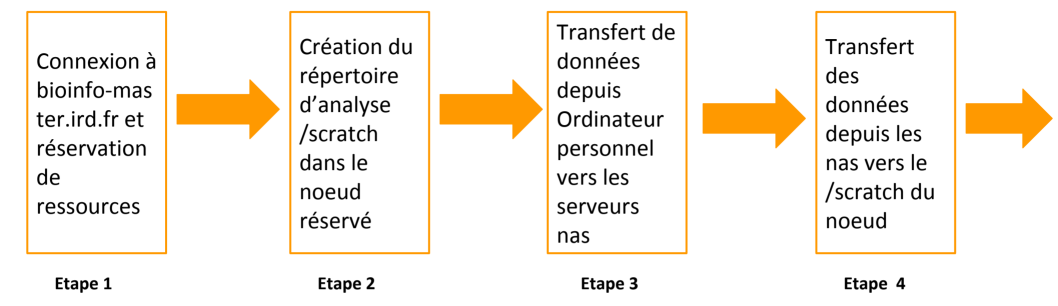
scp nom\_serveur:/chemin/fichier\_a\_copier répertoire\_local

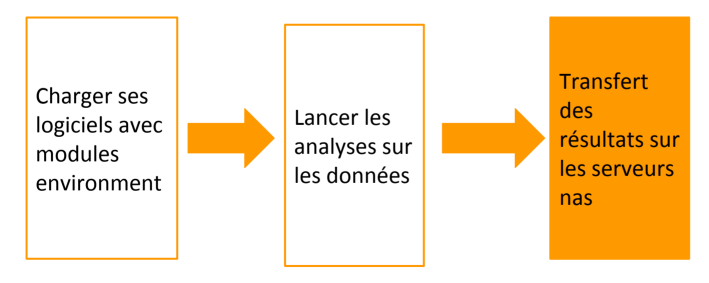
• Syntaxe si la destination est distante :

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



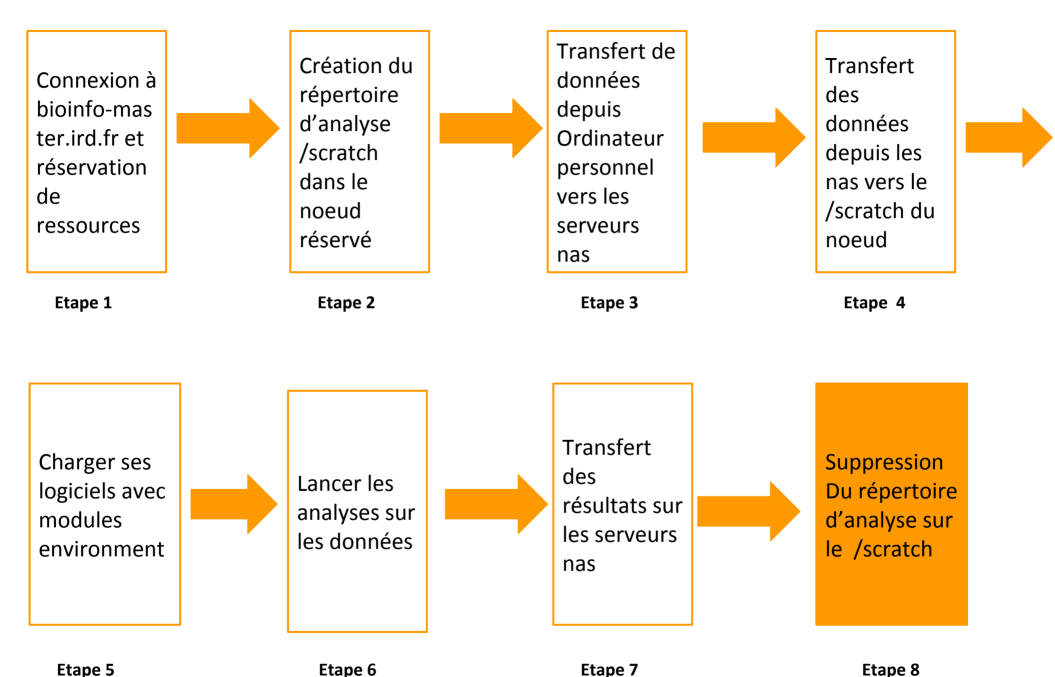
### Supprimer les résultats des scratchs

- 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 sge
- 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/