

# Curso Avanzado NLHPC



## Contenido

- Introducción
  - Metodología
- Computación paralela
  - o Computación Paralela vs Computación Secuencial
  - Memoria Compartida
  - OpenMP
  - Memoria Distribuida
  - o MPI
  - Tareas Híbridas
- Tareas con Dependencias
- Programación de Tareas
- Instalación de software
  - Compilación
  - Módulos Python y R
- Problemas frecuentes



# Metodología

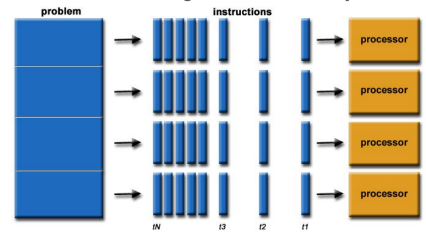
Nuestra metodología busca ser dinámica y participativa

- Realizar consultas durante la presentación
- Se realizarán ejercicios en grupo
- En cada ejercicio los usuarios deberán:
  - Participar en la realización de los ejercicios
  - Compartir pantalla de manera grupal
- Se asignan usuarios para la realización de cada ejercicio



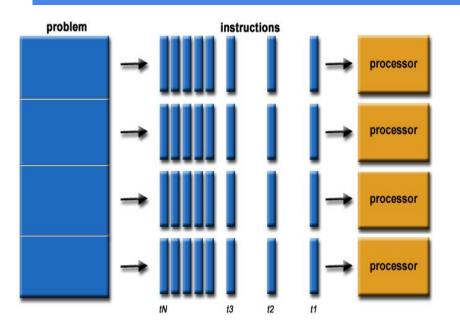
# Computación Paralela

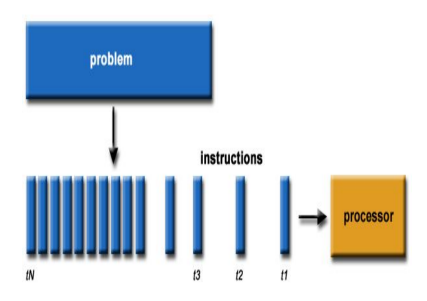
- Uso simultáneo de múltiples recursos computacionales
- Un problema se divide en partes discretas que se pueden resolver simultáneamente
- Cada parte se descompone en una serie de instrucciones
- Las instrucciones de cada parte se ejecutan simultáneamente en diferentes procesadores
- Se emplea un mecanismo global de control y coordinación





# Computación Paralela v/s Secuencial

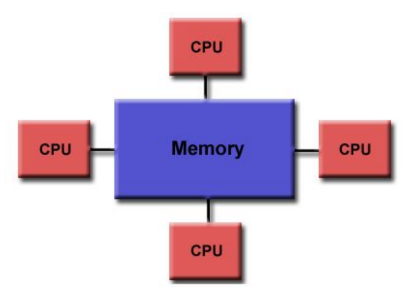






# Arquitecturas de memoria de Computación Paralela: Memoria Compartida

- Los procesos comparten un espacio de memoria común
- Escriben y leen de manera asíncrona
- No es necesario especificar cómo se comunican los datos entre las tareas
- Se usan semáforos o locks para controlar el acceso a la memoria compartida





### OpenMP

- Es una interfaz de programación de aplicaciones para la programación paralela de memoria compartida
- Permite añadir concurrencia: ejecutar distintas instrucciones al mismo tiempo
- Se compone de:
  - Directivas de compilación
  - Rutinas de biblioteca
  - Variables de entorno
- Modelo de programación portable y escalable
- Proporciona a los desarrolladores una interfaz simple y flexible para el desarrollo de aplicaciones paralelas



# Ejecución de Simulaciones en Slurm - Trabajos paralelos (OpenMP)

 Los trabajos paralelos diseñados para ejecutarse en un sistema multi-core (shared memory) requieren especificar el número de cpu (-c 44) a utilizar:

```
#!/bin/bash
   ------Script SBATCH - NLHPC ------
#SBATCH -J openmp
#SBATCH -p general
#SBATCH -n 1
#SBATCH -c 44
#SBATCH --mem-per-cpu=4250
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH -o openmp %j.out
#SBATCH -e openmp %j.err
#------
ml purge
ml intel/2022.00
   -----Modulos-----
ml Programa
  -----Comando-----
/binario entrada
```



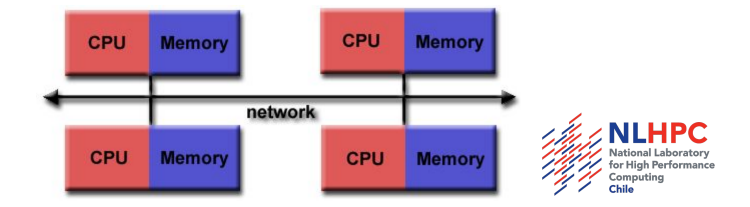
# Ejercicio 1

- 1. Descarga el siguiente código OpenMP: pi omp.c en tu directorio de trabajo.
- 2. Compile el código con el comando icc pi\_omp.c -o pi\_omp -qopenmp
- 3. Crea un script de ejecución para lanzarlo con sbatch, con las siguientes consideraciones:
  - a) La partición a lanzar es slims.
  - b) Ejecute 1 proceso.
  - c) Esta tarea debe tener 20 cpu asignadas.
  - d) Cada CPU requiere 2300MB de memoria RAM.
  - e) El binario a ejecutar es pi openmp.
- 4. Ejecuta el script en el gestor de tareas y observa el archivo de salida.
- 5. Repite el ejercicio variando el número de cpu asignadas ¿Qué ocurre con el tiempo de ejecución?



# Arquitecturas de memoria de Computación Paralela: Memoria Distribuida

- Esta arquitectura se basa en usar múltiples cpu con su propia memoria física privada
- Los procesos pueden operar solo con información local
- Se prefiere esta arquitectura ya que se pueden añadir múltiples unidades de procesamiento independientes entre sí
- Requiere una red de comunicación para los distintos procesos
- Los procesos intercambian datos por medio del paso y recepción de mensajes



### **MPI**

- Es una especificación para programación de computación paralela de memoria distribuida(pasos de mensajes)
- Proporciona una librería de funciones para C, C++ o Fortran (existen implementaciones para Python y R)
- Características:
  - Estandarización
  - Portabilidad (Multiprocesadores, multicomputadores)
  - Buenas prestaciones
  - Múltiples implementaciones (MPICH, **OpenMPI**, **IMPI**, LAM-MPI, MVAPICH)
- El usuario escribirá su aplicación como un proceso secuencial del que se lanzarán varias instancias que, mediante el paso de mensajes cooperan entre sí



### Ejecución de Simulaciones en Slurm - Trabajos paralelos (MPI)

 En el caso de trabajos en paralelo con MPI, es necesario especificar la cantidad de procesos en total (-n 132) y cuántos queremos que entren por nodo (--ntasks-per-node=44):

```
#!/bin/bash
   ------Script SBATCH - NLHPC ------
#SBATCH -J mpi
#SBATCH -p general
#SBATCH -n 132
#SBATCH --ntasks-per-node=44
#SBATCH -c 1
#SBATCH --mem-per-cpu=4250
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH -o mpi %j.out
                -Toolchain---
ml purge
ml intel/2022.00
   -----Modulos--
ml WRF/4.3.3-dmpar
     -----Comando-----
srun wrf.exe
```



# Ejercicio 2

- 1. Descarga el siguiente código MPI: pi mpi.c en tu directorio de trabajo.
- 2. Compile mediante el comando mpiicc pi\_mpi.c -o pi\_mpi
- 3. Crea un script de ejecución para lanzarlo con sbatch, con las siguientes consideraciones:
  - a) La partición a lanzar es slims.
  - b) Ejecuta 20 procesos.
  - c) Deben entrar 10 procesos por cada nodo.
  - d) Supón que cada CPU requiere 2300MB de memoria RAM.
  - e) El binario a ejecutar es pi mpi
- 4. Ejecuta el script en el gestor de tareas y observa el archivo de salida.
- 5. Repite el ejercicio variando el número de procesos.
- ¿Qué ocurre con el tiempo de ejecución?



# Ejecución de Simulaciones en Slurm - Trabajos paralelos Híbrido (MPI+OpenMP)

 En el caso de trabajos híbridos MPI+OpenMP, es necesario declarar el número de procesos MPI (-n 2) y además el número de CPU a asignar por cada una de esas tareas (-c 44):

```
#!/bin/bash
    ----- Script SBATCH - NLHPC
#SBATCH -J hybrid
#SBATCH -p general
#SBATCH -n 2
#SBATCH --ntasks-per-node=1
#SBATCH -c 44
#SBATCH --mem-per-cpu=4250
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH -o hybrid %j.out
#----Toolchain--
ml purge
ml intel/2022.00
                 -Modulos--
ml Programa
                -Comando-
srun ./programa
```



# Ejercicio 3

- 1. Descarga el siguiente código MPI\_OpenMP híbrido: <u>pi\_hybrid.cpp</u> en tu directorio de trabajo.
- 2. Compila utilizando el comando: mpiicc pi\_hybrid.cpp -o pi\_hybrid -qopenmp
- 3. Crea un script de ejecución para lanzarlo con sbatch, con las siguientes consideraciones:
  - a) La partición a lanzar es slims.
  - b) Ejecuta 2 procesos.
  - c) Cada proceso debe de tener 20 CPU asignadas.
  - d) Cada CPU requerirá 2300MB de memoria RAM.
  - e) El binario a ejecutar es pi\_hybrid
- 4. Ejecuta el script en el gestor de tareas y observa el archivo de salida.



# Parámetros de SLURM

Parámetro	Uso	Acción
-J	-J mi-tarea	Asigna nombre a la tarea.
-p	-p slims	Indica partición a utilizar.
-n	-n 1	N° de procesos.
-C	-c 20	CPUs por proceso.
ntasks-per-node	ntasks-per-node=20	Procesos por nodo.
mem-per-cpu	mem-per-cpu=2300	Memoria por CPUs.
-0	-o salida_%j.out	Log de salida.
-e	-e errores_%j.err	Log de salida de errores.
mail-user	mail-user=user@abc.xyz	Donde se envia info del JOBs.
mail-type	mail-user=ALL	Tipo de información a enviar.
array	array= <indices></indices>	Envía una lista de trabajos idénticos.
-t	-t <d:hh:mm:ss></d:hh:mm:ss>	Tiempo estimado de ejecución de tarea.





### Ejecutando tareas en Slurm - Trabajos secuenciales

En este ejemplo consideramos el caso de enviar una tarea utilizando 1 núcleo:

```
#!/bin/bash
 -----Script SBATCH - NLHPC ------
#SBATCH -J secuencial
#SBATCH -p slims
#SBATCH -n 1
#SBATCH -c 1
#SBATCH --mem-per-cpu=2300
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH -o secuencial %j.out
#SBATCH -e secuencial %j.err
#-----Toolchain-----
ml purge
ml intel/2022.00
 ml Python/3.10.4
 -----Comando-----
python programa.py
```



### Ejecutando tareas en Slurm - Array de trabajos

 Un job array en Slurm es una colección de trabajos idénticos que sólo difieren entre sí por un parámetro. La dimensión del arreglo se define con el parámetro --array=1-n, donde n es la cantidad de jobs. Se puede definir la máxima cantidad de procesos que pueden entrar simultáneamente de la siguiente forma: 1-100%10.

```
#!/bin/bash
   -----Script SBATCH - NLHPC ------
#SBATCH -J secuencial array
#SBATCH -p slims
#SBATCH -n 1
#SBATCH -c 1
#SBATCH --mem-per-cpu=2300
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH --array=1-100%10
#SBATCH -o secuencial array %A %a.out
#--------Toolchain-----
ml purge
ml intel/2022.00
 ------Modulos-----
ml Python/3.10.4
     -----Comando-----
python programa.py $SLURM ARRAY TASK ID
```



### Ejemplo de Gaussian y arrays

 Script para ejecutar Gaussian, el cual realizará 63 simulaciones, cada una de estas utilizará 8 CPU y podrá alcanzar un uso máximo de 8 GB de memoria ram.

```
#!/bin/bash
   -----SLURM Parameters-----
#SBATCH -J prueba
#SBATCH -p slims
#SBATCH -n 1
#SBATCH -c 8
#SBATCH --mem-per-cpu=1000
#SBATCH --mail-user=prueba@nlhpc.cl
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH --array=1-63
#SBATCH -o prueba %A %a.out
#SBATCH -e prueba %A %a.err
 -----Toolchain------
ml purge
ml intel/2019b
 ------Módulos-----
ml g16/B.01
   -----Comandos-----
file=$(ls Child 10 *.com | sed -n ${SLURM ARRAY TASK ID}p)
srun q16 $file
```



# Ejercicio 4

- 1. Descarga el siguiente código: <u>average.py</u> en tu directorio de trabajo.
- 2. Crea un script de ejecución para lanzarlo con sbatch, con las siguientes consideraciones:
  - a) La partición a lanzar es slims.
  - b) Ejecuta un proceso.
  - c) Este proceso debe tener asignados 2 CPU.
  - d) Cada CPU requiere 2300MB de memoria RAM.
  - e) Utiliza una versión reciente de Python.
  - f) La dimensión del array es de 100 y deben entrar como máximo 10 tareas simultáneas
- 3. Ejecuta el script en el gestor de tareas y observa el archivo de salida.



### Ejecución de tareas en Slurm - Trabajos paralelos (GPU)

Los trabajos que utilizarán las GPUs deben indicar el parámetro --gres=gpu:1
 Cada nodo tiene 2 GPUs:

```
#!/bin/bash
   -----Script SBATCH - NLHPC ------
#SBATCH -J GPU
#SBATCH -p gpus
#SBATCH -n 1
#SBATCH --gres=gpu:1
#SBATCH -c 1
#SBATCH --mem-per-cpu=4250
#SBATCH --mail-user=example@foo.bar
#SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH --array=1-100%10
#SBATCH -o GPU %A %a.out
#SBATCH -e GPU %A %a.err
#-----Toolchain--
ml purge
ml fosscuda/2019b
                -Modulos - -
ml NAMD/2.13-mpi
                -Comando - - -
srun namd2
```



# Ejercicio 5

- 1. Descarga los siguientes archivos en tu directorio de trabajo: mulBy2.cu, Makefile
- 2. Teniendo en cuenta que es un código en Cuda y que tenemos un Makefile, mediante el comando **make** compila el código en tu directorio de trabajo
- 3. Crea un script de ejecución para lanzarlo con sbatch con las siguientes consideraciones:
  - a) La partición a lanzar es gpus.
  - b) Ejecuta 1 proceso.
  - c) Cada proceso debe de tener 1 CPU.
  - d) Cada CPU requiere 2300MB de memoria RAM.
  - e) El binario a ejecutar es mulBy2.
- 4. Ejecuta el script en el gestor de tareas y observa el archivo de salida.



# Dependencias de trabajos

Las dependencias de trabajos se utilizan para aplazar el inicio de un trabajo hasta que se satisfagan las dependencias especificadas. Se especifican con la opción *--dependency* en el siguiente formato:

```
sbatch --dependency=<type:job_id[:job_id][,type:job_id[:job_id]]> ...
```

Los tipos de dependencias son las siguientes:

```
after:jobid[:jobid...]
el trabajo puede empezar después de que los trabajos especificados comiencen
afterany:jobid[:jobid...]
el trabajo puede empezar después de que los trabajos especificados terminen
afternotok:jobid[:jobid...]
el trabajo puede empezar después que los trabajos especificados terminan fallidamente
afterok:jobid[:jobid...]
el trabajo puede empezar después que los trabajos especificados terminan exitósamente
```



# Ejemplo de dependencias de trabajos Ejemplo

La manera más simple de usar una dependencia del tipo *afterok*:

[prueba@leftraru1 ~]\$ sbatch job1.sh

Submitted batch job 21363626

[prueba@leftraru1 ~]\$ sbatch --dependency=afterok:21363626 job2.sh

Ahora cuando job1.sh finalice correctamente, el job2.sh entrará en ejecución. Si job1.sh termina con error, job2.sh no entrará en ejecución nunca pero sí quedará en cola (debe cancelarse manualmente el trabajo).



# Programación de tareas usando scrontab

**scrontab** es el planificador de tareas de SLURM similar al planificador de tareas **crontab**.

La definición de una tarea se realiza de la siguiente manera:

#### [prueba@leftraru1 ~]\$ scrontab -e

```
#SCRON -J tarea

#SCRON -n 2

#SCRON -o logfile_%j.out

# .----- minuto (0 - 59)

# | .----- hora (0 - 23)

# | | .---- día del mes (1 - 31)

# | | | .---- mes (1 - 12) OR jan, feb, mar, apr ...

# | | | | .--- día de la semana(0 - 6) (Sunday=0 or 7)

# | | | | | |

# * * * * * script a ejecutar
```



# Programación de tareas usando scrontab

Editar nuestras tareas:

```
[prueba@leftraru1 ~]$ scrontab -e
```

```
#SCRON -J ejemplo_scrontab
#SCRON -p slims
#SCRON -n 1
#SCRON -c 1
#SCRON -o ejemplo_scrontab_%j.out
*/5 * * * * miscript
```

Listar tareas definidas:

[prueba@leftraru1 ~]\$ scrontab -1



### Consideraciones de scrontab

#### Algunas consideraciones a tener presentes:

- El uso de **scrontab** hace uso de los recursos disponibles que tiene el servicio SLURM
  - No depende del nodo específico como es el caso de crontab
- La directriz #SCRON utiliza los mismos parámetros usados por #SBATCH
  - Los parámetros de salida como #SCRON -o o #SCRON -e deben incluir la ruta completa, de lo contrario quedarán en la carpeta home del usuario
- Cada script a ejecutar debe estar antecedido de los recursos a asignar
- Las tareas son **enviadas** a la cola de trabajo según la definición del tiempo indicado por el usuario
  - o Si existen tareas encoladas, la nueva tarea se agregará a la lista de espera
  - scrontab no otorga prioridad sobre la cola de trabajo actual
- Se recomienda que el script con su trabajo contenga rutas absolutas
  - O bien que accedan a directorios mediante cd /home/user/directorio/trabajo
- Si una tarea enviada a través de scrontab es cancelada, dicha tarea no se volverá a ejecutar (quedará comentada)

Más información sobre **scrontab** en el siguiente enlace: <a href="https://slurm.schedmd.com/scrontab.html">https://slurm.schedmd.com/scrontab.html</a>



# Monitoreo de Simulaciones - htop

 Puede ingresar a través de ssh a un nodo en donde tenga una tarea en ejecución y ejecutar htop:

```
Tasks: 44, 39 thr; 3 running
                                                       Load average: 2.00 2.01 2.05
                                                       Uptime: 4 days, 00:36:11
                                   892 R 100. 0.0 2h47:30 ./LL RK4.x
8605 root
                                                  0:11.06 /usr/lib/systemd/systemd --switched-root --system --de
 1 root
 669 root
671 root
                                  6908 S 0.0 0.0 0:00.78 /usr/lib/systemd/systemd-journald
                                  1268 S 0.0 0.0 0:00.83 /usr/lib/systemd/systemd-udevd
726 root
1012 root
1002 root
                                  1236 S 0.0 0.0 0:00.25 /sbin/auditd -n
1206 root
                                  6968 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/NetworkManager --no-daemon
1209 root
                                  6968 S 0.0 0.0 0:00.09 /usr/sbin/NetworkManager --no-daemon
1139 root
                                  6968 S 0.0 0.0 0:02.34 /usr/sbin/NetworkManager --no-daemon
1144 avahi
                                  1300 S 0.0 0.0 0:00.44 avahi-daemon: running [cnf004.local]
1148 dbus
                                  1352 S 0.0 0.0 0:00.44 /bin/dbus-daemon --system --address=systemd: --nofork
1166 root
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/gssproxy -D
1167 root
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/gssproxy -D
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/gssproxy -D
1168 root
1169 root
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/gssproxy -D
1170 root
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.00 /usr/sbin/gssproxy -D
1164 root
                                   776 S 0.0 0.0 0:00.30 /usr/sbin/gssproxy -D
```

 Cuando lanza una tarea en ejecución, recibirá un enlace para ver el comportamiento de su tarea.





Resumen de tarea





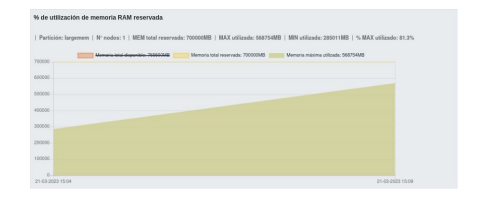
Uso de CPU

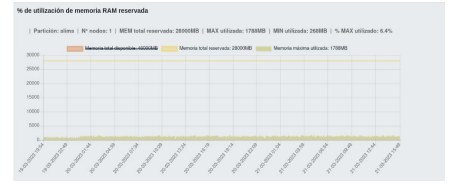




National Laboratory for High Performance

Uso de Memoria







### Almacenamiento utilizado

Para conocer el almacenamiento utilizado debe utilizar el siguiente script:

```
dbowman@leftraru2 ~ # usoDisco

Uso de disco del usuario: dbowman
Cuota = 800G
Utilizado = 466.05G
% de utilizacion = 58.3%
```

- El almacenamiento libre le permitirá que los resultados de sus simulaciones se almacenen.
- Si el almacenamiento llega a 100% o más, sus simulaciones se verán afectadas.



### Instalación y Compilación de aplicaciones - Compiladores

- La compilación es el proceso por el cual se traducen las instrucciones escritas en un determinado lenguaje de programación a lenguaje máquina
- Un compilador es un programa de computadora que "traduce" las instrucciones o código fuente desde un lenguaje a otro (usualmente código máquina)
- En ambientes HPC se busca sacar el máximo rendimiento al hardware con las aplicaciones, por lo que el 99% de los programas se encuentra compilado
- En nuestro caso, disponemos de los siguientes set de herramientas de compilación:
  - Intel Toolchain
  - GNU Toolchain
  - Estos 2 set de herramientas de compilación permiten compilar programas escritos en C, C++,
     Fortran
- Recomendamos siempre hacer uso de las herramientas de Intel, ya que los binarios generados suelen tener mayor rendimiento



## Instalación y Compilación de aplicaciones - Flags

- Los flags de optimización se usan para:
  - Disminuir la cantidad de mensajes de depuración
  - Aumentar los niveles de aviso de errores.
  - Optimizar el código producido
- Algunos de los flags usados en nuestras compilaciones con Intel son:
  - -03: habilitar la optimización del compilador, donde 3 representa el nivel (máximo)
  - -ipo: la optimización interprocedural le permite al compilador analizar el código para determinar donde este puede beneficiarse de optimizaciones específicas
  - -no-prec-div: ofrece resultados levemente menos precisos en las divisiones de punto flotante
  - o -static-intel: hace que las bibliotecas proporcionadas por intel se vinculen estáticamente
  - -fPIC: determina si el compilador genera código independiente de la posición
  - -qopenmp: Permite que el paralelizador genere código multiproceso basado en directivas
     OpenMP

# Instalación y Compilación de aplicaciones - Ejemplos de compilación

- La compilación más básica de un programa en C sería la siguiente:
  - icc hello\_world.c -o hello\_world
  - Esta compilación generará un ejecutable llamado "hello\_world" el cual puede ser ejecutado de la siguiente forma: ./hello\_world
- Si queremos compilar un programa en C que soporte MPI, la compilación sería la siguiente:
  - mpiicc hello\_world.c -o hello\_world -03 -axCORE-AVX512,AVX -ipo
     -no-prec-div -static-intel -fPIC -qopenmp
- La opción -axCORE-AVX512, AVX la utilizamos para que nuestro ejecutable pueda ejecutarse en los distintos tipos de nodos que tenemos actualmente
- Compiladores disponibles: gcc/icc/mpiicc (C) g++/icpc/mpiicpc (C++),
   gfortran/ifort/mpiifort (Fortran)



## Instalación de módulos en Python y R

- En el caso de que queramos instalar módulos de Python localmente en nuestro directorio utilizaremos el siguiente comando:
  - Cargar el módulo de Python: ml Python/3.8.3
  - o pip install programa --no-binary :all: --user
  - El parámetro --no-binary :all: intentará compilar el módulo a instalar
  - El parámetro --user instalará en nuestro directorio el módulo
- Para instalar paquetes de R localmente en nuestro directorio:
  - Cargamos el módulo de R: m1 R/4.0.0
  - R CMD INSTALL -1 /home/prueba/R/library programa
  - Para decirle a R que utilice los paquetes instalados por mi: library("paquete", lib.loc="/home/prueba/R/library")
- Para instalaciones generales, debe contactar a soporte@nlhpc.cl



### Problemas Frecuentes - Falta de memoria RAM

 Debemos tener en cuenta que la memoria RAM que SLURM reserva por defecto es de 1000MB (1GB). Un típico error de cancelación de tareas es por utilizar más de la memoria reservada:

```
/tmp/slurmd/job136839939/slurm_script: line 15: 23547 Killed ./programa.sh slurmstepd: error: Detected 1 oom-kill event(s) in step 136839939.batch cgroup. Some of your processes may have been killed by the cgroup out-of-memory handler.
```

- Si su tarea ocupa más de la memoria por defecto (1GB), se puede utilizar el siguiente parámetro en SLURM:
  - #SBATCH --mem-per-cpu=2300
- Esto hará que SLURM reserve 2300MB (2.2GB) por CPU asociado al trabajo
- Para más detalles de nuestra infraestructura visitar: Hardware Disponible

### Problemas Frecuentes - Subutilización de CPU y RAM

- Nuestro objetivo en el cluster es velar por el uso óptimo de los recursos, por lo que estamos continuamente monitoreando el uso de los nodos.
- El procedimiento en estos casos es el siguiente:
  - Se envía una notificación a las 2 horas de ejecución de la tarea que subutilice recursos.
  - Si mantiene el comportamiento en las próximas 2 horas, se envía una notificación informando la cancelación de la tarea.
  - En el correo de cancelación se adjunta un link para ver el sistema de métricas y ver de manera sencilla el del uso de CPU y Memoria de su tarea, con el fin de que puedan realizar los cambios respectivos en las próximas tareas.



### Problemas Frecuentes - Subutilización de CPU y RAM

#### Qué es la subutilización:

- Es subutilización si en las primeras 2 horas se utiliza un <50% de los recursos reservados
- Es subutilización en las siguientes horas según la siguiente tabla:

Partición	uso CPU	uso RAM
Slims	<75%	<70%
General	<70%	<75%
LargeMem	<80%	<75%
GPU	<80%	<75%



# Queremos saber tu opinión

- Encuesta de satisfacción
- Correo de agradecimiento

### ¿Cómo evalúa el curso recibido?















# ¡Gracias por participar!

www.nlhpc.cl 2023

