

Introdução ao ambiente SDUMONT/SLURM

Escola Santos Dumont - Embaixadores
28 de junho 2023
LNCC
evento híbrido

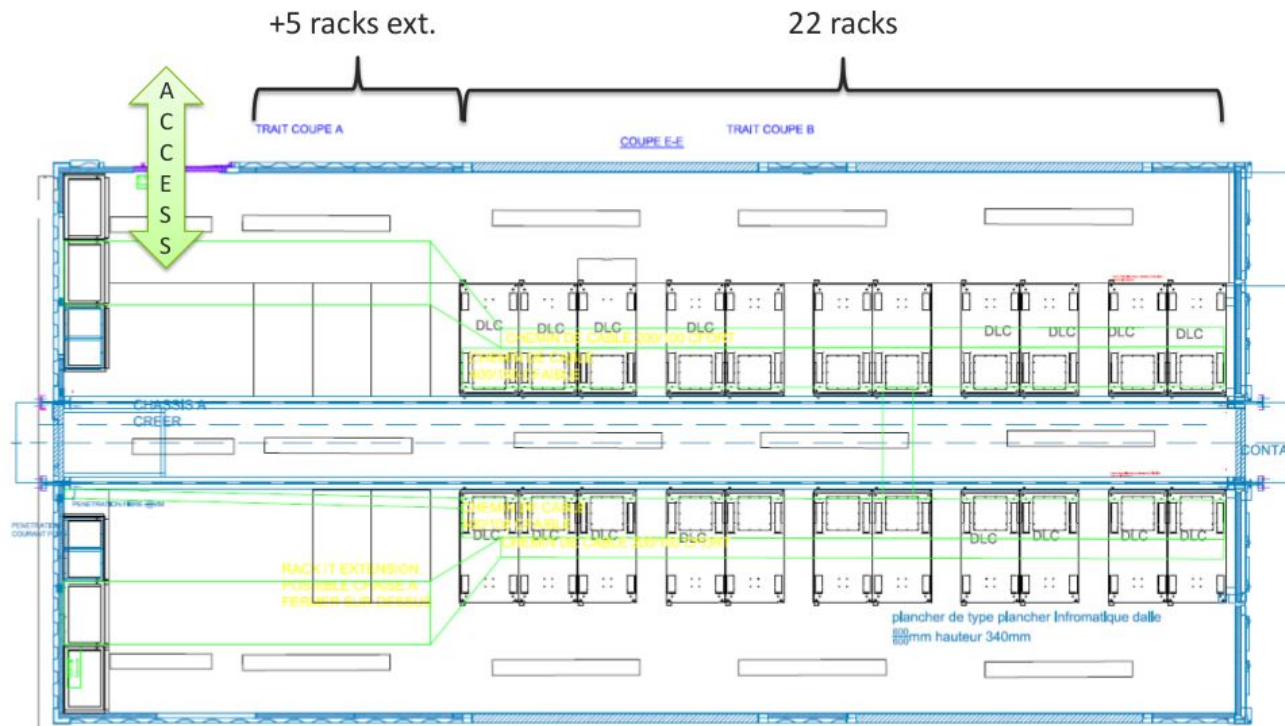
A máquina

Mobull - solução para datacenter baseada em containers.

Plug & Boot

2 containers com 22 racks 42U

A máquina



Arquitetura

Cluster de propósito geral

3 tipos de nodes:

- thin nodes
- hybrid nodes
- fat-node

Arquitetura

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)
 - 1x 120GB SSD disk
 - 1x Infiniband FDR ConnectX3
 - 1x GbE

Arquitetura

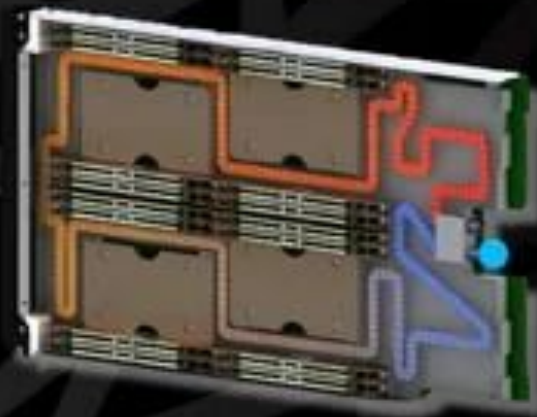
bullx DLC B710 blade



- Double blade hosting 2 nodes
- 2 x 2 Intel® Xeon® processors E5 Family
- InfiniBand FDR – ready for EDR
- Standard CPUs, memory, disks
- As easy to maintain as an air-cooled blade



bullx DLC B710 blade



Arquitetura

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

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

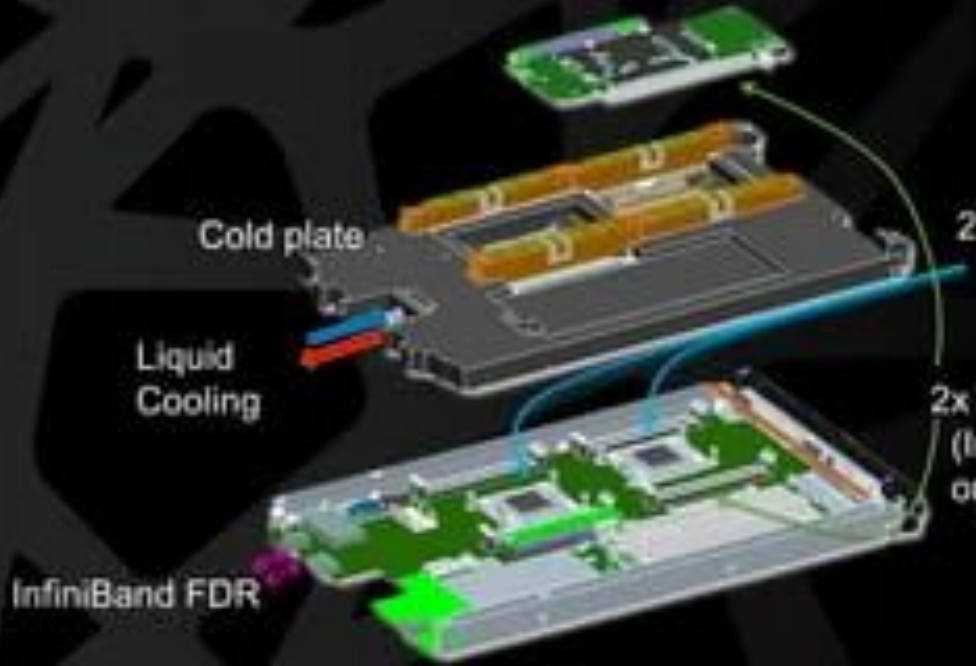
Arquitetura

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 -> nodes CPU

Arquitetura

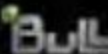
bullx DLC B715 blade



bullx DLC B710 blade



- Double blade hosting 2 nodes
- 2 x 2 Intel® Xeon® processors E5 Family
- InfiniBand FDR – ready for EDR
- Standard CPUs, memory, disks
- As easy to maintain as an air-cooled blade

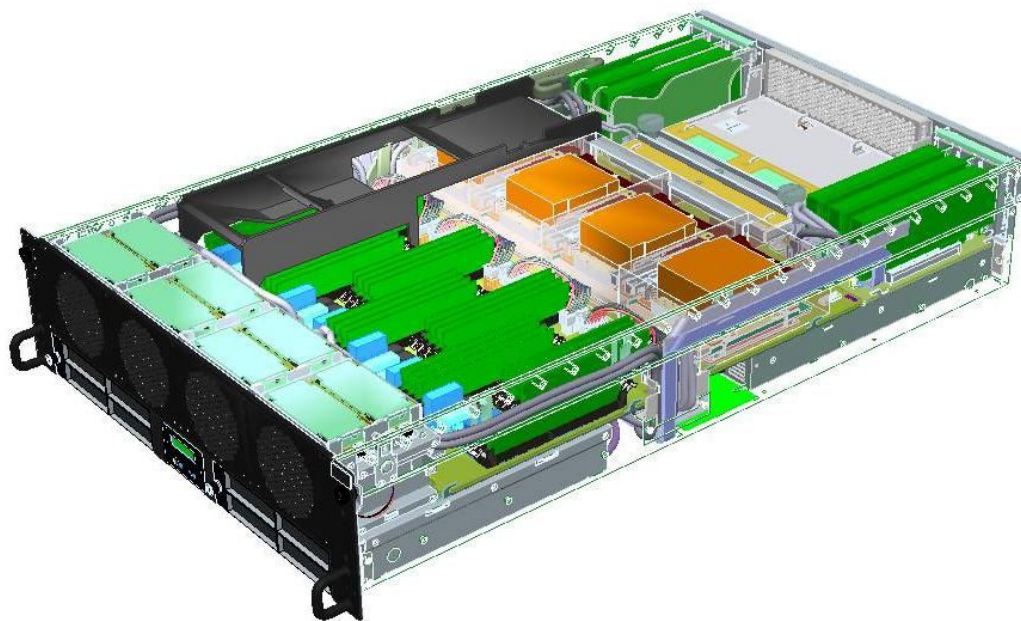


Arquitetura

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

Arquitetura



Escola Santos Dumont Embaixadores - 28 de Junho de 2023

Arquitetura

Login nodes

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

Arquitetura

Armazenamento

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

Estrutura de diretórios

Para o programa Embaixadores

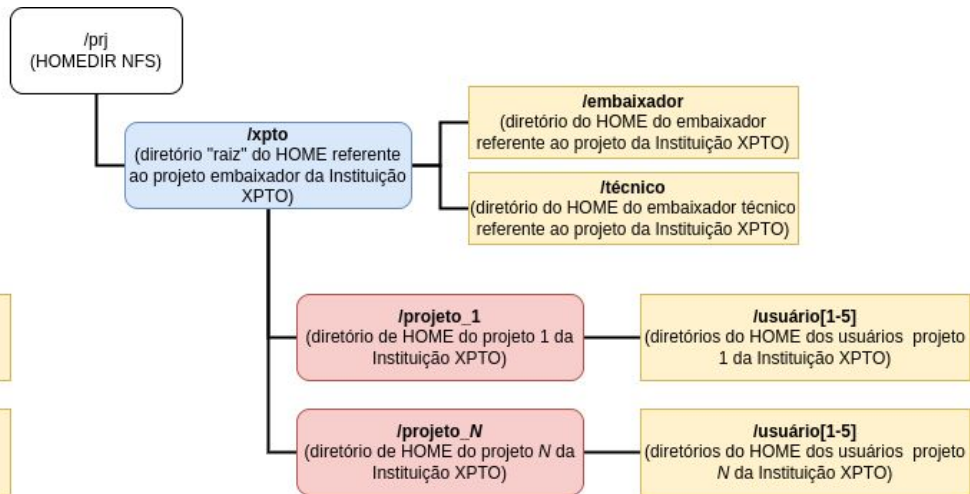
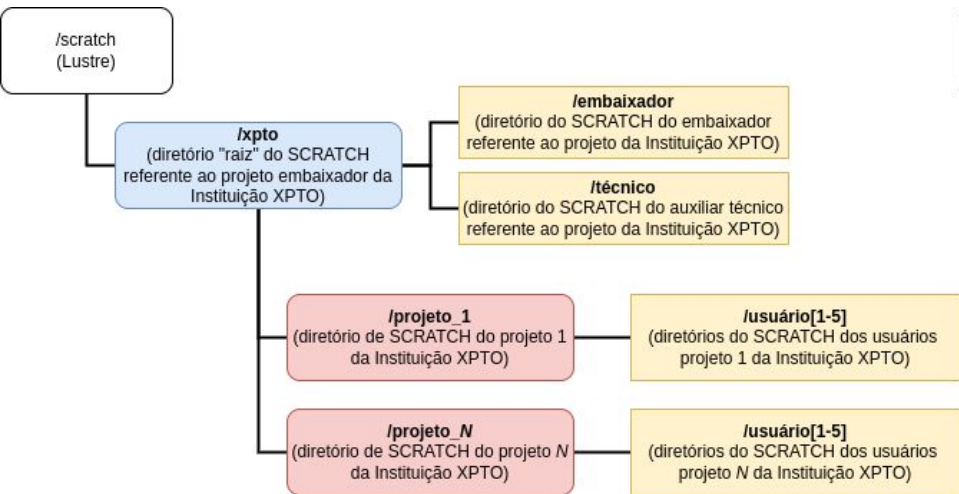
Diretório home (\$HOME):

- NFS - Acessível apenas nos login nodes
- /prj/**PROJETO_EMBAIXADOR**/login.name
- /prj/**PROJETO_EMBAIXADOR**/*PROJETO_UTILIZACAO*/login.name

Diretório de scratch (\$SCRATCH):

- Lustre - Acessível a todos os nodes do cluster
- /scratch/**PROJETO_EMBAIXADOR**/login.name
- /scratch/**PROJETO_EMBAIXADOR**/*PROJETO_UTILIZACAO*/login.name

Estrutura de diretórios



xpto é a sigla da Instituição de Ensino, representando o Projeto Embaixador

projeto_1 - projeto_N são os projetos de utilização do Projeto Embaixador **xpto**

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			

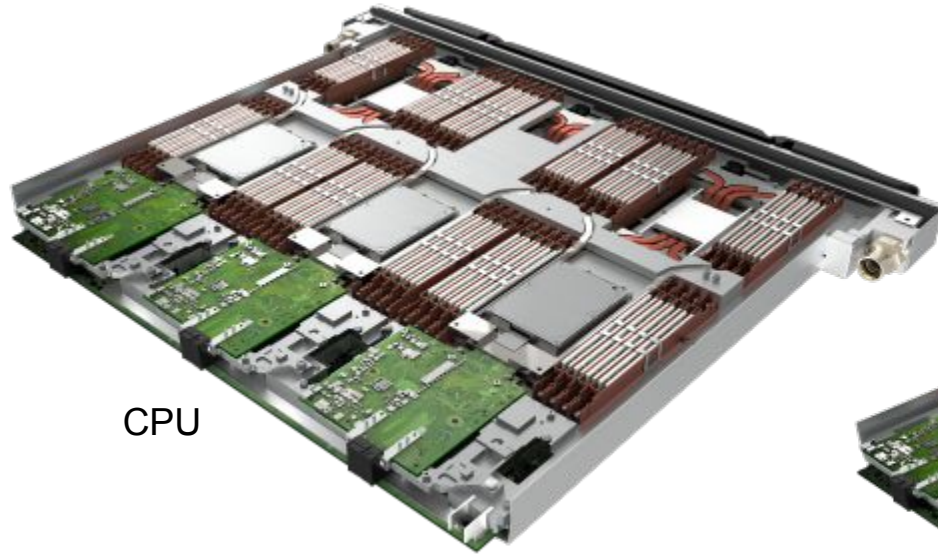
<https://www.top500.org>

Expansão SDumont - 2018/2019

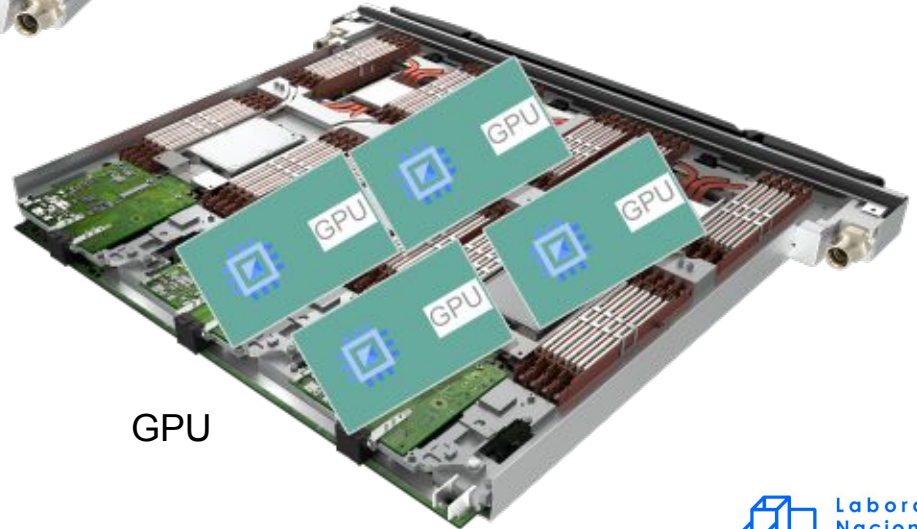
- 1 Célula Sequana X1000 CPU
 - 82 Blades X1120 - 384 GB
 - 12 Blades X1120 - 768 GB
 - 282 nós computacionais
 - 2x Intel CascadeLake Gold 6252 (24c)
- 1 Célula Sequana X1000 GPU
 - 94 Blades X1125 - 384 GB
 - 1 nó computacional e 4 aceleradores NVIDIA Volta V100 GPU por blade
 - 2x Intel CascadeLake Gold 6252 (24c)



Expansão SDumont - 2018/2019



CPU



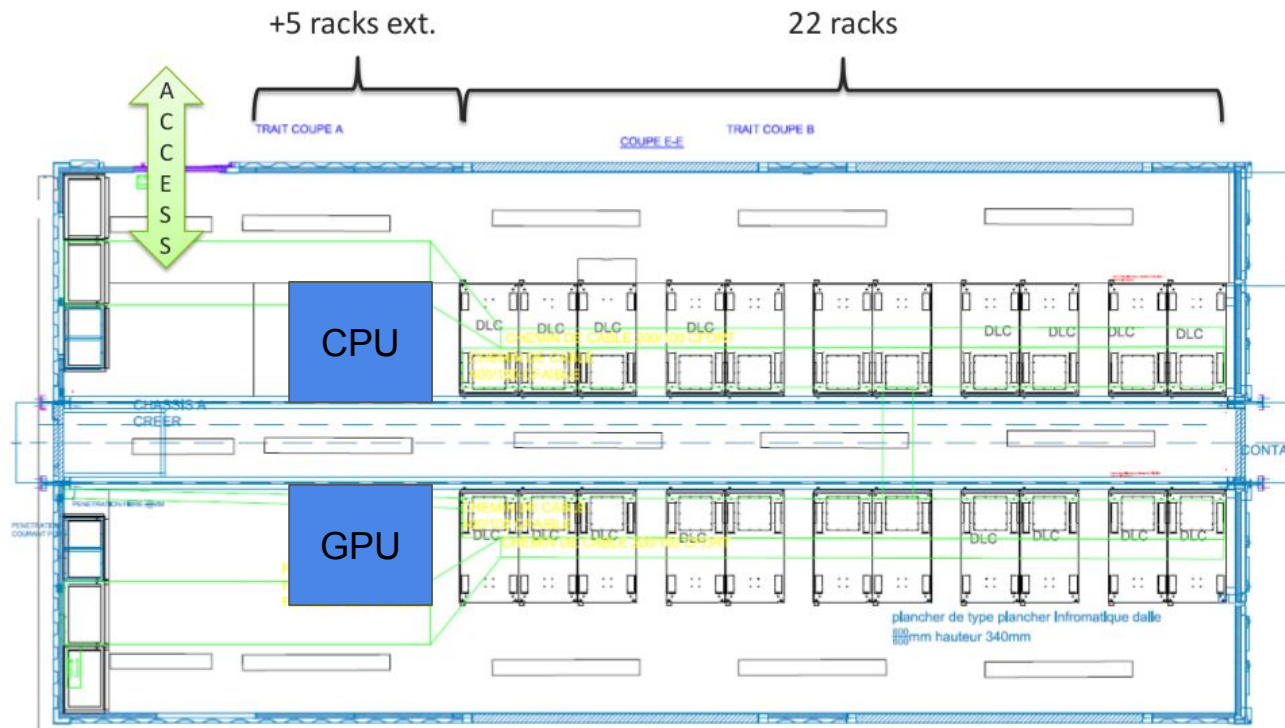
GPU

Expansão SDumont

Login nodes

- 4x Login nodes:
 - 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

Novembro 2019

			Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)
193	Laboratório Nacional de Computação Científica Brasil	Santos Dumont (SDumont) - Bull Sequana X1000, Xeon Gold 6252 24C 2.1GHz, Mellanox InfiniBand EDR, NVIDIA Tesla V100 SXM2 Atos	33,856	1,849.0	2,727.0



Junho 2020

Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)
-------	-------------------	--------------------

33,856 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
Brasil

Novembro 2020

			Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)
276	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 Brasil		33,856	1,849.0	2,727.0

Desempenho

Novembro 2022



		Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)
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

Junho 2023

1	Frontier - HPE Cray EX235a, AMD Optimized 3rd Generation EPYC 64C 2GHz, AMD Instinct MI250X, Slingshot-11, HPE DOE/SC/Oak Ridge National Laboratory United States	8,699,904	1,194.00	1,679.82	22,703
500	Inspur TS10000, Xeon Gold 6130 16C 2.1GHz, NVIDIA Tesla V100, 25G Ethernet, Inspur Internet Service P China	40,320	1.87	3.52	

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` : Lista todos as aplicações (módulos) disponíveis

`module whatis/help <app>/<versão>` : Exibe uma ajuda sobre a aplicação (módulo)

`module load <app>/<versão>` : Carrega o módulo (já carrega as dependências)

`module unload <app>/<versão>` : Descarrega o módulo

`module list` : Lista os módulos carregados

Intel Parallel Studio

`source /scratch/app/modulos/intel-psxe-20[16|17|18|19|20].sh`
(também tem módulo = `intel_psxe/<versão>`)

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) - **Expirado!** Possível instalar novas versões, caso necessário.

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 quem já possuir conta no SDumont poderá acessar o ambiente.

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

Não serão distribuídas credenciais "genéricas".

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
- **sreport:** mostra os recursos consumidos

Comandos básicos

sinfo

```
$ sinfo -s
```

PARTITION	AVAIL	TIMELIMIT	NODES (A/I/O/T)	NODELIST
cpu_dev	up	infinite	124/180/38/342	sdumont[1000-1009,...,1414-1503]
nvidia_dev	up	infinite	182/11/0/193	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]

Comandos básicos

sinfo

```
$ sinfo -s
```

PARTITION	AVAIL	TIMELIMIT	NODES (A/I/O/T)	NODELIST
cpu*	up	infinite	350/229/7/586	sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
nvidia	up	infinite	119/71/2/192	sdumont[3006-3197]
phi	up	infinite	13/19/0/32	sdumont[5012-5043]
mesca2	up	infinite	0/1/0/1	sdumont57
cpu_small	up	infinite	350/229/7/586	sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
nvidia_small	up	infinite	119/71/2/192	sdumont[3006-3197]
cpu_dev	up	infinite	287/220/7/514	sdumont[1000-1503,5044-5053]
nvidia_dev	up	infinite	119/71/2/192	sdumont[3006-3197]
phi_dev	up	infinite	13/19/0/32	sdumont[5012-5043]
cpu_scal	up	infinite	350/229/7/586	sdumont[1000-1503,3110-3159,5012-5043]
cpu_long	up	infinite	300/229/7/536	sdumont[1000-1503,5012-5043]
nvidia_scal	up	infinite	119/71/2/192	sdumont[3006-3197]
nvidia_long	up	infinite	119/71/2/192	sdumont[3006-3197]
all	inact	2-00:00:00	419/328/9/756	sdumont[1000-1503,3000-3197,5000-5053]

Comandos básicos

sinfo

Outras opções:

- -s
- --long
- --state
- -R

Comandos básicos

squeue

Outras opções

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

Comandos básicos

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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

srun

```
$ srun -p cpu_dev --nodes=1 --ntasks=6 --cpus-per-task=1 sleep 60
```

```
$ 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

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n6 -c1 sleep 60 (forma compacta)
```

```
$ 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 EligibleTime=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 Contiguous=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

Machine (377GB total)

Package L#0

NUMANode L#0 P#0 (188GB)

L3 (36MB)

L2 (1024KB)

L2 (1024KB)

□ □ □
24x total

L2 (1024KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

Core L#0

PU L#0
P#0

Core L#1

PU L#1
P#1

Core L#23

PU L#23
P#23

Package L#1

NUMANode L#1 P#1 (189GB)

L3 (36MB)

L2 (1024KB)

L2 (1024KB)

□ □ □
24x total

L2 (1024KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

Core L#24

PU L#24
P#24

Core L#25

PU L#25
P#25

Core L#47

PU L#47
P#47

SDBASE

NUMANode P#0 (32GB)

Package P#0

L3 (30MB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

Core P#0

PU P#0

Core P#1

PU P#1

Core P#2

PU P#2

Core P#3

PU P#3

Core P#4

PU P#4

Core P#5

PU P#5

Core P#8

PU P#6

Core P#9

PU P#7

Core P#10

PU P#8

Core P#11

PU P#9

Core P#12

PU P#10

Core P#13

PU P#11

NUMANode P#1 (32GB)

Package P#1

L3 (30MB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L2 (256KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1d (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

L1i (32KB)

Core P#0

PU P#12

Core P#1

PU P#13

Core P#2

PU P#14

Core P#3

PU P#15

Core P#4

PU P#16

Core P#5

PU P#17

Core P#8

PU P#18

Core P#9

PU P#19

Core P#10

PU P#20

Core P#11

PU P#21

Core P#12

PU P#22

Core P#13

PU P#23

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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: 0  
1: Cpus_allowed_list: 1  
2: Cpus_allowed_list: 2  
3: Cpus_allowed_list: 3  
4: Cpus_allowed_list: 4  
5: Cpus_allowed_list: 5
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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: 0  
1: Cpus_allowed_list: 1  
2: Cpus_allowed_list: 2  
3: Cpus_allowed_list: 0  
4: Cpus_allowed_list: 1  
5: Cpus_allowed_list: 2
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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  
5: Cpus_allowed_list: 4-5
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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  
4: Cpus_allowed_list: 8-15
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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: 8-15 -> núcleos em diferentes sockets
```

srun: distribuição das tarefas

```
$ 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
```


srun: distribuição das tarefas

```
$ 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.

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

\$ 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_Embaixadores.git

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

ESD2023_Embaixadores/

- |— README.md
- |— **sdbase**
 - |— **env_openmpi**
 - |— NPB3.4.2-MZ
- |— **sequana**
 - |— **env_openmpi**
 - |— NPB3.4.2-MZ

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

ESD2023_Embaixadores/

```
|— README.md
|— sdbase
|   |— env_openmpi
|   |— NPB3.4.2-MZ
|       |— NPB3.4-MZ-MPI
|           |— bin
|               |— BULL_srun_openmpi.sh
|               |— BT-MZ
|               |— config
|                   |— make.def
|                   |— suite.def
|                   |— Makefile
|               |— README
|— sequana
    |— env_openmpi
    |— NPB3.4.2-MZ
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd ESD2023_Embaixadores/sdbase/
```

```
$ ls -A1
```

```
env_openmpi
```

```
NPB3.4.2-MZ
```

```
$ cat env_openmpi
```

```
module load openmpi/gnu/4.1.2+cuda-11.2
```

```
$ source env_openmpi
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd NPB3.4.2-MZ/NPB3.4-MZ-MPI/config/  
$ ls -A1  
  make.def  
  make.def.template  
  NAS.samples/  
  suite.def  
  suite.def.template  
$ cat make.def
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ 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, and class.
# 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 sample sizes of all benchmarks.
bt-mz      W
bt-mz      A
bt-mz      B
bt-mz      C
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd ../  
$ pwd  
  ../ESD2023_Embaixadores/sdbase/NPB3.4.2-MZ/NPB3.4-MZ-MPI  
$ make suite --> compila o benchmark BT-MZ  
$ cd bin  
$ ls -A1  
bt-mz.A.x  
bt-mz.B.x  
bt-mz.C.x  
bt-mz.W.x  
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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n1 ./bt-mz.W.x --> 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.x --> submete o job com salloc
```

```
salloc: Granted job allocation 105518
```

Class	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=			5.82
Total processes	=			1
Total threads	=			1
Mop/s total	=		2464.61	
Mop/s/thread	=		2464.61	

```
salloc: Relinquishing job allocation 105518
```

```
salloc: Job allocation 105518 has been revoked.
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n1 ./bt-mz.W.x --> 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 sequana_cpu_dev -N1 -n1 mpirun ./bt-mz.W.x --> submete o job com salloc
```

```
salloc: Granted job allocation 105518
```

Class	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=			5.82
Total processes	=			1
Total threads	=			1
Mop/s total	=		2464.61	
Mop/s/thread	=		2464.61	

```
salloc: Relinquishing job allocation 105518
```

```
salloc: Job allocation 105518 has been revoked.
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ salloc -p cpu_dev -N1 -n2 mpirun -n 1 ./bt-mz.W.x --> submete o job com salloc
```

```
salloc: Granted job allocation 105519
```

Class	=		W
Size	=	64x	64x 8
Iterations	=		200
Time in seconds	=		2.96
Total processes	=		2
Total threads	=		2
Mop/s total	=	4851.15	
Mop/s/thread	=	2425.57	

```
salloc: Relinquishing job allocation 105519
```

```
salloc: Job allocation 105519 has been revoked.
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n2 ./bt-mz.W.x --> submete o job com srun
```

Class	=		W
Size	=	64x	64x 8
Iterations	=		200
Time in seconds	=		2.96
Total processes	=		2
Total threads	=		2
Mop/s total	=		4851.15
Mop/s/thread	=		2425.57

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=		5.85	--> desempenho aquém do esperado
Total processes	=		1	
Total threads	=		1	

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=		5.85	--> definir var. de amb. OMP_NUM_THREADS
Total processes	=		1	
Total threads	=		1	

```
$ export OMP_NUM_THREADS=2 --> (igual a --cpus-per-task)
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=			3.03 --> redução de tempo
Total processes	=			1
Total threads	=			2

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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

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)

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

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 "Benchmark class problem: " $2
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

BULL_srun_openmpi.sh (cont.)

```
#####  
#           COMPILER           #  
#####  
module load openmpi/gnu/4.1.2+cuda-11.2  
  
DIR=$PWD  
  
bench=${1}  
class=${2}  
execfile="${bench}.${class}.x"  
BIN=$DIR/${execfile}  
  
export OMPI_MCA_opal_warn_on_missing_libcuda=0  
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 $dirdest  
cp slurm-${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`

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ 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

--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	NAME	USER	ST	TIME	NODES	ODELIST (REASON)
105559	treinamen	NPB_BT-M	professo	PD	0:00	1	(Dependency)
105560	treinamen	NPB_BT-M	professo	PD	0:00	1	(Dependency)
105561	treinamen	NPB_BT-M	professo	PD	0:00	1	(Dependency)
105558	treinamen	NPB_BT-M	professo	R	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 EligibleTime=Unknown
  StartTime=Unknown EndTime=Unknown
  PreemptTime=None SuspendTime=None SecsPreSuspend=0
  Partition=cpu 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 Contiguous=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 EligibleTime=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 Contiguous=0 Licenses=(null) Network=(null)
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

ESD2023_Embaixadores/

- |— README.md
- |— **sdbase**
 - |— **env_openmpi**
 - |— NPB3.4.2-MZ
- |— **sequana**
 - |— **env_openmpi**
 - |— NPB3.4.2-MZ

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

ESD2023_Embaixadores/

```
|— README.md
|— sdbase
|   |— env_openmpi
|   |— NPB3.4.2-MZ
|— sequana
|   |— env_openmpi
|   |— NPB3.4.2-MZ
|       |— NPB3.4-MZ-MPI
|           |— bin
|           |   |— BULL_srun_openmpi.sh
|           |— BT-MZ
|           |— config
|           |   |— make.def
|           |   |— suite.def
|           |— Makefile
|— README
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

\$ 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

\$ ssh sdumont18

\$ module load sequana/current

Loading SEQUANA Software environment

\$ module load git/2.23_sequana

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd ESD2023_Embaixadores/sequana/
```

```
$ ls -A1
```

```
env_openmpi
```

```
NPB3.4.2-MZ
```

```
$ cat env_openmpi
```

```
module load openmpi/gnu/4.1.2+cuda-11.2_sequana
```

```
$ source env_openmpi
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd NPB3.4.2-MZ/NPB3.4-MZ-MPI/config/  
$ ls -Al  
  make.def  
  make.def.template  
  NAS.samples/  
  suite.def  
  suite.def.template  
$ cat make.def
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ 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, and class.
# 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 sample sizes of all benchmarks.
bt-mz      W
bt-mz      A
bt-mz      B
bt-mz      C
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ cd ../  
$ pwd  
  ../ESD2023_Embaixadores/sdbase/NPB3.4.2-MZ/NPB3.4-MZ-MPI  
$ make suite --> compila o benchmark BT-MZ  
$ cd bin  
$ ls -A1  
bt-mz.A.x  
bt-mz.B.x  
bt-mz.C.x  
bt-mz.W.x  
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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n1 ./bt-mz.W.x --> 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 sequana_cpu_dev -N1 -n1 mpirun ./bt-mz.W.x --> submete o job com salloc
```

```
salloc: Granted job allocation 105518
```

Class	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=			5.82
Total processes	=			1
Total threads	=			1
Mop/s total	=		2464.61	
Mop/s/thread	=		2464.61	

```
salloc: Relinquishing job allocation 105518
```

```
salloc: Job allocation 105518 has been revoked.
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ salloc -p sequana_cpu_dev -N1 -n2 mpirun -n 1 ./bt-mz.W.x --> submete o job com salloc
```

```
salloc: Granted job allocation 105519
```

Class	=		W
Size	=	64x	64x 8
Iterations	=		200
Time in seconds	=		2.96
Total processes	=		2
Total threads	=		2
Mop/s total	=		4851.15
Mop/s/thread	=		2425.57

```
salloc: Relinquishing job allocation 105519
```

```
salloc: Job allocation 105519 has been revoked.
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n2 ./bt-mz.W.x --> submete o job com srun
```

Class	=		W
Size	=	64x	64x 8
Iterations	=		200
Time in seconds	=		2.96
Total processes	=		2
Total threads	=		2
Mop/s total	=		4851.15
Mop/s/thread	=		2425.57

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=		5.85	--> desempenho aquém do esperado
Total processes	=		1	
Total threads	=		1	

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=		5.85	--> definir var. de amb. OMP_NUM_THREADS
Total processes	=		1	
Total threads	=		1	

```
$ export OMP_NUM_THREADS=2 --> (igual a --cpus-per-task)
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ srun -p sequana_cpu_dev -N1 -n1 -c2 ./bt-mz.W.x --> 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	=			W
Size	=	64x	64x	8
Iterations	=			200
Time in seconds	=			3.03 --> redução de tempo
Total processes	=			1
Total threads	=			2

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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

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)

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

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 sequana_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 "Benchmark class problem: " $2
```

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

BULL_srun_openmpi.sh (cont.)

```
#####  
#           COMPILER           #  
#####  
module load sequana/current  
module load openmpi/gnu/4.1.2+cuda-11.2_sequana  
  
DIR=$PWD  
  
bench=${1}  
class=${2}  
execfile="${bench}.${class}.x"  
BIN=$DIR/${execfile}  
  
export OMPI_MCA_opal_warn_on_missing_libcuda=0  
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 $dirdest  
cp slurm-${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`

Exemplo: NAS Parallel Benchmark (BT-MZ)

```
$ 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

--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	NAME	USER	ST	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)
105561	treinamen	NPB_BT-M	professo	PD	0:00	1	(Dependency)
105558	treinamen	NPB_BT-M	professo	R	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 EligibleTime=Unknown
  StartTime=Unknown EndTime=Unknown
  PreemptTime=None SuspendTime=None SecsPreSuspend=0
  Partition=sequana_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 Contiguous=0 Licenses=(null) Network=(null)
```

scontrol: alterando parâmetro do job

```
$ scontrol update JobId=105561 Partition=sequana_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 EligibleTime=Unknown
  StartTime=Unknown EndTime=Unknown
  PreemptTime=None SuspendTime=None SecsPreSuspend=0
  Partition=sequana_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 Contiguous=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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos

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: mostra informação de jobs já submetidos

```
$ sacct -j 158811
```

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

sacct: mostra informação de jobs já submetidos

```
$ 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
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 Embaixadores - 28 de Junho de 2023

sacct: mostra informação de jobs já submetidos

```
$ sacct -j 158811 --format=JobID,JobName,Elapsed,NodeList
```

JobID	JobName	Elapsed	NodeList
158811	bt-mz.W.2	00:00:04	sdumont5000

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
- **sreport:** mostra os recursos consumidos

sreport: mostra os recursos consumidos

Exibe a quantidade de horas utilizada pelos Projetos de Utilização durante um período, delimitado pelos parâmetros *start* e *end*. Utilizado pelo Embaixador do Projeto da Instituição

```
$ sreport -t hours cluster AccountUtilizationByUser start=AAAA-MM-DD end=AAAA-MM-DD \
Accounts=PROJETO_EMBAIXADOR Tree
```

```
$ sreport -t hours cluster AccountUtilizationByUser start=2023-05-01 end=2023-06-01 Accounts=lncc Tree
```

```
-----
Cluster/Account/User Utilization 2023-05-01T00:00:00 - 2023-05-31T23:59:59 (2678400 secs)
```

```
Usage reported in CPU Hours
```

```
-----
Cluster      Account      Login      Proper Name      Used      Energy
-----
sdumont lncc                                15643      45565 <-- Total do Projeto Embaixador
sdumont prjssisd                             1521      38303 <-- Total do Projeto de Utilização vinculado
sdumont prjssisd      andrericsd Andre Ramos Ca+      658          0
sdumont prjssisd      brunoafsd Bruno Alvez Fa+      863      38303
sdumont prjstasd                             9508      3822 <-- Total do Projeto de Utilização vinculado
sdumont prjstasd      caio.san+ Caio Graco Per+      118          0
sdumont prjstasd      caio.san+ Caio Graco Per+      9390      3822
```

sreport: mostra os recursos consumidos

Exibe a quantidade de horas utilizada pelo projeto durante um período, delimitado pelos parâmetros *start* e *end*.
Utilizado pelo coordenador do Projeto de Utilização

```
$ sreport -t hours cluster UserUtilizationByAccount start=AAAA-MM-DD end=AAAA-MM-DD \  
Accounts=PROJETO_DE_UTILIZACAO
```

```
$ sreport -t hours cluster UserUtilizationByAccount start=2023-05-01 end=2023-06-01 Accounts=prjssisd
```

```
-----  
Cluster/User/Account Utilization 2023-05-01T00:00:00 - 2023-05-31T23:59:59 (2678400 secs)
```

```
Usage reported in CPU Hours
```

Cluster	Login	Proper Name	Account	Used	Energy
sdumont	brunoafsd	Bruno Alves Fa+	prjssisd	8509	5
sdumont	andrericsd	Andre Ramos Ca+	prjssisd	8083	0
sdumont	jpassos	Jeferson Passos	prjssisd	7660	0
sdumont	carlos.a+	Carlos Daniel +	prjssisd	5964	51
sdumont	bruno.fa+	Bruno Fagundes+	prjssisd	3404	0
sdumont	fabio.so+	Fabio Moreira +	prjssisd	149	0
sdumont	regio.pi+	Regio Pires	prjssisd	33	121

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
- **sreport**: mostra os recursos consumidos
- **sacctmgr**: lista acesso às filas

sacctmgr: lista acesso às filas

Lista as filas que o usuário tem acesso (entre outras coisas):

```
$ sacctmgr list user $USER -s format=account,partition%30,maxjobs,maxnodes,maxcpus,maxsubmit,maxwall
```

Account	Partition	MaxJobs	MaxNodes	MaxCPUs	MaxSubmit	MaxWall
xpto	sequana_gpu_shared	4	15	720	24	4-00:00:00
xpto	sequana_gpu_dev	1	4	192	1	00:20:00
xpto	nvidia_small	4	20	480	24	01:00:00
xpto	nvidia_long	2	10	240	4	31-00:00:00
xpto	nvidia_scal	1	128	3072	8	18:00:00
xpto	nvidia_dev	1	4	96	1	00:20:00
xpto	nvidia	4	50	1200	24	2-00:00:00
xpto	sequana_cpu_shared	4	50	2400	24	4-00:00:00
xpto	sequana_cpu_dev	1	4	192	1	00:20:00
xpto	cpu_shared	16	20	480	96	3-00:00:00
xpto	cpu_small	16	20	480	96	3-00:00:00
xpto	cpu_long	3	10	240	18	31-00:00:00
xpto	cpu_scal	1	128	3072	8	18:00:00
xpto	cpu_dev	1	4	96	1	00:20:00
xpto	cpu	4	50	1200	24	4-00:00:00

*¹Lista resumida: `sacctmgr list user $USER -s format=partition%30`

*²A variável de ambiente "`$USER`" possui o "`login`" do próprio usuário executando o comando.