

Liste des logiciels disponibles

* dispo en faisant `module avail` * Certaines personnes ont besoin de versions spécifiques de codes. Elles doivent être faites dans le home. Un exemple est donné ci dessous. Si un code peut être utile à tous les utilisateurs, vous pouvez envoyer un mail à admin-centaure@emse.fr pour l'installer en global.

Python

Référent: aurelien.villani@emse.fr

La distribution Python du cluster est [Anaconda](#) depuis juin 2020. La doc se trouve [ici](#), et le principe de la distribution va être récapitulée ci dessous.

Les avantages par rapport à une distribution système de base:

- plusieurs versions parallèles facilement gérables
- pas besoin d'installer python et ses modules sur tous les noeuds, tout est dans /export/apps
- on peut personnaliser l'installation sur son home pour un coût d'espace disque modique.

Par défaut, deux modules sont dispos: anaconda/python2 et anaconda/python3 , qui seront toujours les dernières versions, régulièrement mises à jour, de python 2 et 3. Dans les deux cas, il suffit d'appeler `python` dans le fichier job, une fois le module chargé, et la bonne version sera lancée.

Il se peut que vous ayez besoin d'une version spécifique, ou d'un paquet qui n'est pas installé sur le cluster.

Pour un python spécifique, par exemple python 2.4, vous pouvez installer un *environnement* qui sera dans votre home, et lié à l'installation système:

```
module load anaconda/python2
conda create --name monpythonamoi python=2.4
```

Vous aurez alors une installation minimale **sans les modules python du système**. Pour activer cet environnement:

```
conda activate monpythonamoi
```

et pour revenir au défaut:

```
conda deactivate
```

Vous pouvez installer une version spécifique d'un package aussi:

```
conda install scipy=0.15.0
```

Compilations perso

Gpaw

Referent: `julien.favre@emse.fr`

Calcul DFT <https://wiki.fysik.dtu.dk/gpaw/index.html>

Gpaw est un peu galère à installer avec les support de FFTW et mpi.

Récupérer le soft avec git (vérifier dernière version stable sur la doc <https://wiki.fysik.dtu.dk/gpaw/index.html>):

```
git clone -b 20.1.0 https://gitlab.com/gpaw/gpaw.git
cd gpaw
cp siteconfig_example.py ~/.gpaw/siteconfig.py
```

Modifiez le fichier 'siteconfig.py' aux alentours de la ligne 47 avec le bloc suivant:

```
fftw = True
if fftw:
    libraries += ['fftw3']

# ScaLAPACK (version 2.0.1+ required):
scalapack = True
if scalapack:
    libraries += ['mkl_avx2', 'mkl_intel_lp64', 'mkl_sequential',
    'mkl_core',
        'mkl_scalapack_lp64', 'mkl_blacs_intelmpi_lp64',
        'pthread'
    ]
    library_dirs +=
['/export/apps/intel/parallel_studio_xe_2018/mkl/lib/intel64'
    ]
```

Puis compilez dans votre home:

```
module load intel/parallel_studio_xe_2018
python3 setup.py install --user
```

Un fichier job de test est donné en exemple:

```
#!/bin/bash
#SBATCH --job-name=test_gpaw
##SBATCH --mail-type=ALL
#SBATCH --nodes=1
#SBATCH --ntasks-per-node=4
#SBATCH --time=500:00:00
#SBATCH --partition=intensive.q

ulimit -l unlimited

unset SLURM_GTIDS

echo -----
echo SLURM_NNODES: $SLURM_NNODES
echo SLURM_JOB_NODELIST: $SLURM_JOB_NODELIST
echo SLURM_SUBMIT_DIR: $SLURM_SUBMIT_DIR
echo SLURM_SUBMIT_HOST: $SLURM_SUBMIT_HOST
echo SLURM_JOB_ID: $SLURM_JOB_ID
echo SLURM_JOB_NAME: $SLURM_JOB_NAME
echo SLURM_JOB_PARTITION: $SLURM_JOB_PARTITION
echo SLURM_NTASKS: $SLURM_NTASKS
echo SLURM_TASKS_PER_NODE: $SLURM_TASKS_PER_NODE
echo SLURM_NTASKS_PER_NODE: $SLURM_NTASKS_PER_NODE

echo -----
echo Generating hostname list...
COMPUTEHOSTLIST=$( scontrol show hostnames $SLURM_JOB_NODELIST | paste -d, -s )
echo -----

echo Creating SCRATCH directories on nodes $SLURM_JOB_NODELIST...
SCRATCH=/scratch/$USER-$SLURM_JOB_ID
srun -n$SLURM_NNODES mkdir -m 770 -p $SCRATCH || exit $?
echo -----

echo Transferring files from frontend to compute nodes $SLURM_JOB_NODELIST
srun -n$SLURM_NNODES cp -rf $SLURM_SUBMIT_DIR/* $SCRATCH || exit $?
echo -----


echo Running gpaw...
module purge
module load intel/parallel_studio_xe_2018

cd $SCRATCH

gpaw info
mpieexec -np $SLURM_NTASKS_PER_NODE -mca btl openib,self,vader -host
$COMPUTEHOSTLIST python3 -c "import gpaw.mpi as mpi; print(mpi.rank)"

# tests si besoin
# mpieexec -np $SLURM_NTASKS_PER_NODE -mca btl openib,self,vader -host
$COMPUTEHOSTLIST python3 -m gpaw test
```

```
echo -----  
  
echo Transferring result files from compute nodes to frontend  
srun -n$SLURM_NNODES cp -rf $SCRATCH $SLURM_SUBMIT_DIR 2> /dev/null  
echo -----  
echo Deleting scratch...  
srun -n$SLURM_NNODES rm -rf $SCRATCH  
echo -----
```

From:
<https://portail.emse.fr/dokuwiki/> - **DOC**

Permanent link:
<https://portail.emse.fr/dokuwiki/doku.php?id=recherche:cluster:softwares&rev=1592572364>

Last update: **19/06/2020 15:12**

