

Un script à envoyer sur le cluster va contenir les instructions sous la forme

SBATCH instructions

en debut de ligne du script (fichier.sh)

Ensuite on envoie le batch pour execution

cluster-head> sbatch fichier.sh

exemple 1: je veux 50 taches independantes, peu m'importe où elles vont s'exécuter

```
#!/bin/bash

#SBATCH -n 50

cd repertoire_ou_se_trouve_mes_affaires

srun mon_executable
```

(recuperation du numéro de tache avec la variable d'environnement SLURM_PROCID)

exemple 2: j'ai un code qui demarre plusieurs taches MPI, chaque tache se divisant en 8 avec openMP

```
#!/bin/bash

#SBATCH --job-name=cosmocmc

# nombre de noeuds (machine)
#SBATCH -N 4

# je veux les noeuds pour moi toute seule, je blinde les machines
#SBATCH --exclusive

# pour chaque tache mpi, elle spawne 8 threads (OpenMP), cosmocmc attention
# num_thread dans .ini
#SBATCH -c 8

#liste des noeuds alloues pour le job
echo "On tourne sur: $SLURM_NODELIST"
# nombre total de noeuds
echo "Soit $SLURM_NNODES nodes."
# liste du nombre de CPU pour chaque noeuds
echo "job cpu per node = $SLURM_JOB_CPUS_PER_NODE"

# je ne sais pas combien j en veux, depends du nombre de CPUs sur les noeuds
temp=`echo $SLURM_JOB_CPUS_PER_NODE | sed s/\//g | sed s/\)\//g | sed
s/\,/\+/g | sed s/x/*/g` 
n=$(($temp))
```

```
n=$(($n/8))

cd slurm_test/cosmomc_ias_dev/
source environnement
cd cosmomc

# la je dis que je veux $n taches MPI, il sait avec -c 8 plus haut, qu'il
# doit dispatcher
# une tache pour 8 processeurs.
mpirun -n $n ./cosmomc test_SZs.ini
```

From:

<https://docinfo.ias.u-psud.fr/> - **Informations, recommandations et conseils du service informatique de l'IAS**



Permanent link:

https://docinfo.ias.u-psud.fr/doku.php/calcul:cluster:exemples_batchs?rev=1444903163

Last update: **2015/10/15 11:59**