

## PSI4 1.5

(2022/4/13 CheMPS2 有効化バージョンについての記述を追加)

## ウェブページ

<https://psicode.org/>

## バージョン

1.5

## ビルド環境

- Intel Parallel Studio 2020 update2 (compilers and MKL)
- GCC 8.3.1 (devtoolset-8)
- cmake 3.16.3
- (Python 3.9.10 (miniforge3))

## ビルドに必要なファイル

- psi4.tar.gz
  - git checkout e9f4d6d (version 1.5)後に tar.gz 化したもの
- (以下の手順中でもいくつか取得)

## ビルド手順

### miniforge3 (概略)

RDKit 等、直接は関係ないパッケージもいくつか導入しています。

```
$ wget https://github.com/conda-forge/miniforge/releases/latest/download/Miniforge3-Linux-x86_64.sh
$ sh ./Miniforge3-Linux-x86_64.sh
...
[/home/users/***/miniforge3] >>> /local/apl/lx/psi4-15/miniforge3
...
$ /local/apl/lx/psi4-15/miniforge3/bin/conda shell.bash hook > /local/apl/lx/psi4-15/conda_init.sh
$ /local/apl/lx/psi4-15/miniforge3/bin/conda shell.csh hook > /local/apl/lx/psi4-15/conda_init.csh
$ . /local/apl/lx/psi4-15/conda_init.sh
(base) $ conda update conda
(base) $ conda update --all
(base) $ conda install pint pybind11 msgpack-python numpy networkx pydantic pytest pytest-xdist
(base) $ conda install matplotlib psutil py-cpuinfo rdkit
```

### psi4

上記 miniforge を先に導入した上で実行します。

```
#!/bin/sh

# assume miniforge for psi4 was already installed

VERSION=1.5
INSTALL_PREFIX=/local/apl/lx/psi4-15

BASEDIR=/home/users/${USER}/Software/PSI4/1.5
TARBALL=${BASEDIR}/psi4.tar.gz

WORKDIR=/work/users/${USER}/
PARALLEL=12

#-----
umask 0022
export LANG=C
ulimit -s unlimited
```

```

module purge
module load scl/devtoolset-8
module load intel_parallelstudio/2020update2
module load cmake/3.16.3

cd ${WORKDIR}
if [ -d psi4 ]; then
  mv psi4 psi4-erase
  rm -rf psi4-erase &
fi

# load miniforge3 env
. ${INSTALL_PREFIX}/conda_init.sh

tar zxf ${TARBALL}
cd psi4

mkdir build
cd build
cmake .. \
  -DMAX_AM_ERI=7 \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DBUILD_SHARED_LIBS=ON \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=icpc \
  -DCMAKE_C_COMPILER=icc \
  -DCMAKE_Fortran_COMPILER=ifort
make -j ${PARALLEL}

ctest -j${PARALLEL}

make install

```

## メモ

- テストは全てパスしています。
- ライセンスの関係上、anaconda のかわりに miniforge を用いて環境を作っています。
- intel + gcc9/10 の組み合わせではテストで大量のエラー
  - 直接関係があるのかわからない Perl に関するエラーなども有り。詳細な調査は行っていない
  - (Software Collection の GCC を使ったことが原因かもしれない)
- intel2018 + gcc8 でもある程度エラーが発生。試した範囲内では、intel2020 + gcc8 だけが正常に動作
- Linux 版の配布バイナリに合わせて MAX\_AM\_ERI=7 でビルド。
- スレッド並列時には psi4 -n (スレッド数) のように指定の必要有り。OMP\_NUM\_THREADS/MKL\_NUM\_THREADSは無視される。
  - python スクリプト中では psi4.core.set\_num\_threads で指定可能

## CheMPS2 有効化バージョンに関するメモ

conda については上記のバージョンで使ったものを流用

### CheMPS2 の導入

```

$ git clone https://github.com/SebWouters/CheMPS2.git
$ cd CheMPS2/
$ git checkout refs/tags/v1.8.12
$ module purge
$ module load scl/devtoolset-8
$ module load intel_parallelstudio/2020update2
$ module load cmake/3.16.3
$ mkdir build
$ cd build/
$ CXX=icpc cmake .. -DMKL=ON -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=/local/apl/lx/psi4-15-chemps2/chemps2-1.8.12 -DWITH_MPI=OFF
$ make
$ make install
$ make test
$ cd CheMPS2/

```

```
$ cp ../../tests/test14.input .
$ sed -i "s/\path\to/./V../tests/matrxelements/" test14.input
$ ./chemps2 --file=test14.input
```

## PSI4

```
#!/bin/sh

# assume miniforge for psi4 was already installed

VERSION=1.5
INSTALL_PREFIX=/local/apl/lx/psi4-15-chemps2
CHEMPS2DIR=/local/apl/lx/psi4-15-chemps2

BASEDIR=/home/users/${USER}/Software/PSI4/1.5
TARBALL=${BASEDIR}/psi4.tar.gz

WORKDIR=/work/users/${USER}
PARALLEL=12

# -----
umask 0022
export LANG=C
ulimit -s unlimited

module purge
module load scl/devtoolset-8
module load intel_parallelstudio/2020update2
module load cmake/3.16.3
cd ${WORKDIR}
if [ -d psi4 ]; then
  mv psi4 psi4-erase
  rm -rf psi4-erase &
fi

# load miniforge3 env
. ${INSTALL_PREFIX}/conda_init.sh

tar xzf ${TARBALL}
cd psi4

mkdir build
cd build
cmake .. \
  -DENABLE_CheMPS2=ON \
  -DCheMPS2_DIR=${CHEMPS2DIR} \
  -DMAX_AM_ERI=7 \
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_PREFIX} \
  -DBUILD_SHARED_LIBS=ON \
  -DCMAKE_CXX_COMPILER=icpc \
  -DCMAKE_C_COMPILER=icc \
  -DCMAKE_Fortran_COMPILER=ifort
make -j ${PARALLEL}

make install

ctest -j ${PARALLEL}
```