初版2021.4.12 第2版2021.5.12

神戸大学 計算科学教育センター 様 並列計算教育用計算機 利用者マニュアル

UNICDEX

目次

1.	システム概要	3
1.1.	並列計算教育用計算機システム構成	3
1.2.	各サブシステム構成	3
	1.2.1. ログインサーバ	4
	1.2.2. 計算サーバ	4
	1.2.3. ストレージシステム	4
2.	システム接続方法	5
2.1.	SSH ログイン	5
	2.1.1. ログイン方法	5
	2.1.2. OpenSSH 設定	5
	2.1.3. ログアウト方法	6
2.2.	VNC による GUI 利用	6
	2.2.1. ログインサーバでの vncserver 起動	6
	2.2.2. PC/ワークステーションから VNC アクセス方法 (学内)	8
	2.2.3. PC/ワークステーションから VNC アクセス方法 (学外)	9
	2.2.4. VNC の終了方法	11
3.	module コマンドによる環境設定方法	12
4.	開発環境の利用	14
4.1.	Intel oneAPI Toolkit の利用	14
	4.1.1. Intel コンパイラ classic の利用	14
	4.1.2. MPI 通信ライブラリ Intel MPI の利用	17
	4.1.3. 数値計算ライブラリ oneMKL の利用	18
4.2.	HPE MPI の利用	20
	4.2.1. 環境設定	20
	4.2.2. コンパイル、リンク方法	20
5.	ジョブスケジューラの利用	21
5.1.	ジョブスケジューラの概要	21
5.2.	キュー構成	21
5.3.	ジョブ投入方法	21
	5.3.1. ジョブ投入例	21
	5.3.2. ジョブの投入 qsub コマンド	23
	5.3.3. ジョブスクリプトの作成	25
	5.3.4. ジョブの確認方法	30
	5.3.5. キューの状態確認方法	31
	5.3.6. ジョブのキャンセル方法	31
6.	HPE Cray Programming Environment の利用	
6.1.	HPE Cray Programming Environment (CPE) 概要	
6.2.	環境設定	
6.2.	環境設定	

	6.2.1. ログインサーバ上の環境設定	32
	6.2.2. 計算サーバ上の環境設定	32
6.3.	コンパイル・リンク方法	
	6.3.1. コンパイラ CCE の利用	33
6.4.	数値計算ライブラリ CSML の利用	34
6.5.	プログラム実行方法	35
	6.5.1. プログラム起動コマンド aprun	35
	6.5.2. ジョブスクリプト例	35

1. システム概要

1.1. 並列計算教育用計算機システム構成

システム構成図を示します。

ログインサーバ2ノードおよび計算サーバ 16ノード、ストレージシステム 200TB より構成されるシステムです。 ログインサーバおよび計算サーバは AMD APYC CPU が搭載されています。

また、サーバ間を接続する相互接続網は 100Gbps の InfiniBand です。

ログインサーバは 外部から 10Gbps ネットワーク で ログインできます。

ログインサーバおよび計算サーバのファイルシステムとして、容量 200TB の共有ストレージを有しています。



システム	ホスト名	ハードウェア	ソフトウェア
ログインサーバ	pifront1, pifront2	CPU: AMD EPYC 7542 1CPU (2.35 GHz 32C 155W) MEM: 256GiB (DDR4-3200 32GiB x 8 DIMM) InfiniBand: 1x IB HDR100 2p HCA 10G NW: 1x 10GbE 2p SFP+ NIC	【Operating System】 Red Hat Enterprise Linux 8.2 【開発環境】 Intel oneAPI Toolkit
計算サーバ pinode01~16 CPU: AMD EPYC 7282 2CPU (2.8GHz 16C 120W) MEM: 256GiB (DDR4-3200 16GiB x 16 DIMM [ジョブスク InfiniBand: 1x IB HDR100 2p HCA Altair PBS		Cray Programming Environment 【ジョブスケジューラ】 Altair PBS Professional	

1.2. 各サブシステム構成

ログインサーバ、計算サーバおよびストレージシステムの構成概要を示します。

1.2.1. ログインサーバ

ログインサーバは2ノードあり、プログラム開発や並列ジョブの投入に利用します。 ブロックダイアグラムを以下に示します。



1.2.2. 計算サーバ

計算サーバは 16ノードあり、分散メモリ並列計算に利用します。 ブロックダイアグラムを以下に示します。



1.2.3. ストレージシステム

ログインサーバ2台と計算サーバ16台は HDR100 InfiniBand 経由で200TB のストレージを共有します。



各ユーザには ホーム領域が割り当てられています。

ディレクトリ	ファイルシステム	総容量	備考
/home	NFS	200TB	ホーム領域 ユーザのホームディレクトリの絶対パスは "/home/group/user"

2. システム接続方法

2.1. SSH ログイン

2.1.1. ログイン方法

ログインサーバは ssh によるログインが可能です。

ホスト名 (FQDN)	IP アドレス	サービス	認証方式	備考
pifront.eccse.kobe-u.ac.jp		ssh	公開鍵認証	pifront1 もしくは pifront2 に接続
pifront1.eccse.kobe-u.ac.jp	133.30.94.196	ssh	公開鍵認証	pifront1 に接続
pifront2.eccse.kobe-u.ac.jp	133.30.94.197	ssh	公開鍵認証	pifront2 に接続

PC や ワークステーションから ログインサーバのログインは以下の通りです。

\$ ssh scuser@pifront.eccse.kobe-u.ac.jp

実行例

```
[wsuser@workstation ~]$ ssh scuser@pifront.eccse.kobe-u.ac.jp
Enter passphrase for key '/home/wsuser/.ssh/id_rsa':
[scuser@pifront1 ~]$
```

2.1.2. OpenSSH 設定

OpenSSH を使用している場合、以下のように設定することで、 "ssh pifront" や "ssh pifront2" といったホスト名の指定 のみでログイン可能です。

設定例

```
[wsuser@workstation ~]$ cat ~/.ssh/config
Host pifront
HostName pifront.eccse.kobe-u.ac.jp
```

Port 22 User scuser Host pifront1 HostName pifront1.eccse.kobe-u.ac.jp Port 22 User scuser Host pifront2 HostName pifront2.eccse.kobe-u.ac.jp Port 22 User scuser

上記設定をした場合、"ssh ホスト名"で ログインが可能になります。

実行例

[wsuser@workstation ~]\$ ssh pifront2 Enter passphrase for key '/home/wsuser/.ssh/id_rsa': [scuser@pifront2 ~]\$

2.1.3. ログアウト方法

ssh 接続のログアウトをする場合は "exit" もしくは "logout" コマンドを実行します。

実行例

[scuser@pifront2 ~]\$ logout Connection to 133.30.94.196 closed. [wsuser@workstation ~]\$

2.2. VNC による GUI 利用

ログインサーバの GUI を VNC (Virtual Networking Computing) で表示することが可能です。

2.2.1. ログインサーバでの vncserver 起動

vncserverを起動します。初回のみパスワード設定が必要です。

実行例 (初回の VNC 起動)

[scuser@pifront1 ~]\$ vncserver -geometry 1024x768

You will require a password to access your desktops.

Password: XXXXXXXX Verify: XXXXXXXX

New 'pifront1:1 (scuser)' desktop is pifront1:1

Creating default startup script /home/scuser/.vnc/xstartup Creating default config /home/scuser/.vnc/config Starting applications specified in /home/scuser/.vnc/xstartup Log file is /home/scuser/.vnc/pifront1:1.log

2回目以降は 設定済みの VNC パスワードをそのまま利用可能です。

実行例 (2回目以降の VNC 起動)

[scuser@pifront1 ~]\$ vncserver -geometry 1024x768

New 'pifront1:1 (scuser)' desktop is pifront1:1

Starting applications specified in /home/scuser/.vnc/xstartup
Log file is /home/scuser/.vnc/pifront1:1.log

[scuser@pifront1 ~]\$

これで、pifront1の セッション1番に VNC でアクセスすると、scuserの GUI が利用できるようになります。

2.2.2. PC/ワークステーションから VNC アクセス方法 (学内)

学内から Windows 環境で UltraVNC Viewer を利用してアクセスする場合、"[IP アドレス]:[セッション番号]"で指定します。今回の場合、pifront1 に セッション 1 番で接続するので、"133.30.94.196:1" を指定して、 Connect ボタンを押下します。

UltraVNC Viewer -	1.3.2	×
	UltraVNC Viewer	
server:port	133.30.94.196:1	~
Show Options	Direct Repeater	Connect

フロントサーバ上で VNC サーバを初回に起動した時に設定したパスワードを入力し、"Log On" ボタンを押下します。

VNC Authentication 133.30.94.196:1



VNC が起動します。



2.2.3. PC/ワークステーションから VNC アクセス方法 (学外)

学外から Windows 環境で UltraVNC Viewer を利用してアクセスする場合、ssh のポート転送設定が必要です。 VNC の ポート番号は "5900 番 + VNC セッション番号" といった形で指定します。

下記は pifront1 の 5901 番ポート (VNC セッション#1)を PC/ワークステーション の 25901 番ポートでアクセスできるように設定しています。

pifront1 セッション番号 1 (ポート番号 5901) の設定例

[wsuser@workstation ~]\$ ssh -L 25901:pifront1:5901 pifront1

VNC サーバを起動した時に付与されるセッション番号は、その都度変わります。

下記は pifront2 の 5903 番ポート (VNC セッション#3)を PC/ワークステーション の 25901 番ポートでアクセスできるように設定しています。

pifront2 セッション番号 3 (ポート番号 5903) の設定例 [wsuser@workstation ~]\$ ssh -L 25901:pifront2:5903 pifront2

ssh 実行後は、VNC を終了するまで SSH のセッションを開いたままにしておきます。

次に UltraVNC Viewer を起動します。

"[IP アドレス]::[ポート番号]"で指定します。ポート番号にする場合は、": (コロン)" が 2 個連続で入力されていることに注 意してください。

pifront1 の VNC セッション 1 番で接続されている場合、localhost (127.0.0.1) に セッション 1 番が割り当てられたポート で 5901 番で接続するので、"127.0.0.1::1" を指定して、Connect ボタンを押下します。

UltraVNC Viewer - 1.3.2		
	UltraVNC Viewer	
server:port	127.0.0.1::25901	~
Show Options	Direct Repeater	Connect

フロントサーバ上で VNC サーバを初回に起動した時に設定したパスワードを入力し、"Log On" ボタンを押下します。

VNC Authentication 127.0.0.1:25901



VNC が起動します。



2.2.4. VNC の終了方法

PC/ワークステーションの VNC Viewer を閉じます。



フロントエンドサーバ上で vncserver を 終了します。

[scuser@pifront1 ~]\$ vncserver -kill :1
Killing Xvnc process ID 145654
[scuser@pifront1 ~]\$

3. module コマンドによる環境設定方法

module コマンドを利用することで、コンパイラやアプリケーションで使用する環境設定をセットすることができます。 利用可能な module 環境は module avail で確認できます。

1.	\$ module avail						
2.			/share/sp	ack/share/spack/modules/	linux-rhe	18-zen	
3.	berkeley-db-18.1.40-gcc	-8.3.1-5q2ol2j	ncur ses-	6.2-gcc-8.3.1-mefq7nl		py-setuptools-50.3.2	e-gcc-8.3.1-aspmcvt
4.	bzip2-1.0.8-gcc-8.3.1-p	2kq6k2	openblas	-0.3.13-gcc-8.3.1-atpqev	5	py-threadpoolctl-2.0	0.0-gcc-8.3.1-e2j4vfw
5.	cmake-3.19.5-gcc-8.3.1-	sdnk3x5	openss -	1.1.1j-gcc-8.3.1-5rvzi7x		python-3.8.8-gcc-8.3	. 1-xbx7faq
6.	diffutils-3.7-gcc-8.3.1-	-5cxx2jc	per -5.3	2.1-gcc-8.3.1-ezyqegs		readline-8.0-gcc-8.3	8.1-v2z56yf
7.	expat-2.2.10-gcc-8.3.1-	hgy7ksk	pkgconf-	1.7.3-gcc-8.3.1-zwn7zfd		sqlite-3.34.0-gcc-8.	3.1-ut7bdqe
8.	gdbm-1.18.1-gcc-8.3.1-u	grzsga	py-cytho	on-0.29.21-gcc-8.3.1-6e3f7yw		tar-1.32-gcc-8.3.1-h2wggm2	
9.	gettext-0.21-gcc-8.3.1-	t6n3pyr	py-jobli	b-0. 14. 0-gcc-8. 3. 1-oaspy	2t	util-linux-uuid-2.36	-gcc-8.3.1-t25i5ee
10.	libbsd-0.10.0-gcc-8.3.1	-4ikaln3	py-numpy	-1.20.1-gcc-8.3.1-m52nwl	Z	xz-5.2.5-gcc-8.3.1-f	avghf3
11.	libffi-3.3-gcc-8.3.1-w6	vkdly	py-pybin	d11-2.5.0-gcc-8.3.1-6idz	m6c	zlib-1.2.11-gcc-8.3.	1-ycvigzu
12.	libiconv-1.16-gcc-8.3.1	-k4uqlcr	py-sciki	t-learn-0.24.1-gcc-8.3.1	-fl2pjhk		
13.	libxm12-2.9.10-gcc-8.3.	1-e53xwao	py-scipy	-1.6.1-gcc-8.3.1-ueumwgw			
14.							
15.				/usr/share/Modules/modul	efiles		
16.	dot hmpt/2.23 module-	git module-inf	o module	s MPInside/4.2.50 mpip	lace/2.00	mpt/2.23 null per	fboost use.own
17.							
18.				/share/modulefiles			
19.	ParaView/5.9.0						
20.							
21.				- /share/oneAPI/modulefi	les		
22.	advisor/2021.1.1	compiler/2021.	1.1	dnnl-cpu-gomp/2021.1.1	init_ope	ncl/2021.1.2	mk 32/2021.1.1
23.	advisor/latest	compiler/2021.	1.2	dnnl-cpu-gomp/latest	init_ope	ncl/latest	mk 32/latest
24.	ccl/2021.1.1	compiler/lates	t	dnnl-cpu-iomp/2021.1.1	inspecto	r/2021.1.1	mpi/2021.1.1
25.	ccl/latest	compiler32/202	1. 1. 1	dnnl-cpu-iomp/latest	inspecto	r/latest	mpi/latest
26.	clck/2021.1.1	compiler32/202	1.1.2	dnnl-cpu-tbb/2021.1.1	intel_ip	p_intel64/2021.1.1	oclfpga/2021.1.2
27.	clck/latest	compiler32/lat	est	dnnl-cpu-tbb/latest	intel_ip	p_intel64/latest	oc fpga/latest
28.	compiler-rt/2021.1.1	dal/2021.1.1		dnn1/2021.1.1	intel_ip	pcp_inte164/2021.1.1	tbb/2021.1.1
29.	compiler-rt/2021.1.2	dal/latest		dnnl/latest	intel_ip	pcp_intel64/latest	tbb/latest
30.	compiler-rt/latest	debugger/10.0.	0	dpct/2021.1.1	itac/202	1. 1. 1	vpl/2021.1.1
31.	compiler-rt32/2021.1.1	debugger/lates	t	dpct/latest	itac/lat	est	vpl/latest
32.	compiler-rt32/2021.1.2	dev-utilities/	2021. 1. 1	dp1/2021.1.2	mk1/2021	. 1. 1	vtune/2021.1.2
33.	compiler-rt32/latest	dev-utilities/	latest	dpl/latest	mkl/late	st	vtune/latest

module 環境をロードしたい場合は、module load <モジュール名>を実行します。

Intel コンパイラの 設定例

\$ module load compiler

ロードした module 環境を初期化したい場合は module purge を実行します。

\$ module purge

ジョブスクリプト内で module コマンドを実行する場合は、スクリプト内で module コマンドの初期設定を行う必要があります。

ジョブスクリプト内 Intel oneAPI 設定例 source /etc/profiled.d/modules.sh module load compiler

csh 系の場合は "/etc/profile.d/modules.csh" に置き換えてください。

4. 開発環境の利用

本システムで利用できる開発環境は以下の通りです。

	Intel oneAPI Toolkit	HPE Cray Programming Environment	HPE MPI
コンパイラ	Intel Compiler Classic	Cray Compiling Environment (CCE)	
数値計算ライブラ リ	Intel oneMKL	Cray Scientific and Math Libraries (CSML)	
MPI 通信ライブラ リ	Intel MPI	Cray Message Passing Toolkit (CMPT)	HPE MPI

4.1. Intel oneAPI Toolkit の利用

4.1.1. Intel コンパイラ classic の利用

4.1.1.1. 環境設定

module コマンドで compiler モジュールをロードします。

\$ module load compiler

4.1.1.2. コンパイル/リンクの概要

コンパイル/リンクの書式は以下の通りです。

\$ command [options] sourcefile [...]

コンパイルには言語に応じて以下のコマンドを利用します。

言語処理系	コマンド	コマンド形式	
Fortran	ifort	<pre>\$ ifort [options] sourcefile</pre>	
С	icc	<pre>\$ icc [options] sourcefile</pre>	
C++	icpc	<pre>\$ icpc [options] sourcefile</pre>	

[options] には、最適化オプション、並列化オプション、ライブラリのリンクオプション、その他のコンパイラオプションが入ります。なお、--help オプションを指定すると、コンパイラオプションの一覧が表示されます。

Fortran コンパイル実行例 \$ ifort -march=core-avx2 -03 program.f

4.1.1.3. コンパイルの主なオプション

最適化のオプションは以下の通りです。

オプション	説明			
	最適化レベルオプション			
-00	全ての最適化を無効にします。デバッグを行う時に指定してください。			
-01	保守的な最適化を行います。			
-02	ソフトウェアパイプラインによる最適化を行います。デフォルトの最適化レベルです。何も指 定しないとこのオプションで最適化されます。			
-03	積極的な最適化を行います。-02 の最適化に加えて、ループの交換やデータプリフェッチ を行います。			
	CPU アーキテクチャに対する最適化オプション			
-march=core-avx2	AVX2 命令セットを持つ AMD EPYC CPU 向けの最適化を行います。			
最適化レポートオプション				
-qopt-report=n	最適化レポートを生成します。 デフォルトでは、レポートは.optrpt 拡張子を持つファイルに 出力されます。n には、0 (レポートなし) から 5 (最も詳しい) の詳細レベルを指定します。 デフォルトは 2 です。			

[補足]

AMD EPYC CPU は AVX512 命令セットを持たないので、Intel プロセッサ向け 最適化 の -xCORE-AVX512 は用いること はできません。

その他、主なオプションは以下の通りです。

オプション	説明				
	浮動小数点演算、プロシージャ間解析オプション				
-fp-model precise	浮動小数点データの精度に影響する最適化を無効にし、中間結果をソースで定義された 精度まで丸めます。				
-ipo	複数のソースファイルにあるプロシージャ間の解析、最適化を行います。リンク時にもオプ ションとして指定してください。インライン展開を有効にし、プログラムのなかで小さいサイ ズの関数を何回も呼び出しているような場合に性能向上の効果があります。				
	デバック用オプション				
-g	-g オプションはオブジェクト・ファイルのサイズを大きくするシンボリック・デバッグ情報をオ ブジェクト・ファイルに生成するようにコンパイラに指示します。				
-traceback	このオプションは、ランタイム時に致命的なエラーが発生したとき、ソースファイルのトレー スバック情報を表示できるように、オブジェクト・ファイル内に補足情報を生成するようにコ ンパイラに指示します。 致命的なエラーが発生すると、コールスタックの 16 進アドレス (プログラム・カウンター・ト レース) とともに、ソースファイル、ルーチン名、および行番号の相関情報が表示されます。 マップファイルとエラーが発生したときに表示されるスタックの 16 進アドレスを使用するこ とで、エラーの原因を特定できます。 このオプションを指定すると、実行プログラムのサイズが増えます。				

プログラムの実行時にエラーが発生した場合、診断メッセージが出力されます。より詳細な情報であるトレースバックを 表示してデバッグするためには "-g -traceback" オプションが有効です。

4.1.1.4. メモリモデル指定

次のいずれかのメモリモデルを使用して実行バイナリを作成します。

メモリモデル	説明		
-mcmodel=small	コードとデータのすべてのアクセスが、命令ポインター (IP) 相対アドレス指定で行われるように、コードと データはアドレス空間の最初の 2GB までに制限されます。 -mcmodel オプションを指定しない場合、デフォルトでこちらが指定されます。		
-mcmoddel=medium	コードはアドレス空間の最初の 2GB までに制限されますが、データは制限されません。コードは IP 相対 アドレス指定でアクセスできますが、データのアクセスは絶対アドレス指定を使用する必要があります。		
-mcmodel=large	コードもデータも制限されません。コードもデータもアクセスは絶対アドレス指定を使用します。		

IP 相対アドレス指定は 32 ビットのみ必要ですが、絶対アドレス指定は 64 ビット必要です。これは、コードサイズとパフォ ーマンスに影響します。(IP 相対アドレス指定の方が多少速くアクセスできます)。

プログラム内の共通ブロック、グローバルデータ、静的データの合計が2GBを越えるとき、リンク時に次のエラーメッセージが出力されます。

<some lib.a library>(some .o): In Function <function>:
 : relocation truncated to fit: R_X86_64_PC32 <some symbol>
 : relocation truncated to fit: R_X86_64_PC32 <some symbol>

この場合は、-mcmodel=mediumを指定してコンパイル/リンクして下さい。

4.1.1.5. スレッド並列 (OpenMPと自動並列化)

OpenMP、自動並列化によるスレッド並列によりプログラムの高速化ができます。

オプション	説明	
自動並列化		
-parallel	自動並列化の指定です。OpenMP 指示行はコメント行として扱います。	
-qopt-report=n -qopt-report-phase=par	-qopt-report=nの出力を自動並列化に限定します。	
	自動並列化の閾値を設定します。(nは0から100までデフォルトは75)。	
<pre>-parallel -par-threshold[n]</pre>	-par-threshold0:性能向上が確実でないループでも並列化	
	-par-threshold100:性能向上が確実なループのみ並列化	
OpenMP		
-qopenmp	自動並列化をせずに、OpenMP 指示行のみ有効にします。	
-qopt-report=n -qopt-report-phase=openmp	-gopt-report=nの出力を OpenMP 並列化に限定します。	

4.1.2. MPI 通信ライブラリ Intel MPI の利用

Intel MPI を使った MPI プログラムのコンパイルは MPI ライブラリをリンクする専用コマンドを利用します。

4.1.2.1. 環境設定

module コマンドで mpi モジュールをロードします。

\$ module load mpi

4.1.2.2. コンパイル/リンク方法

言語処理系	Intel コンパイラ classic 利用	GNU コンパイラ利用
Fortran	<pre>\$ mpiifort [options] sourcefile</pre>	<pre>\$ mpif90 [options] sourcefile</pre>
С	<pre>\$ mpiicc [options] sourcefile</pre>	<pre>\$ mpicc [options] sourcefile</pre>
C++	<pre>\$ mpiicpc [options] sourcefile</pre>	<pre>\$ mpicxx [options] sourcefile</pre>

-show オプションをつけると、実行されるコマンドの詳細を確認できます。

mpiifort コマンドの確認

\$ mpiifort -show

ifort -I'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1//include' -I'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/include' -L'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib/release' -L'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib' -Xlinker -enable-new-dtags -Xlinker -rpath -Xlinker '/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib/release' -Xlinker rpath -Xlinker '/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib' -lmpifort -lmpi -ldl -lrt -lpthread

mpif90 コマンドの確認

\$ mpif90 -show
gfortran -I'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/include/gfortran/8.2.0' I'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/include' -L'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib/release' L'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib' -Xlinker --enable-new-dtags -Xlinker -rpath -Xlinker
'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib/release' -Xlinker -rpath -Xlinker
'/opt/intel/oneapi/mpi/2021.1.1/lib' -Impifort -Impi -Irt -Ipthread -Wl,-z,now -Wl,-z,relro -Wl,z,noexecstack -Xlinker --enable-new-dtags -Idl

4.1.3. 数値計算ライブラリ oneMKL の利用

4.1.3.1. Intel OneMKL 概要

数値計算ライブラリとして Intel oneMKL (oneAPI Math Kernel Library)を提供します。

BLAS および BLAS 拡張	ベクトル統計 (サマリー統計)
LAPACK および LAPACK 拡張	データ適合
ScaLAPACK	FFT/DFT
ベクトル数学 (VML)	スパース BLAS
ベクトル統計 (乱数ジェネレータ)	スパースソルバー

4.1.3.2. 環境設定

module コマンドで mkl モジュールをロードします。

\$ module load mkl

すでに compiler モジュールをロードしている場合は compiler-rt および tbb モジュールを アンロードしてから mkl モジュ ールをロードします。

\$ module load compiler \$ module unload compiler-rt tbb \$ module load mkl

4.1.3.3. コンパイル/リンク方法

Intel oneMKL のリンク方法は 用途に応じてオプションを選んでください。 Intel コンパイラ classic (ifort, icc, icpc) のコンパイラオプションとして -mkl オプションを利用できます。

用途	オプション	備考
逐次	-mkl=sequential	
スレッド並列	-mkl=parallel	OpenMP や Intel TBB を使用する場合
MPI 並列	-mkl=cluster	Intel MPI を使用する場合

-mkl オプションを使わず必要なライブラリを明示的にリンクする場合は、以下のように指定します。

用途	オプション	
逐次	-lmkl_intel_lp64 -lmkl_sequential -lmkl_core -lpthread -lm	
スレッド並列	<pre>-lmkl_intel_lp64 -lmkl_intel_thread -lmkl_core -liomp5 -lpthread -lm</pre>	
ScaLAPACK スレッド並列	-lmkl_scalapack_lp64 -lmkl_intel_lp64 -lmkl_intel_thread -lmkl_core -liomp5 -lpthread -lm	
64ビット整数型対応 スレッド並列	-lmkl_intel_ilp64 -lmkl_intel_thread -lmkl_core -liomp5 -lpthread -lm	

4.2. HPE MPI の利用

Intel MPI だけではなく、HPE MPI (旧 SGI MPT)を使用した MPI プログラムのコンパイルを利用できます。 HPE MPI を使った MPI プログラムのコンパイルにおいても MPI ライブラリをリンクする専用コマンドを利用します。 ※旧システム(vizfront, vizcore)での SGI MPT は、HPE MPI に名称が変更されました。

4.2.1. 環境設定

module コマンドで mpt モジュールをロードします。

\$ module load mpt

4.2.2. コンパイル、リンク方法

mpif90、mpicc、mpicxx コマンドが用意されており、環境変数を指定することで Intel コンパイラ classic を利用すること ができます。

言語処理系	使用コンパイラ	実行方法	
	GNU コンパイラ	<pre>\$ mpif90 [options] sourcefile</pre>	
Fortran	Intel コンパイラ Classic	<pre>\$ module load compiler \$ mpif90 [options] sourcefile</pre>	
С	GNU コンパイラ	<pre>\$ mpicc [options] sourcefile</pre>	
	Intel コンパイラ Classic	<pre>\$ module load compiler \$ MPICC_CC=icc mpicc [options] sourcefile</pre>	
C++	GNU コンパイラ	<pre>\$ MPI_LIB="mpi+ -lmpi" mpicxx [options] sourcefile</pre>	
	Intel コンパイラ Classic	<pre>\$ module load compiler \$ MPICXX_CXX=icpc MPI_LIB="mpi+ -lmpi" mpicxx [options] sourcefile</pre>	

-show オプションをつけると、実行されるコマンドの詳細を確認できます。

mpif90 コマンドの確認

\$ mpif90 -show
gfortran -I/opt/hpe/hpc/mpt/mpt-2.23/include -I/opt/hpe/hpc/mpt/mpt-2.23/include -lpthread L/opt/hpe/hpc/mpt/mpt-2.23/lib -lmpi

Intel コンパイラ classic の モジュールを ロードすると、ifort に切り替わります。

\$ module load compiler \$ mpif90 -show ifort -I/opt/hpe/hpc/mpt/mpt-2.23/include -lpthread -L/opt/hpe/hpc/mpt/mpt-2.23/lib -lmpi 5. ジョブスケジューラの利用

5.1. ジョブスケジューラの概要

本システムでは、効率的なジョブ運用を実現するため、PBS Professional (以降 PBS) が導入されています。 ユーザはジョブ開始時に必要なリソース情報など実行条件を指定し、PBS に対してジョブ実行を指示します。 ジョブ実行形式には、インタラクティブ実行と、ジョブスクリプトを使用したバッチ実行があります。 インタラクティブ実行は対話形式、バッチ実行はスクリプトに記述されたコマンド実行形式です。 ジョブスクリプトの作成方法は、「ジョブスクリプトの作成」をご参照ください。

ユーザがジョブ操作に用いるコマンドは以下の通りです。

機能	コマンド
バッチジョブ投入	\$ qsub <job script=""></job>
対話形式によるジョブ投入	\$ qsub -I
実行ジョブの確認	\$ qstat <jobid></jobid>
実行ジョブのキャンセル	\$ qdel <jobid></jobid>

5.2. キュー構成

本システムで利用可能なキュー構成は以下の通りです。

キュー名	最大 CPU コア数	最大実行時間	実行ホスト
debug	32	30 分	pinode01-16
large	512	12 時間	pinode01-16

5.3. ジョブ投入方法

基本的なジョブ投入方法は、

\$ qsub <job script>

です。 job script は ジョブスクリプト (ジョブ投入用シェルスクリプト) です。 また、スクリプトによるバッチ実行ではなく、インタラクティブ実行は 以下のコマンドを利用します。

\$ qsub -I

ジョブの投入が成功すると、投入ジョブに対してジョブ ID が割り当てられます。インタラクティブ実行時は exit コマンドで ジョブを終了します。

5.3.1. ジョブ投入例

バッチ実行時には、ジョブ投入(qsub コマンド実行)を行ったディレクトリに係わらず、実行ユーザのホームディレクトリが カレントディレクトリとなります。したがってプログラムを実行するディレクトリが異なる、または固定的な場所をアクセスす るようなジョブの場合には、実行コマンドまたは作成したジョブスクリプト内で cd を実行し、ディレクトリを明示してください。

バッチ実行のジョブ内では"PBS_0_WORKDIR"という環境変数に qsub コマンドを実行したディレクトリがセットされています。 スクリプト内に"cd \$PBS_0_WORKDIR"を記載しておくことにより、ジョブ投入を行ったディレクトリに変更する事ができます。

5.3.1.1. ジョブスクリプトの作成

任意のテキストエディタでスクリプトを作成ください。

\$ cat sample_script.sh #!/bin/bash #PBS -q debug #PBS -l select=1:ncpus=1 #PBS -N sample_job #PBS -j oe cd \${PBS_0_WORKDIR} echo "Hello sample job."

5.3.1.2. ジョブの投入

作成したジョブスクリプトを用いて qsub コマンドでジョブを投入します。

\$ qsub ./sample_script.sh
104.pifront1

104 が PBS で割り当てられたジョブ ID です。

5.3.1.3. ジョブの終了

ジョブの終了後、ジョブスクリプトが出力した内容を確認することができます。

\$ cat ./sample_job.o104
Hello sample job.

5.3.2. ジョブの投入 qsub コマンド

qsub コマンドの主なオプションは以下の通りです。ジョブ投入時に指定する、もしくは ジョブスクリプト内に記載ください。

オプション	説明		
-q queue_name	ジョブを投入するキューの指定。 指定がない場合は、デフォルトキュークラスである"debug"へ投入されます。		
-N name	ジョブ名の指定。指定しない場合はジョブスクリプトの名前が自動的に設定されます。アルファベット、数 字、一部記号(+)が使用可能です。空白文字は使用できません。		
-a date_time	指定した日時にジョブを開始するように指定します。date_timeは[[[[CC]YY]MM]DD]hhmm[.SS]というよう な形式で指定します。CCYY は西暦、MMDD は月日、hhmm.SS は時分秒です。		
-j oe eo	stdout(標準出力)、stderr(標準エラー出力)の出力ファイルを統合。"oe"を指定した場合は、これらの出力 をまとめて stdout に出力します。"eo"を指定した場合は、出力をまとめて stderr に出力します。		
-o path_name stdoutの出力ファイル名を指定。無指定だと"ジョブ名.o ジョブ ID"となります。投入時のディレクト る相対パス、絶対パスが指定できます。			
-e path_name stderr の出力ファイル名を指定。無指定だと"ジョブ名.e ジョブ ID"となります。投入時のディ る相対パス、絶対パスが指定できます。			
-m mail_option	 メールの送信の設定。mail_option には以下のものがあります。 a: ジョブが中止された場合に送信 b: ジョブの実行が開始された際に送信 e: ジョブの実行が終了した際に送信 n: メール送信しない 		
-M mail_address	メール受信者の設定。指定しない場合、ジョブを投入したユーザーアカウントが受信者となります。		
-l keyword=value	ジョブのリソース(コア数、メモリ、実行時間など)要求の指定。利用するノード数、コア数の指定の仕方は 「qsub コマンド select 文について」をご覧ください。		
-1 walltime=hh:mm:ss -1 walltime=hh:mm:ss 間に制限する場合は、次のように記述します。-1 walltime=1:00:00			

qsub コマンドの詳細については、オンラインマニュアル (man qsub)、または PBS 付属のユーザガイドを参照ください。

5.3.2.1. qsub コマンドの select 文について

ジョブで利用するリソース数(ノード数、CPU コア数など)を指定する場合は select 文を用います。 ジョブスクリプト内もしくはジョブ投入オプションに以下を指定します。

-l select=N1:ncpus=N2

MPI ジョブの場合は 以下を指定します。

-l select=N1:ncpus=N2:mpiprocs=N3

select 文で指定する N1、N2、N3 の説明は、以下の通りです。

Nx	説明	
N1	利用するノード数を指定します。	
N2	計算ノード内の CPU コア数を指定します。 本システムの計算ノードは 32 コアを搭載していますので、N2 は 32 以下となります。	
N3	計算ノード内の MPI プロセス数を指定します。 MPI ジョブの場合は N3=N2 となります。 MPI と OpenMP のハイブリッドジョブの場合は、N3=N2÷(OpenMP スレッド数) です。	

ノードごとにN2、N3の値が変わる場合には、

-l select=N1:ncpus=N2:mpiprocs=N3+M1:ncpus=M2:mpiprocs=M3

のように + でつなげて指定してください。

5.3.3. ジョブスクリプトの作成

バッチ実行のジョブを投入する際に使用するジョブスクリプトについて、以下にサンプルを示します。 ジョブスクリプトのファイル名は任意で構いません。ジョブスクリプトは qsub コマンドの入力ファイルですので、実行属性 は必要ありません。

5.3.3.1. 並列化されていない逐次ジョブ

2 行目から 6 行目のように"#PBS"で始まる行は qsub コマンドに指定するオプションをスクリプト内に記述するものです。 (#PBS 行は、シェルにはコメント行として解釈されますが、qsub コマンドにはオプション指定行として解釈されます)。

1CPUを使用した逐次ジョブのスクリプト例

1	#!/bin/bash	bash スクリプトを宣言
2	#PBS −q debug	キュー名指定
3	<pre>#PBS -l select=1:ncpus=1</pre>	利用するリソースを指定
4	#PBS -N serial_JOB	ジョブ名を指定
5	<pre>#PBS -o serial_out_file</pre>	標準出力 (stdout) を出力するファイルを指定
6	#PBS −j oe	標準エラー出力を 標準出力に結合する指定
7	<pre>source /etc/profile.d/modules.sh</pre>	
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み
9	cd \${PBS_O_WORKDIR}	実行ファイルがあるディレクトリへ移動
10	$a \text{ out } > \log \text{ txt } 2 \ge 81$	プログラムの実行

10 行目のようにプログラムの標準出力、標準エラー出力を明示的に指定するファイルへ出力することもできます。

5.3.3.2. スレッド並列ジョブ (OpenMP)

OpenMP の並列数(OMP_NUM_THREADS 環境変数)は、デフォルトで qsub 実行時の-1 select の ncpus オプションで指定 された値が自動的に設定されます。

OpenMP 8 スレッド並列ジョブのスクリプト例

1	#!/bin/bash	
2	#PBS −q debug	
3	<pre>#PBS -l select=1:ncpus=8</pre>	利用するノード数、CPU 数(並列度)を指定
4	#PBS -N omp_JOB	
5	<pre>#PBS -o omp_out_file</pre>	
6	#PBS −j oe	
7	<pre>source /etc/profile.d/modules.sh</pre>	
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み
9	export OMP_NUM_THREADS=8	OpenMP の並列数を明示的に変更する場合。 ncpu と同じ値なら不要。
10	export KMP_AFFINITY=disabled	Intel コンパイラの AFFINITY を無効化
11	cd \${PBS_0_WORKDIR}	
12	dplace ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行

自動並列化/OpenMP 並列化ジョブの場合は、性能を安定させるために実行プログラムの前に dplace コマンドを指定してください。

dplace コマンドは、OS のプロセススケジュールによる CPU 間のプロセス移動を避けるために、プロセス/スレッドをコア に固定するコマンドです。

5.3.3.3. MPI 並列ジョブ (HPE MPI)

ジョブ実行時に qsub オプションで確保するリソース数を、-1 select の ncpus オプション(CPU 数、並列度)、mpiprocs オプション(MPI プロセス数)で指定してください。

MPI 8 並列ジョブ (2 ノード x 4 MPI) のスクリプト例

1	#!/bin/bash					
2	#PBS -q large					
3	<pre>#PBS -1 select=2:ncpus=4:mpiprocs=4</pre>	利用するノード数、CPU 数(並列度)、MPI プロセス数を指定				
4	#PBS -N hpempt_JOB					
5	<pre>#PBS -o hpempt_out_file</pre>					
6	#PBS −j oe					
7	<pre>source /etc/profile.d/modules.sh</pre>					
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み				
9	module load mpt	HPE MPI 環境を読み込み				
10	cd \${PBS_0_WORKDIR}					
11	<pre>mpiexec_mpt dplace -s1 ./a.out > log.txt 2>&1</pre>	プログラムの実行				

HPE MPI 並列ジョブを実行するには mpiexec_mpt コマンドを利用します。MPI の並列度を-np オプションで指定しなくて も、自動的に PBS の mpiprocs オプションで指定した値が使用されます。

HPE MPI を利用した MPI 並列プログラムの実行には、性能を安定させるためにプログラムの前に dplace -s1 コマンド (要オプション)を指定してください。

dplace コマンドは、OS のプロセススケジュールによる CPU 間のプロセス移動を避けるために、プロセス/スレッドをコア に固定するコマンドです。-s オプションを指定すると、最初の n 個のプロセスを CPU に配置しません。

mpiexec_mpt では 1+N(並列数)個のプロセスが起動されますが、最初のプロセスは実際にはインアクティブな状態ですので、-s1を指定してインアクティブなプロセスを CPU に割り当てないようにします。

5.3.3.4. MPI 並列ジョブ (Intel MPI)

ジョブ実行時に qsub オプションで確保するリソース数を、-1 select の ncpus オプション(CPU 数、並列度)、mpiprocs オプション(MPI プロセス数)で指定してください。

MPI 8 並列ジョブ (2 ノード x 4MPI) のスクリプト例

1	#!/bin/bash	
2	#PBS -q large	
3	<pre>#PBS -1 select=2:ncpus=4:mpiprocs=4</pre>	利用するノード数、CPU 数(並列度)、MPI プロセス数を指定
4	#PBS -N intelmpi_JOB	
5	<pre>#PBS -o intelmpi_out_file</pre>	
6	#PBS −j oe	
7	<pre>source /etc/profile.d/modules.sh</pre>	
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み
9	module load mpi	Intel MPI 環境を読み込み
10	cd \${PBS_O_WORKDIR}	
11	mpirun ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行

Intel MPI 並列ジョブを実行するには mpirun コマンドを利用します。MPI の並列度を-np オプションで指定しなくても、自動的に PBS の mpiprocs オプションで指定した値が使用されます。

5.3.3.5. MPI+OpenMP ハイブリッド並列ジョブ (HPE MPI)

ジョブ実行時に qsub オプションで確保するリソース数を、-1 select の ncpus オプション(CPU 数、並列度)、mpiprocs オプション(MPI プロセス数)で指定してください。

ハイブリッド並列ジョブ (2ノード x 2MPI x 8 スレッド) のスクリプト例

1	#!/bin/bash				
2	#PBS -q large				
3	<pre>#PBS -1 select=2:ncpus=16:mpiprocs=2</pre>	利用するリソースを指定			
4	#PBS -N hybrid_JOB				
5	<pre>#PBS -o hybrid_out_file</pre>				
6	#PBS −j oe				
7	source /etc/profile.d/modules.sh				
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み			
9	module load mpt	HPE MPI 環境を読み込み			
10	export OMP_NUM_THREADS=8	OpenMP の並列数を指定			
11	export KMP_AFFINITY=disabled	Intel コンパイラの AFFINITY を無効化			
12	cd \${PBS_0_WORKDIR}				
13	<pre>mpiexec_mpt omplace -nt \${OMP_NUM_THREADS} ./a.out > log.txt 2>&1</pre>	プログラムの実行			

HPE MPI でハイブリッド並列ジョブを実行するには mpiexec_mpt コマンド、omplace コマンドを利用します。

各ノードの OpenMP の並列度は omplace コマンドの-nt オプションの後に指定してください。

omplaceコマンドは、OSのプロセススケジュールによる CPU 間のプロセス移動を避けるために、プロセス/スレッドをコア に固定するコマンドです。 ハイブリッドジョブでスレッド並列を最適な CPU 配置にする事で、性能が向上する可能性があ ります。

5.3.3.6. MPI+OpenMP ハイブリッド並列ジョブ (Intel MPI)

ジョブ実行時に qsub オプションで確保するリソース数を、-1 select の ncpus オプション(CPU 数、並列度)、mpiprocs オプション(MPI プロセス数)で指定してください。

ハイブリッド並列ジョブ (2ノード x 2MPI x 8 スレッド) のスクリプト例

1	#!/bin/bash					
2	#PBS -q S					
3	<pre>#PBS -1 select=2:ncpus=16:mpiprocs=2</pre>	利用するリソースを指定				
4	#PBS -N hybrid_JOB					
5	<pre>#PBS -o hybrid_out_file</pre>					
6	#PBS -j oe					
7	source /etc/profile.d/modules.sh					
8	module load compiler	Intel コンパイラ環境を読み込み				
9	module load mpi	Intel MPI 環境を読み込み				
10	export OMP_NUM_THREADS=8	OpenMP の並列数を指定				
11	cd \${PBS_0_WORKDIR}					
12	<pre>mpirun ./a.out > log.txt 2>&1</pre>	プログラムの実行				

5.3.4. ジョブの確認方法

ジョブの確認には qstat コマンドを用います。以下に出力例を示します。

Name	User	Time Use S Queue
mpi256job1	user1	17:31:36 R large
hyb256job2	user2	01:19:28 R large
hyb256job2	user2	0 Q large
mpi256job2	user1	0 Q large
	Name mpi256job1 hyb256job2 hyb256job2 mpi256job2	Name User mpi256job1 user1 hyb256job2 user2 hyb256job2 user2 mpi256job2 user1

qstat コマンドにより参照可能な情報は以下の通りです。

表示の属性	説明
Job id	投入時に割り当てられたジョブ ID
Name	ジョブ名
User	投入ユーザ
Time Use	経過した CPU 時間
S	ジョブステータス
Queue	ジョブが属するキュー

またジョブステータスは以下の状態を示します。

ジョブステータス	説明		
Q	キューに投入され実行待ち		
R	実行中		
E	実行済みで終了処理中		
S	サーバによって中断中		

qstat コマンドの主なオプションは以下の通りです。

オプション	説明		
-u username	sername 指定したユーザのジョブの状態を表示します。		
-f JOBID ジョブの詳細な状況を表示します。 JOBID を省略すると、全てのジョブについての詳細な状況を表示します。			
-Q	キューの状況を表示します。		
-s	ジョブコメントおよびその他の情報が表示されます。 キューイング中のジョブは実行待ちになっている理由が表示されます。		

5.3.5. キューの状態確認方法

本システムで設定されているキュークラスの状態を確認したい場合は、"qstat -Q" コマンドを利用します。

qstat コマンドの実行例

• • • • •

\$ qstat -Q Queue	Max	Tot Ena Str	Que	Run	HId	Wat	Trn	Ext Type
debug	0	0 yes yes	0	0	0	0	0	0 Exe*
large	0	4 yes yes	3	1	0	0	0	0 Exe*
school	0	0 no no	0	0	0	0	0	0 Exe*

qstat -Qコマンドにより参照可能な情報は以下の通りです。

表示の属性	説明		
Max	Maximum (該当キューで実行可能なジョブ数の最大値)		
Tot	Total (該当キューに投入されたジョブの総数)		
Ena	Enabled (ジョブの受付可否)		
Str	Started (ジョブの実行可否)		
Que	Queued (待機状態のジョブ数)		
Run	Running (実行状態のジョブの数)		
Hld	Hold (保留状態のジョブの数)		
Wat	Waiting (要求された時間まで待機状態のジョブの数)		
Trn	Transit (移行状態のジョブの数)		
Ext	Exiting (実行済みで終了状態のジョブの数)		
Туре	Execution あるいは Routing (Execution は 該当キューが実行可能であるという意味)		

詳細についてはオンラインマニュアル (man qstat)、または PBS 付属の User's Guide を参照してください。

5.3.6. ジョブのキャンセル方法

ジョブをキャンセルするには qdel コマンドを利用します。実行中のジョブ及び、待機中のジョブをキャンセルする事が可能です。qdel コマンドでキャンセル可能なジョブは自分の投入したジョブに限ります。

\$ qdel [JOBID [JOBID...]]

例えば JOBID が 105 の場合、 \$ qdel 105 でジョブがキャンセルされます。

6. HPE Cray Programming Environment の利用

6.1. HPE Cray Programming Environment (CPE) 概要

HPE Cray Programming Environment (CPE) は コンパイラ (CCE)、数値計算ライブラリ (CSML)、MPI 通信ライブラリ (CMPT)、開発環境設定 (CENV)、プロファイラ (CPMAT) が含まれる 統合開発環境です。

なお、CPE の利用にあたっては、コンパイル・リンクは ログインサーバ (pifront1, pifront2) 上で、ビルドしたプログラムの 実行は ジョブとして、キューに投入し、計算サーバ pinode01-16 上で実行します。

6.2. 環境設定

6.2.1. ログインサーバ上の環境設定

CPE を利用するには module コマンドで PrgEnv-cray をセットします。

\$ module restore PrgEnv-cray

ロードされている開発環境は module list コマンドを実行し、確認できます。

\$ module list Currently Loaded Modulefiles: 1) cpe-cray 4) craype-x86-rome 7) cray-mpich/8.1.3(default) 2) cce/11.0.3(default) 5) libfabric/1.10.2pre1(default) 8) cray-libsci/20.12.1.2(default) 3) craype/2.7.5(default) 6) craype-network-ofi

6.2.2. 計算サーバ上の環境設定

CPE を利用するには module コマンドで PrgEnv-cray をセットします。

また 後述の aprun コマンドを利用するため、module コマンドで cray-pals をセットします。

\$ module restore PrgEnv-cray
\$ module load cray-pals

6.3. コンパイル・リンク方法

6.3.1. コンパイラ CCE の利用

CCE (Cray Compiling Environment) は コンパイラ群です。 コンパイラのコマンドは以下の形式です。

言語処理系	コマンド	オンラインマニュアル
Fortran	\$ man crayftn	
С	<pre>\$ cc [options] sourcefile</pre>	<pre>\$ man craycc</pre>
C++	<pre>\$ CC [options] sourcefile</pre>	<pre>\$ man crayCC</pre>

MPI プログラムのコンパイルは、自動的にリンクされるので、明示的にリンクオプションを付ける必要はありません。 OpenMP プログラムのコンパイルはデフォルトでは無効です。明示的に指定する必要があります。

6.3.1.1. Fortran コンパイラ 主なオプション

オプション	説明	
	並列化・最適化など	
-o FILENAME	出力ファイル名を指定します。省略時は a.out が設定されます。	
-h omp	OpenMP 指示行による並列化を有効にします。	
-h autothread	自動並列化を行います。	
-0[0-3]	自動最適化レベルの指定 (デフォルトは 2、最高 3)	

6.3.1.2. C、C++コンパイラ 主なオプション

オプション	説明	
	並列化・最適化など	
-o FILENAME	出力ファイル名を指定します。省略時は a.out が設定されます。	
-fopenmp	OpenMP 指示行による並列化を有効にします。 (デフォルト無効)	
-0[0-3]	自動最適化レベルの指定 (デフォルトは 2、最高 3)	
-ffast-math	浮動小数点の誤差を一定許容することで、より踏み込んだ最適化を行います。	

6.4. 数値計算ライブラリ CSML の利用

CSML (Cray Scientific and Math Libraries) は 数値計算ライブラリ群です。 以下のライブラリが利用可能です。

BLAS BLACS LAPACK ScaLAPACK FFTW3 IRT

なお、FFTW は 別モジュールとなっています。 cray-fftw モジュールをロードします。

\$ module load cray-fftw

module list で fftw モジュールが 追加されていることを確認します。

\$ module list Currently Loaded Modulefiles: 1) cpe-cray 4) craype-x86-rome 2) cce/11.0.3(default) 5) libfabric/1.10.2pre1(default) 3) craype/2.7.5(default) 6) craype-network-ofi

- 7) cray-mpich/8.1.3(default)
- 8) cray-libsci/20.12.1.2(default)
- 9) cray-fftw/3.3.8.8(default)

cray-libsci や cray-fftw がロードされると、これらのパッケージに関する全てのヘッダとライブラリが ftn、cc、CC での コンパイルおよびリンクに追加されます。

PrgEnv-cray モジュールに加えて他のモジュールをロードする場合、LD_LIBRARY_PATHを以下のように設定します。

\$ export LD_LIBRARY_PATH=\$LD_LIBRARY_PATH:\$CRAY_LD_LIBRARY_PATH

cray-fftw モジュールや LD_LIBRARY_PATH はジョブ実行する際のスクリプト 内においても指定ください。

6.5. プログラム実行方法

ビルドしたプログラムの実行は ジョブとして キューに投入します。 ログインサーバでは直接プログラムを実行しないようにしてください。 また、ジョブとしてプログラムを起動するには aprun コマンドを用いて起動します。 aprun コマンドでプログラムを起動しないと、計算サーバでプログラムが実行されないのでご注意ください。

6.5.1. プログラム起動コマンド aprun

\$ aprun [options] exec_program

主なオプションは以下の通りです。

オプション	説明	
-n 並列数	MPI 並列数を指定します。	
-d スレッド数	OpenMP スレッド数を指定します。	
-N ノードあたりの並列数	ノードごとに配置する MPI プロセス数を指定します。	
-s ソケットあたりの並列 数	CPU ソケットごとに配置する MPI プロセス数を指定します。	
cc depth	プロセス/スレッドの配置方法を指定します。 depth: -d オプションで指定したプロセス/スレッドを連続した CPU コアに固定します。	

6.5.2. ジョブスクリプト例

ジョブスクリプト内の select 文では ノード数のみ指定してください。

6.5.2.1. 並列化されていない逐次ジョブ

1CPUを使用した逐次ジョブのスクリプト例

1	#!/bin/bash	bash スクリプトを宣言
2	#PBS −q debug	キュー名指定
3	#PBS -l select=1	利用するノード数を指定
4	#PBS -N serial_JOB	ジョブ名を指定
5	<pre>#PBS -o serial_out_file</pre>	標準出力 (stdout) を出力するファイルを指定
6	#PBS −j oe	標準エラー出力を 標準出力に結合する指定
7	module restore PrgEnv-cray	CPE 環境の呼び出し
8	module load cray-pals	aprun コマンドの呼び出し
9	cd \${PBS_O_WORKDIR}	実行ファイルがあるディレクトリへ移動
10	aprun ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行

6.5.2.2. スレッド並列ジョブ

OpenMP 8 スレッド並列ジョブのスクリプト例

1	#!/bin/bash	
2	#PBS -q debug	
3	#PBS -l select=1	利用するノード数を指定
4	#PBS -N omp_JOB	
5	<pre>#PBS -o omp_out_file</pre>	
6	#PBS −j oe	
7	module restore PrgEnv-cray	CPE 環境の呼び出し
8	module load cray-pals	aprun コマンドの呼び出し
9	export OMP_NUM_THREADS=8	OpenMP の並列数を明示的に指定
10	cd \${PBS_O_WORKDIR}	
11	aprun -d 8cc depth ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行

6.5.2.3. MPI 並列ジョブ

MPI 8 並列ジョブ (2 ノード x 4MPI) のスクリプト例

#!/bin/bash	
#PBS -q large	
<pre>#PBS -1 select=2</pre>	利用するノード数を指定
<pre>#PBS -N cmpt_JOB</pre>	
<pre>#PBS -o cmpt_out_file</pre>	
#PBS -j oe	
module restore PrgEnv-cray	CPE 環境の呼び出し
module load cray-pals	aprun コマンドの呼び出し
cd \${PBS_0_WORKDIR}	
aprun -n 8 -N 4 ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行
	<pre>#!/bin/bash #PBS -q large #PBS -l select=2 #PBS -N cmpt_JOB #PBS -o cmpt_out_file #PBS -j oe module restore PrgEnv-cray module load cray-pals cd \${PBS_0_WORKDIR} aprun -n 8 -N 4 ./a.out > log.txt 2>&1</pre>

6.5.2.4. MPI+OpenMP ハイブリッド並列ジョブ

ハイブリッド並列ジョブ (2ノード x 2MPI x 8 スレッド) のスクリプト例

1	#!/bin/bash	
2	#PBS -q S	
3	#PBS -l select=2	利用するノード数を指定
4	#PBS -N hybrid_JOB	
5	<pre>#PBS -o hybrid_out_file</pre>	
6	#PBS -j oe	
7	module restore PrgEnv-cray	CPE 環境の呼び出し
8	module load cray-pals	aprun コマンドの呼び出し
9	cd \${PBS_O_WORKDIR}	
10	export OMP_NUM_THREADS=8	OpenMP の並列数を指定
11	aprun -n 4 -N 2 -d 8cc depth ./a.out > log.txt 2>&1	プログラムの実行