

## Gromacs 2021.4 GCC9

### ウェブページ

<http://www.gromacs.org/>

### バージョン

2021.4

### ビルド環境

- Intel MPI 2018.0.4 (2018.4.274)
- Intel MKL 2020.0.2
- GCC 9.3.1 (Software Collections devtoolset-9)
- cmake 3.16.3

### 必要なファイル

- gromacs-2021.4.tar.gz
- regressiontests-2021.4.tar.gz

### ビルド手順

```
#!/bin/sh

VERSION=2021.4
INSTALL_PREFIX=/local/apl/lx/gromacs${VERSION}

BASEDIR=/home/users/${USER}/Software/Gromacs/${VERSION}/
GROMACS_TARBALL=${BASEDIR}/gromacs-${VERSION}.tar.gz
REGRESSION_TARBALL=${BASEDIR}/regressiontests-${VERSION}.tar.gz
WORKDIR=/work/users/${USER}
REGRESSION_PATH=${WORKDIR}/regressiontests-${VERSION}

PARALLEL=12
export LANG=C

#-----
umask 0022

module purge
module load scl/devtoolset-9
module load mpi/intelmpi/2018.4.274
module load mkl/2020.0.2
module load cmake/3.16.3

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

if [ -d regressiontests-${VERSION} ]; then
  mv regressiontests-${VERSION} regressiontests_erase
  rm -rf regressiontests_erase &
fi

tar xzf ${GROMACS_TARBALL}
tar xzf ${REGRESSION_TARBALL}
cd gromacs-${VERSION}

# single precision, no MPI
mkdir rccs-s
```

```
cd rccs-s
cmake .. \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DCMAKE_VERBOSE_MAKEFILE=ON \
  -DCMAKE_C_COMPILER=gcc \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=g++ \
  -DGMX_MPI=OFF \
  -DGMX_GPU=OFF \
  -DGMX_DOUBLE=OFF \
  -DGMX_THREAD_MPI=ON \
  -DGMX_BUILD_OWN_FFTW=ON \
  -DREGRESSIONTEST_DOWNLOAD=OFF \
  -DREGRESSIONTEST_PATH=${REGRESSION_PATH}
make -j${PARALLEL} && make check && make install
cd ..
```

```
# double precision, no MPI
module unload mkl
mkdir rccs-d
cd rccs-d
cmake .. \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DCMAKE_VERBOSE_MAKEFILE=ON \
  -DCMAKE_C_COMPILER=gcc \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=g++ \
  -DGMX_MPI=OFF \
  -DGMX_GPU=OFF \
  -DGMX_DOUBLE=ON \
  -DGMX_THREAD_MPI=ON \
  -DGMX_BUILD_OWN_FFTW=ON \
  -DREGRESSIONTEST_DOWNLOAD=OFF \
  -DREGRESSIONTEST_PATH=${REGRESSION_PATH}
make -j${PARALLEL} && make check
# ignore errors!
make install
cd ..
```

```
# single precision, with MPI
module load mkl/2020.0.2
mkdir rccs-mpi-s
cd rccs-mpi-s
cmake .. \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DCMAKE_VERBOSE_MAKEFILE=ON \
  -DCMAKE_C_COMPILER=mpicc \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=mpicxx \
  -DGMX_MPI=ON \
  -DGMX_GPU=OFF \
  -DGMX_DOUBLE=OFF \
  -DGMX_THREAD_MPI=OFF \
  -DGMX_BUILD_OWN_FFTW=ON \
  -DREGRESSIONTEST_DOWNLOAD=OFF \
  -DREGRESSIONTEST_PATH=${REGRESSION_PATH}
make -j${PARALLEL} && make check && make install
cd ..
```

```
# double precision, with MPI
module unload mkl
mkdir rccs-mpi-d
cd rccs-mpi-d
cmake .. \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DCMAKE_VERBOSE_MAKEFILE=ON \
  -DCMAKE_C_COMPILER=mpicc \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=mpicxx \
```

```
-DGMX_MPI=ON \  
-DGMX_GPU=OFF \  
-DGMX_DOUBLE=ON \  
-DGMX_THREAD_MPI=OFF \  
-DGMX_BUILD_OWN_FFTW=ON \  
-DREGRESSIONTEST_DOWNLOAD=OFF \  
-DREGRESSIONTEST_PATH=${REGRESSION_PATH}  
make -j${PARALLEL} && make check  
# ignore errors  
make install  
cd ..
```

## メモ

- 2021.2 の時からの変更点や注意点
  - Intel MPI を 2018 のものに変更; 一部テストが途中で停止したため
  - 倍精度で MKL を有効にした場合、失敗するテストがあるため(intel コンパイラ時は起こらない)、倍精度版では引き続き mkl を無効に。
- 倍精度版では GammaDistributionTest テストでエラー(数値誤差)が発生する
  - 内部で実装に変更があったらしく、それが原因とのこと。
    - <https://gitlab.com/gromacs/gromacs/-/issues/4270>
    - [https://gitlab.com/gromacs/gromacs/-/merge\\_requests/2148](https://gitlab.com/gromacs/gromacs/-/merge_requests/2148)
    - [https://gitlab.com/gromacs/gromacs/-/merge\\_requests/2172](https://gitlab.com/gromacs/gromacs/-/merge_requests/2172)
  - tolerance の緩和が 2021.5 で予定されているとのことなので問題なしとする。