Introducción_Ometeotl_2025 - Tlaloc

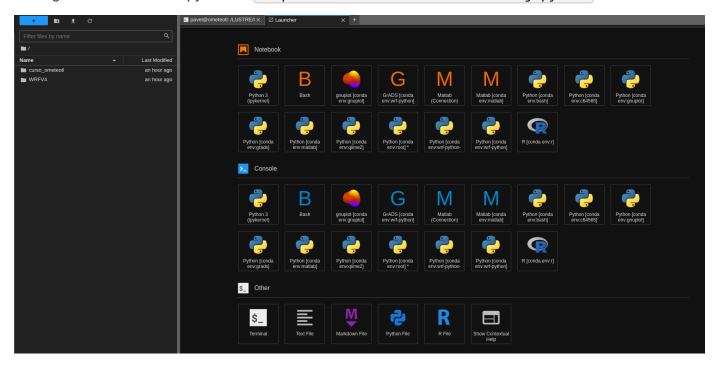
Ingreso a Clúster y sesión de trabajo.

Elaboró: Pável Ernesto Oropeza Alfaro (poropeza@atmosfera.unam.mx)

Sesión 1

SSH y Bash

- ☐ Ingreso por SSH: ssh -1 usuario_cluster tlaloc.atmosfera.unam.mx
- ☐ Ingreso vía interfaz JupyterLab: https://tlaloc.atmosfera.unam.mx/jupyteri



- ☐ Herramientas y comandos UNIX, editores de texto, entorno bash
- ☐ Variables de entorno
- ☐ módulos de software

Breve descripción del Clúster:

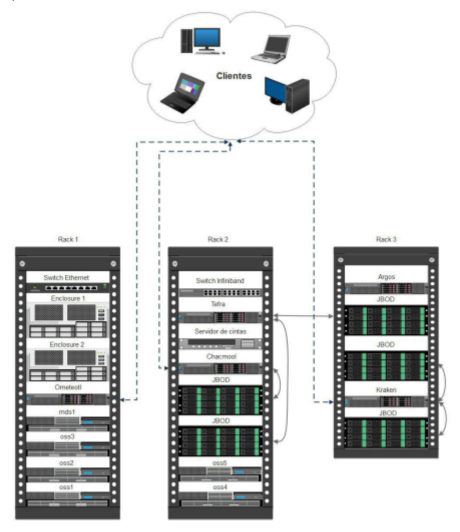


Figure 1: Clúster Ometeotl y servidores de almacenamiento

Software disponible y organización mediante Módulos de software

Para habilitar el entorno de ejecución del modelo WRF es necesario seguir un orden para cargar los módulos que harán que la versión de WRF 4 deseada se encuentre disponible.

A continuación se describe el proceso:

ml restore wrf-operativo

Cargar módulos según orden y jerarquía. Se empieza por cargar el compilador:
ml load intel/2022u2
Módulos de bibiliotecas requeridas por WRF
ml load curl hdf5 jasper libaec libpng mpi netcdf-c netcdf-fortran zlib
Carga de módulo del modelo WRF, versión 4.2.1
ml wrf/4.2.1. Si se desea salvar este orden de carga de módulos de software, ejecutar la
siguiente instrucción: $\verb ml save wrf-operativo $. En una sesión posterior, se puede invocar
nuevamente a todos los módulos anteriores ejecutando la siguiente instrucción:

```
{pronostico} ~/WRFV4
operativo)-[26]: ml list
Currently Loaded Modules:
                      3) zlib/1.2.12
                                     5) curl/7.82.0
                                                   7) jasper/1.900.22
                                                                   9) netcdf-c/4.8.1
                                                                                       11) wrf/4.2.1

    intel/2022u2/compilers

 2) mpi/intel
                       4) libaec/1.0.6
                                    6) libpng/1.6.37
                                                   8) hdf5/1.10.8
                                                                   10) netcdf-fortran/4.5.4
Verificación de variables $PATH y $LD LIBRARY PATH
type -a wrf.exe; echo $PATH
   WRF (ejecutables para experimentos)
\sqcup | geogrid.exe, ungrib.exe, metgrid.exe, real.exe, ndown.exe y wrf.exe
encit00@ometeot1:~$ type -a geogrid.exe ungrib.exe metgrid.exe real.exe ndown.exe wrf.exe
geogrid.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WPS/bin/geogrid.exe
ungrib.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WPS/bin/ungrib.exe
metgrid.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WPS/bin/metgrid.exe
real.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WRFV4/main/real.exe
ndown.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WRFV4/main/ndown.exe
```

Sesión 2

A continuación se describe un ejemplo de ejecución del modelo WRF, iniciando desde la etapa del Preprocesamiento (WPS).

wrf.exe is /LUSTRE/OPERATIVO/OPERATIVO2/modelos2/WRF/WRFV4/main/wrf.exe

• Estructura de directorios para WRF:

```
# CREAR LA SIGUIENTE ESTRUCTURA DE DIRECTORIOS Y ARCHIVOS:

cd

# Repositorio GitHub: Archivos namelist, configuración y scripts:
git clone https://github.com/paveloropeza/curso_ometeotl.git

mkdir -p ~/WRFV4/{WPS/geogrid,WPS/metgrid}
mkdir ~/WRFV4/WRF

cp curso_ometeotl/WRF/config/namelist/namelist.wps ~/WRFV4/WPS

cp curso_ometeotl/WRF/config/namelist/namelist.input ~/WRFV4/WRF

cd ~/WRFV4/WPS/geogrid

cp ~/curso_ometeotl/WRF/config/GEOGRID.TBL .

cd ../metgrid

cp ~/curso_ometeotl/WRF/config/METGRID.TBL .

cd ..

cp ~/curso_ometeotl/WRF/config/Vtable.GFS Vtable

cp ~/curso_ometeotl/WRF/config/link_grib.csh .
```

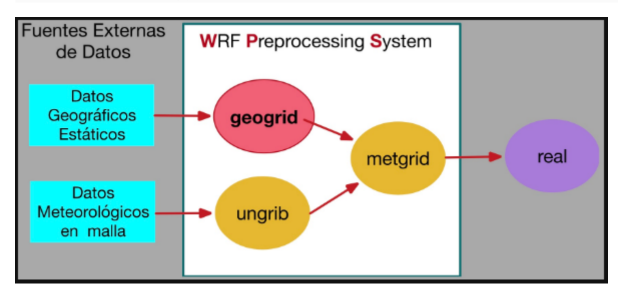
Se utiliza la configuración de dos dominios definida en los archios *namelist.wps* y *namelist.input*:

No olvidar verificar que la fecha de namelist.wps sea la fecha requerida para el experimento y para sólo tres horas de ejecución en modo pronóstico para este ejemplo

En este caso se correrá el día 12 de Junio de 2022.

Verificar la configuración del dominio propuesto:

```
# Verificación de Dominios propuestos:
cp ~/curso_ometeotl/WRF/scripts/plotgrids_new.ncl .
ml purge
ml load ncl/6.6.2
ncl plotgrids_new.ncl
# Revisar desde Jupyter la creación del archivo PDF
```



A continuación se muestra, un ejemplo de la etapa de preprocesamiento con WPS:

Running WPS

You are now ready to begin running WPS and WRF. Start by going to the WPS directory:
 cd WPS

- Make any changes to the namelist.wps file, to reflect information for your particular run
- Before running geogrid, make sure that you have your geog_data_path set to the location where you put your geography static data. Once that is set, you can run geogrid.

```
./geogrid.exe >& log.geogrid
```

 If you successfully created a geo_em* file for each domain, then you are ready to prepare to run ungrib. Start by linking in the input GFS data:

```
./link_grib.csh path_where_you_placed_GFS_files
```

Then link to the correct Vtable (GFS, for this case):

```
ln -sf ungrib/Variable_Tables/Vtable.GFS Vtable
```

Then run the ungrib executable:

```
./ungrib.exe
```

You should now have files with the prefix "FILE" (or if you named them something else, they should have that prefix)

You are now ready to run metgrid:

```
./metgrid.exe >& log.metgrid
```

You should now have files with the prefix met_em* for each of the time periods for which you are running.

Creación de script de ejecución con SLURM para WPS-etapa geogrid.
 NOTA: No olvidar sustituir el nombre de la partición por la partición seleccionada para correr la prueba, así como otros parámetros.

```
# Archivos necesarios para ejecución de programa geogrid.exe:

# Ruta en Clúster Tlaloc de datos estáticos:

/LUSTRE/public/entradas_wrf/datos_geograficos

# Ruta de Datos Meteorológicos Pronóstico Global GFS:
/tmp/SeminarioENCIT/GFS
```

IMPORTANTE: Para correr la etapa de WPS en clúster tlaloc.atmosfera.unam.mx se utilizará la partición *golden*

```
#!/bin/bash
# script run-geogrid.sh
```

```
#SBATCH - J demo_WRF4_geogrid
#SBATCH -p id
#SBATCH -N1
#SBATCH --ntasks-per-node 1
#SBATCH -o slurm.%x.%j.out
#SBATCH -e slurm.%x.%j.err
cd $HOME/WRFV4/WPS
ml load intel/2022u2
ml load curl hdf5 jasper libaec libpng mpi netcdf-c netcdf-fortran zlib
ml load wrf/4.2.1
ml restore wrf-operativo
srun geogrid.exe
Después de ejecutar geogrid.exe se debieron haber creado los archivos geo_em.d01.nc y
geo_em.d02.nc correspondientes a los dominios 1 y 2 con la configuración del Pronóstico Operativo
del Grupo IOA.
Para correr el anterior script sólo ejecutar:
sbatch run-geogrid.sh
# Preparación ungrib (Archivos GFS* del 2022-06-12):
# Ejecutar el script:
cd ~/WRFV4/WPS
./link_grib.csh /tmp/SeminarioENCIT/GFS/gfs*
# Enseguida correr los script sbatch editando el nombre del trabajo y
# el programa correspondiente a la etapa de WPS.
# Correr ungrib.exe
sbatch run-ungrib.sh
# Finalmente, si todo corrió exitosamente, ejecutar metgrid.exe
sbatch run-metgrid.sh
Sesión 3
```

☐ Ejecutar WRF.

NOTA: No olvidar verificar que la fecha de namelist.input sea la requerida y para sólo 1 dia de ejecución en modo pronóstico, según los requerimientos de la ejecución.

Para ejecutar el modelo wrf.exe es necesario vincular los archivos para la ejecución del modelo WRF, asociados a la versión del modulo de WRF 4.2.1

```
cd ../WRF
ln -s /LUSTRE/public/wrf_run_files/* .
```

Enseguida se pueden correr los scripts de sbatch run-real.sh y run-wrf.sh:

```
# Vincular los archivos met_em.d0* al directorio WRF
# creado:
cd ../WRF
ln -sf ../WPS/met_em.d0* .
### SCRIPT run-real.sh
# Script run-real.sh:
#!/bin/bash
# script run-real.sh
#SBATCH - J real_WRF4
#SBATCH -p golden
#SBATCH -N 1
#SBATCH --ntasks-per-node 24
#SBATCH -o slurm.%x.%j.out
#SBATCH -e slurm.%x.%j.err
cd $HOME/WRFV4/WRF
ml restore wrf-operativo
export CORES=24
/sbin/logsave REGISTRO_REAL.txt mpirun -np $CORES real.exe
### SCRIPT run-wrf.sh
# Script run-wrf.sh
#!/bin/bash
# script run-wrf.sh
#SBATCH - J wrf_WRF4
#SBATCH -p golden
#SBATCH -N 1
#SBATCH --ntasks-per-node 24
#SBATCH -o slurm.%x.%j.out
```

```
#SBATCH -e slurm.%x.%j.err

cd $HOME/WRFV4/WRF

ml restore wrf-operativo

export CORES=24
/sbin/logsave REGISTRO_WRF.txt mpirun -np $CORES wrf.exe
```

NOTA: Verificar el nombre de la partición, el directorio de trabajo, el número de cores y las directivas de SLURM para asignar el número de nodos y tareas por nodo, según los requerimientos y la partición donde se vaya a correr el modelo.

Una vez que ya se tienen los scripts de SLURM disponibles, ya es posible mandar a correr primero la etapa de *real.exe* y al finalizar *wrf.exe*:

Se mandan a correr los siguientes scripts:

```
sbatch run-real.sh

# Al finalizar la ejecución del real.exe y SOLO SI fue exitosa la ejecución se debieron de haber creado los archivos con las condiciones de frontera y las condiciones iniciales. A esta etapa se le conoce como interpolacion vertical.

Proceder a correr el script de WRF siguiente:

sbatch run-wrf.sh
```

MONITOREO EJECUCIÓN DE WRF

Se pueden utilizar las siguientes instrucciones para determinar el estado de ejecución de los trabajos enviados al Clúster:

```
# Verificar el estado del trabajo en SLURM:
squeue $USER -i 5

# Verificar el estado, tiempos de escritura y avance de la ejecución:
cd $HOME/WRFV4/WRF
tail -f rsl.out.0000

# Inspeccionar en los archivos de registro qué pudo haber fallado, si es el caso:
less slurm.err.*
```

```
      Wed Oct 23 14:16:54 2024

      JOBID PARTITION
      NAME
      USER ST
      TIME
      NODES NODELIST(REASON)

      1164079
      cigom interact analaura
      R
      48:24
      1 node11

      1164074
      cigom interact gaby.res
      R
      2:42:23
      1 node2

      1164067
      cigom interact analaura
      R
      3:52:01
      1 node10

      1164080
      workq2 real_WRF
      a.2035
      R
      0:10
      3 node[31-33]
```

Postprocesamiento de salidas generadas en etapas WPS y WRF:

```
# Para postprocesamiento, por ejemplo graficación de variables,
es recomendable utilizar uno nodo de cómputo dedicado. Para ello, utilizar
las siguientes instrucciones:

# Iniciar una sesión interactiva
srun -p golden --pty /bin/bash

# Verificar asignación de nodo:
squeue -u $USER # Además el prompt de la sesión de bash cambia
```

Complementario: TMUX, SLURM, control de trabajos

	Crear sesión de trabajo en TMUX	
	Salir y recuperar sesión de trabajo en TMUX	
MP	YI	
	Trabajos en ejecución en modo serial y paralelo	
	Ejecución en Paralelo: <i>memoria compartida y memoria distribuida</i> SLURM	
	Formas de acceder a los recursos del Clúster: Sesión interactiva y scripts sbatch	
Previo		
	Entorno de ejecución y datos de simulación	
	Ejcutar WRF en Clúster Ometeotl	

Python: Bibliotecas y módulos para el estudio de variables meteorológicas y salidas de WRF:

https://foundations.projectpythia.org/landing-page.html

☐ Ejecución vía srun y sbatch

Referencias:

- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/wrf_tutorial/build/html/index.html
- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/users/tutorial/presentation_pdfs/202307/
- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/users/tutorial/presentation_pdfs/
- https://registry.opendata.aws/noaa-gfs-bdp-pds/
- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/users/download/get_sources_wps_geog.html
- http://www2.mmm.ucar.edu/wrf/users/docs/user_guide_v4/contents.html
- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/OnLineTutorial/compilation_tutorial.php#STEP8
- https://www2.mmm.ucar.edu/wrf/OnLineTutorial/Basics/
- https://docs.nersc.gov/applications/wrf/
- https://hpc.llnl.gov/sites/default/files/scancel.txt
- https://slurm.schedmd.com/quickstart.html
- https://lmod.readthedocs.io/en/latest/010_user.html
- https://www.ocf.berkeley.edu/~ckuehl/tmux/
- https://www.hawkhost.com/blog/2010/06/28/tmux-the-terminal-multiplexer/