

センター設立の目的と沿革

History and Mission



自然科学研究機構 岡崎共通研究施設 計算科学研究センターの前身である分子科学研究所電子計算機センターは、実験データの収集解析、分子科学プログラムライブラリの開発と整備、分子科学データベースの開発、広域ネットワークへの参加、基礎生物学研究所と生理学研究所の計算処理、特に大学計算機センターでは実行の困難な分子科学の大規模理論計算などを重点的に行うことを目的に 1977年5月に分子科学研究所の研究施設として設立され、大型計算機を導入し、共同利用サービスとして、国内の研究者に広く利用されてきました。

その後、2000年4月、我が国唯一の分子科学計算のための共同利用基盤センターとしての経験を活かし、分子科学やバイオサイエンス分野における計算科学理論、方法論のさらなる展開をはかるべく研究機能を強化し、岡崎国立共同研究機構 共通研究施設 計算科学研究センターへと転換しました。これに伴い、共同利用サービスに加え、2003年4月より分子科学研究所において開始された文部科学省「超高速コンピュータ網形成プロジェクト(通称 NAREGI)」における「ナノサイエンス実証研究」では、グリッドコンピューティングシステムの導入・運用を行うなど、プロジェクトの中核施設としての活動を行ってきました。

2005年4月には、大学共同利用機関法人 自然科学研究機構として再編され法人化されたことに伴い、岡崎共通研究施設 計算科学研究センターとして再出発しました。同年、機構による「分野間連携による学際的・国際的研究拠点形成」事業の一環として分子科学研究所を中心に組織された「巨大計算新手法の開発と分子・物質シミュレーション中核拠点の形成」にも積極的に参画しました。さらには、2006年4月より開始した「最先端・高性能汎用スーパーコンピュータの開発利用プロジェクト」における「次世代ナノ統合シミュレーションソフトウェアの研究開発」においても中心的役割を果たしてきており、単なるCPUサービスにとどまらず、分子科学、ナノサイエンスに関わる計算科学研究の中核拠点としての活動を活発に行ってきました。

今後、岡崎地区3研究所および岡崎共通研究施設の計算基盤研究センターとしてはもちろんのこと、全国の分子科学研究者、バイオサイエンス研究者に、大学等の研究機関では不可能な大規模計算処理環境を提供する共同利用施設としての基盤強化を目指していくと同時に、プロジェクトの場を提供し理論・方法論開発などの研究活動も推進していく予定です。

2012年現在におけるセンター職員は、教授2名、准教授1名、助教6名、技術職員7名、事務支援員2名から構成されています。

The Computer Center of IMS, which was the forerunner of the Research Center for Computational Science, was established in May, 1977, primarily in order to provide an opportunity for large scale computation in molecular science which could not be carried out at regional university computer centers. Further, the Center supported experimental data collection and analysis, developed and maintained the program library and database in molecular science, and provided the computational service to neighboring National Institute for Basic Biology and National Institute for Physiological Sciences.

In April, 2000, the Center was reorganized into the Research Center for Computational Science of the Okazaki National Research Institutes in order to extend its activity to the frontier between molecular and bio sciences. Since then, the Center has been engaged not only in the facility service but also in science, for example, development of new theory and simulation method in these fields. After April, 2005, when Okazaki National Research Institute, itself, was reorganized into the National Institute of Natural Sciences, the Center has been showing its activity as a member of Okazaki Research Facilities.

The Center made a major contribution to the project, "Grid Application Research in Nanoscience", by IMS as a grid computer center, which was a part of the activity of the national project, "National Research Grid Initiative(NAREGI)", by MEXT, Japan, from 2003 to 2005. The Center was working for the project, "Development of New Computational Methods for Large-Scale Systems and Establishment of Bases for Advanced Simulation of Molecular and Material Systems", by IMS forming a part of the project, "Formation of Interdisciplinary and International Bases Across Fields of Study", by NINS. The Center was playing an important role, too, in the national project, "Grand Challenge to Next Generation Nanoscience", by IMS in "Development & Application of Advanced High-Performance Supercomputer Project by MEXT, Japan.

In September, 2012 the Center is managed and operated by two professors, one associate professor, six assistant professors, seven technical staffs, and two secretaries.

共同利用サービス

Services of open facilities

本センターの共同利用は全国の大学や公的研究機関の研究者な どに開かれており、利用申請と審査に基づいて、許可されたユー ザーは無料で計算資源を利用することができます。センターの利用 には、比較的小規模な分子軌道計算による実験研究のサポートから 超大規模な電子状態計算や分子シミュレーションなど多岐にわたっ ており、ユーザーの用途に応じて利用申請にもA(小規模)、B(中・ 大規模)のクラスに分かれています。利用申請はセンターのホーム ページからも可能です。ユーザーは主としてインターネット経由に よってセンターのフロントエンドマシンに接続し、さらにセンター内 の各マシンの会話処理およびバッチジョブを利用できます。バッチ ジョブでは、PCの10倍程度の計算資源を単位として提供してお り、各ユーザーのPCよりも格段に大きな計算能力を必要とする要 望に応えています。また、分子・物質科学でよく用いられるアプリ ケーションプログラムやデータベースも提供し、ユーザーの研究を 支援しています。また利用の手引きや運用状況などユーザーに役 立つ情報をセンターのホームページにて公開しています。

The facilities of RCCS are open to all academic researchers in Japan. An eligible researcher can gain an allocated amount of resources for free after the proposal is accepted by the RCCS committee. The proposal can be submitted via the web page of RCCS. The review processes are categorized by the required amount of resources into class A (small) and B (medium and large). Permitted users can connect the front-end machines via internet, and further access the interactive nodes and batch queuing system of the RCCS computers. The batch queuing system provides cpu resources more than 10 times as much as that of a current high-end PC for each user. RCCS is also equipped with a variety of application programs and databases in the field of computational molecular and material sciences. Useful information for the RCCS users is provided on the web page of RCCS as follows.



http://ccportal.ims.ac.jp

◎ ネットワークサービス

センター内の主要なサーバは、ネットワークスイッチより光ファイバを使った10ギガビットイーサネットによって相互に接続されており、高速なデータ転送を可能としています。センター内のネットワークは、スーパーSINETを通じてインターネットに接続されており、外部からの利用が可能となっています。

アプリケーションプログラム

センターでは分子・物質科学分野を中

心にして、国内外の研究者から提供されたプログラムや、公開・商用アプリケーションプログラムを整備しており、ユーザーは自由に利用できます。 現在提供しているアプリケーショングラムには、Gaussian, GAMESS, Molpro, Molcasなどの量子化学計算用、Amber, NAMDなどの分子動力学計算用、さらに汎用数値計算ライブラリなどがあります(2012年10月現在)。

● データベースサービス

分子科学研究データベースとして次の2件を登録しています。特に QCLDBはその設計段階から関与し、現在も毎年行うデータ更新に協 力しています。

- (1) QCLDB (量子化学文献データベース)
- (2) FCDB (力の定数に関するデータベース)

スーパーコンピューターワークショップ

計算センターでは、毎年スーパーコンピューターワークショップを開催し、 ユーザーの交流や情報交換の機会をつくっています。そこではユーザー による成果発表に加えて、センターの計算資源の効率的な利用につい ての講習会、運営に関するセンタースタッフとユーザーとの情報交換、 計算分子科学の動向についての招待講演などが行われています。

Network System

The servers of RCCS are interconnected by 10gigabit Ethernet using optical fiber from the network switch, which enable high-speed data transfer between the servers. The RCCS network is connected to the internet via the super SINET, and the users can thereby access the RCCS machines from outside the campus.

Application Programs

RCCS provides application programs

in the field of molecular and material sciences, either free or commercial, to all the users. As of October, 2012, RCCS is equipped with quantum chemistry program packages, including Gaussian, GAMESS, Molpro and Molcas, molecular dynamics program packages, such as Amber, NAMD, and general mathematical subroutines optimized to each server.

Database Services

The following two databases are open to all users. RCCS has also been supporting and collaborating with the QCLDB project.

- (1) QCLDB (Quantum Chemistry Literature Data Base)
- (2) FCDB (Force Constant Data Base)

Supercomputer Workshop

RCCS hosts annual workshop for the users, called Supercomputer Workshop, where users report their achievements by using the RCCS resources. The Supercomputer workshop also provides instructions on efficient use of RCCS computers, meeting of RCCS staff and users, and invited lectures on the current progress in computational science.

研究紹介

Researches

本センターの利用者の研究分野は、量子化学、分子動力学シミュレーション、化学反応動力学、統計力学、固体電子論など多岐にわたっています。センターの計算機は、それらの多様なヘビーユーザーの要望に応えるように、巨大なメモリ空間、超高速で大容量のディスクI/O、高速なネットワーク通信など多くの特徴ある計算機環境が活用されています。

The research activities of the RCCS users range over a variety of fields, including quantum chemistry, molecular dynamics simulation, chemical reaction dynamics, statistical mechanics, and solid state physics. The computational facilities of RCCS provide a variety of solutions to these users, with large shared memory, high-performance disks, and fast interconnect. The following examples illustrate some typical calculations performed in RCCS.

(1) 量子化学計算

量子化学計算では、分子の中の電子の状態や動きを計算できます。 それにより化学反応、スペクトル、電子移動などの研究に利用されています。本センターのスーパーコンピューターによって、数千万次元におよぶ量子化学計算の方程式を解くような最先端の研究が行われています。

(1) Quantum Chemistry

Quantum chemical methods that calculate the electronic structure of molecules are used for studying chemical reactions, spectra, and electron transfer processes. By using supercomputers in RCCS, state-of-the-art quantum chemical calculations whose dimensions reach to tens of millions are performed.

(2) Simulations of Chemical Reactions of

Artificial metalloenzyme, which combines the reaction environ-

ment of protein and the catalytic feature of metal complex,

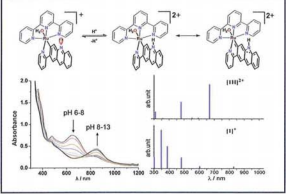
provides a new horizon for the development of novel enzyme-like

catalysis. We explored a Rh-catalyzed polymerization of pheny-lacetylene in apo-ferritin with the ONIOM QM/MM method to

Complex Molecular Systems

gain insight into the polymerization behavior.

光異性化や水の四電子酸化の触 媒活性を示すルテニウム化合物の電 テスペクトル:実験と理論の比較。 資料提供:福田良一(分子科学研究 所)、江原正博(計算科学研究セン ター)、田中晃二(分子科学研究所)



Experimental and calculated spectra of a Ru compound which shows photoisomerization and catalytic ability for four-electron water oxidation.

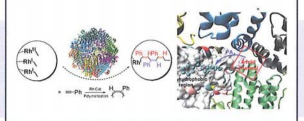
by courtesy of Prof.R.Fukuda (IMS), Prof.M.Ehara (RCCS), Prof.K.Tanaka (IMS).

(2) 複雑分子系の化学反応のシミュレーション

タンパクが作る反応場と金属錯体の触媒活性を組み合わせたいわゆる人工金属酵素は、新しい酵素類似触媒の開発に新しい世界を開くことが期待されている。そこでONIOM QM/MM法を用い、アポフェリチンの中でのロジウム触媒によるフェニルアセチレンの重合反応をシミュレーションすることで、その重合機構を解明した。

Z.Ke, S.Abe, T.Ueno, and K.Morokuma, J.Am. Chem. Soc. 2012, 134, 15418-15429, DOI: 10.1021/ja305453; J.Am. Chem. Soc. 2011, 133, 7926-7941.

フェリチンはロジウム錯体を不動化 して、制御された重合反応を行わせる ユニークな反応場を作っている。 資料提供:諸熊奎治(京都大学)



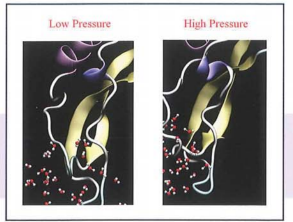
Ferritin with immobilized Rh-complexes can construct unique reaction space to perform controllable polymerization, by courtesy of Prof.K.Morokuma (Kyoto University).

(3) 拡張アンサンブル分子動力学シミュレーション

拡張アンサンブル法のひとつである圧力焼き戻し分子動力学法 (PST) [1] を、ウシ膵臓トリプシンインヒビター(BPTI)に適用した。 BPTIは58個のアミノ酸からなるタンパク質である。これを6363個の水分子と一緒に立方体の中に入れて、周期境界条件を課した(系の全原子数は20041である)。高圧では水分子がタンパク質内に入り込んでいることを確認した。これが、タンパク質の高圧変性の原因である。 [1] Y. Mori and Y. Okamoto, J. Phys. Soc. Jpn. 79, 074003 (2010).

(3) Generalized-ensemble Molecular Dynamics Simulation

A Pressure Simulated Tempering (PST) molecular dynamics simulation [1] (one of the generalized-ensemble algorithms) has been applied to bovine pancreatic trypsin inhibitor (BPTI). BPTI has 58 amino acids. It was placed in a cubic box with 6363 water molecules and periodic boundary conditions were imposed (the total number of atoms was 20041). The PST simulation performed a random walk in pressure space. We observed that at high pressure water molecules penetrate into the protein interior, which is the cause for pressure-induced protein denaturation.



Snapshot from PST simulation of BPTI (left: low pressure, right: high pressure), by courtesy of Dr.Y. Mori and Prof.Y. Okamoto (Nagoya University).

(4) 凝縮系におけるダイナミクスの解析

BPTIの圧力焼き戻しシミュレーショ

ン中のスナップショット(左:低圧、右:

資料提供:森義治、岡本祐幸(名古

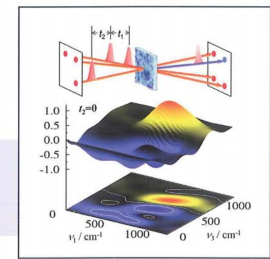
高圧)。

屋大学)

分子シミュレーションのデータから高次非線形分光法や多時間相関 関数を解析し、液体、過冷却液体、生体分子における超高速ダイナミク スから不均一で遅いダイナミクスの解析を行っている。これらの解析によ り、従来行われている解析では解明できないスペクトルの裏で繰り広げ られているダイナミクス、緩和ダイナミクス、熱力学的性質の分子論的起 源を明らかにすることが可能となる。

(4) Dynamics in Condensed Phases

Liquids, including supercooled state, and biological systems show complicated dynamics. Theoretical analyses based on higher-order nonlinear spectroscopy and multi-time correlation functions provide new insight into underlying heterogeneous dynamics and relaxations not manifested by conventional analyses.



Schematic figure of third-order nonlinear IR spectroscopy and theoretical two-dimensional IR spectrum of intermolecular motions of water,

by courtesy of Prof.S.Saito (IMS)

三次非線形赤外分光法の概略図と 水の理論二次元赤外スペクトル。 資料提供:斉藤真司(分子科学研究所)

Major computers in RCCS

クラスタ演算サーバ/ Fujitsu PRIMERGY RX300S7

Fujitsu PRIMERGY RX300S7 は、ノード内に16コア (2CPU) を有するx86_64サーバ機で、メモリ容量は64GByteと128GByteのものがあります。クラスタは総数342ノード5472コアで構成されており、総演算性能は126.9TFLOPSあります。このうち32台のノードに NVIDIA 社のTesla M2090アクセラレータを搭載しており、この分の総演算性能は21.2TFLOPSあります。さらにScaleMP社のvSMPを導入することで、最大64ノードを1台のコンピュータとして運用できる機能を有しています。また1PByteの共有ディスクにPanasas 社のPAS12とPAS11を導入することで、Parallel NFSによる高速転送を実現しています。このため大規模な分子動力学計算、モンテカルロ計算などに利用されるだけでなく、電子状態計算にも利用されています。

Computer Cluster / Fujitsu PRIMERGY RX300S7

Fujitsu PRIMERGY RX300S7 is x86_64 server with 16 cores (2 CPUs) whose memory size is 64GByte or 128GByte. This cluster consists of 342 nodes and has 5472 cores and its peak performance is 126.9 TFLOPS. A GPGPU accelerator of NVIDIA's Tesla M2090 is built in 32 nodes and its total peak performance is 21.2 TFLOPS. In order to get a large memory space, up to 64 nodes can be used as one computer by using ScaleMP's vSMP. Fast transfer between the system and the external disks with 1 PByte is realized by using Panasas's PAS12 and PAS11. This system is used for large scale molecular dynamics and Monte Carlo simulations as well as electronic state calculations.





「京」用開発サーバ Fujitsu PRIMEHPC FX10

Fujitsu PRIMEHPC FX10は、理化学研究所の「京」コンピュータと同じアーキテクチャを有するコンピュータで、1ラック96ノードを導入しています。総演算性能は1536コアにより20.2TFLOPS あります。作業領域として48TByteのディスクも有しています。主に「京」のソフトウェア開発や計算結果解析等に利用するために利用されています。





Development Server for "K computer" Fujitsu PRIMEHPC FX10

Fujitsu PRIMEHPC FX10 has the same architecture as the "K computer" in RIKEN. This system, which consists of 96 nodes with 1536 cores and has a disk space of 48 TByte as work area, provides 20.2 TFLOPS. The system is used not only for parallel calculations but also for development of programs used on the K computer.

高速 I/O 演算サーバ/ SGI UV1000

SGI UV1000は、総演算性能6.1TFLOPS、総メモリ容量9.2TByte のcc-NUMA型論理共有メモリコンピュータで、576コア (72CPU)を1台のコンピュータとして動作します。作業領域には400TByteの高速ディスクを有し、コンピュータとは12GByte/秒で接続しています。このハードウェアの特性を生かし、大規模な電子状態計算等に利用されています。

Large SMP Server with Fast I/O / SGI UV1000

SGI UV1000 system consists of only one node with 576 cores (72 CPUs), 6.1 TFLOPS. One of the characteristic feature of the system is the extensive shared memory with 9.2 TByte logically provided by the cc-NUMA architecture. Another feature is a high performance disk device with the total effective amount of about 400 TByte as work area and with the I/O speed of 12 GByte/s. This system is particularly suitable to calculations which require huge memory and/or disk space, such as electronic state calculation.





[25条]《DEMY_120/47[1] (15条件) (

Hitachi SR16000

Hitachi SR16000は、総理論演算性能5414GFLOPS、 総メモリ容量2250GByteの共有メモリ型スカラ並列コン ピュータで、システムは32コアを持つ演算ノード9台から構成さ れています。周辺装置として、21TByteのRAIDディスク装 置を装備し、大容量ディスクを要求する計算の一時記憶とし て利用されています。

> Hitachi SR 1 6000



Hitachi SR16000

Hitachi SR16000 has a scalar-parallel architecture with shared memory, providing you the performance up to 5414 GFLOPS using 288 cores. 1 node has 32 cores and 256 GByte memory. Peripheral configuration the system has about 21 TByte RAID disk device which provides you a huge amount of storage.

Operating status

表 1. 演算性能値の変遷 History of the CPU performance in RCCS

1979 Hitachi M-180 (2台) 36 1980 Hitachi M-180 18 Hitachi M-200H 48 TOTAL 66 1982 Hitachi M-200H (2台) 52 Hitachi M-680H 16 Hitachi S-810/10 315 TOTAL 331 1988 Hitachi M-680H 16 Hitachi S-820/80 2.000 TOTAL 2.016 32 1991 Hitachi M-680 (+) Hitachi S-820/80 2,000 TOTAL 2,032 Hitachi M-680 (+) 32 NEC SX-3/34R (3 CPUs) 19,200 TOTAL 19,232 IBM SP2 (Wide 24台) 288.0×24 IBM SP2 (Thin 24台) 118.0×24 NEC HSP 300 NEC SX-3/34R (3CPUs) 19,200 TOTAL 29,244 1999 IBM SP2 (Wide 24台) 288.0×24 IBM SP2 (Thin 24台) 118.0×24 NEC SX-5 (8CPUs) 64,000 NEC SX-3/34R (3CPUs) 19,200 TOTAL 92,944 2000 IBM SP2 (Wide 24台) 288.0×24 IBM SP2 (Thin 24台) 118.0×24 NEC SX-5 (8CPUs) 64,000 Fujitsu VPP5000 (30PE) 288,000 SGI SGI 2800 (256CPUs) 153,000 TOTAL 514,744 2001 IBM SP2 (Wide 24台) 288.0×24 IBM SP2 (Thin 24台) 118.0×24 NEC SX-5 (8CPUs) 64,000 Fujitsu VPP5000 (30PE) 288,000 SGI SGI 2800 (192CPUs) 115,200 SGI Origin 3800 (128CPUs) 102,400 579.344 TOTAL NEC SX-7 (32CPUs) 282,560 NEC TX-7 (64CPUs) 332,800 288.000 Fujitsu VPP5000 (30PE) SGI SGI 2800 (192CPUs) 115,200 SGI Origin 3800 (128CPUs) 102,400 TOTAL 1.120.960 2006 NEC SX-7 (32CPUs) 282,560 NEC TX-7 (64CPUs) 332,800 Fujitsu PRIMEQUEST (64cores×10nodes) 4.096,000 SGI Altix4700 (512cores+128cores) 4,096,000 8,807,360 TOTAL Hitachi SR16000 (32cores×9nodes) 5,414,400 2007 Fujitsu PRIMEQUEST (64cores×10nodes) 4,096,000 SGI Altix4700 (512cores+128cores) 4,096,000 13,606,400 TOTAL Hitachi SR16000 (32cores×9nodes) 5,414,400 Fujitsu PRIMERGY RX300S7 (16cores×342nodes) 126,950,400 NVIDIA TeslaM2090 (32boards) 21,280,000 SGI UV1000 (576cores) 6.128,640 Fujitsu PRIMEHPC FX10 (16cores×56nodes) 20,152,320 TOTAL 179,925,760

図1. 演算性能値の変遷

Fig. 1 History of the CPU performance in RCCS

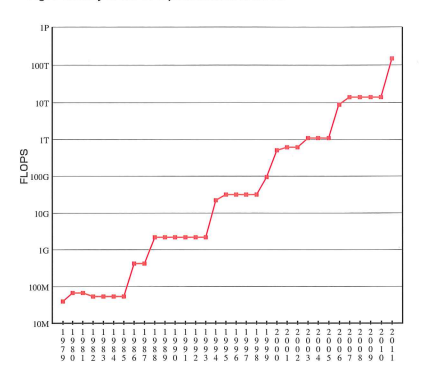
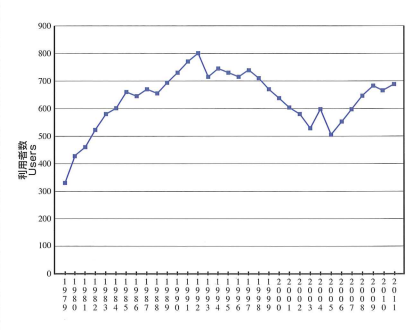


図2. 利用者数の変遷

Fig. 2 History of the number of users



計算科学研究センター Research Center for Computational Science

自然科学研究機構 岡崎共通研究施設
National Institutes of Natural Sciences, Okazaki Research Facility
〒444-8585 岡崎市明大寺町字西郷中38
Myodaiji, Okazaki 444-8585, JAPAN TEL 0564-55-7462 FAX 0564-55-7025