

## ALTAMIRA

Se recomienda la lectura la [?guía de usuario](#) del Supercomputador Altamira antes de la realización de las prácticas.

### Práctica 1

El objetivo de esta práctica es tomar contacto con el uso del Supercomputador Altamira, así como del sistema de colas [?SLURM](#) instalado en él:

Conéctese al frontend de Altamira ([altamira1.ifca.es](http://altamira1.ifca.es)) mediante el comando `ssh` (Linux/Mac OS) o el programa [?PyTTY](#) (Windows). Para ello, previamente cada alumno ha recibido un correo con una cuenta y una clave de acceso:

```
[user@localmachine ~]$ ssh user@altamira1.ifca.es
```

- Desde el frontend, utilizando la plantilla que se adjunta enviar un job. Para lo cual, será necesario utilizar el comando `mnsuubmit`, así como los editores `vi` o `nano`.

Plantilla:

```
#!/bin/bash
#@ job_name = sleep_%j
#@ initialdir = .
#@ output = sleep_%j.out
#@ error = sleep_%j.err
#@ total_tasks = 1
#@ wall_clock_limit = 00:02:00

echo "Nodo: ${SLURM_NODELIST}"

echo "Hora de inicio `date`"
sleep 30
echo "Hora de fin `date`"
```

- Envío del job:

```
[user@login1 ~]$ mnsuubmit sleep_template
Submitted batch job 621336
```

Para monitorizar el job use el comando `mnq`:

```
[user@login1 ~]$ mnq
JOBID   NAME      USER    STATE      TIME  TIMELIMIT  CPUS  NODES  NODELIST(REASON)
621336  0.sleep_  user    PENDING    0:00      2:00      1     1     (Priority)
```

- Comprobar el resultado obtenido en los ficheros de **output**(`sleep_%j.out`) y **error**(`sleep_%j.err`).

### Práctica 2

Una vez enviado nuestro primer job, ejecutaremos un job de tipo openMP usando el código del programa [[http://moodle.unican.es/pluginfile.php/129616/mod\\_resource/content/0/omp\\_hello.c](http://moodle.unican.es/pluginfile.php/129616/mod_resource/content/0/omp_hello.c) HelloWorldOpenMP].

Haciendo uso del programa `module` cargar el compilador `gcc`:

```
[user@login1 ~]$ module load gcc
load gcc/4.6.3 (PATH, MANPATH, LD_LIBRARY_PATH)
```

Compilar el programa `HelloWorldOpenMP.c` y generar un ejecutable con el nombre `HelloWorldOpenMP`:

```
[user@login1 ~]$ gcc HelloWorldOpenMP.c -fopenmp -o HelloWorldOpenMP
```

- Plantilla a ejecutar en el supercomputador:

```
#!/bin/bash
#@ job_name = openmp_%j
#@ initialdir = .
#@ output = openmp_%j.out
#@ error = openmp_%j.err
#@ total_tasks = 32
#@ wall_clock_limit = 00:02:00

echo "Numero de procesos: ${SLURM_NPROCS}"
echo "Numero de nodos: ${SLURM_JOB_NUM_NODES}"
echo "Numero de procesos por nodo: ${SLURM_JOB_CPUS_PER_NODE}"
echo "Nodos: ${SLURM_JOB_NODELIST}"

./HelloWorldOpenMP
```

Más información sobre las variables de entorno ( $\${SLURM\_*$ ) en el [?link](#).

- Envío del job openMP:

```
$ module load gcc
load gcc/4.6.3 (PATH, MANPATH, LD_LIBRARY_PATH)
$ mnsuubmit HelloWorldOpenMP_template
Submitted batch job 621342
```

- Una vez finalizado el job, compruebe el resultado obtenido en los ficheros **output** (openmp\_%j.out) y **error** (openmp\_%j.err). ¿ El resultado obtenido es el esperado? ¿Por qué?

### Práctica 3

Repita el envío del job de la práctica 3 modificando el número de *threads* a ejecutar, pero sin modificar la variable *total\_tasks*. Para ello, utilice la variable de entorno `OMP_NUM_THREADS`.

- La plantilla a utilizar en ese caso será:

```
#!/bin/bash
#@ job_name = openmp_%j
#@ initialdir = .
#@ output = openmp_%j.out
#@ error = openmp_%j.err
#@ total_tasks = 2
#@ wall_clock_limit = 00:02:00

export OMP_NUM_THREADS=XX

echo "Numero de procesos: ${SLURM_NPROCS}"
echo "Numero de nodos: ${SLURM_JOB_NUM_NODES}"
echo "Numero de procesos por nodo: ${SLURM_JOB_CPUS_PER_NODE}"
echo "Nodos: ${SLURM_JOB_NODELIST}"

./HelloWorldOpenMP
```

Donde **XX** es el número de *threads* a ejecutar.

- Envíe 3 jobs con **XX** igual a 4 y 8, y compruebe si los resultados son el esperados.