MC-SD01-I Introdução ao ambiente SDUMONT/SLURM

Escola Santos Dumont
16 de janeiro 2023
LNCC
evento online



A máquina

Mobull - solução para datacenter baseada em containers.

Plug & Boot

2 containers com 22 racks 42U



A máquina





Cluster de propósito geral

3 tipos de nodes:

- thin nodes
- hybrid nodes
- fat-node



Thin nodes (B710)

- 7 racks completos (504 nós computacionais)
- 2 nós computacionais por blade
- Configuração
 - 2x Intel Xeon E5-2695v2 (12c, 2.4Ghz)
 - 64 GB DDR3 RAM (8x 8GB DIMM)
 - o 1x 120GB SSD disk
 - 1x Infiniband FDR ConnectX3
 - 1x GbE



Thin nodes (Bull Sequana) - Machine Learning/Deep Learning

- 1 nó computacional
- Configuração
 - 2x Intel Skylake GOLD 6148, 2,4Ghz (20c)
 - o 384 GB DDR4
 - 4x Infiniband EDR 100Gbps
 - 8x NVidia V100 com NVLink



Hybrid nodes (B715)

- 7 racks completos (252 nós computacionais e 504 aceleradores)
- 198 nodes e 396 nVidia K40
- 54 nodes e 108 Intel Phi 7120P



Fat-node (S6130)

- 16x Intel Ivy Bridge E7 2870v2 15c 2.3Ghz
- 6TB DDR3 RAM
- 1x 120GB SSD disk
- 1x Infiniband FDR ConnectX3
- 1x GbE



Login nodes

- 4x bullx R423-E3
- Linux Virtual Server (LVS)
- Cada login node possui:
 - o 2x E5-2695v2 12c, 2.4GHz
 - 128 GB DDR3@1866RAM
 - o 2x 500GB 7.2krpm SATA2 RAID1
 - 1x GbE network port
 - 1x IB FDR network port
 - 1x Ethernet BMC network port
 - 2x 10GbE network ports



Armazenamento

- Lustre Seagate ClusterStor 9000
 - Total 1,7 Petabytes
- DellEMC Isilon
 - Total 650 Terabytes



Estrutura de diretórios

Diretório home (\$HOME):

- NFS
- Acessível apenas nos login nodes
- /prj/NOME_PROJETO/login.name

Diretório de scratch (\$SCRATCH):

- Lustre
- Acessível a todos os nodes do cluster
- /scratch/NOME_PROJETO/login.name



Desempenho

• GPU - 456,8 TFlop/s

• PHI - 363,2 TFlop/s

• CPU - 321,2 TFlop/s

• Total - 1.141,2 TFlop/s

TOP 500	Total	GPU	PHI	CPU
Jun/15	55	145	177	207
Nov/15	63	200	265	310
Jun/16	75	265	364	433
Nov/16	91	364	476	
Jun/17	107	472		
Nov/17	128			
Jun/18	192			
Nov/18	316			

https://www.top500.org



Expansão SDumont

1 Célula Sequana X1000 CPU

82 Blades X1120 - 384 GB

12 Blades X1120 - 768 GB

282 nós computacionais

2x Intel CascadeLake Gold 6252 (24c)

1 Célula Sequena X1000 GPU

- 94 Blades X1125 384 GB
- 1 nó computacional e 4 aceleradores
 NVIDIA Volta V100 GPU por blade
- 2x Intel CascadeLake Gold 6252 (24c)





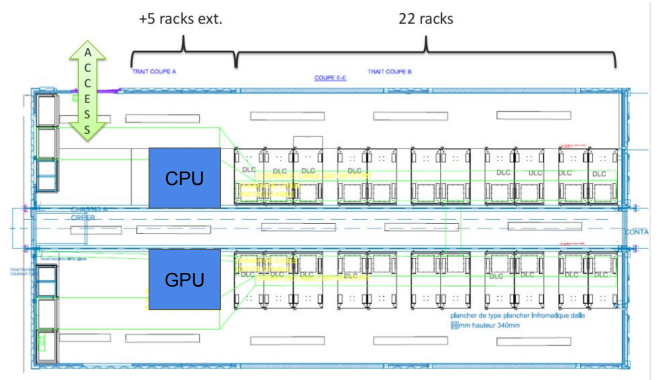
Expansão SDumont

Login nodes

- 4x Login nodes:
 - o 2x Intel Xeon Gold 6152 22c, 2.1GHz
 - 756 GB DDR3@1866RAM
 - 2x SSD MZ7LM960
 - 1x GbE network port
 - 2x IB FDR network port
 - 2x 10GbE network ports



Expansão SDumont





Desempenho



33.856

Novembro 2019

193 Laboratório Nacional de Computação Científica Brazil

276

Santos Dumont (SDumont) 33,856 1,849.0 2,727.0 - Bull Sequana X1000, Xeon Gold 6252 24C 2.1GHz,

Mellanox InfiniBand EDR, NVIDIA Tesla V100 SXM2

Atos

Junho 2020

1.849.0

2.727.0

240 Santos Dumont (SDumont) - Bull Sequana X1000, Xeon Gold 6252 24C 2.1GHz, Mellanox InfiniBand EDR, NVIDIA Tesla V100 SXM2, Atos

Laboratório Nacional de Computação Científica

Brazil

Novembro 2020

Santos Dumont (SDumont) - Bull Sequana X1000, Xeon Gold

6252 24C 2.1GHz, Mellanox InfiniBand EDR, NVIDIA Tesla V100

SXM2, Atos

Laboratório Nacional de Computação Científica

Brazil

33,856 1,849.0 2,727.0



Desempenho



Novembro 2022

462 Santos Dumont (SDumont) - Bull Sequana X1000, Xeon Gold 6252 24C 2.1GHz, Mellanox InfiniBand EDR, NVIDIA Tesla V100 SXM2, Atos Laboratório Nacional de Computação Científica Brazil

33,856 1.85

2.73



Filas

Filas SDBASE (24 núcleos/nó)	Wall-clock	Nodes Núcleos		Execução	Na fila
cpu_dev	20 min	1-4	1-96	1	1
nvidia_dev	20 min	1-4	1-96	1	1

Filas SEQUANA (48 núcleos/nó)	Wall-clock	Nodes	Núcleos	Execução	Na fila
sequana_cpu_dev	20 min	1-4	1-192	1	1
sequana_gpu_dev	20 min	1-4	1-192	1	1



Módulos de ambiente

module avail

module whatis/help

module load

module unload

module list

Intel Parallel Studio

source /scratch/app/modulos/intel-psxe-20[16|17|18|19|20].sh



Compiladores

GNU

Versões: 4.8.5, 6.5, 7.4, 8.3, 9.3, 10.2 e 11.1

INTEL

Versões: 2016, 2017, 2018, 2019 e 2020

PGI

Versão 2016.5 e 2019.10 (Community)



Implementações MPI

OpenMPI (Bull)

Versão 4.0.3 - Implementação MPI compilada pela Bull

OpenMPI

Versões: 1.8.6, 1.10.7, 2.0.x, 2.1.x, 3.1.x, 4.0.x e 4.1.x

Intel MPI

Versões 5.1, 2016, 2017, 2018, 2019 e 2020



Slurm

Versão 20.11.8

Onde encontrar referências?

http://sdumont.lncc.br/

https://slurm.schedmd.com/archive/slurm-20.11.8

Política de escalonamento

Backfill: prioridade, tempo na fila, de recursos solicitados e etc.



Acesso

Somente os alunos que já possuem conta no SDumont poderão acessar o ambiente.

\$ ssh meu.login@login.sdumont.lncc.br

Não serão distribuídas credenciais para os demais usuários.



SLURM: comandos básicos

- sinfo: visualiza informação sobre os nós e partições do SLURM
- **squeue:** visualiza informação sobre o status dos jobs e escalonamento
- **srun**: alocação de recursos e distribuição de tarefas
- scontrol: ferramenta para visualizar e/ou modificar o estado de um job
- salloc: obtém uma alocação para o job
- sbatch: submete um script para alocação em uma partição do SLURM
- scancel: cancela um job
- sacct: mostra informação de jobs já submetidos



sinfo

```
$ sinfo -s
```

PARTITION cpu_dev nvidia_dev	AVAIL up up	TIMELIMIT infinite infinite	NODES (A/I/O/T) 124/180/38/342 182/11/0/193	NODELIST sdumont[1000-1009,,1414-1503] sdumont[3000-3035,,3190-3197]
sequana_cpu_dev	up	20:00	61/51/0/112	sdumont[6068-6084,,6279-6287]
sequana gpu dev	up	20:00	31/10/1/42	sdumont[8044-8055,,8093-8095]



sinfo

```
$ sinfo -s
```

```
PARTITION
                AVAIL
                        TIMELIMIT
                                    NODES (A/I/O/T)
                                                     NODELIST
                                     350/229/7/586
cpu*
                         infinite
                                                     sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
                   up
                                      119/71/2/192
                                                     sdumont[3006-3197]
nvidia
                        infinite
                   up
phi
                         infinite
                                        13/19/0/32
                                                     sdumont[5012-5043]
                   up
mesca2
                                           0/1/0/1
                                                     sdumont57
                         infinite
                   up
                                     350/229/7/586
cpu small
                        infinite
                                                     sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
                   up
                                      119/71/2/192
nvidia small
                         infinite
                                                     sdumont[3006-3197]
                   up
                                     287/220/7/514
cpu dev
                         infinite
                                                     sdumont[1000-1503,5044-5053]
                   up
nvidia dev
                         infinite
                                      119/71/2/192
                                                     sdumont[3006-3197]
                   up
                                        13/19/0/32
                                                     sdumont[5012-5043]
phi dev
                         infinite
                   up
                                     350/229/7/586
cpu scal
                         infinite
                                                     sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
                   up
                                     300/229/7/536
cpu long
                        infinite
                                                     sdumont[1000-1503,5012-5043]
                   up
nvidia scal
                        infinite
                                      119/71/2/192
                                                     sdumont[3006-3197]
                   up
nvidia long
                         infinite
                                      119/71/2/192
                                                     sdumont[3006-3197]
                   up
                                                     sdumont[1000-1503,3000-3197,500<del>0/5</del>053] or a
                                     419/328/9/756
all
                inact 2-00:00:00
```

Escola Santos Dumont - 16 de Janeiro de 2023 - LNCC

sinfo

Outras opções:

- -5
- --long
- --state
- -R



squeue

Outras opções

- -S
- -u (user)
- -A (account)
- -p



squeue

```
$ squeue
```

JOBID	PARTITION	NAME	USER	ST	TIME	NODES	NODELIST (REASON)
1767	cpu	mpiblast	labinfo	R	9:40:13	1	sdumont1128
1769	cpu	mpiblast	labinfo	R	9:35:10	1	sdumont1130
1770	cpu	mpiblast	labinfo	R	9:33:36	2	sdumont[1000-1001]
1772	cpu	mpiblast	labinfo	R	9:29:48	2	sdumont[1106-1107]
1777	cpu	brams-5.	xrpsouto	R	1:12:10	1	sdumont1126
1776	mesca2	TEST bla	labinfo	R	8:21:18	1	sdumont57



SLURM: comandos básicos

- sinfo: visualiza informação sobre os nós e partições do SLURM
- **squeue:** visualiza informação sobre o status dos jobs e escalonamento
- **srun**: alocação de recursos e distribuição de tarefas
- scontrol: ferramenta para visualizar e/ou modificar o estado de um job
- salloc: obtém uma alocação para o job
- sbatch: submete um script para alocação em uma partição do SLURM
- scancel: cancela um job
- sacct: mostra informação de jobs já submetidos



srun



srun

```
$ srun -p cpu dev
                   -N1
                             -n6
                                             sleep 60 (forma compacta)
                                       -c1
$ squeue -u $USER
     JOBID PARTITION NAME
                              USER
                                       ST
                                              TIME
                                                    NODES NODELIST (REASON)
  10756971 cpu dev
                     sleep rpsouto R
                                              0:40
                                                        3 sdumont1189
$ scontrol --details show job 10756932
  NumNodes=1 NumCPUs=6 NumTasks=6 CPUs/Task=1 ReqB:S:C:T=0:0:*:*
  Nodes=sdumont1189 CPU IDs=0-5 Mem=64000
```



srun

```
$ scontrol --details show job 10756971
JobId=10756971 JobName=sleep
  UserId=rpsouto(60879) GroupId=cenapadrjsd(61071) MCS label=N/A
  Priority=5116 Nice=0 Account=lncc QOS=normal
   JobState=RUNNING Reason=None Dependency=(null)
  Requeue=1 Restarts=0 BatchFlag=0 Reboot=0 ExitCode=0:0
  DerivedExitCode=0:0
  RunTime=00:00:26 TimeLimit=00:20:00 TimeMin=N/A
   SubmitTime=2023-01-16T02:23:26 EliqibleTime=2023-01-16T02:23:26
  AccrueTime=2023-01-16T02:23:26
  StartTime=2023-01-16T02:23:33 EndTime=2023-01-16T02:43:33 Deadline=N/A
   SuspendTime=None SecsPreSuspend=0 LastSchedEval=2023-01-16T02:23:33
   Partition=cpu dev AllocNode:Sid=sdumont11:6575
   ReqNodeList=(null) ExcNodeList=(null)
  NodeList=sdumont1189
  BatchHost=sdumont1189
  NumNodes=1 NumCPUs=6 NumTasks=6 CPUs/Task=1 ReqB:S:C:T=0:0:*:*
  TRES=cpu=6, mem=62.50G, node=1, billing=6
   Socks/Node=* NtasksPerN:B:S:C=0:0:*:* CoreSpec=*
   JOB GRES=(null)
  Nodes=sdumont1189 CPU IDs=0-5 Mem=64000 GRES=
  MinCPUsNode=1 MinMemoryNode=62.50G MinTmpDiskNode=0
  Features=(null) DelayBoot=00:00:00
  OverSubscribe=OK Contiquous=0 Licenses=(null) Network=(null)
  Command=sleep
  WorkDir=/prj/cenapadrjsd/rpsouto
   Power=
   NtasksPerTRES: 0
```



Mapeamento (mapping) e vinculação (binding)

Mapping define como as tarefas são distribuídas:

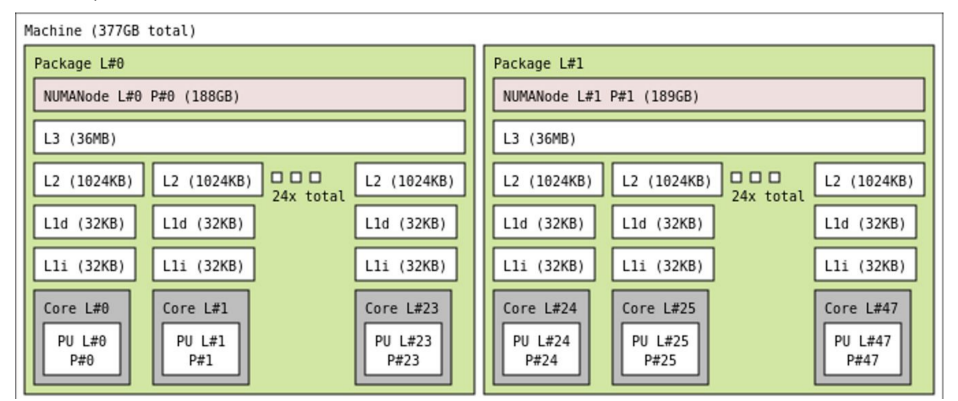
- no nível de núcleos
- no nível de sockets
- no nível de nós

Binding define a afinidade das tarefas:

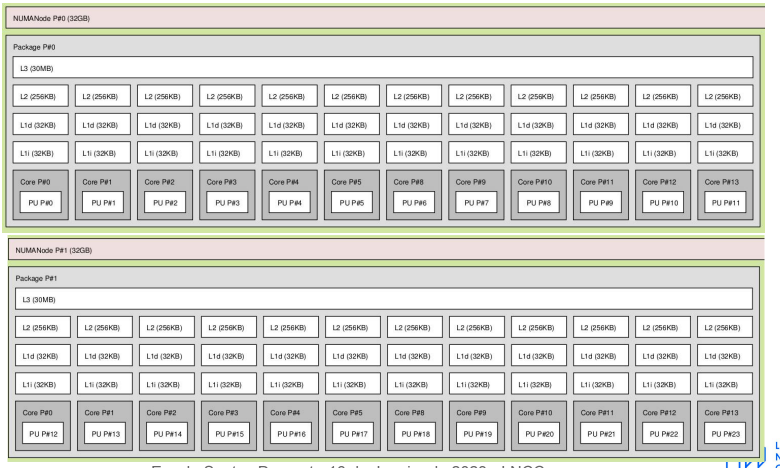
- por núcleo
- por socket
- por nó (sem *binding*)



SEQUANA



SDBASE



5: Cpus allowed list:

```
$ srun -p cpu dev -N1 -n6 -c1 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [2318]: mask 0x4 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [2317]: mask 0x2 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 3 3 [2319]: mask 0x8 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 4 4 [2320]: mask 0x10 set
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [2316]: mask 0x1 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 5 5 [2321]: mask 0x20 set
0: Cpus allowed list:
1: Cpus allowed list:
2: Cpus allowed list:
3: Cpus allowed list:
4: Cpus allowed list:
```



```
$ srun -p cpu dev -N2 -n6 -c1 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [21551]: mask 0x1 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [21552]: mask 0x2 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [21553]: mask 0x4 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 3 0 [25463]: mask 0x1 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 1 [25464]: mask 0x2 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 2 [25465]: mask 0x4 set
0: Cpus allowed list:
1: Cpus allowed list:
2: Cpus allowed list:
3: Cpus allowed list:
4: Cpus allowed list:
5: Cpus allowed list:
```



4-5

5: Cpus allowed list:

```
$ srun -p cpu dev -N2 -n6 -c2 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [21551]: mask 0x1 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [21552]: mask 0x2 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [21553]: mask 0x4 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 3 0 [25463]: mask 0x1 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 1 [25464]: mask 0x2 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 2 [25465]: mask 0x4 set
0: Cpus allowed list:
                        0-1
1: Cpus allowed list:
                        2-3
2: Cpus allowed list:
                        4-5
4: Cpus allowed list:
                        2-3
3: Cpus allowed list:
                       0-1
```



```
$ srun -p cpu dev -N2 -n6 -c4 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [21551]: mask 0x1 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [21552]: mask 0x2 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [21553]: mask 0x4 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 3 0 [25463]: mask 0x1 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 1 [25464]: mask 0x2 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 2 [25465]: mask 0x4 set
0: Cpus allowed list:
                        0 - 3
1: Cpus allowed list:
                         4-7
2: Cpus allowed list:
                        8-11
3: Cpus allowed list:
                       0-3
4: Cpus allowed list:
                        4-7
5: Cpus allowed list:
                        8-11
```



8-15

4: Cpus allowed list:

```
$ srun -p cpu dev -N2 -n6 -c8 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [21551]: mask 0x1 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [21552]: mask 0x2 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [21553]: mask 0x4 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 3 0 [25463]: mask 0x1 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 1 [25464]: mask 0x2 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 2 [25465]: mask 0x4 set
0: Cpus allowed list:
                        0 - 7
1: Cpus allowed list:
                        8-15
2: Cpus allowed list:
                       16-23
3: Cpus allowed list:
                        0-7
5: Cpus allowed list:
                        16-23
```



```
$ srun -p cpu dev -N2 -n6 -c8 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [21551]: mask 0x1 set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [21552]: mask 0x2 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [21553]: mask 0x4 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 3 0 [25463]: mask 0x1 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 1 [25464]: mask 0x2 set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 2 [25465]: mask 0x4 set
0: Cpus allowed list:
                        0 - 7
1: Cpus allowed list:
                        8-15
                              -> núcleos em diferentes sockets
2: Cpus allowed list:
                        16-23
3: Cpus allowed list:
                        0 - 7
5: Cpus allowed list:
                       16-23
4: Cpus allowed list:
                              -> núcleos em diferentes sockets
```



```
$ srun -p cpu dev -N2 -n8 -c6 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [25051]: mask 0x3f set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [25052]: mask 0xfc0 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [25053]: mask 0x3f000 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 3 3 [25054]: mask 0xfc0000 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 0 [28964]: mask 0x3f set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 1 [28965]: mask 0xfc0 set
6: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 6 2 [28966]: mask 0x3f000 set
7: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 7 3 [28967]: mask 0xfc0000 set
0: Cpus allowed list:
                        0 - 5
1: Cpus allowed list:
                     6-11
2: Cpus allowed list: 12-17
3: Cpus allowed list: 18-23
4: Cpus allowed list:
                     0-5
5: Cpus allowed list:
                      6-11
6: Cpus allowed list:
                       12-17
7: Cpus allowed list:
                        18-23
```

Tarefas com núcleos nos mesmos sockets.

```
$ srun -p cpu dev -N2 -n8 -c6 --cpu bind=cores, verbose --label cat /proc/self/status | grep
Cpus allowed list | grep Cpus allowed list
0: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 0 0 [25051]: mask 0x3f set
1: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 1 1 [25052]: mask 0xfc0 set
2: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 2 2 [25053]: mask 0x3f000 set
3: cpu-bind=MASK - sdumont1227, task 3 3 [25054]: mask 0xfc0000 set
4: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 4 0 [28964]: mask 0x3f set
5: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 5 1 [28965]: mask 0xfc0 set
6: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 6 2 [28966]: mask 0x3f000 set
7: cpu-bind=MASK - sdumont1228, task 7 3 [28967]: mask 0xfc0000 set
0: Cpus allowed list:
                        0-5
1: Cpus allowed list: 6-11
2: Cpus allowed list: 12-17
3: Cpus allowed list: 18-23
4: Cpus allowed list:
                     0-5
5: Cpus allowed list:
                     6-11
6: Cpus allowed list:
                     12-17
7: Cpus allowed list:
                        18-23
```



```
$ cd $SCRATCH -> vai para o diretório de sua conta na partição do lustre (/scratch)
TODA SUBMISSÃO DE JOB DEVE SER FEITA COM EXECUTÁVEIS INSTALADOS NA PARTIÇÃO /scratch
$ pwd $SCRATCH -> verifica o caminho deste diretório
$ module load git/2.23
$ git clone https://github.com/robertopsouto/ESD2023.git
ESD2023/
   MC-SD01-I
       hpctoolkit
        — gnu
        profiling hpctoolkit sdbase.zip
      - openmpi
        scalasca
         — NPB3.3.1-MZ
        profiling scalasca sequana.zip
   README.md
```

```
$ cd ESD2023/MC-SD01-I/openmpi/gnu/NPB3.3.1-MZ/
$ ls -A1
   Changes.log
   env_openmpi
   NPB3.3-MZ-MPI
   NPB3.3-MZ-OMP
   NPB3.3-MZ-SER
   README
$ cat env_openmpi
module load openmpi/gnu/2.0.4.2
$ source env openmpi
```



```
$ cd NPB3.3-MZ-MPI/config/
$ ls -A1
   make.def
  make.def.template
  NAS.samples/
  suite.def
  suite.def
$ cat make.def
```



```
$ cat suite.def
# config/suite.def
# This file is used to build several benchmarks with a single command.
# Typing "make suite" in the main directory will build all the benchmarks
# specified in this file.
# Each line of this file contains a benchmark name, class, and number
# of nodes. The name is one of "sp-mz", "bt-mz", and "lu-mz".
# The class is one of "S", "W", and "A" through "F".
# No blank lines.
# The following example builds serial sample sizes of all benchmarks.
#sp-mz
          S
#lu-mz
bt-mz
bt-mz
bt-mz
bt-mz
                4
bt-mz
                8
                16
bt-mz
```

```
$ cd ../
$ pwd
    ../MC-SD01-I/openmpi/gnu/NPB3.3.1-MZ/NPB3.3-MZ-MPI
$ make suite --> compila o bechmark BT-MZ
$ cd bin
$ ls -A1
bt-mz.W.1
bt-mz.W.16
bt-mz.W.2
bt-mz.W.4
bt-mz.W.8
BULL srun openmpi.sh
```



SLURM: comandos básicos

- sinfo: visualiza informação sobre os nós e partições do SLURM
- squeue: visualiza informação sobre o status dos jobs e escalonamento
- **srun**: alocação de recursos e distribuição de tarefas
- scontrol: ferramenta para visualizar e/ou modificar o estado de um job
- salloc: obtém uma alocação para o job
- sbatch: submete um script para alocação em uma partição do SLURM
- scancel: cancela um job
- sacct: mostra informação de jobs já submetidos



```
$ srun -p cpu dev -N1 -n1 ./bt-mz.W.1 --> submete o job com srun
-N1 (--nodes=1): define o número de nós a serem alocados
-n1 (--ntasks=1): define o número total de tarefas (MPI ranks) a serem executadas
$ salloc -p cpu dev -N1 -n1 mpirun ./bt-mz.W.1 --> submete o job com salloc
salloc: Granted job allocation 105518
Class
 Size
                               64x
                                     64x 8
                                        200
 Iterations
                                       5.82
 Time in seconds =
 Total processes =
 Total threads
Mop/s total
                                    2464.61
Mop/s/thread
                                    2464.61
                 =
salloc: Relinquishing job allocation 105518
salloc: Job allocation 105518 has been revoked.
```



```
$ salloc -p cpu dev -N1 -n2 mpirun -n 1 ./bt-mz.W.2 --> submete o job com salloc
salloc: Granted job allocation 105519
Class
                                          W
Size
                                     64x 8
                               64x
 Iterations
                                        200
 Time in seconds =
                                       2.96
 Total processes =
 Total threads
Mop/s total
                                    4851.15
Mop/s/thread
                                    2425.57
```

salloc: Relinquishing job allocation 105519

salloc: Job allocation 105519 has been revoked.



```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n2
                               ./bt-mz.W.2
                                               --> submete o job com srun
Class
                                          W
Size
                                      64x 8
                                64x
 Iterations
                                         200
 Time in seconds =
                                        2.96
 Total processes =
Total threads
Mop/s total
                                     4851.15
Mop/s/thread
                                     2425.57
```



```
$ srun -p cpu dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.1 --> para execução multi-thread
-N1 (--nodes=1): define o número de nós a serem alocados
-n1 (--ntasks=1): define o número total de tarefas (MPI ranks) a serem executadas
-c2 (--cpus-per-task=2): define o número de cpus por tarefa (MPI rank)
BT-MZ Benchmark Completed.
Class
                                     64x 8
 Size
                               64x
 Iterations
                                        200
 Time in seconds =
                                       5.85
                                             --> desempenho aquém do esperado
 Total processes =
                                           1
 Total threads
```



```
$ srun -p cpu dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.1 --> para execução multi-thread
-N1 (--nodes=1): define o número de nós a serem alocados
-n1 (--ntasks=1): define o número total de tarefas (MPI ranks) a serem executadas
-c2 (--cpus-per-task=2): define o número de cpus por tarefa (MPI rank)
BT-MZ Benchmark Completed.
Class
                                     64x 8
 Size
                               64x
 Iterations
                                        200
 Time in seconds =
                                       5.85 --> definir var. de amb. OMP NUM THREADS
 Total processes =
                                          1
 Total threads
$ export OMP NUM THREADS=2 --> (iqual a --cpus-per-task)
```



```
$ srun -p cpu dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.1 --> para execução multi-thread
-N1 (--nodes=1): define o número de nós a serem alocados
-n1 (--ntasks=1): define o número total de tarefas (MPI ranks) a serem executadas
-c2 (--cpus-per-task=2): define o número de cpus por tarefa (MPI rank)
BT-MZ Benchmark Completed.
Class
                                     64x 8
 Size
                               64x
 Iterations
                                        200
                                       3.03 --> redução de tempo
 Time in seconds =
 Total processes =
 Total threads
```



SLURM: comandos básicos

- sinfo: visualiza informação sobre os nós e partições do SLURM
- squeue: visualiza informação sobre o status dos jobs e escalonamento
- srun: alocação de recursos e distribuição de tarefas
- scontrol: ferramenta para visualizar e/ou modificar o estado de um job
- salloc: obtém uma alocação para o job
- sbatch: submete um script para alocação em uma partição do SLURM
- scancel: cancela um job
- sacct: mostra informação de jobs já submetidos



SLURM: comandos básicos

sbatch

- parâmetros na linha de comando
- parâmetros no script

principais opções de configuração:

- --time (-t)
- --nodes (-N)
- --ntasks (-n)
- --ntasks-per-node
- --cpus-per-task (-c)
- --partition (-p)



BULL_srun_openmpi.sh

```
#!/bin/bash
#SBATCH --nodes=1
                                        # here the number of nodes
#SBATCH --ntasks=1
                                        # here total number of mpi tasks
#SBATCH --cpus-per-task=1
                                        # number of cores per node
#SBATCH -p cpu dev
                                        # target partition
#SBATCH -J NPB BT-MZ
                                        # job name
#SBATCH --time=00:05:00
                                        # time limit
#SBATCH --exclusive
                                        # to have exclusive use of your nodes
echo "Cluster configuration:"
echo "==="
echo "Partition: " $SLURM JOB PARTITION
echo "Number of nodes: " $SLURM NNODES
echo "Number of MPI processes: " $SLURM NTASKS " (" $SLURM NNODES " nodes)"
echo "Number of MPI processes per node: " $SLURM NTASKS PER NODE
echo "Number of threads per MPI process: " $SLURM CPUS PER TASK
echo "NPB Benchmark: " $1
echo "Bechmark class problem: " $2
```



```
BULL_srun_openmpi.sh (cont.)
```

```
COMPILER
module load openmpi/gnu/2.0.4.2
DIR=$PWD
bench=${1}
class=${2}
execfile="${bench}.${class}.$SLURM NTASKS"
BIN=$DIR/${execfile}
export OMP NUM THREADS=$SLURM CPUS PER TASK
cd $DIR
srun -n $SLURM NTASKS $BIN
dirdest="${bench} ${class} MPI-${SLURM NTASKS} OMP-${SLURM CPUS PER TASK} JOBID-${SLURM JOBID}"
mkdir $dirdest
mv slurm-${SLURM JOBID}.out $dirdest/
```



Variáveis de ambiente do SLURM

Alguns exemplos:

```
SLURM_JOB_PARTITION
SLURM_NNODES
SLURM_NTASKS
SLURM_NTASKS_PER_NODE
SLURM_CPUS_PER_TASK
SLURM_JOBID
SLURM_JOB_NODELIST
SLURM_SUBMIT_DIR
```



```
$ sbatch BULL srun openmpi.sh bt-mz W
Submitted batch job 105539
$ squeue -u $USER
             JOBID PARTITION
                                NAME
                                          USER ST
                                                        TIME
                                                              NODES NODELIST (REASON)
            105539 sequana c NPB BT-M professo R
                                                        0:05
                                                                  1 sdumont5000
$ ls bt-mz W MPI-1 OMP-1 JOBID-105539/
slurm-105539.out --> arquivo gerado pelo SLURM com a saída da aplicação
$ sbatch -N2 -n2 -c1 ./BULL srun openmpi.sh bt-mz W
Os parâmetros por linha de comando têm precedência sobre os definidos no script
$ ls bt-mz W MPI-2 OMP-1 JOBID-105540
slurm-105540.out
```



scontrol: alterando parâmetro do job

105558 treinamen NPB BT-M professo R

```
--dependency (-d): adia o início do job até que a dependência especificada seja satisfeita
$ sbatch BULL srun openmpi.sh bt-mz A
Submitted batch job 105558
$ sbatch -d afterany:105558 BULL srun openmpi.sh bt-mz A
Submitted batch job 105559
$ sbatch -d afterany:105559 BULL srun openmpi.sh bt-mz A
Submitted batch job 105560
$ sbatch -d afterany:105560 BULL srun openmpi.sh bt-mz A
Submitted batch job 105561
$ squeue -u $USER
            JOBID PARTITION
                                          USER ST
                                 NAME
                                                        TIME
                                                              NODES NODELIST (REASON)
            105559 treinamen NPB BT-M professo PD
                                                        0:00
                                                                  1 (Dependency)
            105560 treinamen NPB BT-M professo PD
                                                        0:00
                                                                  1 (Dependency)
                                                                  1 (Dependency)
            105561 treinamen NPB BT-M professo PD
                                                        0:00
```



0:26

1 sdumont5000

scontrol: alterando parâmetro do job

```
$ scontrol show jobid 105561
JobId=105561 JobName=NPB BT-MZ
  UserId=professor(63001) GroupId=treinamento(61052)
   Priority=1791 Nice=0 Account=treinamento QOS=normal
   JobState=PENDING Reason=Dependency Dependency=afterany:105560
   Requeue=1 Restarts=0 BatchFlag=1 Reboot=0 ExitCode=0:0
   RunTime=00:00:00 TimeLimit=00:05:00 TimeMin=N/A
   SubmitTime=2017-07-30T17:42:04 EliqibleTime=Unknown
   StartTime=Unknown EndTime=Unknown
   PreemptTime=None SuspendTime=None SecsPreSuspend=0
  Partition=cpu dev AllocNode:Sid=sdumont14:19952
  ReqNodeList=(null) ExcNodeList=(null)
  NodeList=(null)
  NumNodes=1-1 NumCPUs=1 CPUs/Task=1 ReqB:S:C:T=0:0:*:1
   Socks/Node=* NtasksPerN:B:S:C=1:0:*:* CoreSpec=*
  MinCPUsNode=1 MinMemoryNode=0 MinTmpDiskNode=0
  Features=(null) Gres=(null) Reservation=(null)
   Shared=0 Contiquous=0 Licenses=(null) Network=(null)
```



scontrol: alterando parâmetro do job

```
$ scontrol update JobId=105561 Partition=cpu dev
$ scontrol show jobid 105561
JobId=105561 JobName=NPB BT-MZ
  UserId=professor(63001) GroupId=treinamento(61052)
  Priority=1791 Nice=0 Account=treinamento QOS=normal
  JobState=PENDING Reason=Dependency Dependency=afterany:105560
  Requeue=1 Restarts=0 BatchFlag=1 Reboot=0 ExitCode=0:0
  RunTime=00:00:00 TimeLimit=00:05:00 TimeMin=N/A
  SubmitTime=2017-07-30T17:42:04 EliqibleTime=Unknown
  StartTime=Unknown EndTime=Unknown
  PreemptTime=None SuspendTime=None SecsPreSuspend=0
  Partition=cpu dev AllocNode:Sid=sdumont14:19952
  ReqNodeList=(null) ExcNodeList=(null)
  NodeList=(null)
  NumNodes=1-1 NumCPUs=1 CPUs/Task=1 ReqB:S:C:T=0:0:*:1
  Socks/Node=* NtasksPerN:B:S:C=1:0:*:* CoreSpec=*
  MinCPUsNode=1 MinMemoryNode=0 MinTmpDiskNode=0
  Features=(null) Gres=(null) Reservation=(null)
  Shared=0 Contiquous=0 Licenses=(null) Network=(null)
```



SLURM: comandos básicos

- sinfo: visualiza informação sobre os nós e partições do SLURM
- **squeue:** visualiza informação sobre o status dos jobs e escalonamento
- srun: alocação de recursos e distribuição de tarefas
- scontrol: ferramenta para visualizar e/ou modificar o estado de um job
- salloc: obtém uma alocação para o job
- sbatch: submete um script para alocação em uma partição do SLURM
- scancel: cancela um job
- sacct: mostra informação de jobs já submetidos



\$ sacct						
158796	mpirun	treinamen+	treinamen+	1	FAILED	1:0
158798	mpirun	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158798.0	orted		treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158802	bt-mz.A.2	treinamen+	treinamen+	2	CANCELLED+	0:0
158803	bt-mz.A.2	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158804	bt-mz.W.2	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158809	mpirun	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158809.0	orted		treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158810	bt-mz.W.2	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0
158811	bt-mz.W.2	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0



\$ sacct -j 158811							
	JobID	JobName	Partition	Account	AllocCPUS	State	ExitCode
158811		bt-mz.W.2	treinamen+	treinamen+	2	COMPLETED	0:0



\$ sacct -e

AllocCPUS AllocGRES Account AssocID

AveCPU AveCPUFreq AveDiskRead AveDiskWrite

AvePages AveRSS AveVMSize BlockID

Cluster Comment ConsumedEnergy ConsumedEnergyRaw

CPUTime CPUTimeRAW DerivedExitCode Elapsed

Eligible End ExitCode GID

Group JobID JobIDRaw JobName

Layout MaxDiskRead MaxDiskReadNode MaxDiskReadTask

MaxDiskWrite MaxDiskWriteNode MaxDiskWriteTask MaxPages
MaxPagesTask MaxRSS MaxRSSNode

MaxPagesNode MaxPagesTask MaxRSS MaxRSSNode

MaxRSSTask MaxVMSize MaxVMSizeNode MaxVMSizeTask

MinCPU MinCPUNode MinCPUTask NCPUS

NNodes NodeList NTasks Priority

Partition QOS QOSRAW ReqCPUFreq

ReqCPUS ReqGRES ReqMem Reservation

ReservationId Reserved ResvCPU ResvCPURAW

Start State Submit Suspended

SystemCPU Timelimit TotalCPU UID

User UserCPU WCKey WCKeyID

Escola Santos Dumont - 16 de Janeiro de 2023 - LNCC



\$ sacc	t -j 158	8811forma	t=JobID,Jobl	${ t Name}$, ${ t Elapsed}$, ${ t NodeLis}$	ŧ٤
	JobID	JobName	Elapsed	NodeList	
158811		bt-mz.W.2	00:00:04	sdumont5000	

