

Amber22

ウェブページ

<http://ambermd.org/>

バージョン

Amber22, AmberTools 22

ビルド環境

- Intel Parallel Studio 2018 Update4 (MPI only)
- GCC 9.3.1 (devtoolset-9)
- CUDA 11.1 Update 1

ビルドに必要なファイル

- Amber22.tar.bz2
- AmberTools22.tar.bz2
- patch-cmake-python
 - miniconda のかわりに miniforge を使うためのパッチ(anaconda リポジトリのライセンス対策)

```
--- cmake/UseMiniconda.cmake.org 2022-05-27 09:43:57.000000000 +0900
+++ cmake/UseMiniconda.cmake 2022-05-27 09:56:28.000000000 +0900
@@ -84,11 +84,14 @@
     endif()
   endif()

-   set(MINICONDA_INSTALLER_FILENAME "Miniconda${PYTHON_MAJOR_RELEASE}-${MINICONDA_VERSION}-${CONTINUUM_SYSTEM_NAME}-
+${CONTINUUM_BITS}.${INSTALLER_SUFFIX}")
+   #set(MINICONDA_INSTALLER_FILENAME "Miniconda${PYTHON_MAJOR_RELEASE}-${MINICONDA_VERSION}-${CONTINUUM_SYSTEM_NAME}-
+${CONTINUUM_BITS}.${INSTALLER_SUFFIX}")
+   ## mkamiya: assume x86_64 Linux...
+   set(MINICONDA_INSTALLER_FILENAME "Miniforge${PYTHON_MAJOR_RELEASE}-Linux-x86_64.sh")

   # location to download the installer to
   set(MINICONDA_INSTALLER ${MINICONDA_DOWNLOAD_DIR}/${MINICONDA_INSTALLER_FILENAME})
-   set(INSTALLER_URL "http://repo.continuum.io/miniconda/${MINICONDA_INSTALLER_FILENAME}")
+   #set(INSTALLER_URL "http://repo.continuum.io/miniconda/${MINICONDA_INSTALLER_FILENAME}")
+   set(INSTALLER_URL "https://github.com/conda-
+forge/miniforge/releases/${MINICONDA_VERSION}/download/${MINICONDA_INSTALLER_FILENAME}")

   # If we've already downloaded the installer, use it.
   if(EXISTS "${MINICONDA_INSTALLER}")
```

- amber.csh.patch (インストール後に手動で amber.csh を修正した際の変更点)
 - スクリプトのディレクトリを取得する操作が常に成功するわけではないため、ハードコードで対応

```
--- amber.csh.org 2022-06-06 16:53:47.000000000 +0900
+++ amber.csh 2022-06-06 16:57:01.000000000 +0900
@@ -16,11 +16,13 @@
     echo "      Your shell does not appear to be a C shell: $0"
   endif

-# Get path used for this source file (credit scott brozell).
-set invocationpath = `echo $_ | cut -d' ' -f2- | sed "s@$myname.*@@"`
-if ( "$invocationpath" == " " ) then
-   set invocationpath = '.'
-endif

+# RCCS: this does not always work. Use oldstyle setting...
+set invocationpath = "/local/apl/lx/amber22-up0"
+### Get path used for this source file (credit scott brozell).
+#set invocationpath = `echo $_ | cut -d' ' -f2- | sed "s@$myname.*@@"`
```

```
+#if ( "$invocationpath" == " " ) then
+#   set invocationpath = '.'
+#endif

setenv AMBERHOME `cd "$invocationpath" >&! /dev/null; pwd`
setenv PATH "$AMBERHOME/bin:$PATH"
```

ビルド手順

```
#!/bin/sh

VERSION=22
TOOLSVERSION=22

# amber22 + AmberTools22
INSTALL_DIR="/local/apl/lx/amber22-up0"
WORKDIR="/work/users/${USER}/work-amber"
TARBALL_DIR="/home/users/${USER}/Software/AMBER/22"

PATCHX=${TARBALL_DIR}/patch-cmake-python

PARALLEL=12

#-----
module purge
module load mpi/intelmpi/2018.4.274
module load scl/devtoolset-9
module load cuda/11.1
module load cmake/3.16.3

export CUDA_HOME="/local/apl/lx/cuda-11.1"

export LANG=C
export LC_ALL=C
ulimit -s unlimited

# install directory has to be prepared before running this script
if [ ! -d $WORKDIR ]; then
  echo "Create $WORKDIR before running this script."
  exit 1
fi

# build directory must be empty
if [ "$(ls -A $WORKDIR)" ]; then
  echo "Target directory $WORKDIR not empty"
  exit 2
fi

# install directory must be empty
if [ "$(ls -A $INSTALL_DIR)" ]; then
  echo "Target directory $INSTALL_DIR not empty"
  exit 2
fi

# prep files
cd $WORKDIR
if [ -d amber${VERSION}_src ]; then
  mv -f amber${VERSION}_src amber_erase
  rm -rf amber_erase &
fi

bunzip2 -c ${TARBALL_DIR}/Amber${VERSION}.tar.bz2 | tar xf -
bunzip2 -c ${TARBALL_DIR}/AmberTools${TOOLSVERSION}.tar.bz2 | tar xf -

# prep python and update
cd amber${VERSION}_src
```

```
export AMBERHOME=${WORKDIR}/amber${VERSION}_src
```

```
patch -p0 < $PATCHX
```

```
# CPU serial with installation of tests
```

```
echo "[CPU serial edition]"
```

```
mkdir build_cpu_serial && cd build_cpu_serial
```

```
cmake .. \
```

```
-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_DIR} \
```

```
-DCOMPILER=GNU \
```

```
-DMPI=FALSE \
```

```
-DCUDA=FALSE \
```

```
-DINSTALL_TESTS=TRUE \
```

```
-DDOWNLOAD_MINICONDA=TRUE \
```

```
-DFORCE_INTERNAL_LIBS="arpack" \
```

```
-DBUILD_QUICK=TRUE \
```

```
-DCHECK_UPDATES=TRUE
```

```
make -j${PARALLEL} install && make clean
```

```
cd ../ && rm -rf build_cpu_serial
```

```
# mark its origin at installation directory
```

```
cd ${INSTALL_DIR}
```

```
ln -s ./miniconda ./miniforge
```

```
# ad hoc fix shebang of amber.cond
```

```
cd miniconda/bin
```

```
# ad hoc ad hoc ad hoc ad hoc
```

```
perm=$(stat -c "%a" conda)
```

```
head -n 1 ipython >> conda.new
```

```
sed -e "1d" conda >> conda.new
```

```
mv -f conda.new conda
```

```
chmod $perm conda
```

```
# ad hoc ad hoc ad hoc ad hoc
```

```
cd ${WORKDIR}/amber${VERSION}_src
```

```
# reuse installed python
```

```
AMBER_PYTHON=${INSTALL_DIR}/bin/amber.python
```

```
# CUDA, serial, gcc
```

```
echo "[GPU serial edition]"
```

```
mkdir build_gpu_serial && cd build_gpu_serial
```

```
cmake .. \
```

```
-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_DIR} \
```

```
-DCOMPILER=GNU \
```

```
-DMPI=FALSE \
```

```
-DCUDA=TRUE \
```

```
-DINSTALL_TESTS=FALSE \
```

```
-DDOWNLOAD_MINICONDA=FALSE \
```

```
-DPYTHON_EXECUTABLE=${AMBER_PYTHON} \
```

```
-DCUDA_TOOLKIT_ROOT_DIR=${CUDA_HOME} \
```

```
-DFORCE_INTERNAL_LIBS="arpack" \
```

```
-DBUILD_QUICK=TRUE \
```

```
-DCHECK_UPDATES=FALSE
```

```
make -j${PARALLEL} install && make clean
```

```
cd ../ && rm -rf build_gpu_serial
```

```
# GPU parallel
```

```
echo "[GPU parallel edition]"
```

```
mkdir build_gpu_parallel && cd build_gpu_parallel
```

```
cmake .. \
```

```
-DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_DIR} \
```

```
-DCOMPILER=GNU \
```

```
-DMPI=TRUE \  
-DCUDA=TRUE \  
-DINSTALL_TESTS=FALSE \  
-DDOWNLOAD_MINICONDA=FALSE \  
-DPYTHON_EXECUTABLE=${AMBER_PYTHON} \  
-DCUDA_TOOLKIT_ROOT_DIR=${CUDA_HOME} \  
-DFORCE_INTERNAL_LIBS="arpack" \  
-DBUILD_QUICK=TRUE \  
-DCHECK_UPDATES=FALSE
```

```
make -j${PARALLEL} install && make clean  
cd ../ && rm -rf build_gpu_parallel
```

```
# CPU openmp
```

```
echo "[CPU openmp edition]"
```

```
mkdir build_cpu_openmp && cd build_cpu_openmp
```

```
cmake .. \  
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_DIR} \  
  -DCOMPILER=GNU \  
  -DMPI=FALSE \  
  -DOPENMP=TRUE \  
  -DCUDA=FALSE \  
  -DINSTALL_TESTS=FALSE \  
  -DDOWNLOAD_MINICONDA=FALSE \  
  -DPYTHON_EXECUTABLE=${AMBER_PYTHON} \  
  -DFORCE_INTERNAL_LIBS="arpack" \  
  -DBUILD_REAXFF_PUREMD=TRUE \  
  -DBUILD_QUICK=TRUE \  
  -DCHECK_UPDATES=FALSE
```

```
make -j${PARALLEL} install && make clean  
cd ../ && rm -rf build_cpu_openmp
```

```
# CPU mpi (don't build mpi+openmp version)
```

```
echo "[CPU parallel edition]"
```

```
mkdir build_cpu_parallel && cd build_cpu_parallel
```

```
cmake .. \  
  -DCMAKE_INSTALL_PREFIX=${INSTALL_DIR} \  
  -DCOMPILER=GNU \  
  -DMPI=TRUE \  
  -DOPENMP=FALSE \  
  -DCUDA=FALSE \  
  -DINSTALL_TESTS=FALSE \  
  -DDOWNLOAD_MINICONDA=FALSE \  
  -DPYTHON_EXECUTABLE=${AMBER_PYTHON} \  
  -DFORCE_INTERNAL_LIBS="arpack" \  
  -DBUILD_QUICK=TRUE \  
  -DCHECK_UPDATES=FALSE
```

```
make -j${PARALLEL} install && make clean  
cd ../ && rm -rf build_cpu_parallel
```

```
# ad hoc fix for shebang
```

```
cd ${INSTALL_DIR}/bin
```

```
for f in *; do
```

```
  grep -d skip "^#!.*python$" $f > /dev/null
```

```
  if [ $? -eq 0 ]; then
```

```
    perm=$(stat -c "%a" $f)
```

```
    head -n 1 amber.conda >> ${f}.new
```

```
    sed -e "1d" ${f} >> ${f}.new
```

```
    mv -f ${f}.new ${f}
```

```
    chmod $perm $f
```

```
  fi
```

```
done
```

```
# run tests
cd ${INSTALL_DIR}
. ${INSTALL_DIR}/amber.sh
# now, $AMBERHOME should be $INSTALL_DIR

# parallel tests first
export DO_PARALLEL="mpirun -np 2"

make test.parallel && make clean.test
make test.cuda.parallel && make clean.test # DPFP
cd test; ./test_amber_cuda_parallel.sh SPFP; make clean; cd ../

export DO_PARALLEL="mpirun -np 4"
cd test; make test.parallel.4proc; make clean; cd ../

unset DO_PARALLEL

# openmp tests
make test.openmp && make clean.test

# serial tests
make test.serial && make clean.test
make test.cuda.serial && make clean.test # DPFP
cd test; ./test_amber_cuda_serial.sh SPFP; make clean && cd ../
```

テスト結果

- テスト結果は /local/apl/lx/amber22-up0/logs 以下にあります。
- pbsa_cuda_cg テスト(後述)以外については特に問題は無いと思われます。

メモ

- P100/V100 でのパフォーマンスが amber20 よりも落ちている(5% 程度; JAC 系で検証)
 - P100 では amber18 が最速, V100 では amber20 が最速
 - amber22 の新機能が必要無いのであれば、RCCS では amber18/20 を利用した方が良いかもしれません。(今後の更新で変わってくる可能性はあります)
- gcc10 (devtoolset-10)を使うと pmemd.cuda のビルド時にエラーが発生したために回避。gcc7-8 では特に問題無し。
- cuda-11.6.1 を使うと V100 で若干速度が低下(JAC 系で検証)。そのため今回も cuda 11.1 を採用。
 - 現時点(2022/6/6)では amber22 の P100/V100 公式ベンチマーク結果は存在しない模様
- arpack はフロントエンドに導入されているものの、演算ノードには導入されていないため、明示的にビルドするように指定
 - 一般的には指定の必要は無いと思われる。
- quick は有効化。reaxff_puremd については openmp 版のみ有効化。
- MKL を [amber20-up12](#) の時のように一部だけに使うと依存関係がおかしくなるため、今回は回避。
 - (うまくやればなんとかなりそうな気がする)
- pbsa_cuda_cg のテストは amber20 (ambertools20/21) で cmake を使った場合と同様におかしな結果を出す
 - (公式 ML に報告済)
 - ambertools22 を無理矢理旧来の configure でビルドすればこのエラーを回避できることも確認済。
- 環境設定用の amber.csh は読み込み方によっては正しく動作しない場合があるため、パスをハードコードするように変更。