

## LAMMPS 16Mar18 (stable release) for LX

### ウェブページ

<http://lammps.sandia.gov/>

### バージョン

16Mar18

### ビルド環境

- Intel Compiler 2018.2.199
- Intel MKL 2018 Update 2
- Intel MPI 2018.2.199
- libjpeg-turbo 1.2.90

### ビルドに必要なファイル

- lammps-stable.tar.gz (16Mar18)
- (一部ファイルは以下スクリプト中で取得)

### ビルド手順

```
#!/bin/sh

VERSION=16Mar18
INSTALL_PREFIX=/local/apl/lx/lammps16Mar18

BASEDIR=/home/users/${USER}
LAMMPS_TARBALL=${BASEDIR}/lammps-stable.tar.gz
WORKDIR=/work/users/${USER}

PARALLEL=12

#-- libs

VMD_PLUGIN_INC=`echo /local/apl/lx/vmd193/lib/plugins/include | sed -e 's/\///g'` # molfile
VORO_VER=0.4.6 # voronoi
VORO=http://math.lbl.gov/voro+/download/dir/voro+-${VORO_VER}.tar.gz

#-----
umask 0022

cd ${WORKDIR}
if [ -d lammps-${VERSION} ]; then
  mv lammps-${VERSION} lammps_erase
  rm -rf lammps_erase &
fi

tar zxf ${LAMMPS_TARBALL}
cd lammps-${VERSION}

# setup makefiles, libraries, and external resources
## main
sed -e "/intel_cpu_intelmpi/s./*/# rccs = USER-INTEL package, Intel MPI, MKL FFT/" src/MAKE/OPTIONS/Makefile.intel_cpu >
src/MAKE/MINE/Makefile.rccs
## atc
( cd lib/atc && \
  sed -e s/icc/mpiicc/ -e s/lammps.installed/lammps.empty/ Makefile.icc > Makefile.rccs && \
  make -f Makefile.rccs -j ${PARALLEL} && \
  cd ../.. )
## awpmd
( cd lib/awpmd && \
  sed -e s/linalg/empty/ -e s/mpicxx/mpiicc/ Makefile.mpi > Makefile.rccs && \
```

```

make -f Makefile.rccs -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
## colvars
( cd lib/colvars && \
sed -e s/mpicxx/mpicc/ -e s/-funroll-loops/-unroll/ Makefile.mpi > Makefile.rccs && \
make -f Makefile.rccs -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
## h5md
( cd lib/h5md && \
make -f Makefile.mpi -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
## meam
( cd lib/meam && \
sed -e s/mpifort/mpiifort/ -e s/mpicc/mpicc/ -e s/mpicxx/mpiicpc/ Makefile.mpi > Makefile.rccs && \
make -f Makefile.rccs -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
### molfile
( cd lib/molfile && \
sed -i -e "s/molfile_SYSINC.*/molfile_SYSINC =-l$VMD_PLUGIN_INC/" Makefile.lammps && \
cd .././ )
## poems
( cd lib/poems && \
make -f Makefile.icc -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
## reax
( cd lib/reax && \
make -f Makefile.ifort -j ${PARALLEL} && \
cd .././ )
## voronoi
( cd lib/voronoi && \
wget ${VORO} && \
tar xzf voro+-${VORO_VER}.tar.gz && \
cd voro+-${VORO_VER} && \
sed -i -e "s/^CXX=.*CXX=icpc/" -e "s/^CFLAGS=.*CFLAGS=-Wall -O3 -fPIC/" config.mk && \
make -j ${PARALLEL} && \
cd ../ && \
ln -s voro+-${VORO_VER}/src includelink && \
ln -s voro+-${VORO_VER}/src liblink && \
cd .././ )

#----

# now make lammps
cd src
make yes-all no-ext
make no-KOKKOS \
no-GPU \
no-LATTE \
yes-VORONOI \
yes-USER-H5MD \
yes-USER-MOLFILE \
yes-USER-NETCDF
make -j ${PARALLEL} rccs
make -j ${PARALLEL} rccs mode=shlib
cd ../

# mkdir and install files
mkdir -p ${INSTALL_PREFIX}/src
cp src/lmp_rccs src/liblammps_rccs.so src/*.h ${INSTALL_PREFIX}/src
ln -s ${INSTALL_PREFIX}/src/liblammps_rccs.so ${INSTALL_PREFIX}/src/liblammps.so
cp -r LICENSE \
README \
bench/ \
doc/ \
examples/ \

```

```
potentials/\  
python/\  
tools/\  
${INSTALL_PREFIX}
```

## パッケージリスト

ASPHERE, BODY, CLASS2, COLLOID, COMPRESS, CORESHELL, DIPOLE, GRANULAR  
KSPACE, MANYBODY, MC, MEAM, MISC, MOLECULE, MPIIO, OPT, PERI, POEMS  
PYTHON, QEQ, REAX, REPLICA, RIGID, SHOCK, SNAP, SRD, VORONOI

USER-ATC, USER-AWPMD, USER-CGDNA, USER-CGSDK, USER-COLVARS,  
USER-DIFFRACTION, USER-DPD, USER-DRUDE, USER-EFF, USER-FEP,  
USER-H5MD, USER-INTEL, USER-LB, USER-MANIFOLD, USER-MEAMC,  
USER-MESO, USER-MGPT, USER-MISC, USER-MOLFILE, USER-NETCDF,  
USER-OMP, USER-PHONON, USER-QTB, USER-REAXC, USER-SMTBQ,  
USER-SPH, USER-TALLY, USER-UEF

## テスト

- シリアルテスト(via run\_tests.py) については通過(legacyテストは除く)
- 並列テストについては、以下のような操作を手動実行。一部テストは意図的に除外 or 個別に実行(条件が合わないため)

```
VERSION=16Mar18  
WORKDIR=/work/users/${USER}  
LAMMPSDIR=${WORKDIR}/lamps-${VERSION}  
LAMMPSTESTS=${WORKDIR}/lamps-testing-master  
LAMMPSDIR_EXC=`echo $LAMMPSDIR | sed -e 's/\/\\\\/g'`  
  
export LD_LIBRARY_PATH="${LD_LIBRARY_PATH}:${LAMMPSDIR}/src"  
export PYTHONPATH="${PYTHONPATH}:${LAMMPSDIR}/python"  
  
NPROCS=4  
JOBNAME=mpi_4  
LOGFILE=tests_mpi4_all  
EXCLUDES="tad neb mscg USER/quip kim gcmc USER/misc/imd USER/lb USER/atc USER/misc/pimd USER/misc/i-pi USER/misc/grem USER/eff/Li-  
dendritic COUPLE ASPHERE/tri ASPHERE/poly ASPHERE/line USER/dpd/dpdx-shardlow"  
  
sed -i -e "s/^read_data.*/read_data      ${LAMMPSDIR_EXC}\\\\bench\\\\data.rhodo/" tests/examples/accelerate/in.rhodo  
sed -i -e "s/^ pair_coeff.*/ pair_coeff      ** ${LAMMPSDIR_EXC}\\\\potentials\\\\Cu_mishin1.eam.alloy Cu/" tests/examples/USER/misc/ti/in.ti_spring  
cp /home/users/qf7/ramdisk/lamps-16Mar18/potentials/{CC.KC,CH.airebo} tests/examples/USER/misc/kolmogorov-crespi  
  
python \  
  lamps_testing/regression.py \  
  ${JOBNAME} \  
  "mpirun -np ${NPROCS} ${LAMMPSDIR}/src/lmp_rccs" \  
  ${LAMMPSTESTS}/tests/examples/\  
  -exclude ${EXCLUDES} >& ${LOGFILE}
```

## 注意

- ファイルは /local/apl/lx/lamps16Mar18/ 以下にあります
- 実行バイナリ(lmp\_rccs)とライブラリは src/ 以下にあります。(bin/ というシンボリックリンクからもアクセスできます)
- サンプルは samples/ ディレクトリに置いてあります。
- pythonのファイルについてもpython/以下にコピーしました
- lampsの src/ 内にあったヘッダファイルはまとめて src/ 以下にコピーしてあります。

並列テストに関するコメント(gcc版と同様のエラーが出るものについては太字で表記)

- balance/balance.var.dynamics:** 軽微な(?)数値エラー(**TotEng(4.9e-6), Press(1.93e-5)**他)
- balance/balance.neigh.rcb: 途中でフリーズ
- balance/balance.kspace:** 数値エラー(**TotEng(0.21), Press(0.83)**他)
- balance/balance.clock.dynamic:** 軽微な(?)数値エラー(**TotEng(1.16e-5), Press(4.56e-5)**)
- balance/balance.bond.slow: 途中でフリーズ
- balance/balance.bond.fast: 途中でフリーズ
- balance/balance: 途中でフリーズ
- VICOSITY/nemd.2d:** 数値エラー(**TotEng(0.0; エラー無し), Press(0.36), v\_visc(3.82)**他)

- **USER/eff/ECP/Si2H6/Si2H6.ang:** 途中でフリーズ
- **USER/eff/CH4/ch4\_ionized.dynamics:** 途中でフリーズ

その他テスト関連(未実行テスト、エラーが発生するテスト、個別テストに関して)

- mscg: パッケージ未導入
- USER/quip: パッケージ未導入
- kim: パッケージ未導入
- gcmc: パッケージ未導入
- tad/tad: 動作方法別。実際に実行しても動かず。(4バイト変数と8バイト変数のやりとりに関するエラー)
- neb: 動作方法別。パラメータ変更すれば動作する。(動作はするものの数値が完全には一致していないように見える?)
- dpd/dpdrx-shardlow: 動作方法別。動作はするものの、数値がずれている?
- imd, USER/lb: 時間がかかりすぎるのでスキップ
- COUPLE, USER/misc/i-pi, USER/misc/grem: スキップ (COUPLE/multiple だけは正常動作確認。他は未検証)
- ASPHERE/tri: ERROR: Illegal neigh\_modify command
- ASPHERE/line: ERROR: Illegal neigh\_modify command
- ASPHERE/poly: ERROR on proc 0: Neighbor list overflow, boost neigh\_modify one
- USER/eff/Li-dendritic: ファイル足りず? 動作させられず
- USER/atc: ファイル足りず
- USER/misc/pimd: 要ディレクトリ作成+検証方法が不明(?)

その他

- latteはlammpsと組み合わせたものが正常に動作しなかったので導入せず
- vmd molfile plugin の実体は /local/apl/lx/vmd193/lib/plugins/LINUXAMD64/molfile ディレクトリにあります